

CV

FORMATO EUROPEO PER IL CURRICULUM

VITAE



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome Marcello Arca
Indirizzo
Telefono
Fax
E-mail
Nazionalità
Data di nascita
Codice Fiscale RCAMCL56C08G838Z

ESPERIENZA LAVORATIVA

- Date (da – a) 2000 -
• Nome e indirizzo del datore di lavoro Sapienza Università di Roma
• Tipo di azienda o settore Facoltà di Medicina
• Tipo di impiego Professore e Medico
• Principali mansioni e responsabilità Professore Associato di Medicina Interna, responsabile del Centro Aterosclerosi, Policlinico Umberto I di Roma
- Date (da – a) 1994 - 2000
• Nome e indirizzo del datore di lavoro Università di Roma La Sapienza, Istituto di Terapia Medica, Centro per l'Arteriosclerosi e Malattie Metaboliche
• Tipo di azienda o settore Facoltà di Medicina
• Tipo di impiego Assistente medico
• Principali mansioni e responsabilità
- Date (da – a) 1991 - 1993
• Nome e indirizzo del datore di lavoro *Department of Molecular Genetics, UT Southwestern Medical Research - Dallas, TX, USA*
• Tipo di azienda o settore
• Tipo di impiego Researcher Assistant
• Principali mansioni e responsabilità Researcher Assistant
- Date (da – a) 1989 -1991
• Nome e indirizzo del datore di lavoro Center for Human Nutrition, UT Southwestern Medical Center – Dallas TX, USA
• Tipo di azienda o settore

• Tipo di impiego	Research Fellow
• Principali mansioni e responsabilità	Research Fellow
• Date (da – a)	1985 – 1989
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Università di Roma La Sapienza, Istituto di Terapia Medica, Centro per l'Arteriosclerosi e Malattie Metaboliche
• Tipo di azienda o settore	Facoltà di Medicina
• Tipo di impiego	Medico
• Principali mansioni e responsabilità	Membro dello staff della Lipid Clinic

PARTECIPAZIONE A TRIAL CLINICI

2013	A randomized, double-blind, double-dummy, active-controlled study to evaluate the efficacy and safety of REGN727/SAR236553 in patients with primary hypercholesterolemia who are intolerant to statins
2012	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, con controllo placebo, a gruppi paralleli per valutare la sicurezza e l'efficacia di due diversi regimi posologici di Mipomersen in pazienti affetti da ipercolesterolemia familiare e colesterolo delle lipoproteine a bassa densità non controllato adeguatamente
2010	A multicentre, multinational, randomised, doubleblind, pilot, ascending dose for non responder, parallel group study on the therapeutic efficacy and safety of o.d. Zofenopril 30 mg plus HCTZ 12.5 mg vs. Irbersartan 150 mg plus HCTZ 12.5 mg in elderly subjects (age > 65 years) affected by Isolated Systolic Hypertension never treated or non responder to previous antihypertensive therapy (monotherapy or association of maximum two treatments)
2010	Studio randomizzato, in doppio cieco, per gruppi paralleli, controllato verso placebo per la valutazione della sicurezza ed efficacia di Ezetimibe in monoterapia in bambini (di età compresa fra 6 e 10 anni) con ipercolesterolemia primaria (eterozigote familiare e non familiare) (Fase 3, Protocollo N. P05522)
2010	Studio di fase III, multicentrico internazionale, randomizzato a gruppi paralleli e in doppio cieco, per valutare la sicurezza cardiovascolare del BI 10773 (10 mg e 25 mg per os una volta al di) in confronto alle terapie standard in pazienti con diabete mellito di tipo 2 con aumentato rischio cardiovascolare
2009	Efficacia e sicurezza dell'associazione zofenopril+idroclorotiazide vs. l'associazione irbesartan + idroclorotiazide in pazienti affetti da sindrome metabolica con ipertensione arteriosa non controllata da precedente monoterapia (EUDRA-Ct-2009-012993-10)
2009	Pfizer International Study A 2581173 – A three year, prospective, open-label, study to evaluate clinical efficacy, safety and tolerability of atorvastatin in children and adolescent with heterozygous familial hypercholesterolemia
2008	Pfizer International Study A7941005 - A Phase 2a, randomized,