

Curriculum Vitae

Prof. Dott. Luca Bianchi

Parte I – Informazioni generali

Nome Luca Bianchi

Data di nascita 24/07/1958

Luogo di nascita Roma, Italia

Cittadinanza Italiana

e--mail luca.bianchi@uniroma2.it

Lingue straniere (parlate, scritte): Inglese (C1), francese (C1)

Parte II – Educazione professionale

Titolo di studio universitario Università degli Studi di Roma “La Sapienza” Laurea in Medicina e Chirurgia (110/110 e lode), 1982

Ricerca post-laurea: Research Fellowship, Wayne State University, Department of Dermatology, Detroit, Michigan, USA, 1984-1985 (1 anno)

Specializzazione: Specializzazione in Dermatologia e Venereologia, Università degli Studi di Roma “La Sapienza”, (70/70 e lode), 1985

Ricerca post-laurea: Visiting Scientist, American Health Foundation, Valhalla, New York, USA, 1988 (3 mesi)

Ricerca/Insegnamento: Visiting Professor, Charité Hospital, Dermatology Clinic, Berlin, Germany, 2010 (1 mese)

Parte III

IIIA. Qualifiche professionali

RICERCATORE Universitario in Dermatologia e Venereologia (MED/35), Università degli Studi di Roma Tor Vergata (1987-2004)

PROFESSORE ASSOCIATO in Dermatologia e Venereologia (MED/35–SSD 06/04), Università degli Studi di Roma Tor Vergata (2005-presente)

DIRETTORE DELLA SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE della Scuola di Specializzazione in Dermatologia e Venereologia, Università degli Studi di Roma Tor Vergata (2008-presente)

DIRETTORE ff UOC di Dermatologia, Fondazione Policlinico di Tor Vergata, Roma (2016-presente)

ABILITAZIONE Professore di prima fascia SSD MED35 Dermatologia ASN 2017

IIIB. Altre qualifiche

AIUTO OSPEDALIERO a tempo pieno presso la divisione di Dermatologia dell'Ospedale S.Eugenio di Roma, Azienda U.S.L. RM C, ai sensi dell'art. 102 V comma del D.P.R. 382/80, a seguito della convenzione stipulata tra l'Università di Roma Tor Vergata e la ex U.S.L.RM7, a decorrere dal 24/11/1987 al 30/09/1998 e dall'11/01/1999 al 15/09/2002.

DIRIGENTE MEDICO DI I LIVELLO, CCNL dell'Area della Dirigenza medica del SSN per il quadriennio normativo 1994/1997 (1995-presente).

TITOLARE PROGRAMMA ad elevata valenza scientifico-professionale dal titolo “Diagnosi, terapia

follow-up della psoriasi” ex art.5 del D.Lgs n517 del 1999, presso la UOC di Dermatologia afferente al Dipartimento di Medicina del Policlinico di Tor Vergata Università di Roma Tor Vergata, Roma Italia (2008-presente)

RESPONSABILE del Day Hospital della Disciplina di Dermatologia, Area Funzionale Aggregata di Medicina, Policlinico di Tor Vergata Università di Roma Tor Vergata (2009-presente)

GOOD CLINICAL PRACTICE, ultima certificazione 3 Febbraio 2016

Parte IV – Progetti di Ricerca

Ruolo: [PI] Principal Investigator

[I] Co-Investigatore

1997 Espressione di proteine dell' apoptosi in cute ricostituita [PI]. Ricerca Scientifica d'Ateneo 60%. Università di Roma Tor Vergata

1997 Proprietà catalitiche di proteinasi di origine mastocitaria e modulazione dell'attività da parte di inibitori ed effettori [I]. Codice: 9705181565_005 .PRIN

1998 CRBP1 in melanociti, nevi e melanoma [PI]. Ricerca Scientifica d'Ateneo 60%. Università di Roma Tor Vergata

1999 CRBP1 in melanociti, nevi e melanoma [PI]. Ricerca Scientifica d'Ateneo 60%. Università di Roma Tor Vergata

2000 GMCSF nei processi di riparazione tissutale [PI]. Ricerca Scientifica d'Ateneo 60%. Università di Roma Tor Vergata

2001 Telediagnosi delle lesioni melanocitiche “a rischio” versus diagnosi clinica (“face-to-face”): definizione dei caratteri dermoscopici dei nevi a rischio mediante teleconsulto [I]. Codice 2001068929_003. PRIN

