

CORSO FAD SINCRONA

Seminari di Neuropsichiatria Infantile

28 giugno 2021

21 settembre 2021

12 ottobre 2021

26 ottobre 2021

L'evento id 565 – 321511 è stato inserito nel piano formativo per l'anno 2021 dello Studio A&S, Provider ID 565 partecipante al programma nazionale ECM. All'evento sono stati attribuiti 10,5 crediti ECM ed è riservato ad un massimo di 200 partecipanti.

I destinatari dell'attività formativa sono le seguenti figure professionali: Tecnici di neurofisiopatologia, Terapisti della neuro e psicomotricità dell'età evolutiva, Tecnici sanitari di radiologia medica, Psicologi, Dietisti, Educatori Professionali, Fisioterapisti, Infermieri, Infermieri pediatrici, Logopedisti, Tecnici audiometristi e Medici Chirurghi appartenenti alle seguenti discipline: Neurologia, Neuropsichiatria Infantile, Neonatologia, Pediatria, Neurochirurgia, Neuroradiologia, Radiodiagnostica e Neurofisiopatologia.

L'obiettivo formativo dell'evento è: Documentazione Clinica, Percorsi Clinico assistenziali diagnostici e riabilitativi, profili di assistenza- profili di cura. (3)

RESPONSABILE SCIENTIFICO

Prof. Pierangelo Veggiotti

Direttore UOC di Neurologia Pediatrica

Ospedale dei Bambini V.Buzzi, ASST Fatebenefratelli Sacco - Milano

Cattedra di Neuropsichiatria Infantile – DIBIC, Università degli Studi di Milano

PROVIDER ECM & SEGRETERIA ORGANIZZATIVA



Studio A&S S.r.l. - Provider ECM ID 565

Via Bergamo, 8 - 20135 MILANO

Tel.: 025990.2525 - Fax: + 39 02 8718.1593

E-mail: neurologia@studioaes.it

www.studioaes.it

Questo corso è una sessione formativa remota attraverso una piattaforma multimediale dedicata (aula virtuale, webinar), fruibile in diretta tramite connessione ad Internet; questa tipologia di formazione è caratterizzata dalla sincronicità della partecipazione mediante il collegamento dei discenti ad orari prestabiliti dal programma formativo e garantisce un elevato livello di interazione tra il docente/tutor e i discenti i quali possono richiedere di intervenire nelle sessioni e scambiare opinioni ed esperienze con la Faculty.

Per partecipare a questa sessione gli utenti dovranno accedere al corso attraverso la piattaforma web del Provider.

Al termine della Sessione ogni utente dovrà completare l'iter sulla piattaforma compilando il questionario di apprendimento e il test di gradimento per poter concludere l'evento e scaricare l'attestato ECM di partecipazione, maturando il numero di crediti formativi previsti e riconosciuti da Age.Na.S per il corso in oggetto; per terminare queste operazioni il discente avrà a disposizione 72 ore (3giorni) dal momento in cui sarà terminato l'evento.

Trascorso tale termine non sarà più possibile accedere al corso.

L'ottenimento dei crediti è inoltre subordinato al raggiungimento del 75% di risposte esatte al test di valutazione finale e alla presenza effettiva del 100% della durata complessiva dei lavori nelle varie giornate formative.

Il corso sarà effettuabile esclusivamente nei giorni e negli orari previsti, ossia:

28 giugno 2021 dalle ore 15.30 alle ore 17.30

21 settembre 2021 dalle ore 16.00 alle ore 18.00

12 ottobre 2021 dalle ore 16.00 alle ore 17.15

26 ottobre 2021 dalle ore 16.00 alle ore 18.00

Tutte le indicazioni per accedervi saranno presenti sulla piattaforma FAD del Provider.

La piattaforma di erogazione ha sede a Sondrio in via Fiume 8 e l'accesso è tramite il link <https://www.formeeting.it/fad/login.asp> con nome utente e password previa registrazione.

RAZIONALE

Il campo della Neuropsichiatria Infantile, con particolare riferimento alle condizioni genetiche rare, negli ultimi anni ha visto aumentare in maniera esponenziale le conoscenze relative agli aspetti diagnostici e terapeutici rendendo fondamentale un costante aggiornamento sul tema.

I seminari in programma avranno l'obiettivo di riprendere alcuni argomenti di neuropsichiatria infantile il cui approccio clinico, diagnostico e terapeutico è stato significativamente modificato dalle recenti acquisizioni in ambito scientifico. Scopo fondamentale dei seminari sarà quello di fornire gli elementi necessari per saper riconoscere alcuni gruppi di malattie rare, permetterne una diagnosi precoce e quindi accesso ad una terapia precoce, laddove disponibile, nonché uniformare i percorsi diagnostici e di presa in carico dei pazienti.

Giornata del 28.06.2021

Leucodistrofie e Leucoencefalopatie genetiche: nuovi orizzonti terapeutici

Le leucodistrofie e le leucoencefalopatie genetiche sono un gruppo eterogeneo di malattie caratterizzate da un alterato sviluppo e/o funzionamento della sostanza bianca del sistema nervoso centrale, talora in associazione alla mielina periferica. Esse rappresentano una parte considerevole della patologia degenerativa cerebrale dell'infanzia (incidenza complessiva 1:7000 nati), determinano spesso una disabilità di grado severo e necessitano di una presa in carico complessa. Attualmente un trattamento specifico è disponibile per pochissime di queste condizioni, per alcune sono attualmente in corso di sperimentazione alcune nuove strategie terapeutiche innovative.

Per far fronte a questa complessità clinica, di presa in carico, terapeutica e di ricerca esattamente un anno fa è nato all'Ospedale dei Bambini V. Buzzi il COALA, Centro Ospedaliero per l'Assistenza e la cura delle Leucodistrofie e delle condizioni Associate. Questa ricorrenza ha fornito lo spunto per organizzare questa giornata in cui cercheremo di dare spazio agli aggiornamenti più freschi in tema di nuove prospettive terapeutiche per queste rare malattie neurologiche dell'età pediatrica.

Giornata del 21.09.2021

La terapia farmacologica nella patologia psichiatrica dell'adolescenza

I disturbi psichiatrici, specie in adolescenza, assumono sempre più rilievo nel panorama attuale riguardante gli interventi clinico-terapeutici che i Servizi di neuropsichiatria dell'infanzia e adolescenza mettono in campo. Il seminario è dedicato all'approfondimento clinico diagnostico dei principali quadri psichiatrici in età evolutiva, soprattutto in direzione della prescrizione farmacologica, d'elezione e in urgenza. Verranno presentati e discussi principi di farmacologia clinica, con riferimento alla prescrivibilità label e off label, alle indicazioni e controindicazioni nei vari disturbi, ai dati di letteratura, protocolli, percorsi diagnostico terapeutici e linee guida. Il seminario quindi si colloca nella direzione dello sviluppo di ulteriore conoscenza in merito al trattamento farmacologico dei disturbi psicopatologici in età evolutiva.

Giornata del 12.10.2021

L'everolimus nel trattamento della sclerosi tuberosa –

La Sclerosi Tuberosa (TSC) è una patologia rara, multisistemica, dovuta a mutazioni nei geni TSC1, TSC2; l'epilessia rappresenta il sintomo più comune della condizione, con una frequenza fino all'80-90%. Il controllo dell'epilessia nella TSC risulta complesso in quanto frequente è lo sviluppo di un'epilessia farmacoresistente, fino al 60% dei casi. Alla luce del meccanismo eziopatogenetico della sindrome, cioè una disregolazione ed iperattivazione della cascata di mTOR, sono emersi come tentativo terapeutico gli inibitori di mTOR fra cui la rapamicina. Everolimus, un inibitore di mTOR, ha dimostrato ampiamente la sua efficacia in diversi studi randomizzati controllati in pazienti TCS, ed è stato quindi approvato per il trattamento degli astrocitomi a cellule giganti, degli angiomiolipomi e dell'epilessia (Franz et al. 2014; Blisser et al. 2016; French et al. 2016). Obiettivo del seminario sarà riportare i risultati dello studio Examining Everolimus in a Study of Tuberous Sclerosis Complex- phase 3 study (EXIST-3), che ha permesso di evidenziare la relazione, statisticamente significativa, fra il livello di esposizione ad everolimus e la risposta alla frequenza critica ed

ha permesso di definire la concentrazione ematica di farmaco che si è dimostrata più efficace nel trattamento dell'epilessia. Nel corso del seminario verranno, inoltre, presentati casi clinici dimostrativi dell'efficacia e della sicurezza di tale approccio terapeutico in pazienti con TCS.

Giornata del 26.10.2021

Lo sviluppo dell'organizzazione funzionale del cervello in età evolutiva

In età evolutiva le aree cerebrali, che si interfacciano in reti ampiamente distribuite nel cervello, sono precocemente specializzate, ed il cervello infantile evolve integrando i processi maturativi dipendenti dalla genetica con le modificazioni indotte dall'ambiente. La progressiva strutturazione anatomica e funzionale di aree e circuiti rende parallelamente sempre più efficiente l'elaborazione delle informazioni. Questi complessi e interconnessi network sono sensibili a insulti biologici o ambientali che ne alterano l'organizzazione e il buon funzionamento, anche se la lesione riguarda un solo nodo della rete. Si presenterà l'approccio evolutivo allo studio delle funzioni cognitive superiori nell'ambito delle neuroscienze cognitive, cioè le basi cerebrali delle funzioni cognitive superiori e i cambiamenti nel cervello associati ai principali cambiamenti evolutivi.

CASI CLINICI DISCUSSI DURANTE LA II SESSIONE DEL SEMINARIO DEL 12/10/2021

Caso 1

Paziente di 17 anni. A 8 anni esordio epilettico con crisi caratterizzate da alterazione del contatto, in seguito con componente atonica. Intrapresa terapia con VBG, con controllo critico per un anno. Successiva farmacoresistenza in politerapia (PB, CBZ e PHT), con BDZ effetto psicotizzante fino al coma.

Nel dicembre 2019 in Benin diagnosi di neurocisticercosi. Impostata terapia con VPA e PB.

Nel marzo 2020 diagnosi di sclerosi tuberosa (mutazione TSC2) e riscontro di infezione malarica.

Modificata terapia e introdotto TPM in associazione con VPA, ma persistenza critica (episodi di alterazione del contatto, deviazione capo e OO a destra, rilascio vescicale).

Ad agosto 2020: intrapresa terapia con everolimus in aggiunta.

Segue andamento critico fluttuante, RM encefalo a 5 mesi invariata, con evidenza di farmaci sottodosati e scarsa compliance.

Caso 2

Paziente di 8 mesi, periodo perinatale regolare. SPM regolare.

Prima visita neurologica a 5 mesi per aprassia oculomotoria e nistagmo, restante obiettività normale.

Alla RM encefalo reperti compatibili con sclerosi tuberosa.

All'EEG tracciato ben organizzato, anomalie focali in assenza di crisi.

Si discuterà in questo caso il ruolo di Everolimus come trattamento preventivo o disease modifying in una paziente ancora asintomatica.

Caso 3

Neonato a termine da parto eutocico. Familiarità negativa. Riscontro neonatale di multipli rabdomiomi cardiaci, di cui il maggiore a livello sottoaortico condizionante stenosi aortica moderata.

Eseguito consulenza genetica ed analisi molecolare dei geni TSC1 e TSC2, che ha evidenziato una variante in eterozigosi de novo, verosimilmente patogenetica del gene TSC2.

Previo consenso informato dei genitori, a 28 giorni di vita intrapreso trattamento con Everolimus a bassa dose.

Eseguito controlli biochimici ed ecocardiografici periodici. Non sono stati riscontrati effetti avversi alla terapia.

Progressiva riduzione dei gradienti di ostruzione subaortica e delle masse intraventricolari.

PROGRAMMA SCIENTIFICO

Lunedì, 28 giugno 2021

Leucodistrofie e Leucoencefalopatie genetiche: nuovi orizzonti terapeutici

15.30 - 15.50 Introduzione e presentazione del Centro COALA

Pierangelo Veggiotti, Davide Tonduti

15.50 - 16.10 Malattia di Alexander, Deficit di MCT8

Francesco Nicita

16.10 - 16.30 Adrenoleucodistrofia X-linked

Isabella Moroni

16.30 - 16.50 Sindrome di Aicardi-Goutières

Simona Orcesi

16.50 - 17.10 Leucodistrofie ipomielinizzanti e Studi di Storia Naturale

Silvia Masnada

17.10 - 17.30 Leucodistrofia Metacromatica

Francesca Fumagalli

Martedì, 21 settembre 2021

16.00 - 18.00 La terapia farmacologica nella patologia psichiatrica dell'adolescenza

Giorgio Rossi

Martedì, 12 ottobre 2021

L'everolimus nel trattamento della Sclerosi Tuberosa

16.00 - 16.30 Indicazioni terapeutiche

Silvia Masnada

16.30 - 17.15 Casi clinici

Sara Olivotto, Enrico Alfei, Luisa Federica Nespoli

Martedì, 26 ottobre 2021

16.00 - 18.00 Lo sviluppo dell'organizzazione funzionale del cervello in età evolutiva

Daria Riva

Entro 72 ore
dalla fine dell'evento
del 26/10/2021

Test di verifica dell'apprendimento

INFORMAZIONI GENERALI

Il Webinar è GRATUITO

L'evento id 565 – 321511 è stato inserito nel piano formativo per l'anno 2021 dello Studio A&S, Provider ID 565 partecipante al programma nazionale ECM. All'evento sono stati attribuiti 10,5 crediti ECM ed è riservato ad un massimo di 200 partecipanti.

I destinatari dell'attività formativa sono le seguenti figure professionali: Tecnici di neurofisiopatologia, Terapisti della neuro e psicomotricità dell'età evolutiva, Tecnici sanitari di radiologia medica, Psicologi, Dietisti, Educatori Professionali, Fisioterapisti, Infermieri, Infermieri pediatrici, Logopedisti, Tecnici audiometristi e Medici Chirurghi appartenenti alle seguenti discipline: Neurologia, Neuropsichiatria Infantile, Neonatologia, Pediatria, Neurochirurgia, Neuroradiologia, Radiodiagnostica e Neurofisiopatologia.

L'obiettivo formativo dell'evento è: Documentazione Clinica, Percorsi Clinico assistenziali diagnostici e riabilitativi, profili di assistenza- profili di cura. (3)

Questo corso è una sessione formativa remota attraverso una piattaforma multimediale dedicata (aula virtuale, webinar), fruibile in diretta tramite connessione ad Internet; questa tipologia di formazione è caratterizzata dalla sincronicità della partecipazione mediante il collegamento dei discenti ad orari prestabiliti dal programma formativo e garantisce un elevato livello di interazione tra il docente/tutor e i discenti i quali possono richiedere di intervenire nelle sessioni e scambiare opinioni ed esperienze con la Faculty.

Per partecipare a questa sessione gli utenti dovranno accedere al corso attraverso la piattaforma web del Provider.

Al termine della Sessione ogni utente dovrà completare l'iter sulla piattaforma compilando il questionario di apprendimento e il test di gradimento per poter concludere l'evento e scaricare l'attestato ECM di partecipazione, maturando il numero di crediti formativi previsti e riconosciuti da Age.Na.S per il corso in oggetto; per terminare queste operazioni il discente avrà a disposizione 72 ore (3giorni) dal momento in cui sarà terminato l'evento.

Trascorso tale termine non sarà più possibile accedere al corso.

L'ottenimento dei crediti è inoltre subordinato al raggiungimento del 75% di risposte esatte al test di valutazione finale e alla presenza effettiva del 100% della durata complessiva dei lavori nelle varie giornate formative.

Il corso sarà effettuabile esclusivamente nei giorni e negli orari previsti, ossia:

28 giugno 2021 dalle ore 15.30 alle ore 17.30

21 settembre 2021 dalle ore 16.00 alle ore 18.00

12 ottobre 2021 dalle ore 16.00 alle ore 17.15

26 ottobre 2021 dalle ore 16.00 alle ore 18.00

Tutte le indicazioni per accedervi saranno presenti sulla piattaforma FAD del Provider.

La piattaforma di erogazione ha sede a Sondrio in via Fiume 8 e l'accesso è tramite il link <https://www.formeeting.it/fad/login.asp> con nome utente e password previa registrazione.

TABELLA QUALIFICHE PROFESSIONALI E SCIENTIFICHE RESPONSABILI SCIENTIFICI E RELATORI

Dott./Prof. Nome e Cognome	CF	Ruolo	Laurea / Qualifica Scientifica	Specializzazione / Qualifica Professionale	Affiliazione / Sede di svolgimento dell'attività
Pierangelo Veggiotti	VGGPNG58H1 5F952E	Responsabile Scientifico e Moderatore	Medicina e Chirurgia	Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile e Specializzazione in Neurofisiologia Clinica	Direttore UOC di Neurologia Pediatria Ospedale dei Bambini V.Buzzi, ASST Fatebenefratelli Sacco - Milano Cattedra di Neuropsichiatria Infantile – DIBIC, Università degli Studi di Milano
Enrico Alfei	LFANRC75A0 2F205G	Relatore	Medicina e Chirurgia	Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile	Dirigente medico UOC di Neurologia Pediatria Ospedale dei Bambini V.Buzzi, ASST Fatebenefratelli Sacco – Milano
Francesca Fumagalli	FMGFNC79P4 4E507N	Relatore	Medicina e Chirurgia	Specializzazione in Neurologia	Dirigente Medico U.O. di Immunoematologia Pediatrica I.R.C.C.S.Ospedale San Raffaele, Milano
Silvia Masnada	MSNSLV86C6 5A794B	Relatore	Medicina e Chirurgia	Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile	Dirigente medico UOC di Neurologia Pediatrica Ospedale dei Bambini V. Buzzi, ASST Fatebenefratelli Sacco – Milano. Medico NPI Centro COALA
Isabella Moroni	MRNSLL63T6 1F205T	Relatore	Medicina e Chirurgia	Specializzazione in Neurologia	Responsabile Struttura Semplice Malattie Metaboliche, Degenerative e Neuromuscolari, Divisione di Neuropsichiatria Infantile, Fondazione I.R.C.C.S. Istituto Neurologico C. Besta
Luisa Federica Nespoli	NSPLFD75S59 G388M	Relatore	Medicina e Chirurgia	Specializzazione in Cardiologia	Dirigente Medico U.O. di Cardiologia Pediatrica Ospedale dei Bambini V.Buzzi, ASST Fatebenefratelli Sacco - Milano
Francesco Nicita	NCTFNC83M1 7F842Y	Relatore	Medicina e Chirurgia	Specializzazione in Pediatria, Dottorato in Scienze Pediatriche	Dirigente medico UOC Malattie. Neuromuscolari e Neurodegenerative, Dipartimento di Neuroscienze, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, Roma

Sara Olivotto	LVTSRA80S47 D869K	Relatore	Medicina e Chirurgia	Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile	Dirigente medico NPI nell' UOC di Neurologia Pediatrica Ospedale dei Bambini V.Buzzi, ASST Fatebenefratelli Sacco – Milano
Simona Orcesi	RCSSMN63E4 8B885G	Relatore	Medicina e Chirurgia	Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile	Professore Associato di Neuropsichiatria Infantile presso l'Università di Pavia - esponsabile del Centro di Neurologia della Prima Infanzia presso Istituto IRCCS Fondazione Istituto Neurologico C. Mondino di Pavia
Daria Riva	RVIDRA46H68 B157J	Relatore	Medicina e Chirurgia	Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile e Specializzazione in Neurologia	Direttore UO Neurologia dello Sviluppo – Fondazione I.R.C.C.S. Istituto Neurologico C. Besta - Milano
Giorgio Rossi	RSSGRG55H11 L872G	Relatore	Medicina e Chirurgia	Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile	Direttore di Struttura Complessa di Neuropsichiatria Infanzia e Adolescenza Ospedale del Ponte e di Circolo, Fondazione Macchi - ASST Settelaghi - Varese
Davide Tonduti	TNDDVD81D2 8F205R	Relatore	Medicina e Chirurgia	Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile	Dirigente medico UOC di Neurologia Pediatrica Ospedale dei Bambini V. Buzzi, ASST Fatebenefratelli Sacco – Milano Medico Coordinatore del Centro COALA

CURRICULA RESPONSABILI
SCIENTIFICI E RELATORI

PIERANGELO VEGGIOTTI

Pierangelo Veggiotti

DATE OF BIRTH:
15/06/1958

CONTACT

Nationality: Italian

Gender: Male

📍 Via Castelvetro 32, null
20154 Milano, Italy

✉️ pierangelo.veggiotti@unimi.it

WORK EXPERIENCE

02/2021 - CURRENT - Milan, Italy

● **Ad interim Head of Child Neuropsychiatry Unit**
ASST Fatebenefratelli Sacco

10/2020 - CURRENT - Milano, Italy

● **Head of Child Neuropsychiatry Residency Program**
University of Milan

11/2017 - CURRENT - Milano, Italy

● **Head of Child Neurology Unit**
Vittore Buzzi Children's Hospital

11/2017 - CURRENT - Milano, Italy

● **Full Professor of Child Neuropsychiatry**
University of Milan

01/2016 - 10/2017 - Pavia, Italy

● **Full Professor of Child Neuropsychiatry**
University of Pavia

2009 - 2017 - Pavia, Italy

● **Head of Childhood and Adolescence Epilepsy Unit**
IRCCS Fondazione Istituto Neurologico Nazionale C. Mondino

2009 - 2017 - Pavia, Italy

● **Head of Bachelor Degree Course of Developmental Neuropsychomotor Therapy**
University of Pavia

12/2002 - 12/2015 - Pavia

● **Associate Professor of Child Neuropsychiatry**
University of Pavia

10/2016 - 10/2017 - Pavia, Italy

● **Deputy vice-president of Teaching Board of the Graduation Class of Health Professions and Rehabilitation**
University of Pavia

1994 - 2004 - Pavia, Italy

● **Co-responsible of Child Neuropsychiatry Unit**
IRCCS Fondazione Istituto Neurologico Nazionale C. Mondino

1989 - 1994 - Pavia, Italy

● **Assistant in Child Neuropsychiatry Unit**
IRCCS Fondazione Istituto Neurologico Nazionale C. Mondino

1987 - 1988 - Pavia, Italy

Fellow at the Chair of Child Neuropsychiatry

University of Pavia

EDUCATION AND TRAINING

05/1994 - 06/1994 - Paris, France

Internship

Hopital Saint Vincent de Paul, Service de Neuropediatrie e Service de Neurophysiologie

1992 - Pavia, Italy

Specialization in Neurophysiology (Board Certification)

University of Pavia

01/04/1990 - 30/05/1990 - Verona, Italy

Internship in Epilectology at the Chair Child Neuropsychiatry

University of Verona

1988 - Pavia, Italy

Specialization in Child Neuropsychiatry (Board Certification)

University of Pavia

1984 - Italy

Medical Licence

Italian Medical Council

1983 - Pavia, Italy

Medical Doctor Degree

University of Pavia

LANGUAGE SKILLS

MOTHER TONGUE(S): italian

OTHER LANGUAGE(S):

English

Listening
B2

Reading
B2

**Spoken
production**
B1

**Spoken
interaction**
B1

Writing
B1

French

Listening
C1

Reading
C1

**Spoken
production**
C1

**Spoken
interaction**
C1

Writing
C1

MEMBER OF SCIENTIFIC SOCIETIES

1986 - CURRENT

- Italian Society of Child Neuropsychiatry

1990 - CURRENT

- L.I.C.E. - Italian League against Epilepsy

1992 - CURRENT

- S.E.N.P (Société Européenne de Neurologie Pédiatrique)

POSITIONS WITHIN SCIENTIFIC SOCIETIES

2017 - CURRENT

- Member of the Directors' Board of the Italian Society of Neuropsychiatry of Childhood and Adolescence (SINPIA)

2015 - 2020

- Member of the Bureau (Governing Council) of S.E.N.P. (Société Européenne de Neurologie Pédiatrique)

2014 - 2017

- Member of the Directors' Board of the Italian League against Epilepsy (LICE) as Councillor

2011 - 2014

- Member of the Directors' Board of the Italian League against Epilepsy (LICE) as auditor

2001 - 2005

- Secretary of Neurological Section, Italian Society of Child Neuropsychiatry (SINPIA)

2021 - CURRENT

- Secretary of Bureau (Governing Council) of S.E.N.P. (Société Européenne de Neurologie Pédiatrique)

POSITIONS IN NATIONAL COMMITTEES

2010 - 09/2018

- President of the Italian Directors' Conference of Degree Programme in Developmental Neuropsychomotor Therapy

2010 - 09/2018

- Member of the Board of Permanent National Conference of Classes Degree in Health Professions

POSITIONS IN ORGANISATIONS

2012 - CURRENT

- Chairman of the Scientific Committee "Italian Association GLUT-1 Deficiency"

2006 - CURRENT

- Member of the Scientific Committee of A.I.LA.(Italian Lafora Disease Association)

1995 - 2013

- Member of the Scientific Committee of A.S.T.(Association of Tuberous Sclerosis Complex)

