

# Curriculum vitae

## Dott. BISULLI FRANCESCA

<b>Dati personali</b>	<p>Nata il 06/10/1971 a Cesena (FC)          Codice fiscale BSLFNC71R46C573T          Indirizzo e-mail          Telefono</p> <p>Stato civile: coniugata, 4 figli          Nazionalità: italiana          Lingua Straniera: inglese</p> <p>Lavoro: IRCCS Scienze Neurologiche, Ospedale Bellaria          Via Altura 3-40139-Bologna          Tel 051/; Fax 051/4966963          e-mail: francesca.bisulli@unibo.it</p>
<b>Dati relativi alla domanda</b>	<p>Settore Concorsuale 06/D6 - Neurologia          Seconda Fascia</p>
<b>Posizione accademica</b>	<p><b>Settore Concorsuale</b> dal 20/10/2011 06/D6 - Neurologia  <b>Settore Scientifico Disciplinare</b> dal 01/10/2006 MED/26 - Neurologia  <b>Qualifica</b> Ricercatore Universitario  <b>Anzianità</b> nel ruolo 01/10/2006  <b>Sede universitaria</b> Università degli Studi di BOLOGNA  <b>Dipartimento:</b> Dipartimento di Scienze Biomediche e Neuromotorie  <b>Posizioni ricoperte precedentemente</b> nell'ateneo: dal 01/10/2006          Ricercatore universitario confermato (MED 26) Università degli Studi di BOLOGNA  <b>Altre informazioni</b>          Dal 2007 ad oggi: Professore aggregato, Alma Mater Studiorum Università di Bologna          Dal 2009 ad oggi: componente del Collegio dei Docenti dei CdL di Logopedia e di quello in Tecniche di Neurofisiopatologia.          Dal 2012 ad oggi: componente del Collegio dei Docenti dei CdL di Medicina e Chirurgia          Da Luglio 2011 integrazione attività assistenziale all'interno ASL Bologna          Dal 15 ottobre 2012 afferisce al Dipartimento di Scienze Biomediche e NeuroMotorie (DIBINEM), Alma Mater Studiorum Università degli Studi di Bologna</p>
<b>Istruzione</b>	<p><b>1985-1990:</b> Liceo Classico Vincenzo Monti–Cesena. Maturità 60/60</p> <p><b>23 Ottobre 1996:</b> <i>Laurea in Medicina e Chirurgia</i> presso l'Università degli Studi di Bologna con voti 110/110 e Lode</p>

	<p><b>14 novembre 2001</b> <i>Specializzazione in Neurologia</i> presso l'Università degli studi di Bologna il con voti 70/70 e Lode; Direttore: Prof. Agostino Baruzzi</p> <p><b>6 aprile 2005</b> <i>Diploma Dottorato in Medicina del Sonno</i> presso Dipartimento di Scienze Neurologiche dell'Università degli Studi di Bologna; Direttore: Prof. Pasquale Montagna.</p>
TESI	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Laurea:</b> <i>“Valutazione Neurologica dei processi espansivi dell'orbita e correlazioni anatomocliniche e neuroradiologiche in una casistica particolarmente ampia (132 casi)”</i>. Relatore Prof. Carlo Alberto Tassinari</li> <li>• <b>Specializzazione:</b> <i>“Epilessie parziali familiari con sintomi uditivi studio clinico, genetico e neurofisiologico di una grande famiglia”</i>. Relatore Prof. Agostino Baruzzi</li> <li>• <b>Dottorato:</b> <i>“Lo spettro dei fenomeni parossistici durante il sonno: dalle parasonnie alle crisi epilettiche. Studio sulla frequenza di parasonnie nei pazienti affetti da Epilessia Frontale Notturna (EFN) e nei loro familiari”</i> Relatore: Prof Pasquale Montagna</li> </ul>
<b>Attività Assistenziale</b>	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Dal 1996 Refertazione EEG, video-EEG, video-poligrafie presso Laboratorio di Neurofisiologia della Clinica Neurologica dell'Università degli Studi di Bologna con particolare esperienza nel monitoraggio preoperatorio dei pazienti con epilessia parziale farmaco-resistente candidati alla terapia chirurgica dell'epilessia</li> <li>• Dal 1998 Attività ambulatoriale presso il Centro per la Cura e la Diagnosi dell'Epilessia <i>G. Corsino</i>, coordinatore Prof. P. Tinuper, del Dipartimento di Scienze Neurologiche dell'Università degli Studi di Bologna con maturazione di specifiche competenze in ambito epilettologico</li> <li>• Sostituzione di Medici Specialisti Ambulatoriali nella branca di neurologia presso i Polisanitari/Poliambulatori del Distretto Pianura Est-Azienda USL Bologna Nord nell'anno 2003</li> <li>• Contratto d'opera professionale per l'espletamento di prestazioni specialistiche ambulatoriali (visite neurologiche) ed attività assistenziali di reparto c/o UO di Neurologia dell'Ospedale Maggiore di Bologna (Direttore: dott. Tommaso Saquegna) dal 1.09.2003 al 31.12.2003</li> <li>• Contratto di collaborazione alla promozione delle attività assistenziali e di ricerca nell'ambito del Centro per lo Studio e la cura dell'Epilessia “G.M. Corsino”, stipulato con il Consorzio per la gestione della Clinica Neurologica dell'Università di Bologna dal 16/04/2004 al 31/12/2004</li> </ul> <p>Da Luglio 2011 integrazione attività assistenziale all'interno ASL Bologna</p>

## Attività Didattica

### Corsi di Laurea

	<p><b>Titolare (dall'anno accademico 2010/2011)</b> dell'insegnamento di <i>Neurologia</i> nel Corso Integrato di Neuroscienze applicate del II anno del Corso di Laurea di Logopedia (24 ore, 3 CFU), Università degli Studi di Bologna.</p> <p><b>Titolare (dall'anno accademico 2008/2009)</b> dell'insegnamento di <i>Patologia afasica e disartrica</i> nel Corso Integrato di Patologia e clinica della comunicazione 2 (c.i.) del III anno del Corso di Laurea di Logopedia (24 ore, 3 CFU), Università degli Studi di Bologna</p> <p><b>Titolare (dall'anno accademico 2011/2012)</b> dell'insegnamento di <i>Tecniche di esplorazione delle risposte evocate (c.i.)- Neurofisiopatologia 4</i>, II anno del Corso di Laurea Tecniche di neurofisiopatologia, diretta dal Prof. Paolo Tinuper, Dipartimento di Scienze Neurologiche Università degli Studi di Bologna. (24 ore, 2 CFU)</p> <p><b>Titolare (dall'anno accademico 2012/2013)</b> dell'insegnamento di <i>Ars Medica</i> (8 ore, 1 CFU)</p>
--	--

### Scuole di Specializzazione

	<p><b>Titolare (anno accademico 2007/2008)</b> dell'insegnamento di <i>Neurofisiopatologia</i>, II anno della Scuola di Specializzazione in Medicina Fisica e Riabilitativa, Direttore Prof. Moroni, Università degli Studi di Bologna. (15 ore, CFU non previsti)</p> <p><b>Titolare (anno accademico 2009/2010)</b> dell'insegnamento di <i>Disturbi Neurologici II</i>, Corso Integrato Area Clinica Comune delle Competenze Psichiatriche, Neurologiche, Neuroradiologiche e di Neuropsichiatria Infantile, I anno della Scuola di Specializzazione in Psichiatria, Direttore Prof.ssa De Ronchi, Università degli Studi di Bologna (24 ore, CFU 3).</p> <p><b>Titolare (dall'anno accademico 2009/2010)</b> dell'insegnamento di <i>Semeiotica Neurologia</i>, I anno della Scuola di specializzazione in Neurologia, diretta dal Prof. Paolo Tinuper, Dipartimento di Scienze Neurologiche Università degli Studi di Bologna. (8 ore, 1 CFU)</p> <p><b>Titolare (dall'anno accademico 2012/2013)</b> dell'insegnamento di <i>Neurofisiopatologia</i>, I anno della Scuola di specializzazione in Neurologia, diretta dal Prof. Paolo Tinuper, Dipartimento di Scienze Neurologiche Università degli Studi di Bologna. (8 ore, 1 CFU)</p>
--	--

