

CURRICULUM VITAE

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	MATTEO MERCURIO
Indirizzo	
Telefono	
E-mail	
Nazionalità	
Data di nascita	12/09/1985
ISCRITTO ALL'ALBO DEGLI PSICOLOGI DELLA LOMBARDIA N°03/14884 DAL 10/11/2011	

ESPERIENZE LAVORATIVE

Periodo	Novembre 2011 – in corso
Struttura	Università degli Studi di Milano, Ospedale Maggiore Policlinico, UOSD Malattie Neurodegenerative
Mansione	Valutazione neuropsicologica di pazienti affetti da decadimento cognitivo, malattie neurodegenerative, consulenza genetica, sostegno psicologico.
Ruolo	Rater e study coordinator in numerosi studi clinico-farmacologici*; Ambulatorio di neuropsicologia clinica.
Periodo (da – a)	SET 2010 – MAR 2011 (500 ORE)
Indirizzo	Via Di Rudini, Milano
Struttura	A.O. San Paolo, Neurologia II, Centro di Cura e Ricerca per l'Epilessia
Mansione	Valutazione Neuropsicologica e Psicologica
Ruolo	Tirocinio 'post-lauream'
Periodo (da – a)	GEN 2010 - GIU 2010
Indirizzo	Via Francesco Lomonaco 16, Pavia
Struttura	Comunità Casa del Giovane
Mansione	Testing Psicologico e Valutazione, assistenza degli operatori nel lavoro quotidiano all'interno della comunità di tossicodipendenza.
Periodo (da – a)	SET 2006 - MAR 2007 (500 ORE)
Indirizzo	Corso Garibaldi 18, Milano
Struttura	Fondazione Lighea Onlus

Mansione	Valutazione Psicologica, Assistere gli operatori nel lavoro quotidiano con pazienti psichiatrici.
Ruolo	Tirocinio 'pre-lauream'

Periodo (da-a)	Mar 2007 – Giu 2007
Indirizzo	Via Bernasconi 16, Lissone (Mi)
Struttura	Clinica del Lavoro e della Riabilitazione Salvatore Maugeri
Mansione	Valutazione Psicologica, raccolta dati per la Validazione della Versione italiana della 'Tampa Scale of Kinesiophobia', pubblicata sulla rivista "Spine" di Maggio 2010
Ruolo	Volontario

FORMAZIONE

Periodo	Gennaio 2013 – Novembre 2016
Struttura	Scuola di Specializzazione Quadriennale in Psicoterapia Cognitivo-Comportamentale (ASIPSE – AIAMC) Via Settembrini 1, Milano
Periodo	Gennaio 2012 – Marzo 2015 (3 anni)
Struttura	Università degli Studi di Milano
Titolo	XXVII Ciclo della Scuola di Dottorato in Scienze fisiopatologiche, neuropsicobiologiche e assistenziali del ciclo della vita.
Periodo	2008-2010
Struttura	Università degli Studi di Pavia
Indirizzo di studi	Cognitivo-Neuropsicologico
Titolo ottenuto	Laurea Specialistica (II livello). Tesi: ' <i>La TMS e le interazioni tra spazio e numeri nella corteccia parietale posteriore</i> '
Voto	105
Periodo	2005-2008
Struttura	Università degli Studi di Pavia
Indirizzo di studi	Scienze e tecniche psicologiche
Titolo ottenuto	Laurea triennale (I livello). Tesi: ' <i>Lavorare in equipe multidisciplinare: teorie e esperienze</i> '.
Periodo	2000-2005
Struttura	Liceo Scientifico Elio Vittorini, Milano
Diploma ottenuto	Maturità Scientifica

LINGUA MADRE	Italiano
ALTRÉ LINGUE	Inglese
Lettura	Ottima
Scrittura	Ottima
Comprensione e produzione	Buona
	Portoghese
Lettura	Buona
Scrittura	Buona
Comprensione e produzione	Buona