POSITIONS IN INTERNATIONAL JOURNALS

- 2017 - CURRENT
 - Member, Editorial Board of "Epileptic disorders"
- 2013 - CURRENT
 - Member, Editorial Board of "Journal of Pediatric Epilepsy"
- 2012 - 2017
 - Member, Editorial board of "Epilepsy Research and Treatment"
- 2006 - 2010
 - Member, Editorial Board of "Neurological Science"
- 2020 - CURRENT
 - Member, Editorial Board of Nutrition

CONTRIBUTIONS TO THE ORGANISATION OF NATIONAL AND INTERNATIONAL SCIENTIFIC EVENTS

- 2018
 - Scientific organizer of Second European conference on Glut 1 deficiency - London
- 2017 - CURRENT
 - Organizer of numerous training and in-depth events at 'Vittore Buzzi' Children's Hospital
- 2016
 - Scientific organizer of First European conference on Glut 1 deficiency - Milan
- 2015 - CURRENT
 - Member of SENP International Congress Organizing Committee
- 2009 - 2012
 - Member of the L.I.C.E. National Congresses' scientific organization
- 2000 - 2017
 - Organizer of numerous training and in-depth events at Foundation 'Casimiro Mondino' Neurological National Institute

GRANTS FOR RESEARCHES

- **EPICURE GRANT European Community 2006 (EPICURE Subproject 5, Task 2)**
Subproject "Dravet Syndrome pharmacologic therapy" -Subproject leader
- **SCIENTIFIC RESEARCH IN BIOMEDICINE 2010, FONDAZIONE CARIPOLO**
Study of GLUT1 expression and GLUT3, GLUT4 co-expression in white blood cells of GLUT1 deficiency syndrome patients - Subproject leader
- **PRIN 2006**
Clinical-radiological correlation in patients with hereditary myopathies - Subproject leader
- **PRIN 2004**
Pathophysiology of idiopathic epilepsies in the first year of life - Project leader
- **RICERCA FINALIZZATA 2006 MIN SAL**
"Epilessie Del Primo Anno Di Vita: Elaborazione Di Linee Guida Sui Percorsi Diagnostico-Terapeutici" - "First Year Epilepsy: Developing Guidelines on Diagnostic-Therapeutic Pathways" - National Coordinator
- **RICERCA FINALIZZATA 2004 MIN SAL**
Degenerative myoclonic encephalopathies - Subproject leader
- **RICERCA FINALIZZATA 2003 MIN SAL**
Study about the phenotypic complexity of epilepsies - Subproject leader
- **RICERCA FINALIZZATA 2002 MIN SAL**
Molecular diagnostics and early prevention of cerebral cortex malformations - Subproject leader
- **RICERCA FINALIZZATA 1998 MIN SAL**
Severe drug-resistant epilepsies in childhood - Subproject leader

EDUCATIONAL ACTIVITIES

2014 - 2017

● **Professor, Degree Course of Medicine and Surgery - University of Pavia**

Head of Child Neuropsychiatry and coordinator of Pediatrics course

2003 - CURRENT

● **Professor, Degree Course of Developmental Neuropsychomotor Therapy - University of Pavia**

Teaching courses:

Developmental neurophysiology: epilepsy and electroencephalographic techniques

Pediatric neuropsychiatry: Childhood Cerebral Palsy

2002 - 2017

● **Professor, Degree Course of Medicine and Surgery - University of Pavia**

Full Professor support

2002 - 2017

● **Associate Professor, Recidency Program in Child Neuropsychiatry - University of Pavia**

Teaching courses:

Epilepsy of children and adolescents

Electroencephalography

2002 - 2012

● **Professor, Residency Program in Neurology, Clinical Neurophysiology and Pediatrics - University of Pavia**

Teaching course: Child Neuropsychiatry

2002 - 2017

● **Professor, Neuropathophysiology Techniques - University of Pavia**

Teaching course: Child Neuropsychiatry

● **Member of the PhD School in Biomedical Sciences - University of Pavia**

2017 - CURRENT

● **Professor - University of Milan**

Teaching in Degree Courses in:

Developmental Neuropsychomotor Therapy

Speech Therapy

Educational practitioners

Psychiatric rehabilitation

Orthopaedic technicians

2017

● **Member of the PhD school in Clinical and Experimental Medicine - University of Milan**

2017 - CURRENT

● **Professor, Degree Course of Medicine and Surgery - University of Milan**

MAIN RESEARCH ACTIVITIES

- Ketogenic diet
- GLUT-1 disease
- ESES/CSWS syndrome and Landau Kleffner syndrome
- Genetics of epilepsy
- Treatment of epilepsy
- Multiple sclerosis in developmental age

CONTRIBUTIONS TO NATIONAL AND INTERNATIONAL GUIDELINES DRAFTING

- **International Ketogenic Diet Study Group**
First edition (2009) and second edition (2018)
2011
- **Italian Consensus on use of ketogenic diet in epilepsy therapy**
2007 - 2009
- **Member of the Task Force for Syncope Guidelines, Italian Society of Pediatrics**

CLINICAL TRIALS IN THE LAST YEARS

- 2019 - CURRENT
- **Brevetiracetam in pediatric patient: controlled in study of comparison between oral solution and intravenous administration**
2019 - CURRENT
- **Ganaxolone in CDKL5 pediatric patients: a placebo controlled study**
2015 - 2017
- **A double blind placebo-controlled parallel group multicenter study of the efficacy and safety of pregabalin as adjunctive therapy in children 4-16 years of age with partial onset seizures.**
2013 - 2017
- **Study EXIT-3 CRAD001M2304 Examining everolimus In a Study of Tsc - Sponsor NOVARTIS**

ARTICLES PUBLISHED IN PEER-REVIEW JOURNALS (MARCH 2021) - (DATA FROM PUB-MED AND SCOPUS)

- **Total number of publications in international journals listed in PubMed:186**
- **Scopus: total citations 5729; H-index 42**
- **Impact factor 603.525**

FINAL DECLARATIONS

- **Final Declarations**
I don't have any previous or pending disciplinary action.
I declare that this Curriculum Vitae is true and correct as at March 2021



ENRICO ALFEI

Data di nascita: 02/01/1975 | Nazionalità: Italiana | enrico.alfei@asst-fbf-sacco.it |

Ospedale dei Bambini di Milano "Vittore Buzzi" - ASST Fatebenefratelli-Sacco, via Ludovico Castelvetro, 32, 20154, Milano, Italia

● ESPERIENZA LAVORATIVA

01/11/2004 – 27/10/2008

SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE IN NEUROPSICHIATRIA INFANTILE – Università degli Studi di Pavia

- Attività clinica di reparto (ricoveri, day-hospital);
- Frequenza Laboratorio EEG per l' Età Evolutiva (Dir. Prof. P.Veggiotti), con progressiva acquisizione di refertazione EEG;
- Ambulatorio per la cefalea nell'infanzia e adolescenza;
- Introduzione e monitoraggio di trattamento con dieta chetogenica nell'epilessia farmaco-resistente e nella sindrome da deficit di GLUT1, in collaborazione con l'Istituto di Scienze dell'Alimentazione e Nutrizione Umana dell'Università di Pavia (Prof.ssa A.Tagliabue);
- Ruolo di co-investigatore nel protocollo "Ketocal Multi-centre Clinical Trial: sicurezza ed efficacia dell'uso di Ketocal in pazienti con epilessia farmaco-resistente";
- Frequenza presso il Dipartimento di Neurologia (Dir. Dr. J.Campistol) dell'Ospedale Pediatrico "Sant Joan de Déu", Barcellona, Spagna - (Maggio-Luglio 2008).

Sanità e assistenza sociale | Pavia, Italia

09/12/2008 – 30/04/2009

CONSULENZA LIBERO-PROFESSIONALE – Struttura Semplice di Neuropsichiatria dell'Infanzia e dell'Adolescenza (Ospedale "G.Fornaroli", Ma

- Ambulatorio di Neurologia Pediatrica (Osp. G.Fornaroli);
- Attività di consulenza presso Pronto Soccorso Pediatrico;
- Attività di consulenza presso Dipartimento di Pediatria;
- Refertazione elettroencefalogrammi (EEG) e polisonnogrammi;
- Ambulatorio di Neuropsichiatria Infantile (presidio territoriale di Magenta).

Sanità e assistenza sociale | Magenta (MI), Italia

01/06/2009 – 31/05/2010

BORSA DI STUDIO: "APPROCCIO DIAGNOSTICO ALLE SINDROMI GENETICHE CON RITARDO MENTALE" – Divisione di Neurologia dello Sviluppo (Dir. Dott.ssa D.Riva) dell'IRCCS Fondazione Istituto Neuro

- Attività clinica di reparto (ricoveri, Day-Hospital);
- Gestione database per la raccolta di dati clinici;
- Collaborazione alle attività di ricerca e di formazione coordinate dal gruppo di lavoro.

Sanità e assistenza sociale | via Celoria, 11, 20133, Milano, Italia

15/06/2010 – 28/02/2011

CONTRATTO LIBERO-PROFESSIONALE – U.O. di Neurologia Pediatrica (Dir. Dott. M.Mastrangelo) dell'Ospedale dei Bambini V.Buzzi (Milano)

Prestazioni di pronta disponibilità di Neuropsichiatria Infantile presso i servizi di Pronto Soccorso Pediatrico, di Patologia Neonatale, di Terapia Intensiva Pediatrica e di Pediatria dell'Ospedale dei Bambini V.Buzzi (Istituti Clinici di Perfezionamento, ICP) di Milano.

Sanità e assistenza sociale | via Castelvetro, 32, 20154, Milano, Italia

01/06/2010 – 31/05/2011

CONTRATTO DI COLLABORAZIONE COORDINATA E CONTINUATIVA – Divisione di Neurologia dello Sviluppo (Dir. Dott.ssa D.Riva) dell'IRCCS Fondazione Istituto Neurol

- Attività clinica di reparto (ricoveri, Day-Hospital);
- Ambulatorio di Neurologia Pediatrica;
- Gestione database per la raccolta sistematizzata di dati clinici e genetici;
- Collaborazione alle attività di ricerca e di formazione coordinate dal gruppo di lavoro.

Sanità e assistenza sociale | via Celoria, 11, 20133, Milano, Italia

01/06/2011 – 30/11/2013

DIRIGENTE MEDICO A TEMPO DETERMINATO – U.O. Neurologia dello Sviluppo (Dir. Dott.ssa D.Riva) - IRCCS Fondazione Istituto Neurologico "Carl

- Attività clinica di reparto (ricoveri, Day-Hospital);
- Ambulatorio di Neurologia Pediatrica;
- Ambulatorio Speciale Dismorfologia / Disabilità intellettiva;
- Gestione database per la raccolta di dati clinici e genetici, con finalità epidemiologico-scientifiche;
- Attività di coordinamento e discussione di casi complessi con il consulente Medico Genetista;
- Collaborazione alle attività di ricerca e di formazione coordinate dal gruppo di lavoro;
- Partecipazione a gruppi di lavoro per la definizione di Protocolli Diagnostici, Terapeutici ed Assistenziali (PDTA) per le Malattie Rare, promossi dalla Regione Lombardia;
- Partecipazione ad incontri nazionali ed internazionali nell'ambito delle Sindromi Genetiche con Disabilità Intellettiva, e per la discussione di casi complessi non definiti, avvalendosi del contributo di esperti nazionali ed internazionali.

Sanità e assistenza sociale | via Celoria, 11, 20133, Milano, Italia

01/01/2014 – 31/12/2014

CONTRATTO DI COLLABORAZIONE COORDINATA E CONTINUATIVA – U.O. Neurologia dello Sviluppo (Dir. Dott.ssa D.Riva) - IRCCS Fondazione Istituto Neurologico "Carl

- Attività clinica di reparto (ricoveri, Day-Hospital);
- Ambulatorio di Neurologia Pediatrica;
- Ambulatorio Speciale Dismorfologia / Disabilità intellettiva;
- Gestione database per la raccolta di dati clinici e genetici, con finalità epidemiologico-scientifiche;
- Attività di coordinamento e discussione di casi complessi con il consulente Medico Genetista;
- Collaborazione alle attività di ricerca e di formazione coordinate dal gruppo di lavoro;

- Partecipazione a gruppi di lavoro per la definizione di Protocolli Diagnostici, Terapeutici ed Assistenziali (PDTA) per le Malattie Rare, promossi dalla Regione Lombardia;
- Partecipazione ad incontri nazionali ed internazionali nell'ambito delle Sindromi Genetiche con Disabilità Intellettiva, e per la discussione di casi complessi non definiti, avvalendosi del contributo di esperti nazionali ed internazionali.

Sanità e assistenza sociale | via Celoria, 11, 20133, Milano, Italia

01/02/2015 – 31/12/2015

**CONTRATTO DI COLLABORAZIONE COORDINATA E CONTINUATIVA – U.O.
Neurologia dello Sviluppo (Dir. Dott.ssa D.Riva) - IRCCS Fondazione Istituto Neurologico
"Carl**

- Attività clinica di reparto (ricoveri, Day-Hospital);
- Ambulatorio Speciale Dismorfologia / Disabilità intellettiva;
- Gestione database per la raccolta di dati clinici e genetici, con finalità epidemiologico-scientifiche;
- Attività di coordinamento e discussione di casi complessi con il consulente Medico Genetista;
- Collaborazione alle attività di ricerca e di formazione coordinate dal gruppo di lavoro;
- Partecipazione ad incontri nazionali ed internazionali nell'ambito delle Sindromi Genetiche con Disabilità Intellettiva, e per la discussione di casi complessi non definiti, avvalendosi del contributo di esperti nazionali ed internazionali.

Milano, Italia

01/01/2016 – 31/12/2016

**CONTRATTO DI COLLABORAZIONE COORDINATA E CONTINUATIVA – U.O.
Neurologia dello Sviluppo (Dir. Dott.ssa D.Riva) - IRCCS Fondazione Istituto Neurologico
"Carl**

- Attività clinica di reparto (ricoveri, Day-Hospital);
- Ambulatorio Speciale Dismorfologia / Disabilità intellettiva;
- Gestione database per la raccolta di dati clinici e genetici, con finalità epidemiologico-scientifiche;
- Attività di coordinamento e discussione di casi complessi con il consulente Medico Genetista;
- Collaborazione alle attività di ricerca e di formazione coordinate dal gruppo di lavoro;
- Partecipazione ad incontri nazionali ed internazionali nell'ambito delle Sindromi Genetiche con Disabilità Intellettiva, e per la discussione di casi complessi non definiti, avvalendosi del contributo di esperti nazionali ed internazionali.

Milano, Italia

01/01/2017 – 04/08/2017

**CONTRATTO DI COLLABORAZIONE COORDINATA E CONTINUATIVA – U.O.
Neurologia dello Sviluppo (Dir. ff Dott.ssa C.Pantaleoni) - IRCCS Fondazione Istituto
Neurolog**

- Attività clinica di reparto (ricoveri, Day-Hospital);
- Ambulatorio Speciale Dismorfologia / Disabilità intellettiva;
- Gestione database per la raccolta di dati clinici e genetici, con finalità epidemiologico-scientifiche;
- Attività di coordinamento e discussione di casi complessi con il consulente Medico

Genetista;

- Collaborazione alle attività di ricerca e di formazione coordinate dal gruppo di lavoro;-
Partecipazione ad incontri nazionali ed internazionali nell'ambito delle Sindromi Genetiche
con Disabilità Intellettiva, e per la discussione di casi complessi non definiti, avvalendosi del
contributo di esperti nazionali ed internazionali.

Milano, Italia

07/08/2017 – 30/04/2018

**DIRIGENTE MEDICO A TEMPO DETERMINATO – U.O. Neurologia Pediatrica (Dir. Dott.
M.Mastrangelo) - Ospedale dei Bambini "V.Buzzi" (ASST Fatebe**

- attività clinica ambulatoriale e inpatient (ricoveri, day-hospital);
- refertazione EEG e polisonnogrammi;
- ambulatorio per la cefalea nell'infanzia e adolescenza;
- consulenze e turni di reperibilità presso i servizi di Pronto Soccorso Pediatrico, di Patologia
Neonatale, di Terapia Intensiva Pediatrica e di Pediatria

Milano, Italia

01/05/2018 – ATTUALE

**DIRIGENTE MEDICO A TEMPO INDETERMINATO – U.O.C. Neurologia Pediatrica (Dir.
Prof.P.Veggiotti) - Ospedale dei Bambini "V.Buzzi" (ASST Fateben**

- ambulatorio speciale Neurologia e Sindrome Neurogenetiche
- attività clinica ambulatoriale e inpatient (ricoveri, day-hospital);
- refertazione EEG e polisonnogrammi;
- referente per le Malattie Rare
- consulenze e turni di reperibilità presso i servizi di Pronto Soccorso Pediatrico, di Patologia
Neonatale, di Terapia Intensiva Neonatale, di Terapia Intensiva Pediatrica e di Pediatria

Milano, Italia

● ISTRUZIONE E FORMAZIONE

01/09/1989 – 30/07/1994 – Arese (MI), Italia

Diploma di maturità scientifica – Liceo Scientifico Statale "G.Falcone - P.Borsellino"

Sezione sperimentale PNI (Piano Nazionale Informatico)

01/11/1994 – 11/10/2002 – Pavia

**Laurea in Medicina e Chirurgia – Facoltà di Medicina e Chirurgia - Università degli Studi di
Pavia**

Tesi Sperimentale di Laurea dal titolo: "Epilessia generalizzata con convulsioni febbrili plus
(GEFS+). Studio clinico e genetico di due famiglie."

Relatore: Prof. G.Lanzi.

Campi di studio

- Scienze della salute

Diploma di Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile – Scuola di Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile - Facoltà di Medicina e Chirurgia - Univer

Tesi di specializzazione dal titolo: "Sindrome di West: studio retrospettivo ed analisi dell'outcome a lungo termine."

Campi di studio

- Scienze della salute

● **COMPETENZE LINGUISTICHE**

Lingua madre: ITALIANO

	COMPRENSIONE		ESPRESSIONE ORALE		SCRITTURA
	Ascolto	Lettura	Produzione orale	Interazione orale	
INGLESE	C1	C2	C1	C1	C1
FRANCESE	A2	B1	A1	A1	A1
SPAGNOLO	B2	B2	A2	B1	B1

Livelli: A1 e A2: Livello elementare B1 e B2: Livello intermedio C1 e C2: Livello avanzato

● **COMPETENZE DIGITALI**

- Microsoft Windows 10 8 7 Vista XP e versioni precedenti | Mac OS Catalina 1015 e versioni precedenti | Linux - Ubuntu 2004 LTS e versioni precedenti | Microsoft Office (Word Excel Power Point Access Outlook) | Adobe Acrobat | The Document Foundation - Libre Office | Viasys - Nicolet One | Micromed Brain Quick

● **RETI E AFFILIAZIONI**

ATTUALE

Società scientifiche

Socio della Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE)
Socio della Società Italiana di Neurologia Pediatrica (SINP)
Socio della Società Italiana di Genetica Umana (SIGU)

ATTUALE

Associazioni

Socio della Associazione Italiana Sindrome di Pitt-Hopkins (AISPH) - Insieme di Più Onlus

● CONFERENZE E SEMINARI

10/04/2019 – 12/04/2019 – Bologna

Sindromi malformative complesse con disabilità intellettiva

XII Corso residenziale di Genetica Pediatrica
Fondazione Pierfranco e Luisa Mariani per la neurologia infantile

Workshop: casi quiz malattie neurologiche

11/05/2016 – 13/05/2016 – Bologna

Sindromi malformative complesse con disabilità intellettiva

XI Corso residenziale di Genetica Pediatrica
Fondazione Pierfranco e Luisa Mariani per la neurologia infantile

Segreteria Scientifica

Relazione: Sindromi Angelman-like

17/04/2013 – 19/04/2013 – Bologna

Sindromi malformative complesse con disabilità intellettiva

X Corso residenziale di Genetica Pediatrica
Fondazione Pierfranco e Luisa Mariani per la neurologia infantile

Segreteria Scientifica

Relazione: Questo articolo ve lo consiglio io

20/09/2019 – 20/09/2019 – Milano

Farmacoresistenza in Epilessia

Ospedale dei Bambini di Milano "Vittore Buzzi"
Neurologia Pediatrica

Segreteria Scientifica

● PUBBLICAZIONI

Clinical spectrum of PTEN mutation in pediatric patients. A bicenter experience.

Eur J Med Genet. 2019 Dec;62(12):103596.

2019

Ciaccio C, Saletti V, D'Arrigo S, Esposito S, **Alfei E**, Moroni I, Tonducci D, Chiapparini L, Pantaleoni C, Milani D.

Concurrent AFG3L2 and SPG7 mutations associated with syndromic parkinsonism and optic atrophy

Hum Mutat. 2018 Dec;39(12):2060-2071.

2018

Concurrent AFG3L2 and SPG7 mutations associated with syndromic parkinsonism and optic atrophy with aberrant OPA1 processing and mitochondrial network fragmentation.

Magri S, Fracasso V, Plumari M, **Alfei E**, Ghezzi D, Gellera C, Rusmini P, Poletti A, Di Bella D, Elia AE, Pantaleoni C, Taroni F.

The noncoding RNA AK127244 in 2p16.3 locus

Am J Med Genet B Neuropsychiatr Genet. 2018 Sep;177(6):557-562.

2018

The noncoding RNA AK127244 in 2p16.3 locus: A new susceptibility region for neuropsychiatric disorders.

Rizzo A, **Alfei E**, Zibordi F, Saletti V, Zorzi G, Freri E, Estienne M, Girgenti V, D'Arrigo S, Esposito S, Buldrini B, Moroni I, Milani D, Granata T, Ardisson A, Eoli M, Molteni B, Bigoni S, Pantaleoni C, Nardocci N, Sciacca FL.

Mutations of AKT3 are associated with a wide spectrum of developmental disorders

Brain. 2017 Oct 1;140(10):2610-2622.

2017

Mutations of AKT3 are associated with a wide spectrum of developmental disorders including extreme megalencephaly.

Alcantara D, Timms AE, Gripp K, Baker L, Park K, Collins S, Cheng C, Stewart F, Mehta SG, Sagar A, Sztriha L, Zombor M, Caluseriu O, Mesterman R, Van Allen MI, Jacquinet A, Ygberg S, Bernstein JA, Wenger AM, Guturu H, Bejerano G, Gomez-Ospina N, Lehman A, **Alfei E**, Pantaleoni C, Conti V, Guerrini R, Moog U, Graham JM Jr, Hevner R, Dobyns WB, O'Driscoll M, Mirzaa GM.

ZC4H2 deletions can cause severe phenotype in female carriers.

Am J Med Genet A. 2017 May;173(5):1358-1363.

2017

Zanzottera C, Milani D, **Alfei E**, Rizzo A, D'Arrigo S, Esposito S, Pantaleoni C.

Insights into 6q21-q22: Refinement of the critical region for acro-cardio-facial syndrome.

Congenit Anom (Kyoto). 2016 Jul;56(4):187-189.

2016

Milani D, Cagnoli GA, Baccarin M, **Alfei E**, Gueneri S, Esposito S.

Chromosome 17q21.31 duplication syndrome

Eur J Paediatr Neurol. 2016 Jan;20(1):183-7.

2016

Chromosome 17q21.31 duplication syndrome: Description of a new familiar case and further delineation of the clinical spectrum.

Natacci F, **Alfei E**, Tararà L, D'Arrigo S, Zuffardi O, Gentilin B, Pantaleoni C.

The Diagnostic Yield of Array Comparative Genomic Hybridization

J Child Neurol. 2016 May;31(6):691-9.

2016

The Diagnostic Yield of Array Comparative Genomic Hybridization Is High Regardless of Severity of Intellectual Disability/Developmental Delay in Children.

D'Arrigo S, Gavazzi F, **Alfei E**, Zuffardi O, Montomoli C, Corso B, Buzzi E, Sciacca FL, Bulgheroni S, Riva D, Pantaleoni C.

Centronuclear myopathies: genotype-phenotype correlation and frequency

J Neurol. 2015 Jul;262(7):1728-40.

2015

Centronuclear myopathies: genotype-phenotype correlation and frequency of defined genetic forms in an Italian cohort.

Fattori F, Maggi L, Bruno C, Cassandrini D, Codemo V, Catteruccia M, Tasca G, Berardinelli A, Magri F, Pane M, Rubegni A, Santoro L, Ruggiero L, Fiorini P, Pini A, Mongini T, Messina S, Brisca G, Colombo I, Astrea G, Fiorillo C, Bragato C, Moroni I, Pegoraro E, D'Apice MR, **Alfei E**, Mora M, Morandi L, Donati A, Evilä A, Vihola A, Udd B, Bernansconi P, Mercuri E, Santorelli FM, Bertini E, D'Amico A.

PDCD10 gene mutations in multiple cerebral cavernous malformations.

PLoS One. 2014 Oct 29;9(10):e110438.

2014

Cigoli MS, Avemaria F, De Benedetti S, Gesu GP, Accorsi LG, Parmigiani S, Corona MF, Capra V, Mosca A, Giovannini S, Notturmo F, Ciccocioppo F, Volpi L, Estienne M, De Michele G, Antenora A, Bilo L, Tavoni A, Zamponi N, **Alfei E**, Baranello G, Riva D, Penco S.

Seizures and EEG features in 74 patients with genetic-dysmorphic syndromes.

Am J Med Genet A. 2014 Dec;164A(12):3154-61.