### Master

	Master di II livello in Epilettologia. Università degli studi di Ferrara Primo ciclo: nosografia, semeiologia, clinica, patogenesi, aspetti psichiatrici.
--	---

### Incarichi di insegnamento presso istituti di ricerca, esteri e internazionali, di alta qualificazione

	Dal <b>2007</b> Insegnamento Virtual epilepsy academy (VIREPA) of ILAE (International League against Epilepsy) e-learning course on Clinical Pharmacology & Pharmacotherapy
	Dal <b>1999</b> docente del Corso patrocinato dall'European Epilepsy Academy (EUREPA) di Elettroencefalografia ed Epilettologia Clinica c/o Palazzo Feltrinelli, Gargnano (BS), con il Patrocinio dell'Università di Milano, della Società di Neurofisiologia Clinica, della Lega Italiana contro l'Epilessia, dell'Associazione san valentino e del Centro per la Chirurgia dell'epilessia C. Munari, Osp Niguarda Milano

### Corsi di Formazione

	<b>24 giugno 2009</b> attività didattica seminariale sul tema "Epilessia" al corso di formazione specifica in Medicina Generale. Triennio 2008/2011
--	---

## Attività di Ricerca

	Le linee di ricerca sono rivolte allo studio genetico di particolari forme di epilessia focale di recente individuazione, l'epilessia temporale laterale e l'epilessia frontale notturna, e si occupano, in primo luogo, di individuare nuovi geni eventualmente coinvolti non solo nelle forme a trasmissione autosomica dominante ma anche nei casi sporadici, che costituiscono il gruppo di pazienti sicuramente più rappresentato nella pratica clinica. Lo
--	--

studio genetico è basato su un'analisi estremamente accurata del fenotipo e pertanto delle caratteristiche cliniche, neurofisiologiche e neuroradiologiche dei soggetti affetti. Al fine di gestire la quantità considerevole di informazioni raccolte il candidato ha progettato un software ad hoc finalizzato alla gestione multimediale dei dati clinici e strumentali (neurofisiologici, neuroradiologici e genetici).

In particolare:

- ha descritto in dettaglio le caratteristiche cliniche, prognostiche e strumentali **dell'epilessia parziale con sintomi uditivi**, identificando la prima mutazione de novo del gene Epitempina/LGI1 nei casi sporadici. Ha contribuito allo studio delle basi genetiche di questa sindrome esplorando altri geni funzionalmente correlati con l'epitempina. Le pubblicazioni in merito rappresentano un punto di riferimento internazionale per l'originalità dei dati, il rigore delle analisi cliniche e genetiche condotte.
- ha descritto in dettaglio le caratteristiche dell'**epilessia con crisi frontali notturne**, con particolare attenzione agli elementi di diagnosi differenziale con altri fenomeni motori che si manifestano durante il sonno, come le parasonnie. Le pubblicazioni in merito rappresentano un punto di riferimento internazionale per i criteri di diagnosi di questa patologia, data la numerosità dei casi osservati (la più ampia casistica al mondo), ed il rigore delle analisi cliniche e video-polisonnografiche condotte.
- mediante uno studio caso-controllo di grandi dimensioni ha documentando l'aumentata frequenza di **parasonnie dell'arousal** nei familiari dei pazienti affetti dalla Epilessia Frontale Notturna fornendo un importante contributo al chiarimento dei meccanismi fisiopatogenetici alla base della sindrome, ipotizzando un coinvolgimento su base ereditaria del sistema colinergico dell'arousal.
- ha partecipato alla descrizione di una nuova entità nosologica caratterizzata da ritardo delle acquisizioni, stato di male elettrico nel sonno e dismorfismi, legata ad una duplicazione del braccio corto del cromosoma X (**dupXp: p11.22-p11.23**)
- ha condotto, in collaborazione con il registro europeo EURAP, studi approfonditi sull'andamento della **gravidanza nelle pazienti con epilessia** finalizzati a valutare non solo gli effetti teratogeni dei farmaci antiepilettici sul feto ma anche l'andamento delle crisi nel periodo di gestazione, i rischi di complicanze ostetriche e neurologiche.

Sta conducendo studi sui seguenti argomenti.

**1. Identificazione di nuovi geni coinvolti nella patogenesi della epilessia temporale laterale autosomica dominante (ADTLE).**

Recentemente la Dott.ssa Bisulli ha caratterizzato dal punto di vista clinico una famiglia estremamente numerosa di origine brasiliana con fenotipo analogo a quello delle famiglie con ADTLE descritte fino ad ora in cui la ricerca delle mutazioni note del gene LGI1 è risultata negativa. Lo studio genetico di linkage ha portato all'individuazione di un nuovo locus genico e successivamente il secondo gene associato ad ADTLE. Lo studio si completerà con l'analisi della funzione della proteina codificata

**2. Studio genetico nei pazienti con epilessia frontale notturna e delle correlazioni clinico-genetiche con altri disturbi del sonno (parasonnie).**

Attraverso la selezione di famiglie con Epilessia Frontale Notturna senza mutazioni note per le sub unità del recettore per l'acetilcolina, effettuerà studio per la identificazione di geni addizionali. La ricerca comprenderà anche uno studio della espressione delle subunità

	<p>nAchR nei tessuti cerebrali dei pazienti con Epilessia Frontale Notturna sottoposti ad intervento di chirurgia per l'epilessia. Tale studio potrà portare luce sui meccanismi patogenetici comuni alla EFN e disturbi dell'arousal.</p> <p><b>3. Sviluppo di una cartella clinica multimediale interattiva per la raccolta dati a scopo diagnostico e per la gestione e la cura dei pazienti con epilessia.</b> In collaborazione con la Delta Informatica, azienda leader nell'elaborazione di software in ambito clinico assistenziale, ha iniziato un progetto per sviluppare una <b>cartella multimediale interattiva</b> per i dati dei pazienti con epilessia, che possa contenere, oltre ai dati descrittivi, anche i tracciati degli esami neurofisiologici, in particolare i tracciati poligrafici e i filmati video delle crisi, le immagini neuroradiologiche e anatomopatologiche.</p> <p>4. Caratterizzazione clinica e genetica del <b>tremore corticale familiare</b>. Recentemente abbiamo osservato indipendentemente tre pedigree originari dalla stessa area geografica con fenotipo sovrapponibile a quello del tremore corticale familiare in cui abbiamo contribuire a restringere il locus di interesse nella regione 2q11.1-q12.2. Abbiamo costituito un consorzio internazionale coordinato dal prof Sam Berkovic (Melbourne, Australia) con l'obbiettivo di identificare il gene responsabile del tremore mioclonico corticale familiare.</p> <p>5. Caratterizzazione fenotipica e genetica delle <b>Epilessie Miocloniche Progressive</b>, nell'ambito di uno studio multicentrico finalizzato all'elaborazione di un protocollo diagnostico per questa rara entità sindromica, in collaborazione con una commissione ad hoc della LICE.</p>
Partecipazione a progetti di RICERCA	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Dal 2000 al 2002 Commissione Videoteca della Lega Italiana contro l'Epilessia e coautrice di 2 cassette didattiche VHS sulle crisi epilettiche frontali e parietoccipitali distribuite dalla LICE</li> </ul>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Dal 2000 collaborazione Progetto EURAP, Studio Internazionale Collaborativo Prospettico degli Effetti dei Farmaci Antiepilettici sullo Sviluppo Fetale. Due Pubblicazioni su riviste internazionali ad elevato IF.</li> </ul>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Dal 1996 al 2000 Collaborazione Progetto Episcreen della LICE</li> </ul>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Ricerca Finalizzata MINSAN 2003 inerente il <i>“Percorso diagnostico pre-chirurgico e linee guida chirurgiche per i pazienti affetti da epilessia farmacoresistente”</i>. Coordinatore del progetto Dr. Roberto Spreafico, Dir. UO di Neurofisiologia Sperimentale e Neuroanatomia, Ist. Naz. Neurologico “C. Besta”, Milano.</li> </ul>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Co-autrice di un atlante di elettroencefalografia multimediale, <i>“PEEG nelle epilessie: atlante interattivo”</i> prodotto dalla Lega Italiana contro l'Epilessia, distribuito come CD rom in oltre 1000 copie</li> </ul>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Incarico per collaborazione alla ricerca nell'ambito del progetto Ministeriale (ex-40%) dal titolo <i>“Caratterizzazione Clinica, strumentale e prognostica delle epilessie temporali mesiali”</i>. Durata: dal 20.12.2004 al 20.11.2005</li> </ul>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PRIN MIUR 2006 prot. 2006061871 <i>“Caratterizzazione clinica, genetica ed evolutiva dei fenomeni epilettici nel sonno e dei disturbi dell'arousal”</i> (coordinatore nazionale Prof. P. Montagna). Durata: dal 09/02/2007 al 09/02/2008. Ha partecipato in qualità di personale facente parte</li> </ul>

