

CURRICULUM VITAE**Informazioni personali**

Nome	Paolo De Simone
Data di nascita	16/06/1966
Qualifica	Medico chirurgo
Amministrazione	Azienda Ospedaliero Universitaria Pisana
Incarico attuale	Direttore UO Chirurgia epatica e del trapianto di fegato Professore Associato Chirurgia Generale (MED18) Università di Pisa
Numero telefonico dell'ufficio	050995421
Fax dell'ufficio	050995420
E-mail istituzionale	paolo.desimone@unipi.it

Titoli di studio e professionali ed esperienze lavorative

Titolo di studio	-1992: laurea <i>summa cum laude</i> in Medicina e Chirurgia presso l'Università di Roma La Sapienza discutendo la tesi "La colecistectomia laparoscopica: esperienza personale" (Relatore Prof. Raffaello Cortesini) -1992: Iscrizione all'Albo dell'Ordine dei Medici-Chirurghi e degli Odontoiatri della Provincia di Roma (n. 46702)
Altri titoli di studio e professionali	-1992: Abilitazione all'esercizio della professione medico-chirurgica presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza" nella sessione estiva e iscrizione all'Albo dell'Ordine dei Medici-Chirurghi e degli Odontoiatri della Provincia di Roma (n. 46702). -1987: Diploma di Specialista in Chirurgia Generale <i>summa cum laude</i> presso l'Università degli Studi di Roma "La Sapienza", discutendo la tesi sperimentale: "La chirurgia gastrica per via laparoscopica" (Relatore Prof. Raffaello Cortesini) -2004: Dottore di Ricerca <i>summa cum laude</i> in Fisiopatologia Chirurgica XI Ciclo presso l'Università degli Studi dell'Aquila, discutendo la tesi "La radiofrequenza per il trattamento dell'epatocarcinoma" -2013: Abilitazione nazionale Professore II Fascia MED18
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	Attività clinica e stato di servizio presso pubbliche amministrazioni nazionali o straniere: - 1990 / 1992: Studente Interno presso la Clinica Chirurgica 2° dell'Università degli Studi di Roma "La Sapienza" (Direttore: Prof. Raffaello Cortesini) - 1992 / 1997: Specializzando in Chirurgia Generale presso la Clinica Chirurgica 2° dell'Università degli Studi di Roma "La Sapienza" (Direttore: Prof. Raffaello Cortesini) - 1995: Residente Straniero-Assistente presso il Servizio di Chirurgie Générale del CHU André Vésale dell'Université Libre de Bruxelles, Montigny-Le-Tilleul, Belgio (Responsabile: Dr. J.S. Azagra)

