

# Curriculum Vitae

Nome	Marciano Elio
Telefono	0817463496
Fax	0817463581
E-mail	marciano@unina.it
Nazionalità	Italiana

## Esperienza lavorativa

Dal 2004 è Professore Ordinario presso l'Università di Napoli Federico II. Dal 1985 è stato Professore Associato di Audiologia presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università degli studi di Napoli Federico II

## Principali mansioni e responsabilità attuali

Dal 1993 e' responsabile dell'Unità di Audiologia del Dipartimento di Neuroscienze dell'Università degli Studi di Napoli Federico II. E' Coordinatore del Corso di Laurea in Tecniche Audioprotesiche. E' membro del collegio dei docenti del Dottorato in Neuroscienze E' direttore della Scuola di Specializzazione in Audiologia e Foniatria. E' direttore dell'UOC di Audiologia e Vestibologia dell'Azienda Ospedaliera Universitaria Federico II di Napoli

## Istruzione e formazione

Ha conseguito la laurea in Medicina e Chirurgia nel 1976. Nel 1979 si è specializzato in Otorinolaringoiatria e nel 1983 in Medicina del Lavoro.

## PUBBLICAZIONI (ultimi 5 anni)

1. Lucertini M, Bianca E, Marciano E, Pettorossi VE. Analysis of the nystagmus evoked by cross-coupled acceleration (Coriolis phenomenon). Acta Otorhinolaryngol Ital. 2019 Mar 25. doi: 10.14639/0392-100X-2073. [Epub ahead of print]
2. Voice Disorder Detection via an m-Health System: Design and Results of a Clinical Study to Evaluate Vox4Health. Cesari U, De Pietro G, Marciano E, Niri C, Sannino G, Verde L. Biomed Res Int. 2018 Aug 8;2018:8193694. eCollection 2018.
3. Dialogic reading in the rehabilitation of Children with Hearing Loss and the "Born to Read" Project: A pilot study. Continisio GI, Mattiello A, Toscano S, Continisio P, Paternoster M, Guarino A, Cuomo FM, Cristiani T, Manetti S, Giannattasio A, Marciano E Scand J Psychol. 2018 Oct;59(5):518-523.

4. Prevalence of macular abnormalities assessed by optical coherence tomography in patients with Usher syndrome. Testa F, Melillo P, Rossi S, Marcelli V, de Benedictis A, Colucci R, Gallo B, Brunetti-Pierrri R, Donati S, Azzolini C, Marciano E, Simonelli F. *Ophthalmic Genet.* 2018 Jan-Feb;39(1):17-21.
5. Novel compound heterozygous mutations in BCS1L gene causing Bjornstad syndrome in two siblings. Falco M, Franzè A, Iossa S, De Falco L, Gambale A, Marciano E, Iolascon A. *Am J Med Genet A.* 2017 May;173(5):1348-1352.
6. Genetic characterization of Italian patients with Bardet-Biedl syndrome and correlation to ocular, renal and audio-vestibular phenotype: identification of eleven novel pathogenic sequence variants. Esposito G, Testa F, Zacchia M, Crispo AA, Di Iorio V, Capolongo G, Rinaldi L, D'Antonio M, Fioretti T, Iadicicco P, Rossi S, Franzè A, Marciano E, Capasso G, Simonelli F, Salvatore F. *BMC Med Genet.* 2017 Feb 1;18(1):10. doi: 10.1186/s12881-017-0372-0.
7. Clinical presentation and disease course of usher syndrome because of mutations in myo7a or ush2a. Testa F, Melillo P, Bonnet C, Marcelli V, de Benedictis A, Colucci R, Gallo B, Kurtenbach A, Rossi S, Marciano E, Auricchio A, Petit C, Zrenner E, Simonelli F. *Retina.* 2017 Aug;37(8):1581-1590. doi: 10.1097/IAE.0000000000001389.
8. SLC26A4 genotypes associated with enlarged vestibular aqueduct malformation in south Italian children with sensorineural hearing loss. Franzè A, Esposito G, Di Domenico C, Iossa S, Sauchelli G, Fioretti T, Cavaliere M, Auletta G, Corvino V, Laria C, Malesci R, Marciano E, Salvatore F. *Clin Chem Lab Med.* 2016 Sep 1;54(9):e259-63. doi: 10.1515/cclm-2015-1216.
9. Phenotypic and genetic characterization of a family carrying two Xq21.1-21.3 interstitial deletions associated with syndromic hearing loss. Iossa S, Costa V, Corvino V, Auletta G, Barruffo L, Cappellani S, Ceglia C, Cennamo G, D'Adamo AP, D'Amico A, Di Paolo N, Forte R, Gasparini P, Laria C, Lombardo B, Malesci R, Vitale A, Marciano E, Franzè A. *Mol Cytogenet.* 2015 Mar 20;8:18. doi: 10.1186/s13039-015-0120-0. eCollection 2015.

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del D.lgs. 196 del 30 giugno 2003.

Elio Marciano