2001 GMCSF nei processi di riparazione tissutale [PI].Ricerca Scientifica d'Ateneo 60%. Università di Roma Tor Vergata

2002 Impiego delle immunoglobuline intravenose ad alte dosi in dermatologia [PI]. Ricerca Scientifica d'Ateneo 60%. Università di Roma Tor Vergata

2003 Studio degli effetti del TNFalpha e dell'IFN-gamma sull'espressione di geni contenuti nei loci di suscettibilità alla psoriasi e di geni coinvolti nella regolazione del ciclo cellulare dei cheratinociti [I].Codice progetto: 2003061751_001. PRIN

2003 Impiego delle immunoglobuline intravenose ad alte dosi in dermatologia [PI]. Ricerca Scientifica d'Ateneo 60%. Università di Roma Tor Vergata

2005 La Malattia Minima Residua nel melanoma cutaneo [PI]. Ricerca Scientifica d'Ateneo 60%. Università di Roma Tor Vergata

2006 La Malattia Minima Residua nel melanoma cutaneo [PI]. Ricerca Scientifica d'Ateneo 60%. Università di Roma Tor Vergata

2006 Ittiosi ereditarie e dermatite atopica: avanzamenti diagnostici e nuove strategie terapeutiche [I]. Ministero della Salute (Ricerca Finalizzata)

2007 Espressione recettoriale cheratinocitaria di retinoidi nella valutazione dell'efficacia terapeutica in pazienti affetti da psoriasi [PI]. Ricerca Scientifica d'Ateneo 60%. Università di Roma Tor Vergata

2008 Valutazione dell'efficacia della lattoferrina - per os e per via topica - nella psoriasi in placche: osservazioni preliminari [PI]. Ricerca Scientifica d'Ateneo 60%. Università di Roma Tor Vergata

2008 Identificazione di nuovi markers biomolecolari per una diagnosi precoce e possibili target terapeutici in pazienti con leiomiomatosi e sindromi correlate. [I] Codice progetto: MRAR08L007 AIFA

2009 Espressione di antigeni melanoma-associati su sangue periferico di pazienti affetti da melanoma, su campioni tissutali di melanoma e nevi melanocitari [PI]. Ricerca Scientifica d'Ateneo 60%. Università di Roma Tor Vergata

2009 Monitoraggio a lungo-termine di pazienti con psoriasi in placche ed artropatica in terapia con farmaci diretti a mediatori target del sistema immune per identificare parametri di efficacia terapeutica e/o progressione di malattia [I]. Codice progetto: RF-2010-2311467 Ministero della Salute (Ricerca Finalizzata)

2016 A Phase III Randomized, Double Blind, Placebo Controlled Study of Vemurafenib (RO5185426) Adjuvant Therapy in Patient with Surgically Resected, Cutaneous BRAF-Mutant Melanoma at High Risk For Recurrence [PI]. Codice progetto: GO27826 F. Hoffmann- La Roche Ltd

2016 A 52-week, phase 3, randomized, active comparator and placebo-controlled, parallel design study to evaluate the efficacy and safety /tolerability of subcutaneous SCH 900222/MK-3222, followed by an optional long-term safety extension study, in subject with moderate to severe chronic plaque psoriasis. [PI]. Codice progetto: MK-3222-011.

2016 ESTEEM 1: a phase 3, multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled, efficacy and safety of Apremilast (CC-10004) in subjects with moderate to severe plaque psoriasis. [PI]. Codice progetto: CC-10004-PSOR-008

2016 PALACE-4: a phase 3, multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel-group, efficacy and safety study of two doses of Apremilast (CC-10004) in subjects with active psoriatic arthritis who have not been previously treated with disease-modifying antirheumatic drugs [PI]. Codice progetto: CC-10004-PSA-005

2016 SUPREME: A 48-week, multicenter, prospective study to evaluate the PASI 90 clinical response rate and the safety profile of secukinumab 300 mg in Cw6-negative and Cw6-positive patients with moderate to severe chronic plaque-type psoriasis [PI]. Codice progetto: CAIN457AIT01