	dell'U.O. locale (responsabile Prof. P. Montagna) al progetto sulla <i>"Definizione e validazione dei criteri clinici e video-poligrafici per la diagnosi differenziale tra le crisi epilettiche ad insorgenza dal lobo frontale e le parassonie"</i>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Progetto GR-2009-1574072 <i>"Classical and innovative strategies for the identification of genetic defects at the basis of rare forms of partial epilepsy"</i>. Ministero della Salute, Ricerca Finalizzata 2009, Coord. Scientifico Dr. Pippucci. Nell'ambito di tale progetto la Dott.ssa Francesca Bisulli è responsabile scientifico dell' Unità Operativa 2. Durata 36 mesi. Ha ricevuto un Finanziamento di 16.310,00 Euro</li> </ul>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 2013 LICE Comm Genetica. <i>Identificazione di nuovi geni responsabili dell'epilessia frontale notturna Studio clinico e genetico di famiglie italiane negative per mutazioni dei geni codificanti i recettori nicotinici neuronali dell'Acetilcolina</i>. Proponenti del progetto: F. Bisulli, L. Licchetta, C. Marini*, A. Gambardella§, M. Seri°, T. Pippucci°, R. Guerrini*, P. Tinuper. Finanziamento: 15.000 Euro</li> </ul>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Progetto Telethon 2013 <i>"In-depth clinical and genetic study of familial and sporadic patients with Nocturnal Frontal Lobe Epilepsy (NFLE): identification of new genes by WES in 192 cases negative for mutations in the neuronal nicotinic acetylcholine receptor subunits genes."</i> (euro 442.850) collaborator alla ricerca</li> </ul>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Ha richiesto ed ottenuto finanziamenti per la Ricerca Fondamentale Orientata (RFO): . RFO 2007: € 2.208 RFO 2008: € 3.451 RFO 2009: € 3.037 RFO 2010: € 3.378 RFO 2011: € 6.000 fascia A RFO 2012: € 7.464 fascia A</li> </ul>
Trasferimento tecnologico	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Borsa di Ricerca Spinner per il Piano di Intervento Personalizzato di Ricerca e Sviluppo Precompetitivo e di Trasferimento Tecnologico, prot n 337/04, dal titolo "Sviluppo di una cartella clinica multimediale interattiva per la complessa raccolta dati a scopo diagnostico, per la gestione e la cura dei pazienti con epilessia". Durata 12 mesi.</li> <li>• Successivamente il Dip di Scienze Neurologiche ha stipulato un Contratto di Ricerca con Delta informatica s.r.l. (Prot n 205, 16.4.2010) nell'ambito del bando PRRIIT del 2 luglio 2008 finalizzato alla realizzazione di un software per la gestione di banche dati clinici diagnostici e referti in ambito neurologico, designando la dott.ssa Bisulli quale responsabile scientifico del progetto. La Delta srl ha finanziato tale progetto per 10.000 euro.</li> </ul>
Conseguimento di premi e riconoscimenti nazionali ed internazionali per attività di ricerca:	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>"Premio cultura per meriti scientifici"</b> di 1.800.000 lire dalla lega Italiana contro l'epilessia-onlus in relazione all'elaborato <i>"Epilessia parziale con sintomi uditivi: studio di una famiglia non legata al cromosoma 10q"</i> presentato in occasione del Congresso Nazionale LICE, Palermo, 13-16 Giugno 2001.</li> </ul>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Premio progetto Giovani</b> della Società Italiana di Neurologia in occasione del Congresso Nazionale della società, Napoli, 14-18 settembre 2002</li> </ul>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Bursary Award</b> of the 5<sup>th</sup> European Congress on Epileptology (250,00 €), in relazione all'elaborato <i>"Clinical and prognostic characteristics of partial epilepsy with auditory symptoms: sporadic versus familial cases"</i>; Madrid October 6-10, 2002</li> </ul>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>"Premio cultura per meriti scientifici"</b> di 285,00 € dalla Lega Italiana contro l'epilessia-onlus in relazione all'elaborato <i>"Epilessia parziale con sintomi uditivi: una sindrome epilettica ad evoluzione benigna. Studio clinico genetico e prognostico in 52 casi sporadici"</i> presentato in occasione del Congresso Nazionale LICE,</li> </ul>