2014

Alfei E, Raviglione F, Franceschetti S, D'Arrigo S, Milani D, Selicorni A, Riva D, Zuffardi O, Pantaleoni C, Binelli S.

Hyperargininemia: 7-month follow-up under sodium benzoate therapy in an Italian child

Pediatr Neurol. 2014 Sep;51(3):430-3.

2014

Hyperargininemia: 7-month follow-up under sodium benzoate therapy in an Italian child presenting progressive spastic paraparesis, cognitive decline, and novel mutation in ARG1 gene.

Baranello G, **Alfei E**, Martinelli D, Rizzetto M, Cazzaniga F, Dionisi-Vici C, Gellera C, Castellotti B.

3q29 microdeletion syndrome: Cognitive and behavioral phenotype in four patients.

Am J Med Genet A. 2013 Dec;161A(12):3018-22.

2013

Città S, Buono S, Greco D, Barone C, **Alfei E**, Bulgheroni S, Usilla A, Pantaleoni C, Romano C.

Partial Trisomy 13 and Partial Monosomy 8 Mosaicism Secondary to Unbalanced De Novo Translocation

J Child Neurol. 2013 Nov;28(11):1463-1466.

2013

Partial Trisomy 13 and Partial Monosomy 8 Mosaicism Secondary to an Unbalanced De Novo Translocation: Highlighting an Uncommon Chromosomal Abnormality.

Baranello G, Cesaretti C, Zambonin F, Casalone R, Granata P, Esposito S, **Alfei E**, Natacci F.

Novel mutations in TSEN54 in pontocerebellar hypoplasia type 2.

J Child Neurol. 2014 Apr;29(4):520-5.

2014

Battini R, D'Arrigo S, Cassandrini D, Guzzetta A, Fiorillo C, Pantaleoni C, Romano A, **Alfei E**, Cioni G, Santorelli FM.

5p13 microduplication syndrome: a new case and better clinical definition of the syndrome.

Eur J Med Genet. 2013 Jan;56(1):54-8.

2013

Novara F, **Alfei E**, D'Arrigo S, Pantaleoni C, Beri S, Achille V, Sciacca FL, Giorda R, Zuffardi O, Ciccone R.

The Pitt-Hopkins syndrome: report of 16 new patients and clinical diagnostic criteria.

Am J Med Genet A. 2011 Jul;155A(7):1536-45.

2011

Marangi G, Ricciardi S, Orteschi D, Lattante S, Murdolo M, Dallapiccola B, Biscione C, Lecce R, Chiurazzi P, Romano C, Greco D, Pettinato R, Sorge G, Pantaleoni C, **Alfei E**, Toldo I, Magnani C, Bonanni P, Martinez F, Serra G, Battaglia D, Lettori D, Vasco G, Baroncini A, Daolio C, Zollino M.

Glucose transporter type 1 deficiency: ketogenic diet in three patients with atypical phenotype.

Brain Dev. 2010 May;32(5):404-8.
2010

Veggiotti P, Teutonico F, **Alfei E**, Nardocci N, Zorzi G, Tagliabue A, De Giorgis V, Balottin U.

Therapy-resistant cluster headache in childhood: case report and literature review.

Cephalalgia. 2010 Feb;30(2):233-8.
2010

Antonaci F, **Alfei E**, Piazza F, De Cillis I, Balottin U.

Pharmacoresistance in childhood epilepsies: preliminary results in a sample of 159 patients.

Gior Neuropsych Età Evol 2005; 25: 317-330.
2005

Avantaggiato P, Lanzi G, Marchioni E, **Alfei E**, Longaretti F, Veggiotti P.

Monotherapy in childhood epilepsy.

Gior Neuropsych Età Evol 2003; 23: 374-380.
2003

Veggiotti P, **Alfei E**, Avantaggiato P, Cardinali S, Longaretti F, Lanzi G.

Children with rare diseases: do they really have an increased risk of developing epilepsy?

Italian Journal of Pediatrics 2015, 41(Suppl 2):A53.
2015

Pantaleoni C, **Alfei E**, D'Arrigo S.

FRANCESCA FUMAGALLI

BIOGRAPHICAL SKETCH

NAME	POSITION TITLE
FUMAGALLI Francesca	<i>Neurologist</i> , Pediatric Immunohematology Unit and Department of Neurology, San Raffaele Hospital, Milan

EDUCATION

INSTITUTION	DEGREE	YEAR(s)	FIELD OF STUDY
Vita-Salute San Raffaele University (Milan)	MD	2004	Medicine and Surgery
Vita-Salute San Raffaele University	Specialty	2004 - 2009	Neurology
Vita-Salute San Raffaele University	PhD	2009 - 2013	Molecular Medicine – Experimental Neurology

EMPLOYMENT AND EXPERIENCE

- 2010-2012: Consultant Neurologist - Department of Neurology, San Raffaele Hospital, Milan.
- 2013-2016: Consultant Neurologist at San Raffaele Hospital, Milan:
 - Department of Neurology and Paediatric Unit
 - Pediatric Clinical Research Unit, SR-TIGET San Raffaele Telethon Institute for Gene Therapy
- Since 2016: Staff Neurologist at
 - Department of Neurology at San Raffaele Hospital
 - Pediatric Immunohematology Unit and Pediatric Clinical Research Unit SR-TIGET San Raffaele Telethon Institute for Gene Therapy
- Since 2020: *Ad hoc* consultant of a Orchard Therapeutics Advisory Board

CLINICAL RESEARCH ACTIVITY

Since November 2009: collaborator of the clinical study of LDM/1 "Clinical study of Metachromatic Leukodystrophy". Principal Investigator of the same study from January 2016.

Since April 2010: Co-Investigator of the Study TIGET-MLD (GSK201222) "A Phase I/II clinical trial of hematopoietic stem cell gene therapy for the treatment of Metachromatic Leukodystrophy"

Since December 2017: co-investigator of the study "A single arm, open label, clinical study of cryo preserved autologous CD34+ cells transduced with lentiviral vector containing human ARSA cDNA for the treatment of early onset Metachromatic Leukodystrophy (GSK205756)"

Since July 2014: Principal Investigator of the study "Study of the motor functions of healthy children by the Gross Motor Function Measure"

Since March 2018: collaborator of the Global Leukodystrophy Initiative (GLIA – Children Hospital of Philadelphia).

Since May 2018: Co-investigator of the study TigetT10_MPS IH "A phase I/II study evaluating safety and efficacy of autologous hematopoietic stem and progenitor cells genetically modified with IDUA lentiviral vector encoding for the human α -L-iduronidase gene for the treatment of patients affected by Mucopolysaccharidosis Type I, Hurler variant".



Since September 2018: member of the European MLD Research Group, supported by European Leukodystrophy Association (ELA)

Since October 2018: guest member of the ERN-RND and member of a task force aimed at drafting the European guide lines on MLD.

SCIENTIFIC ACTIVITIES

Has published 10 papers in international scientific journals, cited 599 times (as of Jan 29, 2018).
Scopus "h" index: 5

In addition to the clinical research activities described above, she worked as collaborator of the following projects:

-Neurological and behavioural abnormalities in Adenosine Deaminase-deficiency and their correction by therapeutical approaches" funded by Ministero della Salute, Bando Giovani Ricercatori 2011 (GR-2011-02346985)

-"A generalized prediction framework of preterm birth: The combination of maternal risk factors, fetal and newborn functional and structural brain connectivity for predicting neurodevelopmental outcome." Funded by Ministero della Salute, Ricerca Finalizzata 2016 (RF-2016-02364081).

Dr. Fumagalli started her clinical and scientific career as intern student in the Department of Neurology of San Raffaele Hospital, where she obtained her specialization in Neurology. She acquired experience in adult general neurology and in particular, she worked for 6 years in the Stroke Unit of the department. Since 2003 she acquired a strong experience on inherited neurodegenerative disorders working at the outpatient service for Rare Neurological Disorders and collaborating with SR-TIGET on the research projects on Metachromatic Leukodystrophy (MLD). In 2004, she graduated at Vita-Salute San Raffaele University of Milan with a thesis entitled "Molecular, Neurophysiological and MRI study for the definition of nervous system damage caused by MLD. Prognostic and therapeutic implications" (final grade 110/110 with honors) under the supervision of Prof. G. Comi.

During the specialization, she continued her work on natural history of MLD taking care of affected patients and studying instrumental biomarkers reliable for the evaluation of MLD prognosis and disease monitoring.

She dedicated her PhD training in Paediatric Neurology at the Paediatric Unit of San Raffaele Hospital working on the phase I/II HSC Gene Therapy trial for MLD since 2010. Her work on neurological monitoring of patients enrolled in the clinical trial resulted in the PhD thesis: "Preliminary demonstration of efficacy of lentiviral hematopoietic stem cell gene therapy in metachromatic leukodystrophy: analysis of neurological end-points".

Between 2004 and 2013, she learned skills in the field of Epilepsy as resident at the Neurophysiology Service of the Regional Centre for Epilepsy of San Raffaele Hospital (reading EEG recording and working at the outpatient service for Childhood Epilepsy).

Since 2010, she is Consultant Neurologist at San Raffaele Hospital Emergency department.

Since 2013, she became Consultant Neurologist and then Staff Neurologist of the Department of Neurology and Paediatric Immunohematology Unit of San Raffaele Hospital in Milan, working as investigator of the clinical trials on MLD studies and Paediatric Neurologist in the context of the Paediatric Unit. Moreover she collaborates to the other Gene Therapy projects ongoing taking care of neurological aspects of other paediatric disorders (in particular ADA-SCID and MPS-I). Starting from February 2020, she acted as an ad hoc consultant of Orchard Therapeutics Advisory Boards.



PUBLICATIONSOriginal Research Articles

1. Biffi A, Cesani M, **Fumagalli F**, Del Carro U, Baldoli C, Canale S, Gerevini S, Amadio S, Falautano M, Rovelli A, Comi G, Roncarolo MG, Sessa M. Metachromatic Leukodystrophy - mutation analysis provides further evidence of genotype-phenotype correlation. *Clinical Genetics* 2008, 74: 349-357. IF 3,206
2. Cesani M, Capotondo A, Plati T, Sergi LS, **Fumagalli F**, Roncarolo MG, Naldini L, Comi G, Sessa M, Biffi A. Characterization of new arylsulfatase A gene mutations reinforces genotype-phenotype correlation in metachromatic leukodystrophy. *Hum Mutat.* 2009, 30: E936-E945. IF 6,887
3. Biffi A, Montini E, Lorioli L, Cesani M, **Fumagalli F**, Plati T, Baldoli C, Martino S, Calabria A, Canale S, Benedicenti F, Vallanti G, Biasco L, Leo S, Kabbara N, Zanetti G, Rizzo WB, Mehta NA, Cicalese MP, Casiraghi M, Boelens JJ, Del Carro U, Dow DJ, Schmidt M, Assanelli A, Neduva V, Di Serio C, Stupka E, Gardner J, von Kalle C, Bordignon C, Ciceri F, Rovelli A, Roncarolo MG, Aiuti A, Sessa M, Naldini L. Lentiviral hematopoietic stem cell gene therapy benefits metachromatic leukodystrophy. *Science* 2013, Aug 23;341(6148):1233-1238. IF 31,477
4. Lorioli L, Cesani M, Regis S, Morena F, Grossi S, **Fumagalli F**, Acquati S, Redaelli D, Pini A, Sessa M, Martino S, Filocamo M, Biffi A. Critical issues for the proper diagnosis of Metachromatic Leukodystrophy: *Gene*. 2014 Mar 10;537(2):348-51. IF 2,138
5. Lorioli L, Cicalese MP, Silvani P, Assanelli A, Salvo I, Mandelli A, **Fumagalli F**, Fiori R, Ciceri F, Aiuti A, Sessa M, Roncarolo MG, Lanzani C, Biffi A. Abnormalities of acid-base balance and predisposition to metabolic acidosis in Metachromatic Leukodystrophy patients. *Mol Genet Metab*, 2015 May; 115(1). IF 3,093
6. Cesani M, Lorioli L, Grossi S, Amico G, **Fumagalli F**, Spiga I, Filocamo M, Biffi A. Mutation Update of ARSA and PSAP Genes Causing Metachromatic Leukodystrophy. *Hum Mutat*, 2016 Jan 37(1):16-27. IF 4,601
7. Sessa M, Lorioli L, **Fumagalli F**, Acquati S, Redaelli D, Baldoli C, Canale S, Lopez ID, Morena F, Calabria A, Fiori R, Silvani P, Rancoita PM, Gabaldo M, Benedicenti F, Antonioli G, Assanelli A, Cicalese MP, Del Carro U, Sora MG, Martino S, Quattrini A, Montini E, Di Serio C, Ciceri F, Roncarolo MG, Aiuti A, Naldini L, Biffi A. Lentiviral haemopoietic stem-cell gene therapy in early-onset metachromatic leukodystrophy: an ad-hoc analysis of a non-randomised, open-label, phase 1/2 trial. *Lancet*. 2016 Jun 8; 388: 476-487. IF 47,831
8. Sauer AV, Hernandez RJ, **Fumagalli F**, Bianchi V, Poliani PL, Dallatomasina C, Riboni E, Politi LS, Tabucchi A, Carlucci F, Casiraghi M, Carriglio N, Cominelli M, Forcellini CA, Barzaghi F, Ferrua F, Minicucci F, Medagliani S, Leocani L, la Marca G, Notarangelo LD, Azzari C, Comi G, Baldoli C, Canale S, Sessa M, D'Adamo P, Aiuti A. Alterations in the brain adenosine metabolism cause behavioral and neurological impairment in ADA-deficient mice and patients. *Sci Rep*. 2017 Jan 11;7:40136. IF 4,259
9. Calbi V, **Fumagalli F**, Consiglieri G, Penati R, Acquati S, Redaelli D, Attanasio V, Facchini M, Cicalese MP, Migliavacca M, Barzaghi F, Ferrua F, Assanelli A, Silvani P, Zoccolillo M, Chidini G, Chiesa R, Arora R, Ciotti F, Sarzana M, Antonioli G, Baldoli C, Morena F, Martino S, Ardissino GL, Natali Sora MG, Naldini L, Ciceri F, Aiuti A, Bernardo ME. Use of Defibrotide to help prevent post-transplant endothelial injury in a genetically predisposed infant with metachromatic leukodystrophy undergoing hematopoietic stem cell gene therapy. *Bone Marrow Transpl.* 53: 913-917. Epub 2018 Jan 29. IF (2016) 11,896
10. Tucci F, Frittoli M, Barzaghi F, Calbi V, Migliavacca M, Ferrua F, **Fumagalli F**, Lorioli L, Castagnaro L, Facchini M, Fossati C, Zancan S, Massariello P, Manfredini M, Consiglieri



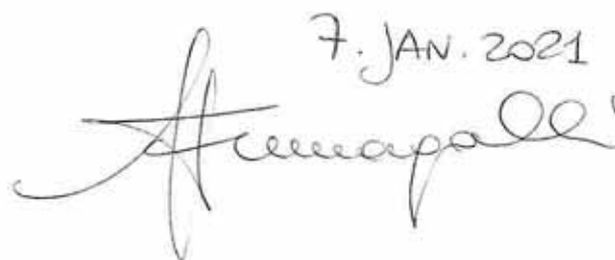
G, Canarutto D, Recupero S, Calzatini F, Casiraghi M, Darin S, Antonioli G, Miniero R, Fiori R, Silvani P, Zambelli M, Markt S, Gattillo S, Milani R, Santoleri L, Ciceri F, Biffi A, Cicalese MP, Bernardo ME, Aiuti A.

Bone marrow harvesting from paediatric patients undergoing haematopoietic stem cell gene therapy. *Bone Marrow Transplant* 2019 Dec;54(12):1995-2003

11. Hong X, Kumar AB, Daiker J, Yi F, Sadilek M, De Mattia F, **Fumagalli F**, Calbi V, Damiano R, Bona MD, la Marca G, Vanderver AL, Waldman AT, Adang L, Sherbini O, Woidill S, Suhr T, Kurtzberg J, Beltran-Quintero ML, Escolar M, Aiuti A, Gelb MH. Leukocyte and Dried Blood Spot Arylsulfatase A Assay by Tandem Mass Spectrometry. *Anal Chem*. 2020 May 5;92(9):6341-6348.
12. Morena F, Argentati C, Acquati S, DeWall S, Kelly F, Calbi V, **Fumagalli F**, Zancan S, Biffi A, Aiuti A, Martino S Toward Reference Intervals of ARSA Activity in the Cerebrospinal Fluid: Implication for the Clinical Practice of Metachromatic Leukodystrophy. *J Appl Lab Med*. 2020 Sep 10. Online ahead of print.

Reviews, Commentaries and Book Chapters

13. Penati R, **Fumagalli F**, Calbi V, Bernardo ME, Aiuti A. Gene therapy for lysosomal storage disorders: recent advances for metachromatic leukodystrophy and mucopolysaccharidosis I. *J. Inherit Metab Dis*. 2017 Jul;40(4):543-554. IF 3,970

7. JAN. 2021


SILVIA MASNADA



**Silvia
Masnada**

DATA DI NASCITA:
25 mar 86

CONTATTI

📍 Via Castelvetro 32, null
Milano, Italia

✉ silvia.masnada@asst-fbf-sacco.it

ESPERIENZA LAVORATIVA

13 - 18

Medico specialista

Istituto Neurologico nazionale IRCCS C. Mondino

Sub Investigator del protocollo sperimentale "A three-arm, randomized, double-blind, placebo-controlled study of the efficacy and safety of two trough-ranges of everolimus as adjunctive therapy in patient with tuberous sclerosis complex (TSC) who have refractory partial-onset seizures"

Pavia, Italia

NOV 17 - 18

Medico specialista

Istituto Neurologico nazionale IRCCS C. Mondino

Sub Investigator of study dello studio UX007G-CL301, "A Phase 3, randomized, double-blind, placebo-controlled, crossover study to assess the efficacy and safety of UX007 in the treatment of movement disorders associated with Glucose Transporter Type 1 Deficiency Syndrome (GLUT1DS)"

Pavia, Italia

1 SET 15 - 4 DIC 15

Specializzando

Filadelfia Epilepsihospital Dianalund

Dianalund, Danimarca

GEN 17 - 31 DIC 19

Medico specialista

Ospedale dei Bambini V. Buzzi

Incarico di Collaborazione Libero Professionale per turni di pronta disponibilità e prime visite neurologiche presso la UOC di Neurologia Pediatrica dell'Ospedale dei Bambini V. Buzzi Milano

Milano, Italia

OTT 16 - 31 DIC 19

Medico specialista

Istituto Neurologico Nazionale C. Mondino, Pavia

Incarico Libero Professionale per Ambulatori di Neuropsichiatria Infantile presso Istituto Neurologico Nazionale C. Mondino, Pavia

6 FEB 20 - ATTUALE - Milano, Italia

Dirigente Medico

ASST- Fatebenefratelli Sacco- UOC di Neurologia Pediatrica dell'Ospedale dei Bambini V. Buzzi Milan

ASST- Fatebenefratelli Sacco- UOC di Neurologia Pediatrica dell'Ospedale dei Bambini V. Buzzi Milano

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

16 - 17 DIC 20 - Pavia, Italia

Studente di Dottorato di Ricerca

Università degli Studi di Pavia

Sindrome di Aicardi aspetti clinici, genetici e terapeutici

11 - 16 - Pavia, Italia

● **Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile**

Università degli Studi di Pavia

Titolo della tesi Phenotypic Characterization of KCNA2 mutations : The Loss and the Gain of Function

50/50 e lode

Livello 8 EQF

05 - 11 - Pavia, Italia

● **Laurea in Medicina e Chirurgia**

Università degli Studi di Pavia

Titolo della tesi "Disturbi del comportamento alimentare: assetto neurotrasmettitoriale in un gruppo di pazienti in età evolutiva e correlazioni con il decorso"

110/110 e lode

15 MAR 12 - ATTUALE - Bergamo, Italia

● **Iscrizione all'Ordine dei Medici Chirurghi e degli Odontoiatri**

Iscrizione all'Ordine dei Medici Chirurghi e degli Odontoiatri della Provincia di Bergamo

numero tessera 006999

00 - 05 - Bergamo, Italia

● **Diploma di Maturità**

Istituto Magistrale Secco Suardo

Cento centesimi

Livello 4 EQF

9 MAR 14 - 14 MAR 14 - Gargnano, Italia

● **29° Corso di base in Elettroencefalografia Clinica**

Lega Italiana Contro l'Epilessia

6 GIU 14 - 10 GIU 14 - Pavia, Italia

● **La valutazione diagnostica dell'autismo: ADOS-2**

Hogrefe e Fondazione Mondino

1 OTT 17 - 4 OTT 17 - Bologna, Italia

● **Corso Video-EEG sull'Epilessia del Lobo Temporale**

Lega Italiana Contro l'Epilessia

22 NOV 18 - 24 NOV 18 - Milano

● **Corso avanzato di diagnosi e terapia sui disordini del movimento in età pediatrica. III Corso di formazione sui disordini del movimento**

Museo Diocesano

III Corso di formazione sui disordini del movimento

20 MAR 19 - 22 MAR 19 - Modena

● **XXXI Corso di aggiornamento Asfissia perinatale ed encefalopatia ipossico-ischemica: prevenzione, diagnosi, terapia e riabilitazione**

Aula Magna dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Modena - Policlinico di Modena

5 GEN 18 – 8 LUG 18 – corso interattivo on line

● **ILAE VIREPA "EEG in the diagnosis and management of epilepsy in neonates and children 7th edition"**

62 crediti ottenuti su un totale di 68

12 OTT 20 – 19 GEN 21

● **CORSO EEG E POTENZIALI EVOCATI**

LICE E SINC

50 ORE

COMPETENZE LINGUISTICHE

LINGUA MADRE: italiano

ALTRE LINGUE:

inglese

Ascolto
C1

Lettura
C1

**Produzione
orale**
C1

**Interazione
orale**
C1

Scrittura
C1

COMPETENZE DIGITALI

PADRONANZA DEL PACCHETTO OFFICE

PUBBLICAZIONI

● Pubblicazioni

S. Masnada, T. Coccini, T. Carigi, F. Di Palma, L. Nonini, E. Roda, G. Rossi, U. Balottin. *Disturbi del comportamento alimentare: correlazioni tra attività monoaminossidasi B plastrinica e decorso in un gruppo di pazienti in età evolutiva*. 2013, **Giornale di Neuropsichiatria Infantile dell'Età Evolutiva**

● Pubblicazioni

Pera MC, Randazzo G, **Masnada S**, Dontin SD, De Giorgis V, Balottin U, Veggiotti P. *Intravenous methylprednisolone pulse therapy for children with epileptic encephalopathy*. **Funct Neurol**. 2015 Jul-Sep;30(3):173-9.

● Pubblicazioni

De Giorgis V, Filippini M, Macasaet JA, **Masnada S**, Veggiotti P. *Neurobehavioral consequences of continuous spike and waves during slow sleep (CSWS) in a pediatric population: A pattern of developmental hindrance*. **Epilepsy Behav**. 2017 Sep;74:1-9. doi: 10.1016/j.yebeh.2017.01.018. Epub 2017 Jun 24.

● Pubblicazioni

Von Stülpnagel C, Ensslen M, Møller RS, Pal DK, **Masnada S**, Veggiotti P, Piazza E, Dreesmann M, Hartlieb T, Herberhold T, Hughes E, Koch M, Kutzer C, Hoernagel K, Nitanda J, Pohl M, Rostásy K, Haack TB, Stöhr K, Kluger G, Borggraefe I. *Epilepsy in patients with GRIN2A alterations: Genetics, neurodevelopment, epileptic phenotype and response to anticonvulsive drugs*. **Eur J Paediatr Neurol**. 2017 May;21(3):530-541. doi: 10.1016/j.ejpn.2017.01.001. Epub 2017 Jan 14.

● Pubblicazioni

Silvia Masnada Ulrike B. S. Hedrich Elena Gardella Julian Schubert Charu Kaiwar Eric W. Klee Brendan C. Lanpher Ralitzia H. Gavrilova Matthis Synofzik Thomas Bast et al. *Clinical spectrum and genotype-phenotype associations of KCNA2-related encephalopathies*. **Brain**, awx184, <https://doi.org/10.1093/brain/awx184>.

● Pubblicazioni

Wolff M, Johannesen KM, Hedrich UB, **Masnada S**, Rubboli G, Gardella E, Lesca G et al. *Genetic and phenotypic heterogeneity suggest therapeutic implications in SCN2A-related disorders*. **Brain**. 2017 Mar 4. doi: 10.1093/brain/awx054.

● Pubblicazioni

Pasca L, Caraballo RH, De Giorgis V, Reyes JG, Macasaet JA, **Masnada S**, Armeno M, Musicco M, Tagliabue A, Veggiotti P. *Ketogenic diet use in children with intractable epilepsy secondary to malformations of cortical development: A two-centre experience*. **Seizure**. 2018 Mar 8;57:34-37. doi: 10.1016/j.seizure.2018.03.005

● Pubblicazioni

Gardella E, Marini C, Trivisano M, Fitzgerald MP, Alber M, Howell KB, Darra F, Siliquini S, Bölsterli BK, **Masnada S**, Pichiecchio A, Johannesen KM, Jepsen B, Fontana E, Anibaldi G, Russo S, Cogliati F, Montomoli M, Specchio N, Rubboli G, Veggiotti P, Beniczky S, Wolff M, Helbig I, Vigeveno F, Scheffer IE, Guerrini R, Møller RS2 *The phenotype of SCN8A developmental and epileptic encephalopathy*. **Neurology**. 2018 Sep 18;91(12):e1112-e1124. doi: 10.1212/WNL.00000000000006199. Epub 2018 Aug 31.

