

Curriculum Vitae

INFORMAZIONI PERSONALI		Paola De Simone	
			
			
		paola.desimone@ifo.gov.it	
		www.ifo.it	
	Sesso Femminile Data di nascita 05/07/1966		
Istruzione e formazione			
20/11/1995 – 12/11/1999	Specializzazione in Dermatologia e Venereologia cum laude Università degli studi 'La Sapienza', Roma (Italia). Discussione della tesi sperimentale: “Aspetti biologici del melanocita”		Votazione conseguita : 70/70 e lode
07/01/1994 – 31/10/1995	Borsa di studio presso Istituto San Gallicano		
10/10/1992	Abilitazione all'esercizio della professione Università degli studi 'La Sapienza', Roma (Italia)		
10/11/1985–10/04/1992	Laurea in Medicina e Chirurgia cum laude Università degli studi 'La Sapienza', Roma (Italia)		Votazione conseguita : 110/110 e lode
01/10/1980–04/07/1985	Diploma di Maturità Classica Liceo Classico Leonardo da Vinci - Terracina		Votazione conseguita: 58/60
Esperienza lavorativa			
15/04/2002 – Attuale	Dirigente medico a tempo indeterminato con rapporto esclusivo Istituto San Gallicano Roma		
03/2016 – Attuale	Incarico professionale di alta specializzazione: Genetica del melanoma Istituto San Gallicano Roma		
15/04/2001 – 15/04/2002	Dirigente medico a tempo determinato Istituto San Gallicano Roma		
15/01/2000 – 14/04/2001	Contratto di Ricerca presso SC di Dermatologia Oncologica Istituto San Gallicano Roma		

Competenze linguistiche		
Lingua madre	Italiano	
Altre lingue		
Inglese		
Ascolto	Lettura	Scrittura
B2	B2	B2
Produzione orale	Interazione orale	
B2	B2	
Spagnolo		
Ascolto	Lettura	Scrittura
B2	B2	B2
Produzione orale	Interazione orale	
A2	A2	
COMPETENZE DIGITALI		
Microsoft Office / Utilizzo del browser / Gestione autonoma della posta e-mail / Windows / Google Chrome / Internet Explorer / Mozilla Firefox / Outlook / Safari / Instagram		
COMPETENZE PROFESSIONALI		
<p>Nel corso degli studi universitari si è formata professionalmente presso la Clinica Dermatologica dell'Università 'Sapienza' di Roma. In particolare ha acquisito una specifica esperienza in Dermatologia Pediatrica (presso l'Unità di Dermatologia Pediatrica diretta dalla Prof.ssa G. Camplone) e presso l'Unità di Istopatologia cutanea (diretta dal Prof. D.Innocenzi), dove ha elaborato la tesi di laurea : "Tumori cutanei a cellule chiare".</p> <p>Ha partecipato alla stesura di protocolli per il trattamento ed il follow up dei bambini affetti da Nevi Melanocitari Congeniti giganti, da Genodermatosi e da Dermatite Atopica. Ha collaborato ad un Progetto di Ricerca relativo alla gestione computerizzata dei bambini affetti da Dermatite Atopica. Tale Progetto, attraverso una valutazione statistica ha consentito di elaborare un algoritmo con valutazione dei criteri maggiori e minori della dermatite atopica.</p> <p>Conseguito il diploma di specializzazione (Novembre 1999) ha iniziato la frequenza presso l'Istituto San Gallicano dove ha avuto come tutor la Dott.ssa C. Catricalà con la quale ha iniziato la sua formazione sugli screening di prevenzione e terapia dei tumori cutanei. In questo periodo è risultata vincitrice di una borsa di studio e, quindi, ha potuto assumere parte attiva a numerosi progetti di ricerca corrente e finalizzata del Ministero della Salute diretti dalla Dott.ssa Catricalà. In particolare si è interessata agli studi su:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fattori di rischio clinico biologici del melanoma cutaneo - Ricerca Finalizzata del Ministero della Salute per gli anni 2000-2002 dal titolo: caratterizzazione clinica, istologica, biochimica e genetica del Melanoma cutaneo familiare. - Perdita di espressione molecolare HLA-B-C nel melanoma cutaneo multiplo e familiare ed in stadi precoci di malattia - Programmi di Ricerca Corrente: - Sulle basi biologiche del fototipo - Indice di rischio per lo sviluppo del melanoma cutaneo, - Studio delle determinanti psicologiche e comportamentali su delay in pazienti affetti da melanoma cutaneo - Basi genetiche del melanoma familiare. <p>Sono questi gli anni in cui coltiva particolare interesse nello studio degli aspetti eredo-familiari del melanoma. Su tali presupposti, viene incaricata, per conto dell'Istituto San Gallicano, ad attivare una collaborazione con la Cattedra di Genetica Medica dell'Università 'Sapienza' diretta dalla Prof.ssa P.Grammatico. In tale ambito si realizza l'attività clinica e di ricerca sul melanoma familiare e primitivo multiplo per cui la sottoscritta è attualmente referente dell'istituto San Gallicano, per la Regione Lazio, nell'ambito delle malattie rare .</p>		

