



#### INFORMAZIONI PERSONALI

Nome Antonino Petralia  
Indirizzo Via S. Sofia 78 95100 Catania  
Telefono **0953782794**  
Fax **0953782794**  
E-mail **petralia@unict.it**

Nazionalità italiana

Luogo e Data di nascita Mascali (CT) 19.12.1959

#### ESPERIENZA LAVORATIVA

- Date (da – a) 1985 a tutt'oggi
- Nome e indirizzo del datore di lavoro Azienda ospedaliero-universitaria Policlinico- Vittorio Emanuele, Via S. Sofia, n. 78, Catania
- Tipo di azienda o settore Università, Ospedale
- Tipo di impiego Professore aggregato-Dirigente medico
- Principali mansioni e responsabilità Responsabile ambulatorio disturbi d'ansia e dell'umore

#### ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Università di Catania
- Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Psichiatria, psicofarmacologia
- Qualifica conseguita Professore aggregato

#### CAPACITÀ E COMPETENZE PERSONALI

*Acquisite nel corso della vita e della carriera ma non necessariamente riconosciute da certificati e diplomi ufficiali.*

Il Prof. Antonino Petralia, nato a Mascali (CT) il 19.12.1959, si è laureato in Medicina e Chirurgia il 3/07/84.

Dal 1983 al 1989 ha frequentato, prima come studente-tesista, poi come medico interno e specializzando ed infine come dottorando di ricerca la Clinica Psichiatrica dell'Università di Catania dove dal 25.01.1990 svolge il ruolo di Docente dell'area scientifico-disciplinare MED/25, Psichiatria.

Il 2.10.90 ha conseguito il titolo di Dottore di ricerca in Psicobiologia delle turbe mentali discutendo la tesi su "Biologia e psicodiagnostica del disturbo da attacchi di panico" e il 6.12.91 ha discusso la tesi di specializzazione in psichiatria "approccio integrato psiconeuroendocrino e neuropsicologico allo studio sincronico e diacronico della schizofrenia".

Per le competenze acquisite in campo neuropsicofarmacologico è stato Consigliere e Revisore dei conti nella Società Italiana di Neuropsicofarmacologia, rispettivamente, nei trienni 1992-95 e 1995-98. Attualmente è segretario della sezione siciliana della Società Italiana di Psichiatria.

Dalla data di assunzione presso la Clinica psichiatrica (25.01.1990) ha svolto attività assistenziale nell'ambito della degenza ordinaria, del Day Hospital e dell'ambulatorio per i disturbi d'ansia e dell'umore di cui è responsabile.

Attualmente ricopre il ruolo di **Professore aggregato di psichiatria** e, oltre, all'attività di didattica, ha sviluppato attività di ricerca focalizzando la sua attenzione sull'approfondimento degli aspetti biologici, nosografici terapeutici, riabilitativi e forensi della patologia mentale dell'adulto e dell'età evolutiva. Ha pubblicato 2 trattati di psichiatria, 7 monografie, e 212 lavori scientifici su riviste nazionali ed internazionali.

Ha partecipato, in qualità di Sperimentatore principale ai seguenti protocolli di ricerca farmacologica

Pagina 1 - Curriculum vitae di  
[]

Per ulteriori informazioni:  
[www.cedefop.eu.int/transparency](http://www.cedefop.eu.int/transparency)  
[www.europa.eu.int/comm/education/index\\_it.html](http://www.europa.eu.int/comm/education/index_it.html)  
[www.eurescv-search.com](http://www.eurescv-search.com)

**eseguiti in osservanza delle GCP:**

**Mozart study. Protocol A1281039** “A double blind, double-dummy multicenter, parallel group comparison of the efficacy and the tolerability of Ziprasidone vs clozapine in schizophrenic patients who are refractory and/or intolerant to antipsychotic therapy” Sponsor Pfizer, 2005-2006

**Protocol n. A1281088** “Open extension study evaluating the long-term efficacy, safety, and tolerability of oral ziprasidone in the treatment of resistant/intolerant schizophrenic patients who have acutely responded to ziprasidone in the Mozart study” Sponsor Pfizer, 2006.