● Pubblicazioni

De Giorgis V, **Masnada S**, Varesio C, Chiappedi MA, Zanaboni M, Pasca L, Filippini M, Macasaet JA, Valente M, Ferraris C, Tagliabue A, Veggiotti P. *Overall cognitive profiles in patients with GLUT1 Deficiency Syndrome*. **Brain Behav**. 2019 Mar;9(3):e01224. doi: 10.1002/brb3.1224. Epub 2019 Feb 4.

● Pubblicazioni

Masnada S, Zuccotti GV, Bova SM, Gatti H, Morabito V, Santarone ME, Bianchimano B, Dilillo D, Fusco L, Veggiotti P. *Re-emergence of SSPE: Consequence of the decline of adherence to vaccination programmes?* **Eur J Paediatr Neurol**. 2019 Mar;23(2):338-340. doi: 10.1016/j.ejpn.2018.12.010. Epub 2018 Dec 30.

● Pubblicazioni

Johannesen KM, Gardella E, Encinas AC, Lehesjoki AE, Linnankivi T, Petersen MB, Lund ICB, Blichfeldt S, Miranda MJ, Pal DK, Lascelles K, Procopis P, Orsini A, Bonuccelli A, Giacomini T, Helbig I, Fenger CD, Sisodiya SM, Hernandez-Hernandez L, Krithika S, Rumble M, **Masnada S**, Valente M, Cereda C, Giordano L, Accorsi P, Bürki SE, Mancardi M, Korff C, Guerrini R, von Spiczak S, Hoffman-Zacharska D, Mazurczak T, Coppola A, Buono S, Vecchi M, Hammer MF, Varesio C, Veggiotti P, Lal D, Brünger T, Zara F, Striano P, Rubboli G, Møller RS. *The Spectrum of intermediate SCN8A-related epilepsy*. **Epilepsia**. 2019 May;60(5):830-844. doi: 10.1111/epi.14705. Epub 2019 Apr 10.

Pubblicazioni

Silvia Masnada, Stefan Groenweg, Veronica Saletti, Luisa Chiapparini, Barbara Castellotti, Ettore Salsano, W. Edward Visser, Davide Tonduti. *No vel mutation in SLC16A2 associated with a less severe phenotype of MCT8 deficiency*. **Metabolic Brain Disease**. 2019

Pubblicazioni

Cosanza Varesio, Ludovica Pasca, Stefano Parravicini, Martina Paola Zanaboni, Elena Ballante, **Silvia Masnada**, Cinzia Ferraris, Simona Bertoli, Anna Tagliabue, Pierangelo Veggiotti, Valentina De Giorgis. *Quality of life in chronic ketogenic diet treatment: the GLUT1DS population perspective*. **Nutrients** 2019

Pubblicazioni

Bertoli S, **Masnada S**, De Amicis R, Sangiorgio A, Leone A, Gambino M, Lessa C, Tagliabue A, Ferraris C, De Giorgis V, Battezzati A, Zuccotti GV, Veggiotti P, Mameli C. *Glucose transporter 1 deficiency syndrome: nutritional and growth pattern phenotypes at diagnosis*. **Eur J Clin Nutr**. 2020 Sep;74(9):1290-1298. doi: 10.1038/s41430-020-0662-z. Epub 2020 May 13. PMID: 32404902.

Pubblicazioni

Masnada S, Gibelli D, Dolci C, De Giorgis V, Cappella A, Veggiotti P, Sforza C; Italian Aicardi Study Group. *3D facial morphometry in Italian patients affected by Aicardi syndrome*. **Am J Med Genet A**. 2020 Oct; 182(10):2325-2332. doi: 10.1002/ajmg.a.61791. Epub 2020 Aug 15. PMID: 32798292.

Pubblicazioni

Masnada S, Parazzini C, Bini P, Barbarini M, Alberti L, Valente M, Chiapparini L, De Silvestri A, Doneda C, Iacone M, Saielli LA, Cereda C, Veggiotti P, Corbetta C, Tonduti D. *Phenotypic spectrum of short-chain enoyl-Coa hydratase-1 (ECHS1) deficiency*. **Eur J Paediatr Neurol**. 2020 Sep;28:151-158. doi: 10.1016/j.ejpn.2020.07.007. Epub 2020 Jul 29. PMID: 32800686.

Pubblicazioni

Masnada S, Pichiecchio A, Formica M, Arrigoni F, Borrelli P, Accorsi P, Bonanni P, Borgatti R, Bernardina BD, Danieli A, Darra F, Deconinck N, De Giorgis V, Dulac O, Gataullina S, Giordano L, Guerrini R, La Briola F, Mastrangelo M, Montomoli M, Mortilla M, Osanni E, Parisi P, Perucca E, Pinelli L, Romaniello R, Severino M, Vigeveno F, Vignoli A, Bahi-Buisson N, Cavallin M, Accogli A, Burgeois M, Capra V, Chaves-Vischer V, Chiapparini L, Colafati G, D'Arrigo S, Desguerre I, Doco-Fenzy M, d'Orsi G, Epitashvili N, Fazzi E, Ferretti A, Fiorini E, Fradin M, Fusco C, Granata T, Johannesen KM, Lebon S, Loget P, Møller RS, Montanaro D, Orcesi S, Quelin C, Rebessi E, Romeo A, Solazzi R, Spagnoli C, Uebler C, Zara F, Arzimanoglou A, Veggiotti P; Aicardi Syndrome International Study Group. *Basal ganglia dysmorphism in patients with Aicardi syndrome*. **Neurology**. 2020 Dec 4;10.1212/WNL.0000000000011237. doi: 10.1212/WNL.0000000000011237. Epub ahead of print. PMID: 33277420.

Pubblicazioni

Bova SM, Basso M, Bianchi MF, Savaré L, Ferrara G, Mura E, Redaelli MG, Olivieri I, Veggiotti P; Milan COVID-19 and Child Neurology Study Group (Enrico Alfei, Sara Olivetto, Davide Tonduti, **Silvia Masnada**, Isabella Fiocchi, Barbara Scelsa, Giovanni Corrao, Beatrice Bartoli, Barbara Bettinardi, Anna Dal Brun, Ilaria De Giorgi, Valentina Di Giusto, Morena Doz, Cristina Fedeli, Silvia Domenica Sudano, Michela Zanette). *Impact of COVID-19 lockdown in children with neurological disorders in Italy*. **Disabil Health J**. 2020 Dec 16;101053. doi: 10.1016/j.dhjo.2020.101053. Epub ahead of print. PMID: 33358228; PMCID: PMC7832678.

Pubblicazioni

Masnada S. Doneda C., Izzo G., Formica M., Scarabello M., Accogli A., Accorsi P., Bahi-Buisson N., Capra V., Cavallin M., Dalla Bernardina B., Darra F., De Giorgis V., Fazzi E., Fontanillas R L M., Fusco C., Giordano L., Orcesi S., Pinelli L., Rebessi E., Romeo A., Severino M., Spagnoli C., Veggiotti P., Pichiecchio A., Righini A., Parazzini C. *Aicardi Syndrome: Key Fetal MRI Features and Prenatal Differential Diagnosis* **Neuropediatrics**. 2020 Aug;51(4):276-285. doi: 10.1055/s-0040-1710528. Epub 2020 Jul 3.

● **Pubblicazioni**

Piccoli C., Bronner N., Gavazzi F., Dubbs H., De Simone M, De Giorgis V., Orcesi S., Fazzi E., Galli J., **Masnada S.**, Tonduti D., Varesio V., Vanderver A., Vossough A., Adang L. *Late-Onset Aicardi-Goutières Syndrome: A Characterization of Presenting Clinical Features*

Pediatr Neurol . 2021 Feb;115:1-6. doi: 10.1016/j.pediatrneurol.2020.10.012. Epub 2020 Nov 2. PMID: 33307271 PMCID: PMC7856674 (available on 2022-02-01) DOI: 10.1016/j.pediatrneurol.2020.10.012

● **Pubblicazioni**

Valentina De Giorgis, Costanza Varesio, Maurizio Viri, Lucio Giordano, Roberta La Piana, Davide Tonduti, Federico Roncarolo, **Silvia Masnada**, Anna Pichiecchio, Pierangelo Veggiotti, Elisa Fazzi, Simona Orcesi, Italian AGS Study Group. *The epileptology of Aicardi-Goutières syndrome: electro-clinical-radiological findings*. **Seizure**. 2020 Dec 1;51059-1311(20)30383-6. doi: 10.1016/j.seizure.2020.11.019. Online ahead of print.

● **Pubblicazioni**

Silvia Masnada, Diego Martinelli, Marta Correa-Vela, Emanuele Agolini, Heidy Baide-Mairena, Anna Marcé-Grau, Cecilia Parazzini, Pierangelo Veggiotti, Belen Perez-Duenas, Davide Tonduti. *PRKRA-Related Disorders: Bilateral Striatal Degeneration in Addition to DYT16 Spectrum*. **Mov Disord**. 2021 Feb 19. doi: 10.1002/mds.28492. Online ahead of print.

CONFERENZE E SEMINARI

● Conferenze

2012- 23-24 Marzo

Pavia, Istituto Neurologico Nazionale C. Mondino

Le malattie neuromuscolari nei primi anni di vita: dalla diagnosi alla presa in carico

● Conferenze

2012- 29 Novembre

Ospedale dei bambini V. Buzzi-Milano

"Gestione delle crisi epilettiche neonatali: Encefalografia clinica e neuroradiologia"

● Conferenze

2013- 4 Ottobre

Riunione Annuale LICE Sezione Lombardia

"Conoscere e gestire lo stato epilettico: dal neonato all'anziano"

● Conferenze

2013- 13 Dicembre

Azienda Ospedaliera Universtaria Integrata Verona

Incontro di aggiornamento scientifico: "Le Encefalomiopatie Mitocondriali"

● Conferenze

2014- 30-31 Gennaio

Università La Sapienza-Roma

Riunione Policentrica in Epilettologia

● Conferenze

2014- 3-4-5-6 Settembre

Faculté de Médecine de Montpellier

42^{ème} Congrès de la Société Européenne de Neurologie Pédiatrique in conjunction with the 20th Mediterranean Meeting of Child Neurology

● Conferenze

2015- 29-30 Gennaio

Università La Sapienza -Roma

Riunione Policentrica in Epilettologia

● Conferenze

2015- 12-14 Marzo

Hotel Boscolo -Roma

Nuovi Concetti di Malattie Neuromuscolari in età pediatrica

● Conferenze

2015- 10-12 Giugno

Genova

38° Congresso Nazionale LICE

● Conferenze

2015- 25 Settembre

Oslo University Hospital, Oslo

2nd Nordic Meeting on Dravet Syndrome

● **Conferenze**

2016- 28-29 Gennaio

Università La Sapienza

Riunione Policentrica in Epilettologia- partecipazione in qualità di **Relatore** di un caso clinico all'interno della sessione "Controversie in età evolutiva"

● **Conferenze**

2016- 14-15 Aprile

Comwell Hotel -SorøDenmark

Dianalund International Conferenze on Epilepsy- Focus on Progressive Myoclonus Epilepsis

● **Conferenze**

2016, 7-8 Ottobre

Milano,

1st European Conference on GLUT1 Deficiency

● **Conferenze**

2016, 21 Ottobre

Sala Napoleonica Palazzo Greppi -Milan

Italian League Against Epilepsy Sezione Lombardia "De medicamenta Epilepsiae: que medicamenta non sanant natura sanat"

● **Conferenze**

2016, 19 Novembre

IRCCS Fondazione "C. Mondino" - Pavia

Sindrome di Dravet attualità cliniche e terapeutiche

● **Conferenze**

2017, 2-3 Febbraio

Auditorio Hospital Sant Joan de Déu, Barcelona

5th International Symposium on Paediatric Movement Disorders

● **Conferenze**

2017- 23-25 Marzo

Torino

45 ème Réunion de la Société Européenne de Neurologie Pédiatrique

● **Conferenze**

2017- 10 Aprile

Milano, Grand Hotel Doria

Uno, nessuno, centomila: unicità ed eterogeneità delle malattie mitocondriali

● **Conferenze**

2017, 07-09 Giugno

Roma, Ergife Palace Hotel

40° Congresso Nazionale della Lega Italiana Contro l'Epilessia

● **Conferenze**

2017- 20 Ottobre

Milano, Sala Napoleonica Palazzo Greppi

Riunione Annuale LICE Sezione Lombardia
"Epilessia e sonno"

● **Conferenze**

2018 - 25-26 Gennaio

Roma-Università La Sapienza

Riunione Policentrica In Epilettologia LICE

● **Conferenze**

2018- 27-28 Aprile

Barcellona, Hospital Sant Joan Déu

46th SENP meeting

● **Conferenze**

2018- 21-22 Aprile 2018

Pavia Palazzo Bellisomi Vistarino

Aggiornamenti sulle atassie pediatriche

● **Conferenze**

2018 - 6-8 Giugno

Roma

41° Congresso Nazionale LICE

● **Conferenze**

2018- 28-29 Giugno

Soro, Denmark

Epileptic Channelopathies Clinical Spectrum and Treatment Perspectives

● **Conferenze**

2018- 19 Ottobre

Milano, Sala Napoleonica Palazzo Greppi

Riunione Annuale LICE LOMBARDIA "Epilessie autoimmuni e novità in campo diagnostico e terapeutico"

● **Conferenze**

2019- 24-25 Gennaio

Roma, Università La Sapienza

Riunione Policentrica in Epilettologia

● **Conferenze**

2019- 2-3 Maggio

Children's Hospital of Philadelphia

Global Leukodystrophy Initiative Conference

● **Conferenze**

2019- 16 Maggio

Milano, Sala Napoleonica Palazzo Greppi

Corso di aggiornamento "Crisi ed epilessie neonatali: update"

● **Conferenze**

17/11/2018 Responsabile Scientifico del convegno How advances in research are changing the diagnostic and therapeutic landscape in epilepsy

Istituto Neurologico Nazionale C. Mondino Pavia

20 MAR 19 - 23 MAR 19

● **Conferenze**

Asfissia Perinatale ed encefalopatia Ipossico Ischemica: prevenzione, diagnosi, terapia e riabilitazione. Aula Magna Policlinico di Modena

9 SET 19 - 12 SET 19 > - Modena

- **Corso**
BASIC - PRECHTL'S METHOD OF QUALITATIVE ASSESSMENT OF GENERAL MOVEMENTS
17 SET 19 - 21 SET 19
- **Congresso**
13th European Paediatric Neurology Society (EPNS) Congress
30 SET 20 - 2 OTT 20
- **Congresso**
43° Congresso Nazionale Lega Italiana Contro Epilessia
12 NOV 20 - 13 NOV 20
- **Congresso**
4th Dianalund International Conference on Epilepsy
11 FEB 21 - 12 FEB 21
- **Congresso**
Riunione Policentrica in Epilettologia 2021

COMPETENZE ORGANIZZATIVE

- **Competenze organizzative**
Sub-investigator of due Good Clinical Trials:

- Istituto Neurologico nazionale IRCCS C. Mondino, Pavia (Italy)
Sub Investigator del protocollo sperimentale "A three-arm, randomized, double-blind, placebo-controlled study of the efficacy and safety of two trough-ranges of everolimus as adjunctive therapy in patient with tuberous sclerosis complex (TSC) who have refractory partial-onset seizures 2013-2018

- Istituto Neurologico nazionale IRCCS C. Mondino, Pavia (Italy)
Sub Investigator of study UX007G-CL301, "A Phase 3, randomized, double-blind, placebo-controlled, crossover study to assess the efficacy and safety of UX007 in the treatment of movement disorders associated with Glucose Transporter Type 1 Deficiency Syndrome (GLUT1DS)"
2017-2018

30/03/21

Anna M. M. M.

ISABELLA MORONI

**FORMATO EUROPEO
PER IL CURRICULUM
VITAE**



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	Isabella Moroni – CF: MRNSLL63T61F205T
Indirizzo	UOC Neuropsichiatria Infantile – Fondazione IRCCS Istituto Neurologico C.Besta - Milano
Telefono	
Fax	
E-mail	isabella.moroni@istituto-besta.it
Nazionalità	Italiana
Data di nascita	21/12/1963

ESPERIENZA LAVORATIVA

- Date (da – a) Febbraio 1997 – Novembre 1997
- Nome e indirizzo del datore di lavoro Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta
- Tipo di azienda o settore Divisione di Neuropsichiatria Infantile
- Tipo di impiego Incarico di supplenza come Dirigente Medico di I° livello
- Principali mansioni e responsabilità Attività di Reparto, Day-Hospital, Ambulatoriale, Ricerca Clinica, Didattica

- Date (da – a) Novembre 1997 - Giugno 1999
- Nome e indirizzo del datore di lavoro Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta
- Tipo di azienda o settore Divisione di Neuropsichiatria Infantile
- Tipo di impiego Incarico a tempo determinato come Dirigente Medico di I° livello
- Principali mansioni e responsabilità Attività di Reparto, Day-Hospital, Ambulatoriale, Ricerca Clinica, Didattica

- Date (da – a) Luglio 1999 ad oggi
- Nome e indirizzo del datore di lavoro Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta
- Tipo di azienda o settore Divisione di Neuropsichiatria Infantile
- Tipo di impiego Assunzione a tempo indeterminato come Dirigente Medico di I° livello
- Principali mansioni e responsabilità Coordinatore Reparto di degenza, Day-Hospital, Ambulatoriale, Ricerca Clinica, Didattica

- Date (da – a) 1 Aprile 2018 ad oggi
- Nome e indirizzo del datore di lavoro Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta
- Tipo di azienda o settore Divisione di Neuropsichiatria Infantile
- Tipo di impiego Responsabile Struttura Semplice Malattie Metaboliche, Degenerative e Neuromuscolari
- Principali mansioni e responsabilità

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Date (da – a) Ottobre 1988
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Università Statale di Milano
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio
 - Qualifica conseguita Laurea in Medicina e Chirurgia con votazione 108/110.
 - Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)
- Date (da – a) Luglio 1993
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Università degli Studi di Milano
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio
 - Qualifica conseguita Diploma di Specializzazione in Neurologia con votazione 70/70 e lode.
 - Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

CAPACITÀ E COMPETENZE

PERSONALI

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

PRIMA LINGUA

Italiano

ALTRE LINGUE

Inglese

- Capacità di lettura
- Capacità di scrittura
- Capacità di espressione orale

eccellente

buona

buona

CAPACITÀ E COMPETENZE

RELAZIONALI

Vivere e lavorare con altre persone, in ambiente multiculturale, occupando posti in cui la comunicazione è importante e in situazioni in cui è essenziale lavorare in squadra (ad es. cultura e sport), ecc.

CAPACITÀ E COMPETENZE

ORGANIZZATIVE

Ad es. coordinamento e amministrazione di persone, progetti, bilanci; sul posto di lavoro, in attività di volontariato (ad es. cultura e sport), a casa, ecc.

Coordinatore nel Reparto di degenza di Neuropsichiatria Infantile
Tutor per i Medici Specializzandi e Docente a Contratto presso l'Università degli Studi di Milano, Corso di Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile
Coordinatrice o partner di Progetti di Ricerca Ministeriali, Fondazione Telethon, Fondazione Mariani, Network Internazionali.

Vice Capo Dipartimento Malattie Rare INCB; Referente Regionale Malattie Rare per INCB.
Vicespagnabile per INCB del Rare Neurological Diseases – ERN RND
Membro del Consiglio Direttivo Associazione Italiana per lo Studio Sistema Nervoso Periferico
Socia Associazione Italiana Miologia

**CAPACITÀ E COMPETENZE
TECNICHE**

*Con computer, attrezzature specifiche,
macchinari, ecc.*

Utilizzo ottimo del PC

**CAPACITÀ E COMPETENZE
ARTISTICHE**

Musica, scrittura, disegno ecc.

ALTRE CAPACITÀ E COMPETENZE

*Competenze non precedentemente
indicate.*

- Attività di ricerca clinica nell'ambito delle Neuropatie periferiche geneticamente determinate ed acquisite, Malattie Muscolari, Encefalopatie metaboliche, con particolare riferimento alle Malattie Mitocondriali, Leucodistrofie e Patologie ereditarie degenerative.
- Relatore a Congressi Nazionali ed Internazionali nell'ambito della ricerca suddetta.
- Autore di oltre 120 Pubblicazioni su riviste scientifiche recensite su Pubmed

PATENTE O PATENTI

ULTERIORI INFORMAZIONI

Il sottoscritto è a conoscenza che, ai sensi dell'art. art. 76 del DPR 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. Inoltre, il sottoscritto autorizza al trattamento dei dati personali ai sensi dell'art. 13 D. Lgs. 30 giugno 2003 n°196 – “Codice in materia di protezione dei dati personali” e dell'art.13 GDPR 679/16 – “Regolamento Europeo sulla protezione dei dati personali”.

Milano , 3/01/2020

F.to Isabella Moroni

LUISA FEDERICA NESPOLI

**FORMATO EUROPEO PER
IL CURRICULUM VITAE**



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome

Luisa Federica Nespoli

Telefono

Fax

Email istituzionale

luisa.nespoli@asst-fbf-sacco.it

Nazionalità

Italiana

Data di nascita

Pavia 19.11.1975

ESPERIENZA LAVORATIVA

• Date (da – a)

- Novembre 2004 - giugno 2005: incarico con contratto a termine della durata di otto mesi presso la Cardiologia Pediatrica, IRCCS “Policlinico S. Matteo” di Pavia
- Giugno 2005-gennaio 2006: attività presso la Divisione di Cardiologia Clinica, ambulatorio di cardiologia pediatrica, Fondazione S. Raffaele del Monte Tabor, Milano.
- Luglio 2005 - dicembre 2006: titolare di borsa di studio bandita dall’ IRCCS “Policlinico S. Matteo” di Pavia presso la Cardiologia Pediatrica
- Dal marzo 2007 al marzo 2009 titolare di contratto libero-professionale presso l’U.O. di Cardiologia pediatrica e dell’età evolutiva, Policlinico S. Orsola- Malpighi, Bologna.
- Dal marzo 2007 al marzo 2009 titolare di contratto libero-professionale di guardia medica presso l’U.O. di Cardiologia pediatrica e dell’età evolutiva, Policlinico S. Orsola- Malpighi, Bologna.
- Dall’aprile 2009 al dicembre 2010 dirigente medico di cardiologia presso l’U. O. di Cardiologia Pediatrica, Ospedale dei Bambini Vittore Buzzi, ICP Milano
- Dal dicembre 2011 al dicembre 2014 dirigente medico di cardiologia presso l’U. O. di Cardiologia Pediatrica, Ospedale dei Bambini Vittore Buzzi, ICP Milano.
- Dal 16 luglio 2015 titolare di incarico a tempo unico e indeterminato, nella qualifica di dirigente medico di Cardiologia presso l’U. O. di Cardiologia Pediatrica, Ospedale dei Bambini Vittore Buzzi, Milano.

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Titoli di studio

- 20 Luglio 2000: laurea in Medicina e Chirurgia presso l'Università degli Studi di Pavia.
- Iscritta presso l'Albo dell'ordine dei medici chirurghi di Pavia dal 8/10/2001
- Ottobre 2004: diploma di specialità in Cardiologia presso l'Università degli Studi di Pavia.

Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione all'estero e in Italia

- Agosto 1998: internato presso il reparto di Angiologia del Policlinico di Graz, nell'ambito del programma SISM di scambio per gli studenti di Medicina.
- Agosto 1999: internato presso i reparti di Cardiologia e di Cardiochirurgia della clinica universitaria di Magdeburgo, sotto la responsabilità del Prof. Klein e del Prof. C. Huth.
- Gennaio 1998 - marzo 2001: internato semplice ed internato di laurea presso il Laboratorio di Ergometria del Dipartimento di Cardiologia del Policlinico San Matteo di Pavia, sotto la responsabilità della prof.ssa Colomba Falcone.
- Aprile 2001 - ottobre 2004: medico specializzando presso il Dipartimento di Cardiologia del Policlinico S. Matteo.
- Giugno 2003 - ottobre 2004: medico specializzando presso l'Ambulatorio di Cardiologia Pediatrica, Divisione di Pediatria del Policlinico San Matteo di Pavia nell'ambito del progetto di screening ecgrafico neonatale per lo studio della SIDS.
- Master universitario di II livello in "Cardiologia Pediatrica e dell'Età Evolutiva" Alma Mater Studiorum – Università di Bologna, anno accademico 2005-2006.