<p>Ulteriori ambiti professionali</p> <p>Nel corso della sua formazione ha acquisito documentata esperienza nelle nuove strategie diagnostiche e terapeutiche riguardo le neoplasie cutanee. Dal 2018, quando con i nuovi LEA, il Ministero della Salute ha riconosciuto il melanoma familiare come malattia rara (codice RB0071) è stata nominata referente dell'Istituto. La UOSD di Dermatologia Oncologica (<i>Responsabile Dott. P.Frascione</i>) rappresenta, attualmente, il maggior centro di riferimento della Regione Lazio per tale patologia. Sono presi in carico e seguiti in follow up circa 1300 pazienti/anno che regolarmente effettuano consulenze genetiche e test di biologia molecolare finalizzati alla individuazione di eventuali mutazioni geniche predisponenti al melanoma e ad altre neoplasie associate. Ha acquisito negli anni una consistente esperienza nella diagnosi clinico/dermoscopica dei tumori cutanei effettuando circa 4000 visite/anno di pazienti con nevi multipli, melanoma, non melanoma skin cancer. Ha partecipato attivamente alla stesura dei percorsi diagnostico terapeutici (PDTA) per l'istituto San Gallicano nell'ambito del DMT melanoma.</p> <p>Ha effettuato, come docente, numerosi corsi e workshop sul follow up del melanoma e sulla diagnosi dermoscopica dei tumori cutanei in collaborazione con il Prof. G.Argenziano e la Prof.ssa I.Zalaudek considerati attualmente tra i maggiori esperti a livello internazionale.</p> <p>E' stata relatrice e moderatrice in molti congressi nazionali ed internazionali sul tema della diagnosi e prevenzione dei tumori cutanei e sugli aspetti genetici del melanoma cutaneo, familiare e multiplo e su questi stessi argomenti ha pubblicato diversi lavori scientifici su riviste internazionali. Attualmente sta partecipando ad un bando di ricerca europeo sull'individuazione di nuovi geni che predispongono al melanoma familiare.</p>
<p>Principali convegni in qualità di relatore</p>
<ol style="list-style-type: none"> 1. Congressi SIDEMAST anni 2004 - 2005 - 2006 2. Congresso congiunto SIDEMAST ADOI 2009 3. Congresso ADOI 2012 4. Workshop internazionale di demoscopia e gestione del paziente con tumori cutanei Roma 2011 5. Giornate italiane di dermatologia clinica 1999 - 2002 - 2007 - 2009 - 2014 6. American Academy of Dermatology San Francisco 67 Annual Meeting 7. Hot topics Firenze 2013 - 2014 8. Dermoscopia in tour - Fiuggi 2010 - Milano 2012 - Lecce 2013 - Roma 2014 9. Giornata di prevenzione sui fattori di rischio dei tumori cutanei - Roma 2015
<p>Maggiori campi di ricerca</p>
<ol style="list-style-type: none"> 1. Dermatologia oncologica 2. Genetica del melanoma 3. Metodiche diagnostiche non invasive per la diagnosi dei tumori cutanei 4. Non melanoma skin cancers 5. Campagne di prevenzione sui tumori della pelle