	Cagliari, 28-31 Maggio 2003.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• “<b>Premio cultura per meriti scientifici</b>” di 1.000,00 € dalla Lega Italiana contro l’epilessia-onlus in relazione all’elaborato “<i>Epilessia parziale con sintomi uditivi: una sindrome epilettica ad evoluzione benigna. Studio clinico genetico e prognostico in 52 casi sporadici</i>” presentato in occasione del Congresso Nazionale LICE, Cagliari, 28-31 Maggio 2003.</li> </ul>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• “<b>Premio cultura per meriti scientifici</b>” di 1.000,00 € dalla Lega Italiana contro l’epilessia-onlus in relazione all’elaborato “<i>Mutazione de novo (1420 C→T) del gene LGI1 in un caso sporadico di epilessia parziale con sintomi uditivi</i>” presentato in occasione del Congresso Nazionale LICE, Milano, 19-22 Settembre 2004.</li> </ul>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• “<b>Premio cultura per meriti scientifici</b>” di 1.000,00 € dalla Lega Italiana contro l’epilessia-onlus in relazione all’elaborato “<i>Studio sulla frequenza di parassonie nei pazienti affetti da epilessia frontale notturna (EFN) e nei loro familiari.</i>” presentato in occasione del Congresso Nazionale LICE, Bari, 18-21 Maggio 2005.</li> </ul>
Pubblicazioni SCIENTIFICHE	
	Lavori in extenso su riviste internazionali 78 Lavori in extenso su riviste italiane 2 Capitoli di Libro 7 Abstract e Atti Nazionali e Internazionali oltre 300
<b>IF</b>	LAVORI IN EXTENSO <span style="float: right;">A</span>
<b>1.006</b>	<b>1.A</b> Salvi F, Bernardi B, Mascalchi M, <b>Bisulli F</b> , Zonari P, Foschini MP, Dina R. <i>Gaze-evoked amaurosis heralding orbital angiomyoma. Case Report Ital J Neurol.Sci</i> 1997; 18: 31-34
	<b>2.A</b> <b>Bisulli F</b> , Foschini MP, Dallera P, Gaist G. <i>Expanding lesions of the orbit: multicase review. Pathologica</i> 1997; 89: 256-263.
<b>1.165</b>	<b>3.A</b> Meletti S, Tinuper P, <b>Bisulli F</b> , Santucci M. <i>Epileptic negative myoclonus and brief asymmetric tonic seizures. A supplementary sensorimotor area involvement for both negative and positive motor phenomena. Epileptic Disord</i> 2000; 2: 163-7
<b>9.915</b>	<b>4.A</b> Tinuper P, <b>Bisulli F</b> , Cerullo A, Carcangiu R, Marini C, Pierangeli G, Cortelli P. <i>Ictal bradycardia in partial epileptic seizures: Autonomic investigation in three cases and literature review. Brain.</i> 2001; 124: 2361-71
<b>1.165</b>	<b>5.A</b> <b>Bisulli F</b> , Baruzzi A, Rosati A, Riva R, Avoni P, Cerullo A, Tinuper P. <i>Efficacy of lamotrigine add-on therapy in severe partial epilepsy in adults with drop seizures and secondary bilateral synchrony on EEG. Epileptic Disord</i> 2001; 3: 151-6
<b>1.165</b>	<b>6.A</b> <b>Bisulli F</b> , Tinuper P, Marini C, Avoni P, Carraro G, Nobile C. <i>Partial Epilepsy with prominent auditory symptoms: Study of a family not linked to chromosome 10q. Epil Disord</i> 2002; 3: 183-7
<b>3.909</b>	<b>7.A</b> <b>Bisulli F</b> , Volpi L, Meletti S, Rubboli G, Franzoni E, Moscano M, d’Orsi G, Tassinari CA. <i>Ictal Pattern of EEG and muscular activation in symptomatic infantile spasms: a videopoligraphic and Computer analysis. Epilepsia</i> 2002; 43: 1559-1563
<b>3.909</b>	<b>8.A</b> Michelucci R, Poza JJ, Sofia V, Feo MR, Binelli S, <b>Bisulli F</b> , Scudellaro E, Simionati B, Zimbello R, D’Orsi G, Passarelli D, Avoni P, Avanzini G, Tinuper P, Biondi R, Valle G, Mautner VF, Stephani U, Tassinari CA, Moschonas NK, Siebert R, Munain AL, Perez-Tur J, Nobile C. <i>Autosomal Dominant Lateral Temporal Epilepsy: Clinical Spectrum, New Epitempin Mutations, and Genetic Heterogeneity in Seven European Families. Epilepsia</i> 2003; 44: 1289-1297
<b>1.165</b>	<b>9.A</b> Tinuper P, d’Orsi G, <b>Bisulli F</b> , Zaniboni A, Piraccini A, Bernardi B, Baruzzi A. <i>Malformation of cortical development in adult patients. Epileptic Disord</i> 2003; 5 (Suppl 2): S85-90.

2.004	<b>10.A</b> Bianchi A, Viaggi S, Chirossi E, <b>the LICE Episcreeen group</b> . <i>Family study of epilepsy in first degree relatives: data from the Italian Episcreeen study</i> . <i>Seizure</i> 2003; 12: 203-210
3.909	<b>11.A</b> Michelucci R, Gardella E, de Haan GJ, <b>Bisulli F</b> , Zaniboni A, Cantalupo G, Tassinari CA, Tinuper P, Nobile C, Nichelli P, Kasteleijn-Nolst Trenite DG. <i>Telephome-induced seizures: a new type of reflex epilepsy</i> . <i>Epilepsia</i> 2004; 45: 280-3
1.165	<b>12.A</b> Tinuper P, Grassi C, <b>Bisulli F</b> , Provini F, Plazzi G, Zoni E, Lugaresi E. <i>Split-screen synchronized display. A useful video-EEG technique for studying paroxysmal phenomena</i> . <i>Epileptic Disord</i> 2004; 6: 27-30.
4.924	<b>13.A</b> d'Orsi G, Tinuper P, Bernardi B, Zaniboni A, <b>Bisulli F</b> , Riva R, Rubboli G, Michelucci R, Volpi L, Tassinari CAT, Baruzzi A. <i>A Clinical features and long-term outcome of epilepsy in periventricular nodular heterotopia. Simple compared with plus forms</i> . <i>J Neurol Neurosurg Psychiatry</i> 2004; 75: 873-878
9.915	<b>14.A</b> <b>Bisulli F</b> , Tinuper P, Avoni P, Striano P, Striano S, d'Orsi G, Vignatelli L, Bagattin A, Scudellaro E, Florindo I, Nobile C, Tassinari CA, Baruzzi A, Michelucci R. <i>Idiopathic partial epilepsy with auditory features (IPEAF): a clinical and genetic study of 53 sporadic cases</i> . <i>Brain</i> 2004; 127: 1343-1352
11.193	<b>15.A</b> <b>Bisulli F</b> , Tinuper P, Scudellaro E, Naldi I, Bagattin A, Avoni P, Michelacci R, Nobile C. <i>A de novo LGI1 mutation in sporadic partial epilepsy with auditory features</i> . <i>Ann Neurol</i> 2004; 56: 455-6
3.578	<b>16.A</b> Vignatelli L, <b>Bisulli F</b> , Zaniboni A, Naldi I, Fares JE, Provini F, Vetrugno R, Plazzi G, Tinuper P, Montagna P. <i>Interobserver reliability of ICSD-R minimal diagnostic criteria for the parasomnias</i> . <i>J Neurol</i> 2005; 252: 712-717
1.412	<b>17.A</b> Tinuper P, Provini F, <b>Bisulli F</b> , Lugaresi E. <i>Hyperkinetic manifestations in nocturnal frontal lobe epilepsy. Semiological features and physiopathological hypothesis</i> . <i>Neurol Sci</i> 2005;26 (Suppl 3):s210-4.
1.412	<b>18.A</b> Albani F, Baruzzi A; "PRIMO" Study Group (including <b>Bisulli F</b> ). <i>Oxcarbazepine long-term treatment retention in patients switched over from carbamazepine</i> . <i>Neurol Sci</i> . 2006 Jul;27(3):173-5. PubMed PMID: 16897629.
8.249	<b>19.A</b> <b>EURAP Study Group</b> (including <b>Bisulli F</b> ). <i>Seizure control and treatment in pregnancy: observations from the EURAP epilepsy pregnancy registry</i> . <i>Neurology</i> . 2006; 66: 354-60.
3.909	<b>20.A</b> Contin M, Albani F, Ambrosetto G, Avoni P, <b>Bisulli F</b> , Riva R, Tinuper P, Baruzzi A. <i>Variation in lamotrigine plasma concentrations with hormonal contraceptive monthly cycles in patients with epilepsy</i> <i>Epilepsia</i> 2006; 47: 1643-9
2.241	<b>21.A</b> Ayerdi-Izquierdo A, Stavrides G, Sellés-Martínez JJ, Larrea L, Giorgia B, López de Munain A, <b>Bisulli F</b> , Martí-Masso JF, Michelucci R, Poza JJ, Tinuper P, Stephani U, Striano P, Striano S, Staub E, Sarafidou T, Hinzmann B, Moschonas N, Siebert R, Deloukas P, Nobile, Pérez-Tur JJ. <i>Genetic analysis of the LGI/Epitempin gene family in sporadic and familial lateral temporal epilepsy</i> . <i>Epilepsy Res</i> 2006;70:118-26
3.909	<b>22.A</b> Gardella E, Tinuper P, Marini C, Guerrini R, Parrini E, <b>Bisulli F</b> , Liguori R, Montagna P, Lugaresi E. <i>Autosomal dominant early onset cortical myoclonus, photic-induced myoclonus and epilepsy in a large pedigree</i> . <i>Epilepsia</i> 2006; 47: 1643-9
3.909	<b>23.A</b> Florindo I, <b>Bisulli F</b> , Pittau F, Naldi I, Striano P, Striano S, Michelucci R, Testoni S, Baruzzi A, Tinuper P. <i>Lateralizing value of the auditory aura in partial seizures</i> . <i>Epilepsia</i> . 2006;47 (Suppl 5):68-72.
3.909	<b>24.A</b> Vignatelli L, <b>Bisulli F</b> , Naldi I, Ferioli S, Pittau F, Provini F, Plazzi G, Vetrugno R, Montagna P, Tinuper P. <i>Excessive daytime sleepiness and subjective sleep quality in patients with nocturnal frontal lobe epilepsy: a case-control study</i> . <i>Epilepsia</i> . 2006;47 (Suppl 5):73-7.
8.681	<b>25.A</b> Tinuper P, Provini F, <b>Bisulli F</b> , Vignatelli L, Plazzi G, Vetrugno R, Montagna P, Lugaresi E. <i>Movement disorders in sleep: Guidelines for differentiating epileptic from non-epileptic motor phenomena arising from sleep</i> . <i>Sleep Med Rev</i> . 2007; 11,