PRIMA LINGUA

ITALIANO

ALTRE LINGUE

INGLESE

- Capacità di lettura
- Capacità di scrittura
- Capacità di espressione orale

Ottima

Ottima

ottima

- Falcone C, **NESPOLI L**, Geroldi D, Gazzaruso C, Buzzi MP, Auguadro C, Tavazzi L, Schwartz PJ. "Silent myocardial ischemia in diabetic and nondiabetic patients with coronary artery disease". Int J Cardiol. 2003 Aug;90(2-3):219-27.
- Verri AP, Maraschio P, Uggetti C, Pucci E, Ronchi G, **NESPOLI L**, De Stefani V, Ramponi A, Federico A. "Late diagnosis in severe and mild intellectual disability in adulthood". J Intellect Disabil Res. 2004 Oct;48(Pt 7):679-86.
- N. Marziliano, S. Mannarino, **L. NESPOLI**, M. Diegoli, M. Pasotti, C. Malattia, M. Grasso, A. Pilotto, E. Porcu, A. Raisaro, C. Raineri, R. Dore, P. P. Maggio, A. Brega, and E. Arbustini "Barth Syndrome Associated With Compound Hemizyosity and Heterozyosity of the TAZ and LDB3 Genes". American Journal of Medical Genetics Part A 2007 143A: 907–915
- **L. F. NESPOLI**, L. Nosetti, L. Nespoli. "Sistema cardiovascolare e disturbi respiratori nel sonno". Pneumologia Pediatrica 2009; 34: 7-13.

Il sottoscritto è a conoscenza che, ai sensi dell'art. art. 76 del DPR 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. Inoltre, il sottoscritto autorizza al trattamento dei dati personali, secondo quanto previsto dalla Legge 196/03.

CITTA' Milano

DATA 29/6/2017

NOME E COGNOME (FIRMA)

Luisa Federica Nespoli

FRANCESCO NICITA

CURRICULUM VITAE

Francesco Nicita

Dati personali

Luogo di nascita: Nardò (Lecce)

Data di nascita: 17-8-1983

Cittadinanza: Italiana



Iscrizione Albo Medici Chirurghi Prov. Lecce: 7307

Titoli di studio

1. Diploma Maturità Scientifica

Liceo Scientifico Galileo Galilei, Nardò

Votazione: 94/100 Anno: 2002

2. Laurea in Medicina e Chirurgia

Università degli Studi di Roma "Sapienza", Facoltà di Medicina e Chirurgia

Periodo: 1.7.2002 - 28.7.2008

Data: 28.7.2008

Votazione: 110/110 con lode

Titolo della Tesi: "Convulsioni Febrili: il ruolo della genetica"

Relatore: Prof. P. Iannetti – II Cattedra di Pediatria – Servizio di Neurologia Pediatrica/EEG

3. Esame di abilitazione all'esercizio della professione di Medico-Chirurgo

Università degli Studi di Roma "Sapienza", Facoltà di Medicina e Chirurgia

II sessione febbraio 2008

4. Scuola di Specializzazione in Pediatria

Università degli Studi di Roma "Sapienza", Facoltà di Medicina e Chirurgia

Periodo: 1.7.2011 – 30.6.2016

Discussione della tesi di specializzazione in data 6.7.2016

Titolo della tesi: "Utilizzo della Next Generation Sequencing per la diagnosi genetica delle paraplegie spastiche ereditarie ad esordio in età pediatrica"

Relatore: Prof. Alberto Spalice - Correlatore: Dr. Enrico Silvio Bertini

Voto: 70/70 e lode

5. Dottore di Ricerca in Scienze Pediatriche, XXV ciclo

Università degli Studi di Roma "Sapienza"

Titolo della tesi: "Utilizzo della Next Generation Sequencing per la diagnosi delle encefalopatie epilettiche e delle epilessie focali idiopatiche (tipo Rolandica) in età pediatrica"

Data: 12.3.2018

Relatore: Prof. Alberto Spalice

Voto: Ottimo

6. Master Universitario di II Livello in Neurologia Pediatrica - Child Neurology

Università degli Studi di Roma "Tor Vergata", Anno Accademico 2018-2019, in corso (durata 2 anni)

7. Abilitazione Scientifica Nazionale – Bando D.D. 2175/2018 – Settore Concorsuale 06/G1 Pediatria Generale, Specialistica e Neuropsichiatria Infantile – Professore II fascia/MED39 – Periodo di Validità dal 12/11/2020 al 12/11/2029.

Esperienze professionali:

Clinical research fellow

Periodo: 1.3.2017-31.8.2017 e dal 1.7.2018 ad oggi

Ospedale Pediatrico Bambino Gesù

U.O. Mal. Muscolari e Neurodegenerative – Resp: Dr. E. S. Bertini

Dirigente Medico I Livello:

Periodo: 1.9.2017-18.10.2017 U.O.C. Pediatria, Ospedale Sacro Cuore di Gesù, Gallipoli (Le)

Periodo: 19.10.2017-30.6.2018 U.O.C. Pediatria, Ospedale V. Fazzi, Lecce

Lingue straniere

Ottima conoscenza della lingua inglese (parlata e scritta)

Membro delle seguenti società Scientifiche Nazionali ed Internazionali

1. Società Italiana di Neurologia Pediatrica (SINP) dal 2008
2. Associazione Neurofibromatosi (ANF) dal 2011
3. Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE) dal 2012
4. Child Neurology Society (CNS) dal 2012 al 2015
5. International Child Neurology Association (ICNA) dal 2012
6. Società italiana di allergologia e immunologia pediatrica (SIAIP) dal 2015
7. Società Italiana di Pediatria (SIP) dal 2016
8. Movement Disorder Society dal 2016

Relatore ai seguenti congressi nazionali

1. XXXVI Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica (11-13 Novembre 2010, Ancona) sull'aggiornamento dal titolo "Malattie demielinizzanti in età pediatrica: attuali ipotesi patogenetiche e prospettive terapeutiche"
2. Giornata nazionale per le Neurofibromatosi (20 Ottobre 2011, Roma): Neurofibromatosi spinale
3. Attività e formazione in Pediatria (15-17 Marzo 2012, Riccione): Cutis tricolor con sindrome malformativa complessa: la sindrome di Ruggieri-Happle
4. Sapienza in Pediatria (6 Luglio 2012, Roma): Epilepsy and seizures in Sotos syndrome: analysis of 19 Caucasian Patients.
5. XXXVIII Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica (7-9 Novembre 2012, Roma): Neurofibromatosi spinale: una rara forma di Neurofibromatosi tipo 1
6. Corso Residenziale "Intermedio" di EEG pediatrico (16-18 Giugno 2013, Catania): Diagnosi stato di male non convulsivo e Gestione farmacologica stato di male non convulsivo
7. Percorsi dedicati alle malattie rare: Sclerosi Tuberosa: Aspetti neurologici e percorso diagnostico del neurologo pediatra (14 Novembre 2013, Roma).
8. XXXIX Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica (21-23 Novembre 2013, Genova): L'epilessia è una malattia autoimmune?
9. Relatore su invito c/o Corso di Aggiornamento "Sindromi Genetiche e Tumori in età pediatrica" organizzato dalla Società Italiana di Genetica Umana, Napoli, 3-4 aprile 2014. Relazione: La clinica delle sindromi neurocutanee.
10. La neurologia a colpo d'occhio. Deambulazione discinetica. (18 Settembre 2014, Caltagirone).
11. Corso per specializzandi e pediatri under 35 ONSP: Deambulazione discinetica, diagnosi differenziale dei disturbi dell'andatura in età pediatrica; XL Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica (27-29 Novembre 2014, Palermo)
12. Disturbi del movimento in età pediatrica: II riunione policentrica di discussione dei casi clinici. Un caso irrisolto di distonia-parkinsonism (10 marzo 2016, Roma).
13. Corso di formazione: Epilessia ed EEG in età pediatrica. Genetica delle epilessie ed encefalopatie epilettiche. (3 Novembre 2016, Lecce)
14. Relatore su invito c/o Congresso La neuroradiologia oggi. Aspetti clinici in neuroradiologia pediatrica (Lecce 6-7 Ottobre 2017)
15. XLII Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica (30 Novembre – 2 Dicembre 2017, Matera): Approccio diagnostico genetico alla paraplegie spastiche ereditarie.
16. Relatore su invito c/o Congresso "Piano Nazionale delle Cronicità. Cure di lungo termine nel paziente ventilato: dall'ospedale al territorio", Lecce 20-21 aprile 2018. Relazione: Malattie gravemente invalidanti in età pediatrica.
17. XLIV Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica (27-29 Novembre 2019, Napoli): relatore sessione Young pediatric neurologists

Discussant e moderatore ai seguenti congressi nazionali

1. Moderatore sezione Poster, XXXVIII Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica (7-9 Novembre 2012, Roma)
2. Moderatore sezione Poster, XXXIX Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica (21-23 Novembre 2013, Genova)
3. Moderatore Sezione comunicazioni orali miscellanea, XLII Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica (30 Novembre – 2 Dicembre 2017, Matera)
4. Moderatore sezione Poster, XLIII Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica (17-20 Ottobre 2018, Bologna)

Organizzatore congressi nazionali ed internazionali

1. Comitato organizzatore: Disturbi del movimento in età pediatrica: II riunione policentrica di discussione dei casi clinici (10 marzo 2016, Roma).
2. Comitato organizzatore: Disturbi del movimento in età pediatrica: III riunione policentrica di discussione dei casi clinici (9 marzo 2017, Roma).
3. Comitato organizzatore: 1st Residential Course on Movement Disorders in Childhood (Tagliacozzo, Italy, 20-23 May 2018)

Membro del Board Editoriale delle seguenti riviste:

1. Austin Journal of Radiology
2. Annals of Neurodegenerative Disorders
3. Neurological disorders and stroke therapy
4. Frontiers in Neurology – Pediatric Neurology section (Associate Editor)
5. Journal of Pediatric Neurology
6. Recent Advancements in Pediatrics

Revisore per le seguenti riviste scientifiche internazionali:

Acta Neurologica Belgica, Acta Neurologica Scandinavica, Austin Journal of Radiology, BMC Pediatrics, Brain Sciences, Cells, Clinical Genetics, Current Neuropharmacology, Epilepsia, Epilepsy and Behavior, European Journal of Medical Genetics, Expert Opinion On Pharmacotherapy, Frontiers in Neurology, Genetics in Medicine, International Journal of Developmental Neurosciences, Journal of Child Neurology, Journal of Child Science, Journal of Medical Genetics, Journal of Neurosciences in Rural Practice, Journal de Pediatria, Journal of Pediatric Epilepsy, Journal of Pediatric Neurology, Journal of Pediatric Genetics, Laboratory Medicine, Molecular Medicine Reports, Pediatrics, The International Journal of Developmental Disabilities, The Cerebellum.

Altre attività:

1. Consulente centro riferimento Neurofibromatosi tipo 1 e 2 presso Policlinico Umberto I, UOD Neurologia Pediatrica per l' Associazione Neurofibromatosi Onlus (ANF):
<http://www.neurofibromatosi.org/sezioni.php?action=scelta®ione=Lazio>
 Dal Gennaio 2010 al Febbraio 2017 presso il Dipartimento di Pediatria e NPI – Policlinico “Umberto I” di Roma, Servizio di Neurologia Pediatrica/EEG all'interno della Clinica Pediatrica Orpha.net:
http://www.orpha.net/consor/cgi-bin/Clinics_Search.php?lng=IT&data_id=78191&Consulenze=Centro-di-Riferimento-per-la-neurofibromatosi-tipo-1-e-2&title=Centro-di-Riferimento-per-la-neurofibromatosi-tipo-1-e-2&search=Clinics_Search_Simple
2. Componente comitato di redazione Notiziario SINP triennio 2015-2017
3. Coordinatore Gruppo di Studio Malattie Neurodegenerative Società Italiana di Neurologia Pediatrica (SINP) dal novembre 2015 al novembre 2017
4. Consigliere Under 35 Società Italiana di Neurologia Pediatrica (SINP) dal novembre 2015 al novembre 2017
5. Componente Gruppo di Studio Malattie Neuromuscolari Società Italiana di Neurologia Pediatrica (SINP) dal novembre 2018 al novembre 2020
6. Componente rete European Research Network – Rare Neurological Diseases (ERN-RND) per Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, Ataxia and HSP Disease Group
7. Componente rete European Research Network – Neuromuscular Diseases (ERN-NMD) per Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, Motor neuron disease Group
8. Membro del Global Leukodystrophy Initiative Clinical Trials Network (GLIA-CTN) research consortium
9. Membro del registro internazionale per la definizione della storia naturale delle SPG11 e SPG15 (Paraplegia Spastica Ereditaria tipo 11 e tipo 15) della rete SPATAX (Spastic Ataxias): progetto registro internazionale NAT-HIS 11/15
10. Membro dell' “International Registry for definition of natural history of the Neuroacanthocytosis syndromes”
11. Membro dell' “International Registry for the definition of natural histories of the Autosomal Recessive Cerebellar Ataxias (ARCAs)”
12. Membro dell' “International Registry for the definition of natural histories of the Spinocerebellar Ataxias (SCAs)”

Partecipazione a studi clinici e progetti di ricerca finanziati:

1. A phase 3, multicenter, double-blind, randomized, placebo-controlled, parallel-group study to investigate the efficacy and safety of Lacosamide as adjunctive therapy in subjects ≥ 4 years to < 17 years of age with partial-onset seizures (SP0969 Study) and in its long term follow-up Study (EP0034). Protocol: SP0969.
Ruolo: sub-investigator

2. European survey of children living with prolonged, acute, convulsive seizures: patient and parent experience of current practice in the community setting; part of the PERFECT initiative. Protocol 20626-001. Viropharma Incorporated. **Ruolo:** Sub-investigator
3. Progetto d'avvio alla ricerca - Università "Sapienza" di Roma. Titolo: Determinazione della CPK totale e dei suoi enzimi nel siero di bambini affetti da osteogenesi imperfetta in terapia con bifosfonati. **Ruolo:** Sub-investigator
4. Progetto di Ricerca Universitario - Università "Sapienza" di Roma. Titolo: Inflammation and oxidative stress in children with primary snoring: clinical and therapeutical implications. **Ruolo:** Sub-investigator
5. Progetto di Ricerca Corrente 2019 – Ospedale Pediatrico Bambino Gesù. Titolo: Studio longitudinale di pazienti pediatriche affette da leucodistrofie mediante l'uso di scale di valutazione per la definizione della storia naturale e la validazione di un protocollo valutativo. **Ruolo:** Principal investigator
6. Tiratricol treatment of children with Monocarboxylate Transporter 8 deficiency: Triac Trial II - MCT8-2019-2. **Ruolo:** Sub-Investigator
7. A Phase 3 Study of Lenti-D Drug Product After Myeloablative Conditioning Using Busulfan and Fludarabine in Subjects ≤ 17 Years of Age With Cerebral Adrenoleukodystrophy (CALD). **Ruolo:** Sub-Investigator
8. GR-2019-12368907 "Untreatable early-onset neurodegeneration: establishment of in vitro and in vivo disease models to dissect pathogenesis and develop targeted therapies. ", Bando 2019 (fondi 2018-2019) Ministero della Salute. **Ruolo:** Sub-Investigator (responsabile parte clinica).
9. A Global, Multicenter, Open-label, Matched Historical Control Study of Intrathecal SHP611 in Subjects with Late Infantile Metachromatic Leukodystrophy. Protocol SHP611-201. **Ruolo:** sub investigator
10. Global Leukodystrophy Initiative Clinical Trials Network Disease-Specific Natural History Characterization. Definizione della storia naturale delle leucodistrofie e leucoencefalopatie genetiche: creazione di un database clinico e radiologico. **Ruolo:** sub investigator
11. GR-2019-12370042 "Disease modeling of tubulinopathies using human iPSCs and Drosophila melanogaster: comparative in vitro and in vivo insights into pathogenesis to provide background for therapeutic targets". **Ruolo:** sub investigator

Pubblicazioni

Dal 2009 ad oggi autore di circa 86 lavori indicizzati su riviste internazionali, 2 lavori su riviste nazionali e 2 capitoli di libro, quasi esclusivamente centrate sul tema della Neurologia Pediatrica.

Premi

1. Premio "Fiocco di Neve" al XXXVII Congresso Italiano della Società Italiana di Neurologia Pediatrica (17-19th November 2011, Padova) per il miglior contributo nel campo della Neuroimmunologia.

2. Borsa di studio "Giovanni Battista Baroni" conferito in data 20.6.2016 presso Fondazione Roma Sapienza per il progetto dal titolo "Utilizzo di un pannello di next generation sequencing per la diagnosi di Encefalopatie Epiletiche con disabilità grave".

H-Index attuale: 19 (fonte Scopus)

Roma, 19 marzo 2021

In fede,
Dr. Francesco Nicita



Io sottoscritto sono a conoscenza che, ai sensi dell'art.26 della legge 15/68, le dichiarazioni mendaci, la falsità negli atti e l'uso di atti falsi sono puniti ai sensi del codice penale delle leggi speciali. Io sottoscritto autorizzo il trattamento dei dati personali in accordo a quanto descritto nel GDPRUE 679/2016.

SARA OLIVOTTO

SARA OLIVOTTO

NEUROPSICHIATRA INFANTILE

PROFILO

Dirigente Medico Specialista in Neuropsichiatria Infantile a tempo indeterminato da settembre 2018 c/o la SC di Neurologia Pediatrica Ospedale dei Bambini V Buzzi – ASST Fatebenefratelli Sacco, Milano.

INTERESSI PROFESSIONALI

Diagnosi e presa in carico di pazienti affetti da patologie neurologiche pediatriche congenite ed acquisite, acute e croniche: neurologia e epilessia pediatrica e neonatale, neurologia dello sviluppo.

Gestione in particolare di: ambulatorio neurologico ed epilettologico, consulenze neurologiche presso i reparti di Pediatria, Terapia Intensiva Neonatale e Pediatrica, Neonatologia, Pronto Soccorso, valutazione e refertazione EEG (veglia e sonno, monitoraggio prolungato notturno e diurno), monitoraggio elettrofisiologico intraoperatorio (interventi di artodesi vertebrale).

TELEFONO

SEGRETERIA DI NEUROLOGIA
PEDIATRICA: 0257995433

FAX

0257995746

INDIRIZZO DI POSTA ELETTRONICA

sara.olivotto@asst-fbf-sacco.it
segreteria.neuroped@asst-fbf-sacco.it

ISTRUZIONE

Laurea in Medicina e Chirurgia

Università degli Studi di Pavia, 23.07.2008

Titolo della tesi: Il comportamento del sonno nel bambino nato pretermine: studio trasversale nei primi tre anni di vita in un gruppo di soggetti con età gestazionale < 37 settimane

Abilitazione all'esercizio della professione medica

Pavia, 10.02.2009

Tirocini formativi in corso di specializzazione

Luglio 2011 – Agosto 2011

Servizio di Salute Mentale dell'Infanzia e dell'adolescenza, South Essex Partnership University NHS Foundation, Regno Unito

Novembre 2013 – Aprile 2014

Reparto di Epilessia, Sonno e Esplorazioni Funzionali Neuropediatriche presso l' Hôpital Femme-Mère-Enfant, Ospedali Civili di Lione, Francia

Marzo 2015 – Maggio 2015

Reparto di Neurologia del Nuovo Ospedale Civile Sant'Agostino-Estense- Baggiovara, Modena

Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile

Università degli Studi di Pavia, 06.05.2015

Titolo della tesi: Study of the hemodynamic patterns related to interictal epileptiform activity and Resting-State Functional connectivity in GLUT1 Deficiency Syndrome

ESPERIENZE PROFESSIONALI

U.O.C. Neurologia Pediatrica – Ospedale dei Bambini “V.Buzzi” – ASST Fatebenefratelli-Sacco, Milano -Dirigente Medico a tempo determinato

Aprile 2017 – Settembre 2018

U.O.C. Neurologia Pediatrica – Ospedale dei Bambini “V.Buzzi” - ASST Fatebenefratelli-Sacco, Milano – Consulenza libero professionale

Dicembre 2016 – Aprile 2017

Fondazione IRCCS Cà Granda- Ospedale Maggiore Policlinico, Milano

– Consulenza libero-professionale

Settembre 2015 – Aprile 2017

Istituto Neurologico IRCCS C. Mondino, Pavia – Consulenza libero professionale

Settembre 2015 – Aprile 2017

IRCCS E. Medea, Bosisio Parini, Lecco – Borsista

Giugno 2017 – Settembre 2015

SOCIETA' SCIENTIFICHE

LICE – Lega Italiana contro l'Epilessia
SINP – Società Italiana di Neurologia Pediatrica
C.N. Convulsioni Neonatali – Gruppo intersocietario
SIN/LICE/SINP/SINC/AITN/SINPIA

LINGUE

INGLESE (parlato, scritto): fluente.
FRANCESE (parlato, scritto): fluente.

PUBBLICAZIONI

Dilena R, Striano P, Gennaro E, Bassi L, **Olivetto S**, Tadini L, Mosca F, Barbieri S, Zara F, Fumagalli M.
EFFICACY OF SODIUM CHANNEL BLOCKERS IN SCN2A EARLY INFANTILE EPILEPTIC ENCEPHALOPATHY
Brain Dev. 2017 Apr;39(4):345-348

De Giorgis V, Varesio C, Baldassari C, Piazza E, **Olivetto S**, Macasaet J, Balottin U, Veggiotti P.
ATYPICAL MANIFESTATIONS IN GLUT1 DEFICIENCY SYNDROME
J Child Neurol. 2016 Aug;31(9):1174-80

Meletti S, Ruggieri A, Avanzini P, Caramaschi E, Filippini M, Bergonzini P, Monti G, Vignoli A, **Olivetto S**, Mastrangelo M, Santucci M, Gobbi G, Veggiotti P, Vaudano AE.
EXTRASTRIATE VISUAL CORTEX IN IDIOPATHIC OCCIPITAL EPILEPSIES: THE CONTRIBUTION OF RETINOTOPIC AREAS TO SPIKE GENERATION
Epilepsia. 2016 Jun;57(6):896-906

Veggiotti P, Pera MC, **Olivetto S**, De Giorgis V.
HOW TO MANGAGE ELECTRICAL STATUS EPILEPTICUS IN SLEEP
J Clin Neurophysiol. 2016 Feb;33(1):3-9

De Giorgis V, Teutonico F, Cereda C, Balottin U, Bianchi M, Giordano L, **Olivetto S**, Ragona F, Tagliabue A, Zorzi G, Nardocci N, Veggiotti P.
SPORADIC AND FAMILIAL GLUT1DS ITALIAN PATIENTS: A WIDE CLINICAL VARIABILITY
Seizure. 2015 Jan;24:28-32

S. Donetti Dantin, **S. Olivetto**, F. Teutonico, N. Altieri, U. Balottin, P. Veggiotti
CORTICOSTEROID THERAPY FOR EPILEPTIC ENCEPHALOPATHIES OTHER THAN WEST SYNDROME
Journal of Pediatric Epilepsy 2. (2013) 97–107

Vaudano AE, **Olivetto S**, Ruggieri A, Gessaroli G, De Giorgis V, Parmeggiani A, Veggiotti P, Meletti S
BRAIN CORRELATES OF SPIKE AND WAVE DISCHARGES IN GLUT1 DEFICIENCY SYNDROME
Neuroimage Clin. 2016 Dec 21;13:446-454

Cianchetti C, Messina P, Pupillo E, Crichiutti G, Baglietto MG, Veggiotti P, Zamponi N, Casellato S, Margari L, Erba G, Beghi E; **TASCA study group**.
THE PERCEIVED BURDEN OF EPILEPSY: IMPACT ON THE QUALITY OF LIFE OF CHILDREN AND ADOLESCENTS AND THEIR FAMILIES
Seizure. 2015 Jan;24:93-101

Beghi E, Messina P, Pupillo E, Cricchiutti G, Baglietto MG, Veggiotti P, Zamponi N, Casellato S, Margari L, Cianchetti C; **TASCA Study Group**. SATISFACTION WITH ANTIPILEPTIC DRUGS IN CHILDREN AND ADOLESCENTS WITH NEWLY DIAGNOSED AND CHRONIC EPILEPSY
Epilepsy Res. 2012 Jun;100(1-2):142-51

STUDI CLINICI INTERNAZIONALI

An open label multicenter expanded access study of RAD001 in patients with subependymal giant cell astrocytomas (SEGA) associated with tuberous sclerosis complex (TSC). The effects study: everolimus for fast expanded access in TSC SEGA.

A Multicenter, Randomized, Controlled, Open-label Study to Evaluate the Cognitive Development Effects and Safety, and Pharmacokinetics of Adjunctive Rufinamide Treatment in Pediatric Subjects 1 to less than 4 years of age with Inadequately Controlled Lennox- Gastaut Syndrome.

A Placebo-controlled Study of Efficacy & Safety of 2 Trough-ranges of Everolimus as Adjunctive Therapy in Patients With Tuberous Sclerosis Complex (TSC) & Refractory Partial-onset Seizures (EXIST-3)

RICONOSCIMENTI E PREMI

Premio 2015 *Associazione italiana Epilessia Farmacoresistente Onlus* per la tesi "Study of the hemodynamic patterns related to interictal epileptiform activity and Resting-State Functional connectivity in GLUT1 Deficiency Syndrome"

Dott.ssa Sara Olivotto

Milano, 3 gennaio 2019

SIMONA ORCESI

**FORMATO EUROPEO
PER IL CURRICULUM
VITAE**



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome

Simona Orcesi

Indirizzo

Telefono

Fax

E-mail

simona.orcesi@mondino.it; simona.orcesi@unipv.it

Nazionalità

Italiana

Data di nascita

nata a Casale Monferrato (AL) l' 8/5/1963

Codice Fiscale

RCS SMN 63E48 8885 G

ESPERIENZA LAVORATIVA

Da ottobre 2019 ad oggi

Direttore della Scuola di Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile presso l'Università di Pavia.