COMPETENZE ORGANIZZATIVE

1. Responsabile della certificazione ISO 9000 per la UO di Dermatologia Oncologica
2. Membro del Gruppo Multidisciplinare (DMT) sul Melanoma
3. Membro del Gruppo Multidisciplinare (DMT) Non melanoma skin cancer
4. Organizzatrice, nell'ambito dell'Intergruppo Melanoma Italiano della campagna di prevenzione primaria del Melanoma nell'ambito delle scuole primarie della regione Lazio dal titolo: "Il sole per amico" – Marzo 2016

COMPETENZE COMUNICATIVE E INTERPERSONALI

1. Membro direttivo Lega Tumori di Roma
2. Membro direttivo Gruppo Interdisciplinare Melanoma (GIPME)
3. Membro Società Italiana Dermatologia e Malattie Sessualmente Trasmesse (SIDEMAST)
4. Membro Intergruppo Melanoma Italiano (IMI)
5. Membro Associazione Dermatologi Ospedalieri Italiani (ADOI)

Pubblicazioni scientifiche				
h-index:13 (escluse autocitazioni) - Citation count (SCOPUS):489 – I.F. Totale: 84,87				
	Anno	Titolo	Rivista	I.F. per anno di riferimento
1	2020	A single center retrospective revue of patients from central Italy tested for melanoma predisposition genes.	International J Molecular Science. Dec 11;21(24):9432	4,183
2	2020	A novel CDKN2A in-frame deletion associated with pancreatic cancer-melanoma syndrome	Dermatol Online J: Aug15;26(8):13030	No IF
3	2020	Comment on "Rescheduling of clinical activities and teleconsulting for public dermatology. Two prompt answers to COVID-16 emergency".	Int J Dermatol 2020, July25	2,067
4	2020	Daylight photodynamic therapy: experience in the treatment of actinic keratosis in the San Gallicano Institute (Rome) and a review of literature	G Ital Dermatologie Venereol 2020,June; 155(3): 312-319	1,036
5	2017	Lentigo maligna of the face: a quantitative simple method to identify individual patients risk probability on dermoscopy.	Australasian J Dermatologie 2017Nov; 58(4)286-291	1,602
6	2017	Familial melanoma and multiple primary melanoma	G Ital Dematol Venereol 2017 Jun;152(3):262-265	1,327
7	2016	A 9 month randomized. assessor-blinded, parallel-group study to evacuate clinical effects of film forming medical device containing photolase and son filters in the treatment of field cancerization compared with sunscreen in patients after successfull photodynamic therapy for actinic keratosis	Br J Dermatol 2016 Dec 175(6):1391-1393	4,706
8	2016	Is the prognosis and course of acral melanoma related to site-specific clinicopathological features?	Eur Rev Medico Pharmacol Sci 2016Mar; 20(5): 842-8	1,778
9	2015	Differences in clinicopathological features and distribution of risk factors in Italian melanoma patients	Dermatology 2015; 230(3):256-62	1,449
10	2015	Age-related prevalence and morphological appearance of facial skin tumors: a prospective. Cross sectional. Observational. Multicenter study with special emphasis on melanocytic tumors.	Eur Acad Dermatol Venereol. 2014 Nov 14	3,029
11	2014	Twenty nevi on the arms: a simple rule to identify patients younger than 50 years of age at higher risk for melanoma.	Eur J Cancer Prev 2014 sep; 23(5): 458-63.	3,031
12	2014	Melanoma detection in Italian pigmented lesion clinics.	G. Ital. Dermatol Venereol 2014 Apr 149(2):161-6	0,677
13	2014	A novel variant in the untranslated region of the CDK4 gene interference with microRNA target sites and role in increased of cutaneous melanoma.	Cancer Genet 2014 Apr 207(4).168-9.	2,975
14	2014	Dermoscopic and confocal microscopy patterns of vulvar mucosal melanotic macules	Am Acad Dermatol 2014 Apr ; 70(4):81-2	4,449
15	2013	Typical and atypical dermoscopic presentations of dermatofibroma	Eur Acad Dermatol Venereol 2013 Nov; 27(11):1375-80.	2,980
16	2012	Analysis of the miR-34a locus in 62 patients with familial cutaneous melanoma negative for CDKN2A/CDK4 screening.	Fam Cancer 2012 Jun11(2)201-8	1,935
17	2011	Clinical features predicting identification of CDKN2A mutations in Italian patients with familial cutaneous melanoma.	Cancer Epidemiol 2011 Dec;35(6).	2,010
18	2011	Dermoscopy of pigmented lesions of vulva: a retrospective morphological study.	Dermatology 2011; 22282):157-66	2,053
19	2011	AXIN2 germline mutations are rare in familial melanoma.	Genes Chromosomes cancer 2001 May 50(5) 370-3.	3,306
20	2011	Dermoscopy of patients with multiple nevi. Improved management recommendations using a comparative diagnostic approach	Arch Dermatol 2011 Jan 147(1).46-9	3,888
21	2011	Seven-point checklist of dermoscopy revisited	Br.J.Dermatol.2011 Apr; 164(4), 785-90	3,666
22	2010	Novel and recurrent p14 arf mutations in Italian familial melanoma.	Clinical genetics 2010 Jun 77(6):581-6 16	2,942
23	2009	Connective tissue nevus: report and discussion about one case	J Am Acad dermatol 60, 3:147;2009	4,105
24	2009	Eccrine Poroma: a clinical-dermoscopic study of 7 cases.	Acta dermato-venereologica: 89(2):160-6;2009	3,007
25	2008	CDKN2A/CDK4 molecular study on 155 Italian subjects with familial and/or primary multiple melanoma.	Pigment Cell Melanoma Res.2008 Apr;21(2): 209-11	4,364
26	2008	Giant and large basal carcinoma treated with topical photodynamic therapy	Eur J dermatol. Nov-dec; 18(6):663-6;2008	1,968