	255-267.
3.909	<b>26.A</b> Vignatelli L, <b>Bisulli F</b> , Provini F, Naldi I, Pittau F, Zaniboni A, Montagna P, Tinuper P. <i>Interobserver Reliability of Video Recording in the Diagnosis of Nocturnal Frontal Lobe Seizures</i> . <i>Epilepsia</i> . 2007;48:1506-11.
3.909	<b>27.A</b> Tinuper P, <b>Bisulli F</b> , Provini F, Vignatelli L, Montagna P, Lugaresi L. <i>Parasomnias versus epilepsy: common grounds and a need to change the approach to the problem</i> . <i>Epilepsia</i> . 2007 ;48:1033-4
8.249	<b>28. A</b> Michelucci R, Mecarelli O, Bovo G, <b>Bisulli F</b> , Testoni S, Striano P, Striano S, Tinuper P, Nobile C. <i>A de novo LGI1 mutation causing idiopathic partial epilepsy with telephone-induced seizures</i> . <i>Neurology</i> . 2007;68:2150-1.
1.037	<b>29. A</b> Albani F, <b>Bisulli F</b> , Bartzeghgi M, Turrini R, Baruzzi A; SECONDO Study Group. <i>Multicentre observational study evaluating immediate and progressive switching from carbamazepine to oxcarbazepine in patients with epilepsy</i> . <i>Funct Neurol</i> . 2007;22: 111-5.
8.249	<b>30. A</b> Tessa C, Michelucci R, Nobile C, Giannelli M, Della Nave R, Testoni S, Bianucci D, Tinuper P, <b>Bisulli F</b> , Sofia V, De Feo MR, Giallonardo AT, Tassinari CA, Mascaldi M. <i>Structural anomaly of left lateral temporal lobe in epilepsy due to mutated LGI1</i> . <i>Neurology</i> . 2007; 69: 1298-300.
8.249	<b>31.A</b> Rubboli G., <b>Bisulli F</b> , MichelucciR, Meletti S., Ribani M.A., Cortelli P., Naldi I., P. Riguzzi, Tassinari C.A., Tinuper P, <i>Sudden falls due to seizure-induced cardiac asystole in drug-resistant focal epilepsy</i> . <i>Neurology</i> . 2008;70:1933-5.
2.026	<b>32.A</b> Bovo G, Diani E, <b>Bisulli F</b> , Di Bonaventura C, Striano P, Gambardella A, Ferlazzo E, Egeo G, Mecarelli O, Elia M, Bianchi A, Bortoluzzi S, Vettori A, Aguglia U, Binelli S, De Falco A, Coppola G, Gobbi G, Sofia V, Striano S, Tinuper P, Giallonardo AT, Michelucci R, Nobile C. <i>Analysis of LGI1 promoter sequence, PDYN and GABBR1 polymorphisms in sporadic and familial lateral temporal lobe epilepsy</i> . <i>Neurosci Lett</i> . 2008;436:23-6.
1.844	<b>33.A</b> Piazzini A, Beghi E, Turner K, Ferraroni M; the LICE Quality of Life Group (Including <b>Bisulli F</b> ). <i>Health-related quality of life in epilepsy: Findings obtained with a new Italian instrument</i> . <i>Epilepsy Behav</i> 2008; 13: 119-26.
	<b>34.A</b> Montagna P, Provini F, <b>Bisulli F</b> , Tinuper P, <i>Nocturnal Epileptic seizures versus the arousal parasomnias</i> . <i>Somnologie</i> 2008; 12: 25-37
2.241	<b>35.A</b> Diani E, Di Bonaventura C, Mecarelli O, Gambardella A, Elia M, Bovo G, <b>Bisulli F</b> , Pinardi F, Binelli S, Egeo G, Castellotti B, Striano P, Striano S, Bianchi A, Ferlazzo E, Vianello V, Coppola G, Aguglia U, Tinuper P, Giallonardo AT, Michelucci R, Nobile C. <i>Autosomal dominant lateral temporal epilepsy: absence of mutations in ADAM22 and Kv1 channel genes encoding LGI1-associated proteins</i> . <i>Epilepsy Res</i> . 2008;80:1-8.
3.033	<b>36.A</b> Matà S, Muscas GC, Naldi I, Rosati E, Paladini S, Cruciatti B, <b>Bisulli F</b> , Paganini M, Mazzi G, Sorbi S, Tinuper P. <i>Non-paraneoplastic limbic encephalitis associated with anti-glutamic acid decarboxylase antibodies</i> . <i>J Neuroimmunol</i> . 2008; 199: 155-9
1.844	<b>37.A</b> Pittau F, Tinuper P, <b>Bisulli F</b> , Naldi I, Cortelli P, Bisulli A, Stipa C, Cevolani D, Agati R, Leonardi M, Baruzzi A. <i>Videopolygraphic and functional MRI study of musicogenic epilepsy. A case report and literature review</i> . <i>Epilepsy Behav</i> . 2008; 13: 685-92
3.909	<b>38.A</b> Pittau F, <b>Bisulli F</b> , Mai R, Fares JE, Vignatelli L, Labate A, Naldi I, Avoni P, Parmeggiani A, Santucci M, Capannelli D, Di Vito L, Gambardella A, Baruzzi A, Tinuper P. <i>Prognostic factors in patients with mesial temporal lobe epilepsy</i> . <i>Epilepsia</i> . 2009 Jan;50 Suppl 1:41-4
3.148	<b>39.A</b> Giulioni M, Rubboli G, Marucci G, Martinoni M, Volpi L, Michelucci R, Marliani AF, <b>Bisulli F</b> , Tinuper P, Castana L, Sartori I, Calbucci F. <i>Seizure outcome of epilepsy surgery in focal epilepsies associated with temporomesial glioneuronal tumors: lesionectomy compared with tailored resection</i> . <i>J Neurosurg</i> . 2009 Dec;111(6):1275-82.
11.202	<b>40.A</b> Giorda R, Bonaglia MC, Beri S, Fichera M, Novara F, Magini P, Urquhart J, Sharkey FH, Zucca C, Grasso R, Marelli S, Castiglia L, Di Benedetto D,