Responsabile del Corso di Laurea Triennale di terapia della Neuro e psicomotricità dell' Età Evolutiva presso l'Università di Pavia

Dal 16/06/2018 ad oggi

Professore Associato di Neuropsichiatria Infantile presso l'Università di Pavia, in regime di convenzione come Dirigente Medico Dirigente Medico di I livello di Neuropsichiatria Infantile presso Struttura Complessa di Neuropsichiatria Infanzia e Adolescenza dell' IRCCS Fondazione Istituto Neurologico C. Mondino di Pavia

Dal 2017 ad oggi

Responsabile del Centro di Neurologia della Prima Infanzia presso Istituto IRCCS Fondazione Istituto Neurologico C. Mondino di Pavia

Dal 3/12/96 al
15/06/2018

In servizio in qualità di Dirigente Medico di I livello di Neuropsichiatria Infantile presso il Dipartimento di Clinica Neurologica e Psichiatrica dell' Età Evolutiva, attualmente Struttura Complessa di Neuropsichiatria Infanzia e Adolescenza dell' IRCCS Fondazione Istituto Neurologico C. Mondino di Pavia

Dall' 11/9/95 al 2/12/96

In servizio in qualità di Assistente Medico di Neuropsichiatria Infantile presso l' USSL n.7 di Lecco con rapporto di lavoro a tempo pieno

dal 18/7/95 al 10/9/95

Assunta in qualità di Aiuto Corresponsabile Ospedaliero di Neuropsichiatria Infantile supplente presso l' USSL n. 25 di Lodi

dal 10/8/94 al 17/7/95

Assunzione a tempo determinato presso la Fondazione "Istituto Neurologico C. Mondino" di Pavia, stipulata per esigenze straordinarie connesse all'esecuzione della ricerca finalizzata finanziata dal Ministero della Sanità, avente titolo "Diagnosi precoce dei disturbi delle funzioni visive in bambini con encefalopatie perinatali"

marzo 92

Incarico professionale conferitole dal Presidente della Fondazione Istituto Neurologico C. Mondino di Pavia relativo alla Ricerca Finalizzata " Apprendimento della valutazione

della motilità spontanea nel neonato a termine e pretermine". Tale incarico ha comportato inoltre un periodo di stage di una settimana presso la Divisione di Neurologia dello Sviluppo dell'Università di Groningen (Olanda), sotto la guida della Dott.ssa Hadders-Algra, finalizzato all'apprendimento della tecnica di valutazione qualitativa della motilità spontanea del neonato

Dall'ottobre 1990 al
luglio 1995

Collaborazione ad un'attività di consulenza neuropsichiatrica per il follow-up di neonati a rischio ricoverati presso la Divisione di Patologia Neonatale del Policlinico San Matteo di Pavia

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Nel 2018 (6/11/2018)

Conseguimento Abilitazione Scientifica Nazionale alle funzioni di Professore Universitario di Prima fascia, Settore concorsuale 06/G1 Pediatria generale, specialistica e Neuropsichiatria Infantile - SSD MED/39: Neuropsichiatria Infantile (BANDO D.D. 1532/2016)

Nel 2012

Conseguimento di Abilitazione Scientifica Nazionale alle funzioni di Professore Universitario di Seconda fascia, Settore concorsuale 06/G1 Pediatria generale, specialistica e Neuropsichiatria Infantile - SSD MED/39: Neuropsichiatria Infantile partecipando al bando del 2012 la procedura per il conseguimento dell'Abilitazione (DD 222 del 20 luglio 2012, G.U. 27 luglio 2012)

Il 15/7/94

Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile presso l'Università di Pavia con il punteggio di 50/50 e lode

Dal luglio 1991 al dicembre 1991

Frequenza a tempo pieno, come da Statuto della scuola di Specializzazione, della Divisione di Neuropsichiatria Infantile dell'Istituto Neurologico C. Besta di Milano

CAPACITÀ E COMPETENZE PERSONALI

L'attività clinica e di ricerca scientifica si è svolta soprattutto nell'ambito della neurologia pediatrica, in particolare:

- Dal 1989 ad oggi si è dedicata alla neurologia del neonato e alla neurologia dello sviluppo e follow-up neuropsichico dei bambini pretermine o con fattori di rischio perinatale. E' titolare dell'attività di consulenza presso la Struttura Complessa di Neonatologia, Patologia Neonatale e Terapia Intensiva, Fondazione IRCCS Policlinico "San Matteo", Pavia.
- Dal 1996 al 2006 diagnosi, follow-up clinico e trial terapeutici riguardanti bambini con patologie neuromuscolari all'interno del Centro di Riferimento Regionale per le Malattie Neuromuscolari dell'Età Evolutiva dell'Istituto C. Mondino.
- Dall'anno accademico 1999-2000 al giugno 2018 Professore a contratto nell'ambito del diploma universitario per Terapisti della Neuro e Psicomotricità dell'Età Evolutiva, successivamente trasformato in Corso di Laurea in Terapia della Neuro e Psicomotricità dell'Età Evolutiva dell'Università di Pavia.
- Dall'anno accademico 2004-2005 a giugno 2018 Professore a contratto nell'ambito della Scuola di Specializzazione di Neuropsichiatria Infantile della Facoltà di Medicina dell'Università di Pavia per lo svolgimento del corso integrativo "Neurologia del Neonato e del Lattante" nell'ambito dell'insegnamento ufficiale di Neuropsichiatria Infantile.
- E' membro della Società Italiana di Neuropsichiatria dell'Infanzia e dell'Adolescenza (SINPA) e della Società Europea di Neurologia Pediatrica (SENPA: Société Européenne de Neurologie Pédiatrique).
- Nel giugno 2000 è stata Socio Fondatore della International Aicardi-Goutières Syndrome Association (IAGSA), è un membro del Consiglio Direttivo, prima come consigliere e dal 2009 come segretario.
- Ha partecipato attivamente a numerosi progetti di ricerca, tra cui tre finanziati da

Telethon (due sulla distrofia muscolare di Duchenne e uno come Centro coordinatore, sullo sviluppo e validazione di un questionario per misurare la qualità della vita nei bambini affetti da malattie neuromuscolari).

- Nel 2009 ha ottenuto come Principal Investigator un finanziamento dalla Fondazione Mariani partecipando al bando per ricerche in Neurologia Infantile, con il progetto dal titolo "Quality of Life in Very Low Birth Weight Children : Development and Validation of a New Self-report Questionnaire".

- Ha partecipato ad un Progetto Europeo multicentrico nell'ambito FP7 (Seventh Framework programme: FP7-HEALTH-2009-2.4.4-1; Area: Area: Neurological diseases Grant agreement no.: 241779) dal titolo : "Nuclease Immune Mediated Brain and Lupus-like conditions (NIMBL): natural history, pathophysiology, diagnostic and therapeutic modalities with application to other disorders of autoimmunity" ed è il Responsabile Scientifico del progetto per l'Istituto Mondino, unico centro italiano nel progetto

- Ha partecipato come referente per i casi infantili ad un Progetto finanziato dalla Regione Lombardia dal titolo "PROGETTO SVE-LA (Small VESsel and LA): Studio dei fattori genetici associati alla malattia dei piccoli vasi e all' ictus lacunare" .

- Ha partecipato ad un progetto di ricerca finanziato da CARIPO nel 2014 dal titolo: "Processing of RNA : DNA hybrid molecules by RNaseH in the pathogenesis of the Aicardi-Goutières syndrome and other autoimmune diseases"

- Partecipa in qualità di responsabile di unità operativa al progetto "Clinical Outcome in Aicardi Goutières Syndrome" finanziato dal National Institutes of Health NIH (2019-2024, Capofila del progetto Children's Hospital of Philadelphia CHOP, Prof.ssa A. Vanderver) .

- Dal 27/02/ 2018 è membro del Comitato Tecnico Scientifico del Brain MRI Research Center della Fondazione Istituto Neurologico Nazionale C. Mondino di Pavia, referente per l' area "Neurologia pediatrica"

- Da febbraio 2020 membro del Comitato Scientifico per la Formazione e l'Assistenza della Fondazione Pierfranco e Luisa Mariani Neurologia Infantile di Milano

- Ha partecipato come relatore su invito a numerosi Congressi nazionali e internazionali ed ha organizzato diversi convegni su argomenti inerenti la neurologia della prima infanzia .

- E' stata ed è attualmente responsabile di progetti di ricerca corrente dell'IRCCS Fondazione Istituto Neurologico C. Mondino di Pavia

E' autore principale e co-autore di numerose pubblicazioni su riviste scientifiche nazionali ed internazionali, di cui più di 100 su riviste indicizzate (109 dal 1992)

H-index: by Scopus 30 (ultimi 15 anni) ; N° totale di citazioni : 3.686 .

by Web of Science 28; N° totale di citazioni: 3.454.

PRIMA LINGUA Italiano

ALTRE LINGUE Inglese

Capacità di lettura Ottima

Capacità di scrittura Buona

Capacità di espressione orale Buona

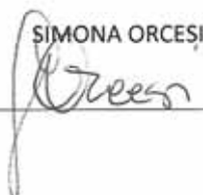
Il/La Sottoscritto/a, ai sensi degli artt. 46 e 47 D.P.R. n. 445/2000, consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 76 D.P.R. n. 445/2000 nel caso di mendaci dichiarazioni, falsità negli atti, uso o esibizione di atti falsi o contenenti dati non più corrispondenti a verità, dichiara che quanto sopra riportato corrisponde a verità.

Dichiaro inoltre che i titoli e gli allegati sono, su richiesta, disponibili in copia fotostatica conforme agli originali.

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi dell'art. 13 d. lgs. 30 giugno 2003 n°196 – “Codice in materia di protezione dei dati personali” e dell'art. 13 GDPR così come novellato dal D.Lgs 101/2018– “Regolamento europeo sulla protezione dei dati personali”.

Il/La Sottoscritto/a, dichiara sotto la propria responsabilità di non avere e di non avere avuto negli ultimi due anni nessun interesse commerciale in ambito sanitario.

PAVIA 01 febbraio 2021

SIMONA ORCESI


DARIA RIVA

FORMATO EUROPEO PER IL CURRICULUM VITAE



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome **RIVA DARIA**
Indirizzo
Telefono
Fax
E-mail **daria.riva@istituto-besta.it**
Nazionalità italiana
Data di nascita 28-06-1946

ESPERIENZA LAVORATIVA

Dal 2018 ad oggi PRIMARIO EMERITO IN NEUROPSICHIATRIA INFANTILE
Fondazione Istituto Neurologico C. Besta
Via Celoria, 11 - Milano

Da febbraio 2020 ad oggi PRESIDENTE DEL COMITATO SCIENTIFICO ASSISTENZA E FORMAZIONE
Da giugno 2016 ad oggi MEMBRO DEL COMITATO SCIENTIFICO DELLA FONDAZIONE PIERFRANCO E LUISA MARIANI
NEUROLOGIA INFANTILE
Viale Bianca Maria, 28 - Milano

Da giugno 2016 ad oggi DIRETTORE SCIENTIFICO DELLA FONDAZIONE TOGETHER TO GO – TOG PER LA RIABILITAZIONE DI
BAMBINI CON
DISTURBI NEUROLOGICI COMPLESSI
Viale Famagosta, 75 – Milano

Da giugno 2010 al 2016 DIRETTORE DIPARTIMENTO NEUROSCIENZE PEDIATRICHE
Da settembre 2000 al 2016 Direttore UO complessa di Neuropsichiatria Infantile
Coordinatore Laboratorio di Neuroscienze Cognitive dell'Età Evolutiva
Fondazione Istituto Neurologico C. Besta
Via Celoria, 11 - Milano

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

• Date

a) laurea in medicina e chirurgia-Univ di Milano
1978 specializzazione in Neuropsichiatria Infantile –Univ di Milano
1981 specializzazione in Neurologia –Univ di Parma
1983 fellow-ship in Child Neuropsychology –Columbia University –New York
1994 visiting professor University of Maryland - dept Neurology and Neurosurgery

MADRELINGUA

ITALIANO

ALTRE LINGUE

- Capacità di lettura
- Capacità di scrittura
- Capacità di espressione orale

inglese
eccellente
eccellente
buono

- Capacità di lettura
- Capacità di scrittura
- Capacità di espressione orale

francese
eccellente

Buona
buona

PATENTE O PATENTI

Patente automobilistica-
Patente nautica oltre le sei miglia a motore e a vela.

ULTERIORI INFORMAZIONI

Autrice di numerosi articoli scientifici su riviste internazionali e nazionali e di monografie su argomenti selezionati – numerose partecipazioni a congressi nazionali ed internazionali su invito-organizzazione di simposi, seminari e corsi di aggiornamento

*Il/La Sottoscritto/a, ai sensi degli artt. 46 e 47 D.P.R. n. 445/2000, consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 76 D.P.R. n. 445/2000 nel caso di mendaci dichiarazioni, falsità negli atti, uso o esibizione di atti falsi o contenenti dati non più corrispondenti a verità, dichiara che quanto sopra riportato corrisponde a verità.
Dichiaro inoltre che i titoli e gli allegati sono, su richiesta, disponibili in copia fotostatica conforme agli originali.
Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi dell'art. 13 d. lgs. 30 giugno 2003 n°196 – “Codice in materia di protezione dei dati personali” e dell'art. 13 GDPR così come novellato dal D.Lgs 101/2018– “Regolamento europeo sulla protezione dei dati personali”.*

Il/La Sottoscritto/a, dichiara sotto la propria responsabilità di non avere e di non avere avuto negli ultimi due anni nessun interesse commerciale in ambito sanitario.

GIORGIO ROSSI

FORMATO EUROPEO
PER IL CURRICULUM
VITAE



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome **Rossi GIORGIO CF RSSGRG55H11L872G**
Indirizzo
Telefono
Fax
E-mail giorgio.rossi@asst-settelaghi.it giorossi@unipv.it

Nazionalità Italiana
Data di nascita 11/06/55

ESPERIENZA LAVORATIVA

Dal 1/3/2013 Direttore di Struttura Complessa di Neuropsichiatria Infanzia e Adolescenza Ospedale del Ponte e di Circolo, Fondazione Macchi Varese
Dal giugno 89 al 28/2/13 Dirigente Medico I° Livello Fondazione C Mondino – via Mondino 2 Pavia Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico

• Principali mansioni e responsabilità connesse con l'attività lavorativa presso la Fondazione Mondino

- Ricoveri, DH e ambulatori di area prevalentemente psichiatrica infanzia ed adolescenza afferiti all'Istituto
- Condivisione con i colleghi di reparto della gestione clinica dei pazienti di area neurologica ricoverati presso l'Unità Complessa di NPI
- Attività come medico di guardia in Neurologia dell'adulto presso tutti i Dipartimenti dell'Istituto - attività ambulatoriale per le urgenze Neurologiche e Psichiatriche dell'età evolutiva
- Attività di consulenza Neurologica e Psichiatrica dell'età evolutiva presso l'Ospedale S Matteo
- Supervisione e tutoring degli assistenti in formazione NPI
- Supervisione agli infermieri del reparto NPI
- Incarichi di insegnamento Scuola di Specialità in NPI (3 corsi), Corso di Laurea per Terapisti della Neuro e Psicomotricità dell'Età Evolutiva,

Dall'1/3/13 Direttore dell'Unità Operativa di Neuropsichiatria Infanzia e Adolescenza Presidio Varese, Ospedale Del Ponte, Ospedale di Circolo e Fondazione Macchi, ASST Sette Laghi.

Esperienze precedenti:

- educatore presso l'Istituto per bambini psicotici "Dosso Verde" di Pavia, per 2 anni, di cui 4 mesi post-laurea, prestando servizio civile, 1982-1983.
- borsa di studio dell'Università degli Studi di Pavia, per frequenza al reparto di NPI e alla Scuola di NPI, 1984/85 e 1985/86, con attività ambulatoriale presso l'Istituto

Mondino dall'ottobre 1985 al dicembre 1987.

- Incarico di Neuropsichiatra Infantile presso il Centro Socio Educativo di Vigevano (1/2/88 – 30/6/88), per un massimo di 29 ore mensili.

- Medico Specialista in NPI presso USSL 57 di Melegnano: incarico provvisorio per 10 ore settimanali dal 1/12/86 al 31/3/88 – incarico provvisorio per 10 ore settimanali dal 1/4/88 al 30/11/88.

- Guardia Medica presso USSL 78

di Vigevano dal 1/5 al 31/10/1986 per un totale di 678 ore, dal 1/8 al 4/10/1987 per un totale di 204 ore.

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Si è laureato in Medicina e Chirurgia nel 1983, riportando la votazione di 108/110, si è specializzato in Neuropsichiatria Infantile nel 1987, riportando la votazione di 50/50 e lode

• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione

Ha seguito il corso sulla "Consultazione psicoterapica nell'età evolutiva", docente la dott.ssa K. Schweitzer (negli anni '85-'86, '86-'87, '87-'88) e il corso sulla "Classificazione e interpretazione del test di Rorschach", docente la dott.ssa M.T. Aliprandi, (negli anni '85-'86, '86-'87); i corsi sono stati tenuti presso l'Istituto "Dosso Verde".

Ha praticato con la dott.ssa M. Badoni, membro della Società Psicoanalitica Italiana (SPI), un training personale di psicoterapia di rilassamento secondo il metodo di De Ajuriaguerra, ha seguito un corso di formazione teorico-clinica organizzato dalla Associazione Italiana di Psicoterapia di Rilassamento secondo il metodo di De Ajuriaguerra, oltre ad una supervisione individuale dei propri casi seguiti in terapia. Dal 1994 è membro della medesima Associazione.

Dal gennaio 1988 ha iniziato una formazione psicoanalitica individuale con un membro della SPI, (dott.ssa A. Bogani) terminata nel dicembre 1993. Ha ricevuto da psicoanalisti della Spi (dr. T. Senise, dott.ssa M. Badoni, dr. A. Ferro, dott.ssa G. Boccardi, dott.ssa Vallino) e da altri psicoterapeuti (dott.ssa M.T. Aliprandi, dr. J. Incisa,) una supervisione dei propri casi clinici, seguiti in consultazione o psicoterapia ad indirizzo psicodinamico presso l'Istituto "Dosso Verde", presso la Divisione di NPI dell'IRCCS "C. Mondino" o presso il proprio studio professionale. Ha seguito per 2 anni un corso di formazione teorico clinica tenuto dal dr. A. Ferro sui modelli psicoanalitici. Ha ricevuto una supervisione dalla dott.ssa S. Bonfiglio (SPI) sulla conduzione di un gruppo di adolescenti epilettici seguito presso la Divisione di NPI dell'IRCCS Mondino e sulla conduzione di un gruppo di genitori di pazienti affetti da disturbi dell'alimentazione.

- Ha seguito per 2 anni un corso di formazione in "Psicodramma Psicoanalitico" presso la S.I.P.S.A di Alessandria, coordinato dalla dott.ssa D. Miglietta.

- Dal '90 al 2000 ha fatto parte di un gruppo di ricerca sull'attaccamento in adolescenza coordinato dal dr. E. De Vito presso il "Progetto A " di S. Donato Milanese, attivo nella ricerca su campioni di popolazione adolescenziale normale e nella ricerca su soggetti affetti da anoressia nervosa e sulle coppie di genitori.

Nel 1995 ha partecipato a S. Donato ad un corso di formazione relativo alla Adult Attachment Interview, (AAI Institute) tenuto dalla Prof.ssa Mary Main, dell'Università di Berkeley e dal Dott. Hesse, dell'Università di Leiden.

- Ha svolto con successo l'Adult Attachment Interview reliability test per le categorie Ds, E, F e U nell'autunno 96, sotto la supervisione della Prof. Mary Main

Ha partecipato con il Dipartimento di Sociologia dell'Università di Trento ad una ricerca sulle caratteristiche dell'attaccamento di soggetti adolescenti ospitati in comunità e degli educatori, con collaborazione internazionale.

- Nel maggio 2001 ha frequentato per uno stage, durato tutto il mese, i servizi ambulatoriali e ospedalieri per l'infanzia e l'adolescenza di Ginevra, diretti dal Prof Francisco Palacio Espansa. Lo stage era in particolare rivolto alla psicoterapia madre – bambino e alla diagnosi strutturale in età evolutiva.

- Ha seguito il Corso di Psicofarmacologia presso l'Istituto Stella Maris Calabrone Pisa,

anni 2002 e 2004

- Partecipa dal 2007 al giugno 2014 a un gruppo di studio e formazione sulla consultazione partecipata genitori-bambino condotto dalla Dott.ssa Vallino (psicoanalista SPI).

EVENTI FORMATIVI QUALIFICANTI 2013-2020

- **L'IMPEGNATIVA REGIONALE ALLA LUCE DELL'INTRODUZIONE DELLA RICETTA DEMATERIALIZZATA**
ASST Sette laghi 5/12/17

- **LA CARTELLA CLINICA E LA SDO**
1 Edizione, ASST Sette laghi 24/11/2017

- **RESPONSABILITÀ PROFESSIONALE degli esercenti la professione sanitaria: aspetti giuridici e assicurativi.** - **Novità della L. 8 marzo 2017**, ASST Sette laghi 18/10/2017

- **I TIC A SCUOLA** ASST Sette laghi 17/10/2017

- **LA SICUREZZA NEI SERVIZI PSICHIATRICI. Gestione delle problematiche emergenti** ASST Sette Laghi, 16/10/2017

- **XXVIII Congresso Nazionale SINPIA**, Napoli, 5-7 ottobre 2017

- **PROTOCOLLO DI VALUTAZIONE DEI DSA** ASST Sette laghi 31/3/2017

- **PSICOFARMACOLOGIA: LIMITI E PROSPETTIVE NELLA RIABILITAZIONE PSICHIATRICA**, ASST Sette Laghi 20/2/2017

RIUNIONE CENTRI CLINICI REGISTRO ADHD
(tenutosi il 28/02/2017 presso ROMA)

-ISTITUTO SUPERIORE DI SANITA'-
INFANT OBSERVATION - EMOZIONI E METODO INSEGNARE ED APPRENDERE
(tenutosi il 18/02/2017 presso MILANO)

-AIPPI-

POLITICHE DELLA DIAGNOSI E PSICOPATOLOGIA
(tenutosi il 27/01/2017 presso MILANO)

-CENTRO MILANESE DI PSICOANALISI CESARE MUSATTI-

LA CLINICA PSICOANALITICA DEI DISTURBI ALIMENTARI
(tenutosi il 14/01/2017 presso MILANO)

-MINOTAURO-

LA CONSULTAZIONE PARTECIPATA GENITORI BAMBINO
(tenutosi il 22/10/2016 presso MILANO)

-ASSOCIAZIONE SCIENTIFICO-CULTURALE DINA VALLINO-

DONO E SPERANZA : RIGENERARE I LEGAMI FAMILIARI
(tenutosi il 08/10/2016 presso VARESE)

-LA STRADA SOCIETA' COOPERATIVA SOCIALE-

XXVII CONGRESSO NAZIONALE SINPIA 2016
(tenutosi dal 07/10/2016 al 09/10/2016 presso ALGHERO)

ATTACAMENTO E TRAUMA
(tenutosi dal 23/09/2016 al 25/09/2016 presso ROMA)

-ISC-

PSICOLOGIA CLINICA PERINATALE
(tenutosi il 11/05/2016 presso BRESCIA)

-UNIVERSITA' CEGLI STUDI DI BRESCIA-

QUALE SALUTE MENTALE PER IL SISTEMA PAESE? SVILUPPO E VALUTAZIONE DI MODELLI, PROGRAMMI E POLITICHE
(tenutosi il 15/04/2016 presso MODENA)

-SIEP-

PSICOTERAPIA PSICOANALITICA E NUOVE ESPRESSIONI DELLA GENITORIALITA'
(tenutosi il 27/02/2016 presso MILANO)

-SIPP-

LA TERAPIA MULTIFAMILIARE (MFT) E LA TERAPIA BASATA SULLA MENTALIZZAZIONE (MBT)
(tenutosi il 06/02/2016 presso MILANO)

-SVILUPPO INTEGRAZIONE-

RESPONSABILITA' GIURIDICA NELLA PRATICA SANITARIA NEI MINORI DI ETA'
(tenutosi il 14/12/2015 presso MILANO)

-STUDIO AS-

DISTURBI DI PERSONALITA': ACCOGLIERE, ASCOLTARE, PRENDERSI CURA
(tenutosi il 23/11/2015 presso MILANO)

-OSPEDALE NIGUARDA-

GIORNATA DI STUDI DEDICATA A DINA VALLINO
(tenutosi il 14/11/2015 presso MILANO)

-BQUADRO CONGRESSI SRL-

AGITI E SCOMPENSI PSICOTICI IN ADOLESCENZA: DIAGNOSI ED ARTICOLAZIONI DEGLI INTERVENTI TRA OSPEDALE E TERRITORIO
(tenutosi il 11/11/2015 presso MILANO)