27	2008	The ring-like pattern: a new dermoscopic clues for the diagnosis of vulvar melanosis.	Arc Dermatol 2008 aug; 144(8):1030-4	3,402
28	2008	Vulvar Melanoma: A report of 10 cases and review of the literature.	Melanoma research 18 (2): 127- 13; 2008	2,061
29	2006	Malignant Melanoma and pregnancy.	Melanoma Research16(6):pp497-500; 2006	1,704
30	2006	CDKN2A: the IVS-105°G Intronic mutation found in an Italian patient affected by eight primary melanomas.	J. invest Dermatol 2004 Feb; 122(2):450-1	4,238
31	2001	CDKN2A novel mutation in a patient from a melanoma prone family.	Melanoma Research 2001,11, pp.447-449.	2,187
32	1999	Quoi de neuf 1999? (Letter)	Journees Dermatologiques de Paris, 1-4/12/1999	No IF
33	1999	Nevo di Becker associato ad ipoplasia mammaria ipsilaterale	Giornale Italiano di Dermatologia e Venereologia.pp591-4,134,1999	No IF
34	1999	Pemfigoide seborroico. Descrizione di un caso clinico.	Giornale Italiano di Dermatologia e Venereologia.pp41-44,134,1999	No IF
35	1999	Bullous keloid: a distinct entity?.	Br J Dermatol.1999 Aug; 141 (2):375-3773.	2,230
36	1995	Congenital penile curvature in children: a practical approach	Pediatric Surgery International. Vol.10, 1 1995 p40-43.	0,520
Libro: "Le discromie cutanee: aspetti biologici e clinici" Collana Ectoderma - Editore Headmaster International . ISBN - 88-297-00-6 Prima ed. Aprile 2001				

Dichiarazione

Il sottoscritto, consapevole che – ai sensi dell’art. 76 del D.P.R. 445/2000 – le dichiarazioni mendaci, la falsità negli atti e l’uso di atti falsi sono puniti ai sensi del codice penale e delle leggi speciali, dichiara che le informazioni rispondono a verità. Il sottoscritto in merito al trattamento dei dati personali esprime il proprio consenso al trattamento degli stessi nel rispetto delle finalità e modalità di cui al d.lgs. n. 196/2003.

Luogo e data.....Roma 15 Gennaio 2021

Firma leggibile