	Musumeci SA, Vitello GA, Failla P, Reitano S, Avola E, <b>Bisulli F</b> , Tinuper P, Mastrangelo M, Fiocchi I, Spaccini L, Torniero C, Fontana E, Lynch SA, Clayton-Smith J, Black G, Jonveaux P, Leheup B, Seri M, Romano C, dalla Bernardina B, Zuffardi O. <i>Complex segmental duplications mediate a recurrent dup(X)(p11.22-p11.23) associated with mental retardation, speech delay, and EEG anomalies in males and females.</i> Am J Hum Genet. 2009 Sep;85(3):394-400
3.909	<b>41.A</b> Eurap Study Group (Including <b>Bisulli F</b> ). <i>Utilization of antiepileptic drugs during pregnancy: comparative patterns in 38 countries based on data from the EURAP registry.</i> Epilepsia. 2009 Oct;50(10):2305-9.
3.909	<b>42.A</b> Canevini MP, De Sarro, G, Galimberti CA, Gatti G, Licchetta L, Malerba A, Muscas G, La Neve A, Striano P, Perucca E and on behalf of the SOPHIE Study Group (Including <b>Bisulli F</b> ), <i>Relationship between adverse effects of antiepileptic drugs, number of coprescribed drugs, and drug load in a large cohort of consecutive patients with drug-refractory epilepsy.</i> Epilepsia 2010;51:797–804. doi: 10.1111/j.1528-1167.2010.02520.x
3.909	<b>43.A</b> Alexandre V Jr, Capovilla G, Fattore C, Franco V, Gambardella A, Guerrini R, La Briola F, Ladogana M, Rosati E, Specchio LM, Striano S, Perucca E; on behalf of the SOPHIE Study Group (Including <b>Bisulli F</b> ). <i>Characteristics of a large population of patients with refractory epilepsy attending tertiary referral centers in Italy.</i> Epilepsia. 2010 Feb 3. [Epub ahead of print]
1.165	<b>44.A</b> Broli M, Provini F, Naldi I, <b>Bisulli F</b> , Sama C, Baruzzi A, Tinuper P, Riva R. <i>Unexpected gamma glutamyltransferase rise increase during levetiracetam monotherapy.</i> Epileptic Disord. 2010 Feb 16. [Epub ahead of print] PubMed MID:20159672.
3.909	<b>45. A</b> Tinuper P, <b>Bisulli F</b> , Provini F, Lugaresi E. <i>Familial frontal lobe epilepsy and its relationship with other nocturnal paroxysmal events.</i> Epilepsia, 51(Suppl. 1):51–53, 2010 doi: 10.1111/j.1528-1167.2009.02446.x
3.909	<b>46.A</b> <b>Bisulli F</b> , Vignatelli L, Naldi I, Provini F, Plazzi G, Licchetta L, Ferioli S, Di Vito L, Montagna P, Tinuper P. <i>Increased frequency of arousal parasomnias in families with nocturnal frontal lobe epilepsy: a common mechanism?</i> Epilepsia. 2010 Sep;51(9):1852-60. doi: 10.1111/j.1528-1167.2010.02581.x.
1.165	<b>47.A</b> Di Vito L, Naldi I, <b>Bisulli F</b> , Licchetta L, Mostacci B, Tinuper P. <i>A seizure response dog: video recording of reacting behaviour during repetitive prolonged seizures.</i> Epileptic Disord 2010 Jun;12(2):142-5. Epub 2010 May 26.2010
2.241	<b>48.A</b> Busolin G, Malacrida S, <b>Bisulli F</b> , Striano P, Di Bonaventura C, Egeo G, Pasini E, Cianci V, Ferlazzo E, Bianchi A, Coppola G, Elia M, Mecarelli O, Gobbi G, Casellato S, Marchini M, Binelli S, Freri E, Granata T, Posar A, Parmeggiani A, Vigliano P, Boniver C, Aguglia U, Striano S, Tinuper P, Giallonardo AT, Michelucci R, Nobile C. <i>Association of intronic variants of the KCNB1 gene with lateral temporal epilepsy.</i> Epilepsy Res. 2011 Mar;94(1-2):110-6. Epub 2011 Feb18. PubMed PMID: 21333500.
23.917	<b>49.A</b> Tomson T, Battino D, Bonizzoni E, Craig J, Lindhout D, Sabers A, Perucca E, Vajda F; EURAP study group (including: <b>Bisulli F</b> , Mostacci B, Tinuper P, et al.). <i>Dose-dependent risk of malformations with antiepileptic drugs: an analysis of data from the EURAP epilepsy and pregnancy registry.</i> Lancet Neurol. 2011 Jul;10(7):609-17
2.241	<b>50.A</b> Giordano L, Vignoli A, Accorsi P, Galli J, Pezzella M, Traverso M, Battaglia S, Baglietto MG, Beccaria F, Cerminara C, Gambarà S, Del Giudice E, Crichiutti G, <b>Bisulli F</b> , Pinci M, Tinuper P, Briatore E, Calzolari S, Coppola A, Canevini MP, Capovilla G, Striano S, Zara F, Minetti C, Striano P. <i>A clinical and genetic study of 33 new cases with early-onset absence epilepsy.</i> Epilepsy Res. 2011 Aug;95(3):221-6.
1.412	<b>51.A</b> Licchetta L, <b>Bisulli F</b> , Di Vito L, La Morgia C, Naldi I, Volta U, Tinuper P, <i>Epilepsy in coeliac disease: not just a matter of calcifications.</i> Neurol Sci 2011 DOI 10.1007/s10072-011-0629-x
1.165	<b>52.A</b> Broli M, <b>Bisulli F</b> , Mastrangelo M, Fontana E, Fiocchi I, Zucca C, Bonaglia