-A.O. NIGUARDA CA' GRANDA-

PSICOPATOLOGIA E PSICOFARMACOLOGIA IN ADOLESCENZA
(tenutosi dal 29/10/2015 al 04/11/2015 presso CREMONA)

-AO ISTITUTI OSPITALIERI DI CREMONA-

10 ANNI INSIEME AL DI LA' DELLE NUVOLE
(tenutosi dal 02/10/2015 al 03/10/2015 presso PISA)

-ISTITUTO DI SCIENZE DEL COMPORTAMENTO-

SINPIA
(tenutosi il 28/09/2015 presso BOLOGNA)

-SINPIA-

MENTALIZING AND PERSONALITY DISORDERS: CONTEMPORARY THEORY AND PRACTICE
(tenutosi il 10/09/2015 presso PAVIA)

-BQUADRO CONGRESSI SRL-

L'ESPERIENZA DELIRANTE
(tenutosi il 14/03/2015 presso MILANO)

-CENTRO MILANESE DI PSICOANALISI CESARE MUSATTI-

19° CONGRESSO NAZIONALE SOPSI E CORSO PRE CONGRESSO DCA
(tenutosi dal 23/02/2015 al 26/02/2015 presso MILANO)

MINDFULNESS

(tenutosi dal 18/02/2015 al 25/03/2015 presso MILANO)
 -FATA ONLUS-
LA PSICOANALISI NEI CAMBIAMENTI SOCIALI - GENITORIALITA' E FAMIGLIE OMOPARENTALI
 (tenutosi il 29/11/2014 presso MILANO)
 -CENTRO MILANESE DI PSICOANALISI-
L'AUTISMO INFANTILE: I DIVERSI PUNTI DI VISTA IL GENITORE, IL PDF, IL NPI
 (tenutosi il 15/11/2014 presso VARESE)
 -ASL VARESE-
I DISTURBI DEL COMPORTAMENTO ALIMENTARE: GLI OUTCOME E LE GUARIGIONI POSSIBILI
 (tenutosi dal 07/11/2014 al 08/11/2014 presso CUASSO)
 -INVESTIMENTI CERESIO-
CURRENT ROLE OF MELATONIN IN CHILDREN
 (tenutosi il 04/10/2014 presso ROMA)
 -MGM CONGRESS SRL-
DISTURBI DI PERSONALITA' IN ETA' EVOLUTIVA
 (tenutosi il 29/09/2014 presso PAVIA)
 -FONDAZIONE MONDINO-
VALUTAZIONE E CODIFICA DELLE INTERAZIONI GENITORE - BAMBINO CON N.V.A.
 (tenutosi dal 23/09/2014 al 25/09/2014 presso MILANO)
 -A.O. SAN PAOLO-
LA FUNZIONE PATERNA E IL PADRE ISTITUZIONALE
 (tenutosi il 19/09/2014 presso MILANO)
 -A.O. SACCO-
TRATTAMENTO PSICOFARMACOLOGICO D'URGENZA NEI DISTURBI PSICHIATRICI IN ADOLESCENZA
 (tenutosi il 27/06/2014 presso MILANO)
 -UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI MILANO-
NUOVI CRITERI DSM V
 (tenutosi dal 21/05/2014 al 21/05/2014 presso BOSISIO PARINI - LC)
 -LA NOSTRA FAMIGLIA-
ADHD: i centri di riferimento a confronto
 15 maggio 2014, Roma
A CHE PUNTO SIAMO CON LA CONSULTAZIONE PARTECIPATA?
 (tenutosi dal 15/02/2014 al 15/02/2014 presso MILANO)
 -DINA VALLINO-
ADHD: NUOVI CRITERI DIAGNOSTICI E NUOVE STRATEGIE TERAPEUTICHE
 (tenutosi dal 19/10/2013 al 19/10/2013 presso FIRENZE)
 -TESEO SRL-
IL LAVORO CLINICO E TERAPEUTICO SUL TERRITORIO: PROBLEMATICHE LEGATE AL CAMPO ISTITUZIONALE
 (tenutosi dal 18/10/2013 al 18/10/2013 presso MILANO)
 -A.O. L.SACCO-
DISTURBO BIPOLARE NELL'INFANZIA E NELL'ADOLESCENZA: FOCUS SULLA CLINICA E TERAPIA
 (tenutosi dal 20/09/2013 al 20/09/2013 presso PAVIA)
 -ISTITUTO NEUROLOGICO MONDINO-
6th International Attachment Conference. Pavia
 30 agosto 1 settembre 2013
DIRIGENTI DI STRUTTURA COMPLESSA
 (tenutosi dal 18/04/2013 al 02/10/2013 presso PAVIA)
 -CONSORZIO PAVESE PER GLI STUDI POST-UNIVERSITARI NELL'AREA ECONOMICO AZIENDALE-
DIRIGENTI DI STRUTTURA COMPLESSA
 (tenutosi dal 10/04/2013 al 08/10/2013 presso PAVIA)
 -CONSORZIO PAVESE PER GLI STUDI POST-UNIVERSITARI NELL'AREA ECONOMICO AZIENDALE-

Ha ottenuto 56,18 crediti ECM nel 2015, 59,60 punti nel 2016, 61,88 crediti nel 2017 ; 81,6 crediti nel 2018; 47,20 nel 2019

**CAPACITÀ E COMPETENZE
PERSONALI**

PRIMA LINGUA **ITALIANO**

ALTRE LINGUE

	INGLESE	FRANCESE
• Capacità di lettura	buona,	buona
• Capacità di scrittura	buona	elementare
• Capacità di espressione orale	buona	elementare

**CAPACITÀ E COMPETENZE
RELAZIONALI
E DIDATTICHE**

Educatore presso l'Istituto Dosso Verde di Pavia per bambini affetti da autismo, ritardo mentale, psicosi per 2 anni, nel 1982-1984

Condizione gruppi di lavoro e di formazione.

Incarico di Neuropsichiatra Infantile (conduzione e supervisione del gruppo degli operatori-educatori) presso il Centro Socio Educativo di Vigevano (1/2/88 – 30/6/88), per un massimo di 29 ore mensili

Supervisione educatori Comunità per adolescenti di San Donato Milanese (1987)

Dall'89 al 28/2/2013 conduce la supervisione clinica dell'attività di reparto e

ambulatoriale per i casi di psichiatria degli assistenti in formazione operanti presso la Divisione di Neuropsichiatria Infantile della Fondazione Mondino, per un totale di circa 80 ore annue.

Dall'1/3/13 supervisione clinica dell'attività ambulatoriale e di DH per i casi di psichiatria degli assistenti in formazione operanti presso la SC di NPIA di Varese.

Dal 92 al 28/2/2013 è responsabile della supervisione del lavoro degli infermieri professionali della Divisione di Neuropsichiatria Infantile in cui lavora, per circa 40 ore annue.

Conduce dal 2009 al 28/2/2013 un corso di formazione ECM settimanale per gli infermieri del reparto NPI.

Dal 1995 al 28/2/2013 supervisiona l'attività clinica ambulatoriale degli Assistenti in Formazione operanti presso la Divisione.

Dal 1996 al 28/2/2013 conduce un gruppo di formazione (psicodramma psicoanalitico), per 4 ore mensili, rivolto agli assistenti in formazione, e agli insegnanti della scuola interna al reparto (agli infermieri sino al 2000)

Nel corso del 2008 ha condotto un gruppo di lavoro teorico clinico e di supervisione sull'Autismo e i Disturbi Pervasivi all'interno del Dipartimento Funzionale di NPIA della Fondazione Mondino e dell'Azienda Ospedaliera della Provincia di Pavia, che ha coinvolto anche le Istituzioni Private della Provincia impegnate nella cura del disturbo, per un totale di 30 ore.

Incarichi di insegnamento.

Ha tenuto come docente di "Clinica delle minorazioni" il corso biennale polivalente di specializzazione per insegnanti di sostegno organizzato dall'Università degli studi di Pavia negli anni '88-'89, '89-'90, i corsi biennali polivalenti organizzati dal Provveditorato agli Studi di Pavia negli anni '89-'90, '90-'91, '92-'93, '93-'94, il medesimo corso organizzato dal Comune di Pavia nel '92-'93.

Incontri di aggiornamento Liceo Statale Foscolo, Pavia, 28 gennaio 1991.

Corso di aggiornamento per il personale docente delle scuole per l'infanzia. Cremona, 1994

Dall'anno accademico '94-'95 al 2013- 2014 è Professore a contratto presso la Scuola di Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile dell'Università di Pavia, per lo svolgimento del corso integrativo: "psicopatologia del bambino nel I anno di vita", (I anno di specialità), "Colloqui con i genitori I e II" nell'ambito dell'insegnamento ufficiale di Neuropsichiatria Infantile I e II, dal '95-'96 al '13-'14 svolge il corso integrativo "Psicopatologia e Psicoterapia in Adolescenza" (IV e V anno), per 20 ore annue. Insegna Psicopatologia agli studenti del III anno di Specialità.

Nell'anno 96/97 e 00/01 è stato docente presso la scuola di psicoterapia della C.O.I.R.A.G., sede di Alessandria, tenendo lezioni sulla "Psicopatologia in adolescenza", 4 ore.

Dall'anno accademico 97-98 al 2012-2013 svolge il corso "Psicopatologia dell'età evolutiva" per il Corso di Laurea dell'Università di Pavia per terapisti della neuro psicomotricità dell'età evolutiva, per 20 ore annue.

Nell'anno 99-00 ha svolto l'insegnamento di Patologie neurologiche e neuropsicologiche nei bambini, integrativo dell'insegnamento ufficiale di Psicopatologia dell'età evolutiva per la Scuola di Specializzazione in Psicologia del Ciclo di Vita.

Ha avuto lo stesso incarico per l'anno 2000-2001.

Nell'anno 99-00 ha svolto 4 seminari di psichiatria dell'età evolutiva presso la Facoltà di Psicologia dell'Università di Pavia.

- Dal 24/10/00 è Cultore della Materia Neuropsichiatria Infantile presso l'Università degli Studi di Pavia.

Dal 2001-2002 al 2009-2010 insegna Neuropsichiatria Infantile al Corso SILSIS per insegnanti di sostegno.

Docente di Neuropsichiatria Infantile al corso di Laurea Magistrale in Psicologia, Università di Pavia, dall'AA 2005-06 al 2012-2013.

Dal 2018 al 2020 Docente di Neuropsichiatria Infantile presso la Scuola di

Specializzazione in NPI dell'Università di Brescia

ATTIVITÀ DIDATTICA DAL 2013

- Supervisione bisettimanale (2 ore) dell'attività clinica delle assistenti in formazione presso la Scuola di Specializzazione in NPI di Varese

- Dal 2014, Supervisione (4 eventi/anno, di 4 ore ciascuno) del lavoro clinico degli operatori della NPIA della ASST Spedali Civili Brescia,

**RELAZIONI A CONGRESSO E
FORMAZIONE**

- Relazioni/introduzioni Dr Rossi a convegni ECM Interni alla AO Varese

2013

- 1) 3 ottobre Il setting nella presa in carico del bambino, dell'adolescente, della famiglia
- 2) 10 ottobre Percorsi diagnostico-terapeutici nell'urgenza psichiatrica in adolescenza
- 3) 22 ottobre Dalla somatizzazione all'isteria, passando per la simulazione
- 4) 7 novembre La comunicazione aumentativa alternativa nella pratica clinica in età evolutiva
- 5) 18 novembre La cefalea nelle diverse età della vita.
- 6) 27 novembre Genitori e adolescenti: nuove necessità e offerte della rete dei Servizi
- 7) 28 novembre. I disturbi dello spettro autistico nel bambino e nell'adolescente: diagnosi e trattamento
- 8) 14 dicembre Psicoterapia e mentalizzazione in adolescenza
- 9) 19 dicembre: Violenza sessuale, abusi, maltrattamenti: aspetti giuridici, criminologici e medico-legali

2014

- 10) 29 gennaio: Don't hit my mommy. La prevenzione del maltrattamento e abuso. Una strategia basata sulla teoria dell'attaccamento.
- 11) 18 feb: Il contenimento degli agiti aggressivi e dell'agitazione psicomotoria in età evolutiva
- 12) 25 febbraio. La prevenzione del maltrattamento e abuso. Una strategia basata sulla teoria dell'attaccamento.
- 13-14) 4 e 14/3 Psichiatria e psicofarmacologia di urgenza, 4 ore (corso in 2 edizioni)
- 15) 9/4 la cartella clinica e aspetti medico legali connessi alla professione nel settore materno infantile.
- 16) 12 giugno Il trattamento della relazione genitore-bambino attraverso l'intervento basato sul video-feedback:
- 17-18) 5 e 17 giugno Corso di Neurologia di Urgenza in età evolutiva
- 19) 23 giugno 2014 Nuove prospettive in tema di disabilità intellettiva
- 20) 17 settembre: Aggressività, impulsività, cortocircuiti violenti tra adolescente e il suo ambiente
- 21) 25 settembre: Psicoterapia con gli adolescenti nelle istituzioni.
- 22) 18 ottobre: Nativi digitali e cyberbullismo: Adulti e adolescenti di fronte ad una realtà che cambia
- 23) 8 novembre: Preadolescenza. Un'età sospesa
- 24) 22 novembre: Trauma, abuso e riparazione in adolescenza.
- 25) 13 dicembre. Disabilità intellettiva. Le nuove frontiere della diagnosi genetica e della terapia

2015

- 26) 17/4 Attaccamento, minaccia e mentalizzazione negli interventi genitori bambino
- 27) 7 e 14 maggio I disturbi psichiatrici in età evolutiva: inquadramento diagnostico e trattamento farmacologico
- 28) 5/6 Adolescenti e cinema
- 29) 17/9 Dal DSM IV TR al DSM5: come cambia la diagnosi in psichiatria dell'infanzia e dell'adolescenza
- 30) 7/10 La vertigine di essere altrove. Adolescenti e immigrazione
- 31) 17/10 Il corpo non mente

2016

- 32) 14/5 Disturbi della condotta e devianza in età evolutiva: dalla diagnosi al trattamento
- 33) 10 giugno I disturbi del comportamento alimentare: dalla diagnosi al

trattamento

34) 9/9 Genitori. Come capire, sostenere, aiutare i genitori di bambini e adolescenti nel capire, sostenere, aiutare i propri figli

35) 29/9 Il mestiere (impossibile) del genitore

2017

36) 2 marzo Ragazzi non pensati. Esperienze di cura con gli adolescenti: un contributo psicoanalitico

37) 13 marzo Aspetti Medico-legali in età evolutiva: segnalazione in caso di abuso, protocolli clinici, modalità d'intervento

38) 26 giugno: L'Early Start Denver Model. Intervento precoce per l'autismo. Corso introduttivo

39) 18 settembre Aspetti Medico-legali in età evolutiva: Dal consenso alla diagnosi e al trattamento, dal TSO alla contenzione

40) 13 ottobre : Adolescenza, Psicopatologia e PDT (ASST Sette Laghi, a Monza)

41) 15 novembre: Trauma e dissociazione

Altre conferenze e moderazioni a convegno:

42) 1 febbraio 2013: L'adolescente Antisociale: l'ospedalizzazione: considerazioni sull'esperienza di un reparto NPI. Brescia

43) 20 settembre 2013 Disturbo Bipolare nell'infanzia e nell'adolescenza: focus sulla clinica e la terapia. Pavia

44) 18/10/2014 Moderazione : Il lavoro clinico e terapeutico sul territorio: problematiche legate al campo istituzionale. Ospedale Sacco Milano

45) 10 marzo 2014 Dai DSA ai BES. Il lavoro integrato tra i servizi sanitari e la scuola. (moderazione). Varese

46) 13/11 2013 Trattamento psicofarmacologico del minore e del giovane adulto in fase di acuzie psichiatrica ed in fase di mantenimento. AO Salvini, Garbagnate.

47) 18 novembre 2013 La cefalea nelle diverse età della vita. Round table su modello assistenziale. Varese

48) 28 febbraio 2014 Recovery nel disturbo bipolare: proposta di un percorso diagnostico terapeutico. AO Niguarda Milano

49) 7-8 Novembre 2014 Gli outcome e le guarigioni possibili. I DCA. (Moderazione). Varese

50) 15 novembre 2014. L'autismo infantile: i diversi punti di vista: il genitore, il pdf, il npi. Corso di formazione per pediatri di famiglia, Varese

51) 19 dicembre 2014 Bisogni educativi speciali tra sanità e scuola: sguardo e responsabilità educativa

52) 24 gennaio 2015. La paura del diverso. Varese

53) 29 aprile 2015. Utilità di un approccio ospedaliero ai disturbi del comportamento alimentare. 4ª Giornata Psichiatrica. Clinica Psichiatrica Cantonale, Mendrisio.

54) 27 ottobre 2015 DSA: quali diritti e tutele oltre la legge 170? Invalidità civile, indennità di frequenza e legge 104. (Moderazione)

55) 29 ottobre e 4 novembre 2015 Corso di psicopatologia e psicofarmacologia. Cremona

56) 14 novembre 2015 Consultazione partecipata nelle istituzioni. Milano. Giornata dedicata a Dina Vallino

57) 11 novembre 2015 Agiti e scompensi psicotici in adolescenza: diagnosi ed articolazione degli interventi. Inquadramento diagnostico degli agiti in adolescenza.

58) 6 maggio 2016 La gestione del bambino con crisi prolungate. La collaborazione interdisciplinare. Varese (moderazione)

59) 1 giugno 2017. ADHD. Prospettive diagnostiche e terapeutiche dall'infanzia, all'adolescenza alla prima età adulta. Clinica Psichiatrica Cantonale, Mendrisio.

60) 18 ottobre 2017 ADHD: condivisione dei percorsi. Proposta di percorso diagnostico per le comorbidità psicopatologiche che impattano maggiormente sugli apprendimenti. Ist M Negri Milano

61) 30 novembre e 10 dicembre 2020. Psichiatria e Psicofarmacologia in età evolutiva. I e II modulo. Webinar ASST Sette Laghi

- Ha partecipato all'organizzazione e al comitato scientifico o alla segreteria scientifica dei corsi, congressi e seminari di area psichiatrica organizzati dalla Fondazione Mondino per l'età evolutiva, dal 1989 al 2013.

- Ha partecipato come moderatore o relatore, organizzato corsi, congressi e seminari di area NPIA organizzati dalla Ospedale di Circolo e Del Ponte, Fondazione Macchi, (ora ASST Sette Laghi) dal 1/3/2013 ad oggi

CORSI E CONVEGNI ORGANIZZATI dal 2013

2013

- 1) 3 ottobre Il setting nella presa in carico del bambino, dell'adolescente, della famiglia
- 2) 10 ottobre Percorsi diagnostico-terapeutici nell'urgenza psichiatrica in adolescenza
- 3) 22 ottobre Dalla somatizzazione all'isteria, passando per la simulazione
- 4) 7 novembre La comunicazione aumentativa alternativa nella pratica clinica in età evolutiva
- 5) 27 novembre Genitori e adolescenti: nuove necessità e offerte della rete dei Servizi
- 6) 28 novembre. I disturbi dello spettro autistico nel bambino e nell'adolescente: diagnosi e trattamento
- 7) 14 dicembre Psicoterapia e mentalizzazione in adolescenza

2014

- 8) 29 gennaio: Don't hit my mommy. La prevenzione del maltrattamento e abuso. Una strategia basata sulla teoria dell'attaccamento.
- 9) 18 feb: Il contenimento degli agiti aggressivi e dell'agitazione psicomotoria in età evolutiva
- 10) 25 febbraio. La prevenzione del maltrattamento e abuso. Una strategia basata sulla teoria dell'attaccamento.
- 11) 4 e 14/3 Psichiatria e psicofarmacologia di urgenza, 4 ore (corso in 2 edizioni)
- 12) 9/4 la cartella clinica e aspetti medico legali connessi alla professione nel settore materno infantile.
- 13) 25 marzo e 2 aprile 2014: EEG in età evolutiva
- 14) 12 giugno Il trattamento della relazione genitore-bambino attraverso l'intervento basato sul video-feedback:
- 15) 5 e 17 giugno Corso di Neurologia di Urgenza in età evolutiva
- 16) 17 settembre: Aggressività, impulsività, cortocircuiti violenti tra adolescente e il suo ambiente
- 17) 25 settembre: Psicoterapia con gli adolescenti nelle istituzioni.
- 18) 18 ottobre: Nativi digitali e cyberbullismo: Adulti e adolescenti di fronte ad una realtà che cambia
- 19) 8 novembre: Preadolescenza. Un'età sospesa
- 20) 22 novembre: Trauma, abuso e riparazione in adolescenza.

2015

- 21) 17/4 Attaccamento, minaccia e mentalizzazione negli interventi genitori bambino
- 22) 7 e 14 maggio I disturbi psichiatrici in età evolutiva: inquadramento diagnostico e trattamento farmacologico
- 23) 5/6 Adolescenti e cinema
- 24) 17/9 Dal DSM IV TR al DSM5: come cambia la diagnosi in psichiatria dell'infanzia e dell'adolescenza
- 25) 7/10 La vertigine di essere altrove. Adolescenti e immigrazione
- 26) 17/10 Il corpo non mente

2016

- 27) 14/5 Disturbi della condotta e devianza in età evolutiva: dalla diagnosi al trattamento
- 28) 10 giugno I disturbi del comportamento alimentare: dalla diagnosi al trattamento
- 29) 21 giugno 2016 Il modello di intervento precoce per l'autismo
- 30) 9/9 Genitori. Come capire, sostenere, aiutare i genitori di bambini e adolescenti nel capire, sostenere, aiutare i propri figli
- 31) 29/9 Il mestiere (impossibile) del genitore

2017

- 32) 2 marzo Ragazzi non pensati. Esperienze di cura con gli adolescenti: un contributo psicoanalitico
- 33) 13 marzo Aspetti Medico-legali in età evolutiva: segnalazione in caso di abuso, protocolli clinici, modalità d'intervento
- 34) 26 giugno: L'Early Start Denver Model. Intervento precoce per l'autismo. Corso introduttivo
- 35) 27-29 Giugno 2017 : L'Early Start Denver Model. Intervento precoce per l'autismo. Corso avanzato

36) 18 settembre Aspetti Medico-legali in età evolutiva: Dal consenso alla diagnosi e al trattamento, dal TSO alla contenzione

37) 13 ottobre : Adolescenza, Psicopatologia e PDT

38) 15 novembre: Trauma e dissociazione

2020

20 e 21 Novembre: Giornate insubriche di Pediatria

CAPACITÀ E COMPETENZE
ORGANIZZATIVE
INCARICHI ISTITUZIONALI

- Membro del Comitato Tecnico Scientifico della Fondazione Mondino dal 90 al 97.
- Dal gennaio '96 al 2004 è membro delegato per l'Italia dell'I.S.A.P. (International Society for Adolescent Psychiatry).
- Referee nel 2004 e 2005 per la valutazione culturale e scientifica degli eventi e dei progetti formativi aziendali per la Commissione Nazionale per la Formazione Continua del Ministero della Salute
- Membro del Consiglio regionale della Società Italiana di Neuropsichiatria dell'Infanzia e dell'Adolescenza (SINPIA) dall'89 al 2006
- Per gli anni 1996 1997 è coordinatore del gruppo di ricerca in psichiatria dell'adolescenza del CISNeTeB (Consorzio Istituti Scientifici di Neuroscienze e Tecnologie Biomediche).
- Membro del Comitato di Redazione della Rivista Scientifica Imago dal 1997 al 2008
- Investigator per lo studio LICY 2004-05 (Lilly) (studio randomizzato in doppio cieco, controllato vs placebo sull'efficacia dell'atomoxetina nell'ADHD).
- Principal investigator (2011) per lo studio randomizzato in doppio cieco, controllato vs atomoxetina sull'efficacia della guanfacina nell'ADHD (SHIRE).
- Ha Condotta Diversi Corsi su più giornate e Conferenze sulle Urgenze e l'uso dei Farmaci in Età Evolutiva, in Varie Aziende Sanitarie e Ospedaliere (Pavia 2004- 2006, 2013, Milano 2004, Varese 2005, Bergamo 2005, Como 2006, Sondrio 2007, Bologna 2004 e 2008, Crema 2008, Lecco 2009, Lodi 2010, Varese, 2012, 2013, 2014, 2015, Cremona 2015).
- Ha scritto la parte scientifica e partecipato alla definizione e stesura del Piano Diagnostico Terapeutico per le Urgenze in Adolescenza per l'Azienda Ospedaliera della Provincia di Pavia, prodotto nel 2008.
- Partecipa alla stesura delle linee guida della Sezione di Psichiatria della SINPIA sulla contenzione dell'agitazione psicomotoria in adolescenza (2010-2011)
- Ha partecipato e partecipa alla revisione 2012 e 2020 del Percorso sulla Contenzione dell'Agitazione Psicomotoria della Regione Lombardia, Disturbo Bipolare (2013), Disturbi di Personalità (2014-2015).
- Consigliere della Sezione Scientifica di Psichiatria della Società Italiana di NeuroPsichiatria Infanzia e Adolescenza dal 9-6-2001 al 13/5/2010
- Segretario della Sezione Regionale Lombardia della Società Italiana di NeuroPsichiatria Infanzia e Adolescenza dal giugno 2015 all'ottobre 2017
- Responsabile del Centro Regionale per la Diagnosi e la Cura del Disturbo da Deficit Attentivo con Iperattività (ADHD) di Varese sino al 2017.
- E' psicoterapeuta, con competenze nella psicoterapia psicodinamica individuale in bambini e adolescenti, nella psicoterapia di rilassamento secondo De Ajuriaguerra, nella consultazione psicoterapica e di sostegno, psicoterapia e consultazione partecipata genitori-bambino, psicoterapia di gruppo (adolescenti e genitori), psicodramma psicoanalitico, parent training per genitori di bambini affetti da deficit attentivo con iperattività e disturbo oppositivo provocatorio, psicoterapia di sostegno ai genitori.
- Ha competenza in psicofarmacoterapia del bambino e dell'adolescente.
- Ha partecipato come Direttore della SC di NPIA della attuale ASST Sette Laghi ai tavoli aziendali per la redazione di PDTA in tema di agitazione psicomotoria, suicidalità, contenzione; ai tavoli istituzionali con ATS (organismo di coordinamento).