2016 Extension Study of Secukinumab Prefilled Syringes in Subjects With Moderate to Severe Chronic Plaque-type Psoriasis Completing Preceding Secukinumab Phase III Studies [PI]. Codice progetto: CAIN457A2304E1

2016 Monitoraggio dell'efficacia e sicurezza di Farmaci Biologici nel trattamento della Psoriasi. Valutazione clinica e biomolecolare [I]. Codice progetto: FARM1275JK AIFA

2016 Efficacy and Safety of LEO 43204 in Field Treatment of Actinic Keratosis on Balding Scalp including 12-month follow-up. A phase 3, multi-centre, randomized, parallel group, double-blind, vehicle-controlled trial. [PI] Codice progetto: LP0084-1196 LEOPHARMA

2016 HIDRADISK Validation Study –studio epidemiologico per la validazione di un questionario sulla qualità di vita in pazienti affetti da HS. [PI]. Codice progetto: 11081 ABBVIE

2016 A Phase 4, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Multicenter Study to Assess the Safety and Efficacy of Adalimumab Used in Conjunction with Surgery in Subjects with Moderate to Severe Hidradenitis Suppurativa [PI]. Codice progetto: M15-574

2016 Myrvaso Utilization and Patient Satisfaction Study (Muse). [PI]. Codice progetto: RD03SPR104160

2016 LOOP – Cross-sectional Observational study evaluating clinical specialty setting as determinant of management of Patients with Psoriatic Arthritis [I]. Codice progetto: 10751

2016 Utilizzo del farmaco sistemico Vismodegib in pazienti con Carcinoma basocellulare localmente avanzato o metastatico. [PI] Codice progetto MO25616 ROCHE

2016 A Dose-Ranging Study, With an Open-Label Extension, of INCB018424 Phosphate Cream Applied Topically to Subjects With Alopecia Areata [PI]. Codice progetto: INCB 18424-205

2016 Utilizzo di Vemurafenib in terapia adiuvante in paziente con melanoma BRAF mutato [PI]. Codice progetto: GO27826 (BRIM8) ROCHE

2016 JAK-STAT signaling inhibition on autoantigen driven psoriatic inflammation. [PI] Europe Aspire 2016 Inflammation Research Award

2016 A Randomized, Double-blind, Placebo- and Active Controlled Multicenter Trial to Demonstrate Efficacy of Subcutaneous Secukinumab Compared to Placebo and Etanercept (in a Single-blinded Arm) After Twelve Weeks of Treatment, and to Assess the Safety, Tolerability, and Long-term Efficacy in Subjects From 6 to Less Than 18 Years of Age With Severe Chronic Plaque Psoriasis Codice Progetto CAIN457A2310. [PI]. Novartis

2017 Multi-center, double-blind, randomized, placebo-controlled, phase IIa study to investigate efficacy, safety, tolerability, pharmacokinetics and pharmacogenomics of multiple intravenous doses of BI 655130 in patients with Palmoplantar Pustulosis (PPP). [PI] Codice progetto 1368.15 BOEHRINGER

2017 A Phase 4, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Multicenter Study to Assess the Safety and Efficacy of Adalimumab Used in Conjunction with Surgery in Subjects with Moderate to Severe Hidradenitis Suppurativa. [PI] Codice progetto M15-574 SHARPS ABBVIE

2017 Impact and Costs of Health Care Education, Phone Reminders and enhanced follow-up intervention on Prescription adherence, Treatment Satisfaction and Effectiveness in patients with Multiple Actinic Keratosis treated with diclofenac in hyaluronic acid gel 3% (Solaraze 3%). No-profit study. Codice progetto PER-DIC-16-001

2017 Phase 3, Multicenter, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Study Evaluating the Safety and Efficacy of Baricitinib in Combination with Topical Corticosteroids in Adult Patients with Moderate-

to-Severe Atopic Dermatitis Who Have Experienced Failure to Cyclosporine or Are Intolerant to, or Have Contraindication to, Cyclosporine. Codice progetto I4V-MC-JAINA [PI] Eli Lilly

2017 Studio clinico in aperto per valutare l'efficacia e la tollerabilità a lungo termine del trattamento con dimetilfumarato (DMF) in adulti affetti da psoriasi cronica a placche (studio DIMESKIN 2). Codice progetto M-41008-42 [PI] ALMIRALL

Data 8/01/2017

Luca Bianchi