	- 1997: Residente Straniero-Assistente presso il Servizio di Chirurgie Générale del CHU André Vésale dell'Université Libre de Bruxelles, Montigny-Le-Tilleul, Belgio (Responsabile: Dr. J.S. Azagra) - 1998-1999 Residente Straniero-Assistente presso il Servizio di Chirurgie Thoracique et Vasculaire dell'Hopital Avicenne, Bobigny (Francia) (Responsabile: Pr. J. Azorin) - 1999-2001 Dirigente medico presso l'UO Chirurgia Generale dell'Ospedale Civile di Vittorio Veneto (TV) (Responsabile: Dr. N. Bedin) - 2001-2002 Dirigente medico presso l'UO Trapianti d'organo dell'Ospedale Civile San Salvatore dell'Aquila (Responsabile: Prof. A. Famulari) - 2002-2003: Dirigente medico presso il Service de Chirurgie Digestive dell'Hopital Erasme, Université Libre de Bruxelles, Bruxelles (Belgio) (responsabile: Prof. M. Gelin). - 2003-2004: Dirigente medico della Sezione Organizzativa di Trapiantologia Epatica Universitaria dell'Azienda Ospedaliera Universitaria Pisana (Direttore: Prof. F. Filippini) - 01.02.2004 / 31.10.2007: Dirigente medico dell'UO Complessa di Trapiantologia Epatica Universitaria dell'Azienda Ospedaliera Universitaria Pisana (Direttore: Prof. F. Filippini) - Dal 01.11.2007 / 01.12.2011 : Dirigente medico dell'UO Complessa di Chirurgia Generale e Trapianti Fegato Universitaria dell'Azienda Ospedaliera Universitaria Pisana (Direttore: Prof. F. Filippini) - Dal 01.12.2011: Dirigente medico dell'UO Complessa di Chirurgia Epatica e Trapianti di Fegato Universitaria dell'Azienda Ospedaliera Universitaria Pisana (Direttore: Prof. Franco Filippini) - Dal 01.09.2017: Professore Associato di Chirurgia Generale presso l'Università di Pisa - Dal 01.07.2019: Direttore UO Complessa di Chirurgia Epatica e Trapianti di Fegato Universitaria dell'Azienda Ospedaliera Universitaria Pisana
Capacità linguistiche	Lingua Inglese: livello parlato e scritto eccellente Lingua francese: livello parlato e scritto eccellente Lingua spagnola: livello parlato e scritto eccellente Lingua tedesca: livello parlato e scritto buono Lingua portoghese: livello parlato e scritto buono Lingua olandese: livello scritto buono
Capacità nell'uso delle tecnologie	Ottima conoscenza dell'uso del PC, internet, posta elettronica, programmi di scrittura e grafica (word, excel, power point, ecc.)
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazioni a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)	<u>Attività di Ricerca Clinica (dal 2005):</u> - 2005: Co-investigatore del trial clinico "Rescue study (Certican in Liver Transplant Recipients with Renal Insufficiency) a 6 month, multicenter, randomized, open-label study of safety and efficacy of Certican based regimen versus CNI-based regimen in maintenance liver transplant recipients" – Protocollo CRAD001H2401 – Fase IIIb – Sponsor: NOVARTIS FARMA S.p.A. Origgio (VA). I risultati sono editi a stampa - 2006: Co-investigatore del trial clinico "An open, prospective, randomised parallel study investigative efficacy and safety of the human hepatitis B immunoglobulin BT088 after subcutaneous or intramuscular application in liver transplanted patients" – Protocollo 958 – Sponsor: Biotest AG Germania. I

	risultati sono editi a stampa - 2007: Principal Investigator del trial clinico “Studio multicentrico, randomizzato, controllato, in aperto, della durata di 24 mesi, per valutare l'efficacia e la sicurezza di everolimus, somministrato a concentrazione controllata, in associazione alla eliminazione completa di tacrolimus o alla riduzione della dose di tacrolimus, in confronto a tacrolimus, in pazienti con trapianto di fegato de novo” – Farmaco: everolimus - Protocollo CRAD001H2304 EudraCT–Sponsor: NOVARTIS FARMA S.p.A. Origgio (VA). I risultati sono editi a stampa. - 2008: Co-investigator del trial clinico “Studio in aperto, prospettico, a braccio singolo, per determinare la sicurezza e l'efficacia dell'immunoglobulina umana antiepatite B BT088 somministrata per via sottocutanea a pazienti sottoposto a trapianto di fegato” – Farmaco: BT088 – Protocollo 974 – Sponsor Biotest AG Germania. I risultati sono editi a stampa. - 2008: Co-investigator del trial clinico “Valutazione del farmaco Belatacept in prima linea nell'immunosoppressione nei pazienti che ricevono trapianto di fegato per la prima volta” – Farmaco Belatacept – Protocollo IM103-045 – Sponsor Bristol Myers Squibb S.p.A. Roma . I risultati sono editi a stampa. - 2008: Co-investigator del trial clinico “Non-interventional, observational, multinational study to assess the effect on clinical outcomes of CellCept therapy in liver transplant patients” – Farmaco Lobster – Protocollo ML21444 – Sponsor Roche S.p.A. Milano. - 2009: Co-investigator del trial clinico “Valutazione dell'efficacia e della sicurezza della colla di fibrina Kedrion come coadiuvante per il controllo dell'emostasi in pazienti sottoposti ad interventi di resezione epatica minore o maggiore: studio multicentrico, randomizzato, controllato, in aperto, difase II/III” – Protocollo KB048 – Sponsor Kedrion S.p.A. Lucca - 2009-2012: Principal Investigator dello studio CA 182-034: Brivanib after sorafenib for advanced hepatocellular carcinoma. Sponsor: BRISTOL MYERS SQUIBB -2009-2012: Principal Investigator dello studio CA 182-033: Brivanib versus sorafenib for advanced hepatocellular carcinoma. Sponsor: BRISTOL MYERS SQUIBB - 2009 Principal Investigator del trial clinico “Estensione dello Studio multicentrico, randomizzato, controllato, in aperto, della durata di 24 mesi, per valutare l'efficacia e la sicurezza di everolimus, somministrato a concentrazione controllata, in associazione alla eliminazione completa di tacrolimus o alla riduzione della dose di tacrolimus, in confronto a tacrolimus, in pazienti con trapianto di fegato de novo” – Farmaco: everolimus - Protocollo CRAD001H2304-EXT EudraCT–Sponsor: NOVARTIS FARMA S.p.A. Origgio (VA). I risultati sono editi a stampa. - 2009: Principal investigator del protocollo di studio “Enhancing adherence to immunosuppression after liver transplantation (EAST)” in collaborazione con il Leuven Basel Adherence Research Group (LBARG) - 2009: Principal Investigator del trial clinico “A randomized, multicenter study, evaluating efficacy, safety, tolerability and pharmacokinetics of AEB071 combined with tacrolimus or mycophenolate mofetil (MMF) vs a tacrolimus-based control regimen in de novo liver transplant recipients” – Farmaco AEB071 – Protocollo CAEB071B2201 – Sponsor NOVARTIS FARMA S.p.A. Origgio (VA). I risultati sono editi a stampa. -2010: Co-investigator dello studio non sponsorizzato RAGE: the implication of the RAGE axis in liver transplantation. I risultati sono editi a stampa. -2011: Co-investigatore dello studio XXL: trapianto di fegato vs. downstaging
--	---