ALTRE CAPACITÀ E COMPETENZE

Ha scritto o partecipato alla stesura di 44 Lavori Su Riviste Indicizzate Scopus, 27 Capitoli Di Libro, oltre 80 Lavori Su Riviste Non Indicizzate, oltre 300 tra partecipazione

b)

PUBBLICAZIONI PUBMED o
SCOPUS
2007-2020

- ❑ L Tonetti, M Zoppello, **G Rossi**, U Balottin, M Fabbri, M Filardi, M Martoni V Natale. A pilot study on circadian activity rhythm in pediatric attention-deficit hyperactivity disorder. *Clocks & Sleep*. 2019.
- ❑ Waiting times for diagnosis of attention-deficit hyperactivity disorder in children and adolescents referred to Italian ADHD centers must be reduced. Bonati M, Cartabia M, Zanetti M; Lombardy ADHD Group. *BMC Health Serv Res*. 2019 Sep 18;19(1):673.
- ❑ C Luoni, M Agosti, S Crugnola, G Rossi, C Termine. Psychopathology, Dissociation and Somatic Symptoms in Adolescents Who Were Exposed to Traumatic Experiences. *Front Psychol* 2018 Dec 4;9:2390.
- ❑ Comorbidity prevalence and treatment outcome in children and adolescents with ADHD. Reale L, Bartoli B, Cartabia M, et al. Lombardy ADHD Group. Collaborators (54) (Rossi G, et al.) Eur Child Adolesc Psychiatry. 2017 May 19.
- ❑ Italian regional health service costs for diagnosis and 1-year treatment of ADHD in children and adolescents. Casadei G, Cartabia M, Reale L, et al. Lombardy ADHD Group. Collaborators (53) **Rossi G** et al. *Int J Ment Health Syst*. 2017
- ❑ The parental bonding in families of adolescents with anorexia: attachment representations between parents and offspring. Balottin L, Mannarini S, Rossi M, **Rossi G**, Balottin U. *Neuropsychiatr Dis Treat*. 2017
- ❑ The multiple phenotypes of Tourette syndrome and attention-deficit hyperactivity disorder. Termine C, Luoni C, Fontolan S, Selvini C, Perego L, Pavone F, **Rossi G**, Balottin U, Cavanna AE. *Psychiatry Res*. 2017
- ❑ Coinvolgimento e interventi con familiari e carers di pazienti con disturbo borderline di personalità. Porcellana M, MORGANTI C, Saverino F, Carigi T, **Rossi G**. *Psichiatria Oggi*. N° 2, 2016
- ❑ Impact of co-morbid attention-deficit and hyperactivity disorder on cognitive function in male children with Tourette syndrome: A controlled study. Termine C, Luoni C, Fontolan S, Selvini C, Perego L, Pavone F, **Rossi G**, Balottin U, Cavanna AE. *Psychiatry Res*. 2016
- 7) Headache and psychopathological aspects in Gilles de la Tourette Syndrome: a comparison between paediatric and adult patients. Bandera V, Bartoli B, Luoni C, Selvini C, **Rossi G**, Balottin U, Cavanna A, Termine C. *J Headache Pain*. 2015
- 8) Psychotherapy versus usual care in pediatric migraine and tension-type headache: a single-blind controlled pilot study. Balottin U, Ferri M, Racca M, Rossi M, **Rossi G**, Beghi E, Chiappedi M, Termine C. *Ital J Pediatr*. 2014 Jan
- 9) Drug attitude in adolescents: a key factor for a comprehensive assessment. Molteni S, Giaroli G, **Rossi G**, Comelli M, Rajendraprasad M, Balottin U. *J Clin Psychopharmacol*. 2014
- 1. Diagnostic boundaries of autism disorder vs pervasive developmental disorder nos comparative observational study and literature review. Carigi T, Muratori F, Termine C, Veggiotti P, Derhemi L, Di Nardo R, **Rossi G**, Balottin U. *Curr Clin Pharmacol*. 2014;
- 11) Attention-deficit/hyperactivity disorder drugs and growth: an Italian prospective observational study. Germinario EA, Arcieri R, Bonati M, et al. ; Italian ADHD Regional Reference Centers. Collaborators (89) **Rossi G** et al *J Child Adolesc Psychopharmacol*. 2013
- 12) Prevalence of self-reported childhood abuse in psychosis: a meta-analysis of

retrospective studies. Bonoldi I, Simeone E, Rocchetti M, Codjoe L, **Rossi G**, Gambi F, Balottin U, Caverzasi E, Politi P, Fusar-Poli P. *Psychiatry Res.* 2013

- Emerging treatment strategies in Tourette syndrome: what's in the pipeline? Termine C, Selvini C, **Rossi G**, Balottin U. *Int Rev Neurobiol.* 2013;

Precedenti il 2013:

- 14) Striatal dopamine transporter alterations in ADHD: pathophysiology or adaptation to psychostimulants? A meta-analysis. Fusar-Poli P, Rubia K, **Rossi G**, Sartori G, Balottin U. *Am J Psychiatry.* 2012
- 15) One-year prospective follow-up of pharmacological treatment in children with attention-deficit/hyperactivity disorder. Didoni A, Sequi M, Panei P, et al; Lombardy ADHD Registry Group. Collaborators (40): **Rossi G** et al. *Eur J Clin Pharmacol.* 2011
- 16) Autism and classification systems: a study of 84 children. Chiappedi M, **Rossi G**, Rossi M, Bejor M, Balottin U. *Ital J Pediatr.* 2010
- 17) Reduced platelet monoamine oxidase type B activity and lymphocyte muscarinic receptor binding in unmedicated children with attention deficit hyperactivity disorder. Coccini T, Crevani A, **Rossi G**, Assandri F, Balottin U, Nardo RD, Manzo L. *Biomarkers.* 2009
- 18) The Rorschach test and Gilles de la Tourette's syndrome: a pilot case-control study. Balottin U, Rossi M, **Rossi G**, Viganò L, Nanti M, Salini S, Lanzi G, Termine C. *Brain Dev.* 2009
- 19) Pharmacological treatment of anorexia nervosa: a retrospective study in preadolescents and adolescents. **Rossi G**, Balottin U, Rossi M, Chiappedi M, Fazzi E, Lanzi G. *Clin Pediatr (Phila).* 2007
- 20) Leber's congenital amaurosis: is there an autistic component? Fazzi E, Rossi M, Signorini S, **Rossi G**, Bianchi PE, Lanzi G. *Dev Med Child Neurol.* 2007

Capitoli di Libro

- U. Balottin, **G. Rossi**, C.A. Zambrino. Integrazione tra terapia farmacologica e psicoterapia. In: G. Lanzi, U. Balottin, M. Chiappedi, M.T. Aliprandi, A.M. Pati. *La depressione nel bambino e nell'adolescente.* Armando Editore, Roma, 1994, p. 205-218.
- U. Balottin, G. Lanzi, **G. Rossi**. La terapia psichiatrica ospedaliera in adolescenza. In: M. Pissacroia: *Trattato di psicopatologia della adolescenza.* Ed. Piccin. 1996
- P. R. Goisis, L. Bergamaschi, C. Carra, **G. Rossi**. La ricerca dell'assente. In: A. Novelletto, C. Riccardi. *Separazione e solitudine in adolescenza.* Ed. Borla. 1997
- G. Lanzi, U. Balottin, **G. Rossi**, S. Siani. I risultati del ricovero ospedaliero nell'anoressia nervosa. In: G. Monniello, U. Sabatello: *Adolescenti e ricovero psichiatrico.* Ed. Borla. 1998
- U. Balottin, **G. Rossi**. La nevrosi infantile. In: G. Lanzi, U. Balottin: *Argomenti di Neuropsichiatria Infantile.* Ed. La Goliardica Pavese. 1999.
- **G. Rossi**, U. Balottin. I disturbi di personalità. In: G. Lanzi, U. Balottin: *Argomenti di Neuropsichiatria Infantile.* Ed. La Goliardica Pavese. 1999.
- U. Balottin, E. Fazzi, **G. Rossi**. I disturbi psicosomatici. In: G. Lanzi, U. Balottin: *Argomenti di Neuropsichiatria Infantile.* Ed. La Goliardica Pavese. 1999.
- G. Lanzi, **G. Rossi**, A. Gemma. I disturbi psichiatrici in adolescenza. In: G. Lanzi, U. Balottin: *Argomenti di Neuropsichiatria Infantile.* Ed. La Goliardica Pavese. 1999.
- **G. Rossi**. La teoria dell'attaccamento. In: G. Lanzi, U. Balottin: *Argomenti di Neuropsichiatria Infantile.* Ed. La Goliardica Pavese. 1999.
- **G. Rossi**. Attaccamento e disturbo borderline. In *Il Disturbo Borderline di Personalità a cura di L. Barone e Caverzasi*, La goliardica 2002
- De Vito, Bardi, Bassetti **G Rossi**. Le relazioni di attaccamento dall'adolescenza all'età adulta. In *Emozioni e disagio in adolescenza* Ed Unicopli 2004
- **G Rossi**. Percorsi e nodi del lavoro ospedaliero nei disturbi del comportamento alimentare: la gestione dei casi complessi. In: *L'approccio psicoanalitico nella cura dell'anoressia-bulimia a cura di D Cosenza*, Ed F Angeli 2005
- **G Rossi** F Piazza PA Veggiotti. La teoria dell'attaccamento. In: G. Lanzi, U. Balottin: *Argomenti di Neuropsichiatria Infantile.* Ed. La Goliardica Pavese. 2006
- Balottin, **G. Rossi**. La nevrosi infantile. In: G. Lanzi, U. Balottin: *Argomenti di Neuropsichiatria*

- Infantile. Ed. La Goliardica Pavese 2006
- **G. Rossi**, U. Balottin. I disturbi di personalità. In: G. Lanzi, U Balottin: Argomenti di Neuropsichiatria Infantile. Ed. La Goliardica Pavese 2006
 - U. Balottin, E. Fazzi, **G. Rossi**. I disturbi psicosomatici. In: G. Lanzi, U Balottin: Argomenti di Neuropsichiatria Infantile. Ed. La Goliardica Pavese. 2006
 - G. Lanzi, **G. Rossi**, I disturbi psichiatrici in adolescenza. In: G. Lanzi, U Balottin: Argomenti di Neuropsichiatria Infantile. Ed. La Goliardica Pavese. 2006
 - **G. Rossi**. G Lanzi U Balottin I disturbi del comportamento alimentare. In: G. Lanzi, U Balottin: Argomenti di Neuropsichiatria Infantile. Ed. La Goliardica Pavese. 2006
 - **G. Rossi** U Balottin Il ritardo mentale. In: G. Lanzi, U Balottin: Argomenti di Neuropsichiatria Infantile. Ed. La Goliardica Pavese. 2006
 - E. De Vito, **G. Rossi** et al. Un approccio evolutivo-relazionale alla comprensione dell'anoressia mentale come problematica transgenerazionale, in Novelletto A., Masina E. (a cura di), *I disturbi di personalità in adolescenza*, Angeli, Milano, pp. 133-52
 - **Rossi G** Balottin U Rossi M, Le penne dell'orco. I difficili rimedi nel trattamento ospedaliero della psicopatologia in adolescenza. Quaderni dell'Istituto psicoanalitico milanese. 2009
 - U Balottin **G Rossi**. Il trattamento ospedaliero dei disturbi della condotta. In : GB Camerini, E Sechi. Riabilitazione psicosociale nell'infanzia e nell'adolescenza (Sociale e sanità). Edizioni Maggioli, Rimini, 2010.
 - E Scarabello **G Rossi**. Il disordine mi da la nausea. La sofferenza di una sorella sana. In : Famiglie. A cura di D. Vallino e M Macciò. Quaderni di Psicoterapia Infantile. Ed Borla, 2011
 - Luoni C, **Rossi G**, Termine C (2016). "Stato dell'arte per l'acquisizione e raggiungimento dell'autonomia. Lettura e scrittura". In Brebbia G & Minazzi F (a cura di), *La persona Down: incontro con il futuro* (pp. 155-161). Milano: Mimesis Edizioni
 - Il Disturbo Ossessivo Compulsivo. In: Adolescenti in bilico. A cura di C Morganti, E Monzani, M Percudani. Ed Franco Angeli 2018
 - C Luoni, **G Rossi** L'assessment dei disturbi post-traumatici nei servizi di neuropsichiatria infantile, In: A Giromini, A Zennaro. Il test di Rorschach. Applicazioni e ambiti di intervento nel III millennio. Ed Il Mulino, 2019
 - Linee di indirizzo per la presa in carico dei Tic e della sindrome di Tourette. In : C. Termine, A Cavanna, C Selvini. I Tic e la sindrome di Tourette. 2021

Abstract e Congressi dal 2013

- Termine C, Selvini C, Luoni C, Fontolan S, Perego L, **Rossi G**, Balottin U, Cavanna AE (2014). "Neuropsychological functioning in young people with Tourette Syndrome: the impact of Attention deficit/hyperactivity disorder". 42^{me} Congrès de la Société Européenne de Neurologie Pédiatrique, 20th Mediterranean Meeting of Child Neurology, Montpellier, 3-8 Settembre 2014
- Selvini Claudia, Luoni Chiara, Fontolan Stefania, Perego Livia, **Rossi Giorgio**, Cavanna Andrea Eugenio, Termine Cristiano. (2014). Neuropsychological functioning in young people with Tourette Syndrome: the impact of Attention deficit/hyperactivity disorder. In: Annual meeting of the European Society for the study of Tourette Syndrome-. Paris, France, April 25-26, 2014
- L. Brembilla, C. Luoni, S. Fontolan, L. Rosana, S. Livietti, **G. Rossi**, C. Termine Prove MT, DDE-2, ALCE: strumenti alternativi o integrativi? XXIV Congresso AIRIPA 9-10 ottobre 2015 Pesaro
- Luoni C, **Rossi G**, Crugnola S, Brembilla L, Sorete I, Bandera V, Pavone F, Carigi T, Termine C (2016). "A-DES Scale: translation and validation of a questionnaire used to quantify dissociative symptoms in adolescence". SINPIA, XXVII Congresso Nazionale, Alghero, 7-9 Ottobre 2016
- Brembilla L, Luoni C, Fontolan S, Rosana L, Livietti S, **Rossi G**, Termine C (2016). "Abilità di decodifica e comprensione del testo". XXV Congresso Nazionale AIRIPA, I disturbi dell'apprendimento, Torino, 7-8 Ottobre 2016
- Termine C, Selvini C, Luoni C, Fontolan S, **Rossi G**, Balottin U, Cavanna AE (2016). "Sindrome di Tourette, disturbo da deficit dell'attenzione/iperattività e deficit delle funzioni esecutive". XXV Congresso Nazionale AIRIPA, I disturbi dell'apprendimento, Torino, 7-8 Ottobre 2016
- Luoni C, Fontolan S, Crugnola S, **Rossi G**, Termine C (2016).

“Neuropsychological functioning in young people with Attention Deficit/Hyperactivity Disorder: The impact of Specific Learning Disorders”. 5th All European Dyslexia Conference, Modena, 21-24 Settembre 2016

- ❑ Termine C, Luoni C, Fontolan S, Rosana L, Livietti S, **Rossi G**, Brembilla L (2016). “A comparison of different instruments to assess reading in Italian (i.e. MT-Battery, DDE-2-Battery and ALCE-battery): alternative or complementary tools?”. 5th All European Dyslexia Conference, Modena, 21-24 Settembre 2016
- ❑ Luoni C, Pavone F, Crugnola S, Fontolan S, **Rossi G**, Termine C (2016). “Funzioni esecutive e profili neuropsicologici nel disturbo da deficit di attenzione/iperattività. Uno studio caso-controllo”. 1° Congresso Nazionale SOS Dislessia, Pisa, 12-13 Febbraio 2016
- ❑ Brembilla L, Luoni C, Fontolan S, Rosana L, Livietti S, **Rossi G**, Termine C (2015). “Prove MT, DDE-2, ALCE: strumenti alternativi o integrativi?”. XXIV Congresso Nazionale AIRIPA, I disturbi dell’apprendimento, Pesaro, 9-10 Ottobre 2015
- ❑ Termine C, Selvini C, Luoni C, Fontolan S, **Rossi G**, Balottin U, Cavanna AE (2015). “Profilo neuropsicologico di soggetti in età evolutiva con sindrome di Tourette: l’impatto del disturbo da deficit di attenzione/iperattività”. XXIV Congresso Nazionale AIRIPA, I disturbi dell’apprendimento, Pesaro, 9-10 Ottobre 2015
- ❑ Luoni C, Pavone F, Crugnola S, Fontolan S, **Rossi G**, Termine C (2015). “Funzioni esecutive e profili neuropsicologici nel disturbo da deficit di attenzione/iperattività: uno studio caso controllo”. X Congresso Nazionale AIDAI-ARIPA, Le nuove pratiche di intervento per l’ADHD, Sarzana, 15-16 Maggio 2015
- ❑ G. Rossi Quando la famiglia non basta: la sfida evolutiva dell’adolescente. IV FORUM REGIONALE: Disturbi del Comportamento Alimentare. La sfida del cambiamento lavorare con le famiglie nei disturbi del comportamento alimentare. Aula Magna Gresele, Ospedale San Bortolo, Vicenza, sabato 30 novembre,
- ❑ Corso: Aspetti clinici della tardo adolescenza nel passaggio dai servizi di Neuropsichiatria Infantile ai centri di salute mentale. In videoconferenza Carbonia 18 e 24 Settembre; 5 e 19 Novembre 2020.
- ❑ Tra alleanza ed obbligo: come convincere una ragazza anoressica a trattarsi meglio? Convegno Trattamento multiprofessionale dei dca in età evolutiva: stato dell’arte del 25/11/2020. Webinar, Brescia
- ❑ Genitorialità sensibile e amorevole: un buon inizio per una sana alimentazione. Giornate Insubriche di Pediatria, 21 novembre 2020

ULTERIORI INFORMAZIONI

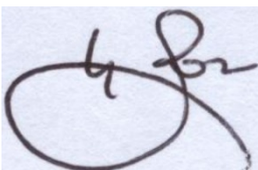
Insegnante di Educazione Fisica presso Scuola Secondaria nell’AA 1975-76

Il/La Sottoscritto/a, ai sensi degli artt. 46 e 47 D.P.R. n. 445/2000, consapevole delle sanzioni penali previste dall’art. 76 D.P.R. n. 445/2000 nel caso di mendaci dichiarazioni, falsità negli atti, uso o esibizione di atti falsi o contenenti dati non più corrispondenti a verità, dichiara che quanto sopra riportato corrisponde a verità. Dichiaro inoltre che i titoli e gli allegati sono, su richiesta, disponibili in copia fotostatica conforme agli originali.

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi dell’art. 13 d. lgs. 30 giugno 2003 n°196 – “Codice in materia di protezione dei dati personali” e dell’art. 13 GDPR 679/16 – “Regolamento europeo sulla protezione dei dati personali”.

Varese, 14/2/2021

Dr Giorgio Rossi



DAVIDE TONDUTI



Davide Tonduti

Date of birth: 28/04/1981 | **Nationality:** Italian | **Gender:** Male |

● **WORK EXPERIENCE**

05/2011 – 12/2011 – Washington DC, United States
INTERNSHIP – CHILDREN'S NATIONAL MEDICAL CENTER, WHITE MATTER DISORDERS CLINIC

08/2012 – 08/2013 – Paris, France
RESEARCHER – LEUKODYTROPY REFERENCE CENTER, INSERM U676 HÔPITAL ROBERT DEBRÉ, PARIS

09/2013 – 06/2017 – Milano, Italy
CHILD NEUROLOGIST – DEPARTMENT OF CHILD NEUROLOGY, FONDAZIONE I.R.C.C.S. ISTITUTO NEUROLOGICO CARLO BESTA

06/2017 – CURRENT
PEDIATRIC NEUROLOGIST – UNIT OF CHILD NEUROLOGY, V. BUZZI CHILDREN'S HOSPITAL

06/2020 – CURRENT – Milano, Italy
FOUNDER AND MEDICAL COORDINATOR OF COALA (CENTER FOR DIAGNOSIS AND TREATMENT OF LEUKODYSTROPHIES AND GENETIC LEUKOENCEPHALOPATHIES) – V. BUZZI CHILDREN'S HOSPITAL

www.ilcoala.it

● **EDUCATION AND TRAINING**

09/2000 – 09/2017
MEDICAL DEGREE – Università degli Studi di Pavia

07/2007 – 07/2012 – Pavia, Italy
MEDICAL SPECIALIZATION IN CHILD NEUROLOGY AND PSYCHIATRY – Pavia University

09/2012 – 09/2013 – Paris, France
INTER-UNIVERSITY DEGREE IN INBORN ERROR OF METABOLISM – Paris Descartes University

10/2012 – 11/2016
DOCTOR OF PHILOSOPHY (PHD) – Co-direction between Paris Diderot University and Pavia University

31/07/2017 – CURRENT
NATIONAL ACADEMIC QUALIFICATION FOR ASSOCIATE PROFESSOR POSITION IN THE DOMAIN SC 06/G1 PEDIATRICS, CHILD NEUROLOGY AND PSYCHIATRY

● LANGUAGE SKILLS

Mother tongue(s): ITALIAN

Other language(s):

	UNDERSTANDING		SPEAKING		WRITING
	Listening	Reading	Spoken production	Spoken interaction	
ENGLISH	C2	C2	C2	C2	C2
FRENCH	C2	C2	C2	C2	C2

Levels: A1 and A2: Basic user; B1 and B2: Independent user; C1 and C2: Proficient user

● PUBLICATIONS

Data from PUBMED and SCOPUS

Total number of publications listed in pubmed: 67
SCOPUS: 1294 Citations by 1060 documents - H-index: 17

● PROJECTS

2016
"Leucodistrofie ipomielinizzanti e/o con calcificazioni cerebrali: caratterizzazione fenotipica e genetica" RC2016

Principal Investigator - Project supported by Italian Ministry of Health I.R.C.C.S. Istituto Neurologico Carlo Besta Milano, Italia

2016
Diagnosi e terapia delle malattie neurologiche potenzialmente trattabili - RC2016

Principal Investigator - project supported by Italian Ministry of Health I.R.C.C.S. Istituto Neurologico Carlo Besta Milano, Italia

2016 – 2017
Triac trial in MCT8 patients. Thyroid hormone analog therapy of patients with severe psychomotor retardation caused by mutations in the MCT8 thyroid hormone transporter". EudraCT number 2014-000178-20

Local investigator

2021 – CURRENT
"From neonatal screening towards treatment of leukodystrophies" Funded by Italian Ministry of Health GR-2019-12368701

Principal Investigator

2021 – CURRENT
"Phase 1-3, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy, Safety, Pharmacokinetics and Pharmacodynamics of Intrathecally Administered ION373 in Patients with Alexander Disease" EudraCT No: 2020-000976-40

Local Investigatori

2021 – CURRENT

terapeutico "Tiratricol treatment of children with Monocarboxylate Transporter 8 deficiency: Triac Trial II"
EudraCT number: 2019-003370-35

Local investigator

● NETWORKS AND MEMBERSHIP

Member of the "Société Européenne de Neurologie Pédiatrique" (SENP)

Member of the Italian Society of child and adolescence neuropsychiatry (SINPIA)

2020 – CURRENT

Member of the scientific advisory board of ULF (United Leukodystrophy Foundation)

Research partner of the GLIA-CTN consortium

<https://theglia.org>

● PARTICIPATION TO ADVISORY BOARDS

Ionis

Orchard Therapeutics

● AD HOC REVIEWER

Ad hoc reviewer for:

- European Journal of Human Genetics
- Biomedical Journals
- Journal of Inherited Metabolic Disease
- Neuropediatrics
- Molecular Genetics and Metabolism
- Journal of Pediatric Neurology
- Journal of Clinical Immunology
- Human Mutation
- BMC Neurology
- BMC Pediatrics
- American Journal of Medical Genetics
- Journal of Medical Genetics
- Expert Review of Neurotherapeutics

30/3/2021

Davide Tardito

Letto e approvato.

Il Legale Rappresentante dell'Organizzatore.

Dott. Ing. Massimo Cazzaniga

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Massimo Cazzaniga". The signature is written in a cursive style with a large, sweeping flourish at the end.