	MC, Buono S, Musumeci SA, Romano C, Reitano S, Savio M, Vitello GA, Bernardi B, Cevolani D, Agati R, Poda R, Gallassi R, Giorda R, Zuffardi O, Bernardina BD, Seri M, Tinuper P. <i>Definition of the neurological phenotype associated with dup (X)(p11.22-p11.23)</i> . <i>Epileptic Disord</i> . 2011 Sep;13(3):240-51.
2.241	<b>53.A</b> Mostacci B, <b>Bisulli F</b> , Alvisi L, Licchetta L, Baruzzi A, Tinuper P. <i>Ictal characteristics of psychogenic nonepileptic seizures: what we have learned from video/EEG recordings--a literature review</i> . <i>Epilepsy Behav</i> . 2011 Oct;22(2):144-53.
3.909	<b>54.A</b> Luoni C, <b>Bisulli F</b> , Canevini MP, De Sarro G, Fattore C, Galimberti CA, Gatti G, La Neve A, Muscas G, Specchio LM, Striano S, Perucca E; SOPHIE Study Group. <i>Determinants of health-related quality of life in pharmacoresistant epilepsy: results from a large multicenter study of consecutively enrolled patients using validated quantitative assessments</i> . <i>Epilepsia</i> . 2011 Dec;52(12):2181-91. doi: 10.1111/j.1528-1167.2011.03325.x.
3.487	<b>55.A</b> Provini F, Tinuper P, <b>Bisulli F</b> , Lugaresi E. <i>Arousal disorders</i> . <i>Sleep Med</i> . 2011 Dec;12 Suppl 2:S22-6. PubMed PMID: 22136894.
3.487	<b>56.A</b> <b>Bisulli F</b> , Vignatelli L, Provini F, Leta C, Lugaresi E, Tinuper P. <i>Parasomnias and nocturnal frontal lobe epilepsy (NFLE): lights and shadows-controversial points in the differential diagnosis</i> . <i>Sleep Med</i> . 2011 Dec;12 Suppl 2:S27-32. PubMed PMID: 22136895
3.487	<b>57.A</b> Tinuper P, <b>Bisulli F</b> , Provini F, Montagna P, Lugaresi E. <i>Nocturnal Frontal Lobe Epilepsy: new pathophysiological interpretations</i> . <i>Sleep Med</i> . 2011 Dec;12 Suppl 2:S39-42. PubMed PMID: 22136898.
3.487	<b>58.A</b> <b>Bisulli F</b> , Vignatelli L, Naldi I, Pittau F, Provini F, Plazzi G, Stipa C, Leta C, Montagna P, Tinuper P. <i>Diagnostic accuracy of a structured interview for nocturnal frontal lobe epilepsy (SINFLE): A proposal for developing diagnostic criteria</i> . <i>Sleep Med</i> . 2012 Jan;13(1):81-7. Epub 2011 Dec 3. PubMed PMID: 22137114.
3.909	<b>59.A</b> EPICURE Consortium, Leu C, de Kovel CG, Zara F, Striano P, Pezzella M, Robbiano A, Bianchi A, <b>Bisulli F</b> , Coppola A, Giallonardo AT, Beccaria F, Trenité DK, Lindhout D, Gaus V, Schmitz B, Janz D, Weber YG, Becker F, Lerche H, Kleefuß-Lie AA, Hallman K, Kunz WS, Elger CE, Muhle H, Stephani U, Möller RS, Hjalgrim H, Mullen S, Scheffer IE, Berkovic SF, Everett KV, Gardiner MR, Marini C, Guerrini R, Lehesjoki AE, Siren A, Nabbout R, Baulac S, Leguern E, Serratosa JM, Rosenow F, Feucht M, Unterberger I, Covanis A, Suls A, Weckhuysen S, Kaneva R, Caglayan H, Turkdogan D, Baykan B, Bebek N, Ozbek U, Hempelmann A, Schulz H, Rüschenhoff F, Trucks H, Nürnberg P, Avanzini G, Koeleman BP, Sander T. <i>Genome-wide linkage meta-analysis identifies susceptibility loci at 2q34 and 13q31.3 for genetic generalized epilepsies</i> . <i>Epilepsia</i> . 2012 Feb;53(2):308-18. doi: 10.1111/j.1528-1167.2011.03379.x.
0.572	<b>60.A</b> Giullioni M, Martinoni M, Naldi I, <b>Bisulli F</b> , Pozzati E, Tinuper P. <i>Successful removal and reimplant of vagal nerve stimulator device after 10 years</i> . <i>Ann Indian Acad Neurol</i> 2012;15:128-9
3.487	<b>61.A</b> Calandra-Buonaura G, Toschi N, Provini F, Corazza I, <b>Bisulli F</b> , Barletta G, Vandi S, Montagna P, Guerrini M, Tinuper P, Cortelli P. <i>Physiologic autonomic arousal heralds motor manifestations of seizures in nocturnal frontal lobe epilepsy: implications for pathophysiology</i> . <i>Sleep Med</i> . 2012 Mar;13(3):252-62. Epub 2012 Feb 15. PubMed PMID: 22341903.
	<b>62.A</b> Provini F, <b>Bisulli F</b> , Tinuper P. <i>Nocturnal Frontal Lobe Epilepsies: diagnostic and therapeutic challenges for sleep specialists</i> . <i>Sleep Medicine Clinics</i> 2012;7:105-112
3.909	<b>63.A</b> Tinuper P, <b>Bisulli F</b> , Provini F. <i>The parasomnias: Mechanisms and treatment</i> . <i>Epilepsia</i> . 2012 Dec;53 Suppl 7:12-9. doi: 10.1111/j.1528-1167.2012.03710.x. PubMed PMID: 23153205.61.
2.241	<b>64.A</b> Naldi I, <b>Bisulli F</b> , Vignatelli L, Licchetta L, Pittau F, Di Vito L, Mostacci B, Menghi V, Provini F, Montagna P, Tinuper P. <i>Tobacco habits in nocturnal frontal lobe epilepsy</i> . <i>Epilepsy Behav</i> . 2013 Jan;26(1):114-7. doi:10.1016/j.yebeh.2012.10.014.

	Epub 2012 Dec 12. PubMed PMID: 23246147.
3.730	<b>65.A</b> Visani M, de Biase D, Marucci G, Taccioli C, Baruzzi A, Pession A; PERNO Study Group (including <b>Bisulli F</b> ). <i>Definition of miRNAs expression profile in glioblastoma samples: the relevance of non-neoplastic brain reference</i> . PLoS One. 2013;8(1):e55314. doi: 10.1371/journal.pone.0055314. Epub 2013 Jan 29. PMID:23383149[PubMed - in process]
3.148	<b>66.A</b> Giulioni M, Marucci G, Martinoni M, Volpi L, Riguzzi P, Marliani F, <b>Bisulli F</b> , Tinuper P, Tassinari CA, Michelucci R, Rubboli G. <i>Seizure outcome in surgically treated drug-resistant mesial temporal lobe epilepsy based on the recent histopathological classifications</i> . J Neurosurg. 2013 Jul;119(1):37-47. doi: 10.3171/2013.3.JNS122132. Epub 2013 May 3. PubMed PMID: 23641822.
35.209	<b>67.A</b> Dibbens LM, de Vries B, Donatello S, Heron SE, Hodgson BL, Chintawar S, Crompton DE, Hughes JN, Bellows ST, Klein KM, Callenbach PM, Corbett MA, Gardner AE, Kivity S, Iona X, Regan BM, Weller CM, Crimmins D, O'Brien TJ, Guerrero-López R, Mulley JC, Dubeau F, Licchetta L, <b>Bisulli F</b> , Cossette P, Thomas PQ, Gecz J, Serratosa J, Brouwer OF, Andermann F, Andermann E, van den Maagdenberg AM, Pandolfo M, Berkovic SF, Scheffer IE. <i>Mutations in DEPDC5 cause familial focal epilepsy with variable foci</i> . Nat Genet. 2013 May;45(5):546-51. doi: 10.1038/ng.2599. Epub 2013 Mar 31. PubMed PMID: 23542697.
3.909	<b>68.A</b> Licchetta L, Pippucci T, <b>Bisulli F</b> , Cantalupo G, Magini P, Alvisi L, Baldassari S, Martinelli P, Naldi I, Vanni N, Liguori R, Seri M, Tinuper P. <i>A novel pedigree with familial cortical myoclonic tremor and epilepsy (FCMTE): clinical characterization, refinement of the FCMTE2 locus, and confirmation of a founder haplotype</i> . Epilepsia. 2013 Jul;54(7):1298-306. doi: 10.1111/epi.12216. Epub 2013 May 11. Erratum in: Epilepsia. 2013 Sep;54(9):1709. PubMed PMID: 23663087.
3.909	<b>69.A</b> Michelucci R, Pasini E, Malacrida S, Striano P, Bonaventura CD, Pulitano P, <b>Bisulli F</b> , Egeo G, Santulli L, Sofia V, Gambardella A, Elia M, de Falco A, Neve AL, Banfi P, Coppola G, Avoni P, Binelli S, Boniver C, Pisano T, Marchini M, Dazzo E, Fanciulli M, Bartolini Y, Riguzzi P, Volpi L, de Falco FA, Giallonardo AT, Mecarelli O, Striano S, Tinuper P, Nobile C. <i>Low penetrance of autosomal dominant lateral temporal epilepsy in Italian families without LGI1 mutations</i> . Epilepsia. 2013 Jul;54(7):1288-97. doi: 10.1111/epi.12194. Epub 2013 Apr 26. PubMed PMID: 23621105.
1.165	<b>70.A</b> Fabbri M, Marini C, <b>Bisulli F</b> , Di Vito L, Elia A, Guerrini R, Mei D, Tinuper P. <i>Clinical and polygraphic study of familial paroxysmal kinesigenic dyskinesia with PRRT2 mutation</i> . Epileptic Disord. 2013 Jun;15(2):123-7. doi: 10.1684/epd.2013.0569. PubMed PMID: 23771590.
3.909	<b>71.A</b> Michelucci R, Pasini E, Meletti S, Fallica E, Rizzi R, Florindo I, Chiari A, Monetti C, Cremonini AM, Forlivesi S, Albani F, Baruzzi A; PERNO Study Group (including <b>Bisulli F</b> ). <i>Epilepsy in primary cerebral tumors: the characteristics of epilepsy at the onset (results from the PERNO study--Project of Emilia Romagna Region on Neuro-Oncology)</i> . Epilepsia. 2013 Oct;54 Suppl 7:86-91. doi: 10.1111/epi.12314. Review. PubMed PMID: 24099060.
2.004	<b>72.A</b> Giulioni M, Licchetta L, <b>Bisulli F</b> , Rubboli G, Mostacci B, Marucci G, Martinoni M, Ferri L, Volpi L, Calbucci F, Baruzzi A, Tinuper P. <i>Tailored surgery for drug-resistant epilepsy due to temporal pole encephalocele and microdysgenesis</i> . Seizure. 2014 Feb;23(2):164-6. doi: 10.1016/j.seizure.2013.10.005. Epub 2013 Oct 17. PubMed PMID: 24210057.
8.249	<b>73.A</b> Franceschetti S, Michelucci R, Canafoglia L, Striano P, Gambardella A, Magaouda A, Tinuper P, La Neve A, Ferlazzo E, Gobbi G, Giallonardo AT, Capovilla G, Visani E, Panzica F, Avanzini G, Tassinari CA, Bianchi A, Zara F; Collaborative LICE study group on PMEs (including <b>Bisulli F</b> ). <i>Progressive myoclonic epilepsies: definitive and still undetermined causes</i> . Neurology. 2014 Feb 4;82(5):405-11. doi: 10.1212/WNL.0000000000000077.