**PEACE study Protocol n. A0081012** “The Efficacy of Pregabalin and Venlafaxine-XR in Generalized Anxiety Disorder: A Double-Blind, Placebo-Controlled 8-Week Trial. Sponsor Pfizer. E’ stata eseguita una audit con esito positivo. Anni 2006.2007

**Studio F1J-MC-HMDI:** Duloxetine versus placebo in the prevention of recurrence of major depressive disorders. Sponsor Eli Lilly, 2006-2008

**Protocollo n. A1281137** "A Phase 3, Randomized, 6-Month, Double Blind Trial in Subjects with Bipolar I Disorder to Evaluate the Continued Safety and Maintenance of Effect of Ziprasidone Plus a Mood Stabilizer (vs Placebo Plus a Mood Stabilizer) Following a Minimum of 2 Months of Response to Open-Label Treatment with Both Agents" Sponsor Pfizer. Coordinatore Nazionale, 2007-2008

**Protocollo di studio n. A5361019**, Phase 3, Randomized, Double-Blind, Parallel Group, 10-Week, Placebo Controlled Fixed Dose Study of PD 0332334 and Paroxetine Evaluating the Efficacy and Safety of PD 0332334 for the Treatment of Generalized Anxiety Disorder”, Sponsor Pfizer, 2008-2009

**Protocollo di studio Pespact-10**, “Efficacia e Tollerabilità di Paliperidone ER in soggetti affetti da Schizofrenia, sintomatici e con durata di malattia inferiore a 10 anni”, Sponsor Janssen-Cilag, 2009

**Protocollo F1J-CR-HMGM** “A phase 4, 8-week, double-blind, randomized study comparing switching to duloxetine or escitalopram in patients with major depressive disorder and residual apathy in the absence of depressed mood”, Sponsor Eli Lilly, 2010

**Protocollo EXTRA-S** “A phase IV prospective, double-blind, double-dummy, randomised crossover study to assess the impact on daily cognitive functioning of quetiapine fumarate immediate release (seroquel IR) dosed twice daily and quetiapine fumarate extended release (seroquel XR) dosed once daily in the evening in patients with stable schizophrenia”. Sponsor Astra Zeneca- 2010-2011

**Protocollo PALMflex:** “A 6-month, open label, prospective, multicenter, international, exploratory study of a transition to flexibly dosed paliperidone palmitate in patients with schizophrenia previously unsuccessfully treated with oral or long-acting injectable antipsychotics.(numero protocollo: R092670SCH3010)” sponsor Janssen-Cilag, 2010-2011

**Protocollo H9P – MC-LNBN LY2216684** “Compared to placebo ad adjunctive therapy to SSRI in the prevention of symptom re-emergence in major Depressive disorder” Sponsor Eli Lilly

Prof. Antonino Petralia, was born in Mascali (CT) on 19.12.1959. He achieved Bachelor's degree in Medicine and Surgery on 3/07/84. In 02.10.1990 he obtained the PhD in Psychobiology of mental disorders, with a thesis in "Biology and psychodiagnostic of panic disorder". In 06/12/1991 he obtained specialization in psychiatry. He was Director and Auditor of the Italian Association of Neuropsychopharmacology from 1992 to 1998, for his competences in neuropsychopharmacology. From 25/01/1990 he carried out assistance activities in the Department of Psychiatry for inpatient and outpatient. Beside he is the chief of a specialized Unit for anxiety disorders.

Currently he serves as Senior Researcher and Professor of Psychiatry. He developed activity of teaching and research activities, by focusing on biological, therapeutic and rehabilitative nosographical aspects of adult patients with severe mental illness and developmental disorders. He published two textbooks on psychiatry, 7 monographs and 212 scientific papers on national and international journals. Principal investigator in several protocols of pharmacological research carried out in compliance with GCP:

**Mozart study. Protocol A1281039** “A double blind, double-dummy multicenter, parallel group comparison of the efficacy and the tolerability of Ziprasidone vs clozapine in schizophrenic patients who are refractory and/or intolerant to antipsychotic therapy” Sponsor Pfizer, 2005-2006

**Protocol n. A1281088** “Open extension study evaluating the long-term efficacy, safety, and tolerability of oral ziprasidone in the treatment of resistant/intolerant schizophrenic patients who have acutely responded to ziprasidone in the Mozart study” Sponsor Pfizer, 2006.