* Dal marzo 2011 coinvolto in Clinical Trial (secondo la normativa GCP) in qualità di Study Coordinator e Rater/Sub-Investigator:

Clinical Trial:

- A multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled study of the efficacy of Natalizumab on reducing disability progression in subjects with Secondary Progressive Multiple Sclerosis, with optional open-label extension, Biogen, prot. 101MS326;
- Studio osservazionale, della durata di 12 mesi, prospettico, che valuta l'impatto del trattamento con DMT sui disturbi dell'umore nei pazienti che hanno ricevuto una diagnosi recente di SM, TEVA, prot. POSIDONIA,
- A Phase 2/3, Multi-Center, Randomized, Double-Blind, placebo-controlled (Part A) and double-blind, double-dummy, active-controlled (Part B), parallel group study to evaluate the efficacy and safety of RPC1063 administered orally to relapsing MS patients, Receptos, prot. RPC1063;
- A prospective observational study to depict the role of adherence as a tool of treatment decision making in RMS subject experiencing first clinical relapse while on 1st line DMDs (CHOICE);
- Observational study mobility improvements with spasticity in multiple sclerosis with additional treatment using sativex oromucosal spray (MOVE2);
- A randomized, multicountry study to evaluate the effectiveness of florbetapir (18F) PET imaging in changing patient management and to evaluate the relationship between florbetapir (18F) PET scan status and cognitive decline (AVID);
- Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel-Group, 12-Month trial of leuco-methylthioninium bis (hydromethanesulfonate) in subjects with Mild to moderate AD, TauRx Therapeutics Ltd, prot. Trx-237-015,
- A Placebo-controlled, double-blind, parallel-group, Bayesian Adaptive randomization design and dose Regimen-finding Study to evaluate safety, tolerability and efficacy of BAN2401 in subjects with Early Alzheimer's Disease, EISAI, prot. BAN2401;
- Randomised, double-blind, parallel-group, placebo-controlled, fixed-dose study of Lu AE58054 in patients with mild-moderate AD treated with donepezil, Lundbeck, 14861A;
- A randomized, Placebo Controlled, Parallel-group, Double Blind efficacy and safety Trial of MK-8931 in Subjects with mild to moderate Alzheimer's Disease, Merck Serono, MK-8931-017;
- A phase III, Randomized, placebo-controlled, parallel-group, double-blind clinical trial to study the efficacy and safety of MK-8931 in subject with Amnestic Mild Cognitive Impairment due to Alzheimer's Disease (Prodromal AD), MK-8931-019;
- Continued Efficacy and Safety monitoring of solanezumab, an anti-amyloid

- beta antibody in patients with Alzheimer's disease (H8A-MC-LZAO),
- Studio osservazionale in pazienti affetti da SM RR trattati con immunomodulanti volontariamente non complianti, Quintiles, prot. OAK BIIT0112;
- Effect of passive Immunization on the progression of mild Alzheimer's disease: Solanezumab (LY2062430) versus Placebo H8A-MC-LZAX;
- A randomized, double-blind, Placebo-controlled, Parallel-group, 26-week, phase 3 study of two doses of EVP-6124 or placebo in subjects with mild to moderate AD currently or previously receiving an Acetylcholinesterase Inhibitor Medication EVP-6124-025;
- GlaxoSmithKline Research and Development Ltd: A Multinational, Multicenter, Randomized, Double-blind, Parallel-group, Placebo-controlled Study of the Effect on Cognitive Performance, Safety, and Tolerability of SAR110894D at the Doses of 0.5 mg, 2 mg, and 5 mg/Day for 24 Weeks in Patients With Mild to Moderate Alzheimer's Disease on Stable Donepezil Therapy;
- Servier: Efficacy and safety of 3 doses of S 38093 (2, 5 and 20 mg/day) versus placebo in co-administration with donepezil (10 mg/day) in patients with moderate Alzheimer's Disease;

Ai sensi della normativa vigente ed in particolare dell'art.15 del d.lgs. n.33 del 14 marzo 2013

Milano, 2/12/2016

In fede,