3.783	<b>74.A</b> Nobili L, Proserpio P, Combi R, Provini F, Plazzi G, <b>Bisulli F</b> , Tassi L, Tinuper P. <i>Nocturnal frontal lobe epilepsy</i> . Curr Neurol Neurosci Rep. 2014 Feb;14(2):424. doi: 10.1007/s11910-013-0424-6. PubMed PMID: 24395520.
6.701	<b>75.A</b> Visani M, de Biase D, Marucci G, Cerasoli S, Nigrisoli E, Bacchi Reggiani ML, Albani F, Baruzzi A, Pession A; the PERNO study group (including <b>Bisulli F</b> ). <i>Expression of 19 microRNAs in glioblastoma and comparison with other brain neoplasia of grades I-III</i> . Mol Oncol. 2014 Mar;8(2):417-30. doi: 10.1016/j.molonc.2013.12.010.
3.909	<b>76.A Bisulli F</b> , Naldi I, Baldassari S, Magini P, Licchetta L, Castegnaro G, Fabbri M, Stipa C, Ferrari S, Seri M, Gonçalves Silva GE, Tinuper P, Pippucci T. <i>Autosomal dominant partial epilepsy with auditory features: A new locus on chromosome 19q13.11-q13.31</i> . <i>Epilepsia</i> . 2014 Mar 1. doi: 10.1111/epi.12560. [Epub ahead of print]
2.241	<b>77.A</b> Magini P, <b>Bisulli F</b> , Baldassari S, Stipa C, Naldi I, Licchetta L, Menghi V, Tinuper P, Seri M, Pippucci T. <i>LGII microdeletions are not a frequent cause of partial epilepsy with auditory features (PEAF)</i> . <i>Epilepsy Res</i> . 2014 Jul;108(5):972-7. doi: 10.1016/j.eplepsyres.2014.03.005.
11.193	<b>78.A</b> Scheffer IE, Heron SE, Regan BM, Mandelstam S, Crompton DE, Hodgson BL, Licchetta L, Provini F, <b>Bisulli F</b> , Vadlamudi L, Gecz J, Connelly A, Tinuper P, Ricos MG, Berkovic SF, Dibbens LM. <i>Mutations in mammalian target of rapamycin regulator DEPDC5 cause focal epilepsy with brain malformations</i> . <i>Ann Neurol</i> . 2014 Mar 1. doi: 10.1002/ana.24126. [Epub ahead of print]
3.487	<b>79.A</b> Ferri L, <b>Bisulli F</b> , Nobili L, Tassi L, Licchetta L, Mostacci B, Stipa C, Mainieri G, Bernabè G, Provini F, Tinuper P. <i>Auditory aura in nocturnal frontal lobe epilepsy: a red flag to suspect an extra-frontal epileptogenic zone</i> . <i>Sleep Med</i> . 2014 Aug 15. pii: S1389-9457(14)00339-6. doi: 10.1016/j.sleep.2014.06.019. [Epub ahead of print] PubMed PMID: 25224073.
1.165	<b>80.A</b> Licchetta L, <b>Bisulli F</b> , Naldi I, Mainieri G, Tinuper P. <i>Limbic encephalitis with anti-GAD antibodies and Thomsen myotonia: a casual or causal association?</i> <i>Epileptic Disord</i> . 2014 Sep;16(3):362-5. doi: 10.1684/epd.2014.0668. PubMed PMID: 25036107.
	<b>I.F. TOTALE: 345.693</b>
	<b>N.B.</b> Il valore dell'I.F. applicato è quello del JCR Science Edition 2012, tranne per i lavori su riviste per le quali si è cessata la pubblicazione. Per questi ultimi è stato applicato l'ultimo valore di I.F. reperibile sul sito al momento della classificazione.
	<b>Citazioni 1006 (da SCOPUS)</b>
	<b>HIndex 18 (da SCOPUS)</b>
B	LAVORI IN EXTENSO SU RIVISTE ITALIANE
	<b>1.B</b> Lodi L, <b>Bisulli F</b> , Losi L, Zaccheroni V, Simoni P, Solaroli E, Vescini F, Lodi A. <i>Comparazione clinica tra esoftalmo endocrino e non endocrino</i> . <i>Annali di Ottalmologia e Clinica Oculistica</i> 1996; 72: 253-259
	<b>2.B</b> Lodi L, <b>Bisulli F</b> , Lodi L, Zaccheroni V, Simoni P, Tommasoni R, Pascoli A, Lodi A. <i>Gli esoftalmi non endocrini: esame clinico-statistico di una popolazione di 66 soggetti</i> . <i>Annali di Ottalmologia e Clinica Oculistica</i> 1996; 72: 261-264
	CAPITOLI DI LIBRO
	Pittau F, <b>Bisulli F</b> , Stipa C, Naldi I, Licchetta L, Di Vito L, Cevolani D, Agati R, Tinuper P. <i>Cerebral areas involved in music perception: studying musicogenic epilepsy</i> . <i>Music. Composition, Interpretation and Effects</i> ; Nova Science Publishers 2009. Cap. 8.

	Tinuper P, <b>Bisulli F</b> . <i>Autosomal dominant nocturnal frontal lobe epilepsy</i> . In Atlas of Epilepsy. C.P. Panayiotopoulos (ed.), Springer-Verlag London Limited 2010, pp1127-34
	<b>Bisulli F</b> , Tinuper P <i>Le Sindromi Epilettiche</i> . In Neurologia Manzoni GM, Torelli P Esculapio Editore, Bologna 2012
	Tinuper P, <b>Bisulli F</b> . <i>Autosomal dominant nocturnal frontal lobe epilepsy</i> . In “The Causes of Epilepsy”, eds. S. D. Shorvon, F. Andermann, and R. Guerrini. Published by Cambridge University Press. 2011, pp71-74
	Tinuper P, <b>Bisulli F</b> , Provini F, J.D. Geyer, P.R. Carney <i>Treating epilepsy in the presence of sleep disorders</i> . In: Pediatric Epilepsy. NEW YORK: Mc Graw Hill Medical, 2012, p. 343-361, ISBN: 9780071496216
	<b>Bisulli F</b> , Tinuper P. "Parasomnias and Nocturnal Frontal Lobe Epilepsy." Encyclopedia of Sleep and Dreams: The Evolution, Function, Nature, and Mysteries of Slumber. Ed. Patrick McNamara, Deirdre Barrett. Santa Barbara, CA: Greenwood, 2012. ABC-CLIO eBook Collection. Web. 27 Feb 2014.
	Tinuper P, <b>Bisulli F</b> . <i>Sleep Disorders</i> . In: Borderland of Epilepsy Revisited, M. Reuber and SC Schachter, eds. Oxford University Press 2013, pp 127-143
Societa' scientifica di appartenenza	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>LICE</b> (Lega Italiana contro L'Epilessia) dal 1997</li> <li>• <b>SIN</b> (Società Italiana di Neurologia) dal 2002</li> </ul>

In fede

Dott.ssa Francesca Bisulli