**PEACE study Protocol n. A0081012** “The Efficacy of Pregabalin and Venlafaxine-XR in Generalized Anxiety Disorder: A Double-Blind, Placebo-Controlled 8-Week Trial. Sponsor Pfizer. E’ stata eseguita una audit con esito positivo. Anni 2006.2007

**Studio F1J-MC-HMDI:** Duloxetine versus placebo in the prevention of recurrence of major depressive disorders. Sponsor Eli Lilly, 2006-2008

**Protocollo n. A1281137** "A Phase 3, Randomized, 6-Month, Double Blind Trial in Subjects with Bipolar I Disorder to Evaluate the Continued Safety and Maintenance of Effect of Ziprasidone Plus a Mood Stabilizer (vs Placebo Plus a Mood Stabilizer) Following a Minimum of 2 Months of Response to Open-Label Treatment with Both Agents" Sponsor Pfizer. Coordinatore Nazionale, 2007-2008

**Protocollo di studio n. A5361019**, Phase 3, Randomized, Double-Blind, Parallel Group, 10-Week, Placebo Controlled Fixed Dose Study of PD 0332334 and Paroxetine Evaluating the Efficacy and Safety of PD 0332334 for

the Treatment of Generalized Anxiety Disorder”, Sponsor Pfizer, 2008-2009

**Protocollo di studio Pespect-10**, “Efficacia e Tollerabilità di Paliperidone ER in soggetti affetti da Schizofrenia, sintomatici e con durata di malattia inferiore a 10 anni”, Sponsor Janssen-Cilag, 2009

**Protocollo F1J-CR-HMGM** “A phase 4, 8-week, double-blind, randomized study comparing switching to duloxetine or escitalopram in patients with major depressive disorder and residual apathy in the absence of depressed mood”, Sponsor Eli Lilly, 2010

**Protocollo EXTRA-S** “A phase IV prospective, double-blind, double-dummy, randomised crossover study to assess the impact on daily cognitive functioning of quetiapine fumarate immediate release (seroquel IR) dosed twice daily and quetiapine fumarate extended release (seroquel XR) dosed once daily in the evening in patients with stable schizophrenia”. Sponsor Astra Zeneca- 2010-2011

**Protocollo PALMflex**: “A 6-month, open label, prospective, multicenter, international, exploratory study of a transition to flexibly dosed paliperidone palmitate in patients with schizophrenia previously unsuccessfully treated with oral or long-acting injectable antipsychotics.(numero protocollo: R092670SCH3010)” sponsor Janssen-Cilag, 2010-2011

**Protocollo H9P – MC-LNBN LY2216684** “Compared to placebo ad adjunctive therapy to SSRI in the prevention of symptom re-emergence in major Depressive disorder” Sponsor Eli Lilly

**Protocollo R092670SCH4041, Paliperidone Palmitate in Early Schizophrenia – A Retrospective Non-interventional Study of Patients With Newly-Diagnosed Schizophrenia Treated With Paliperidone Palmitate Over a 12-Month Period, sponsor JANSSEN**

MADRELINGUA ALTRE LINGUA	ITALIANO
INGLESE	
<ul style="list-style-type: none"><li>• Capacità di lettura</li><li>• Capacità di scrittura</li><li>• Capacità di espressione orale</li></ul>	buona buona BUONA
CAPACITÀ E COMPETENZE TECNICHE <i>Con computer, attrezzature specifiche, macchinari, ecc.</i>	Utilizzo di office e di stata8 (statistica)
PATENTE O PATENTI	
ULTERIORI INFORMAZIONI	Codice Fiscale: PTR NNN 59T19F004T

Data 31.05.2016

Firma autografa