	per il trattamento dell'epatocarcinoma al di fuori dei criteri di Milano. In coll. Con l'Istituto Tumori di Milano. -2012-2013: Principal Investigator dello studio NIULIVA sulla efficacia e sicurezza di NIULIVA per l'immunoprofilassi della recidiva di epatite B dopo trapianto di fegato. - 2012: Co-investigatore dello studio SORAMIC: radioembolizzazione + sorafenib vs. sorafenib nel trattamento dell'epatocarcinoma avanzato. - 2013: Principal Investigator dello studio ZEUS: Zoltecra after liver transplantation. Sponsor: BIOTEST. -2013: Co-investigatore dello studio pilota sull'elettrochemioterapia (ECT) nel trattamento di metastasi irrisecabili epatiche di adenocarcinoma colo-rettale. -2013 a oggi: Principal Investigator dello studio SURF: studio sulla prevalenza dell'insufficienza renale cronica dopo trapianto di fegato. I risultati sono editi a stampa - 2014: Co-investigatore dello studio YESP: radioembolizzazione vs. sorafenib nel trattamento dell'epatocarcinoma avanzato. -2014: Principal investigator del trial clinico "REFLECT" "Studio multicentrico, randomizzato, controllato, in aperto, della durata di 12 mesi, per valutare l'efficacia e la sicurezza di everolimus monoterapia in confronto a minimizzazione di tacrolimus, in pazienti con trapianto di fegato de novo" – Farmaco: everolimus - EudraCT–Sponsor: NOVARTIS FARMA S.p.A. Origgi (VA). In corso. -2015: Principal Investigator dello studio su eltrombopag nel trattamento della piastrinopenia. <u>Attività scientifica e di ricerca</u> Articoli scientifici internazionali recensiti da Pub – Med : 174 Articoli su raccolte monografiche e congressuali: 275 Libri e monografie: 3 <u>Attività editoriale:</u> Peer reviewer per: American Journal of Transplantation Liver Transplantation Transplant International Journal of Hepatology Clinical Transplantation Annals of Transplantation
--	--

“Autorizzo il trattamento dei miei dati personali presenti nel CV ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 “Codice in materia di protezione dei dati personali” e del GDPR (Regolamento UE 2016/679). Consapevole delle sanzioni penali previste dall’art. 76, D.P.R. 28.12.2000 n. 445, nel caso di dichiarazioni mendaci, dichiaro che quanto riportato sopra corrisponde a verità. Inoltre, dichiaro di essere informato/a ai sensi e per gli effetti dell’art. 13 del D.Lgs 196/2003, che il presente curriculum potrà essere pubblicato da Fondazione Scuola di Sanità Pubblica nel proprio sito istituzionale ai sensi della normativa sull’amministrazione trasparente, nella piattaforma dell’Ordine degli Assistenti Sociali del Veneto, nel portale ECM della Regione del Veneto e di Age.na.s..