

The Multidisciplinary Team Meetings of the Regional Reference Centre for Marfan Syndrome and Related Disorders – One Region...One Network...One PDTA

Responsabili Scientifici: Dr. Fabio Bertoldo Coordinatore e Referente Centro Regionale di Riferimento per la Sindrome di Marfan e Patologie Correlate Dr.ssa Sabrina Ferri Coordinatore Aziendale Malattie Rare	Segreteria Organizzativa: Sig.ra Isabella Rossi Centro Regionale di Riferimento per la Sindrome di Marfan e Patologie Correlate Tel.: 06.2090.4800 E-Mail: presidio.marfan@ptvonline.it	EDIZIONI 20/12/2023 - Ed. 1
--	---	---

Sede: Aula Anfiteatro Giubileo 2000

Orario	Programma
07:45 - 08:00	Welcome address and meeting presentation <i>Arnaldo Ippoliti</i>
	Greetings from the Authorities <i>Giuseppe Quintavalle, Nathan Levaldi Ghiron</i>
08:00 - 11:00	SESSION I – One Region ... one Regional Network <i>Moderators: Fabrizio Farnetani, Maria Franca Mulas</i>
08:00 - 09:00	The Patient's World: a privileged and special point of view <i>Alberto De Stefano, Maria Chiara Tealdo</i>
09:00 - 09:30	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù <i>Anwar Baban</i>
09:30 - 10:00	Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini <i>Valentina Lodato, Francesca Clementina Radio</i>
10:00 - 10:30	Fondazione Policlinico Universitario Agostino Gemelli IRCCS <i>Maria Grandinetti</i>
10:30 - 11:00	Fondazione Policlinico Tor Vergata <i>Fabio Bertoldo</i>
11:00 - 14:00	SESSION II – One ... one PDTA <i>Moderators: Sabrina Ferri, Giuseppe Zampino</i>
11:00 - 14:00	Discussion and Roundtable <i>Anwar Baban, Fabio Bertoldo, Maria Grandinetti, Francesca Clementina Radio</i>
14:00 - 14:15	Closing Remarks and ECM Questionnaire <i>Arnaldo Ippoliti</i>



Destinatari: tutte le Professioni Sanitarie

CREDITI E.C.M.: 6 Crediti E.C.M.

Modalità di Partecipazione: in presenza

Obiettivo formativo: n.8

Area formativa: (barrare una sola voce)

- Obiettivo tecnico – professionale
- Obiettivo di processo
- Obiettivo di sistema

**CURRICULUM VITAE
FABIO BERTOLDO**

POSIZIONE ATTUALE

Da 15 maggio 2023

SINDACO del Comune di Galliciano nel Lazio

Da 15 maggio 2006

MEDICO-CHIRURGO SPECIALISTA IN CARDIOCHIRURGIA afferente alla U.O.C. Cardiochirurgia della A.O.U. Policlinico Tor Vergata

Da 9 dicembre 2014

REFERENTE del Centro di Riferimento per la Sindrome di Marfan e Patologie Correlate della A.O.U. Policlinico Tor Vergata

Da 1 novembre 2016

DOCENTE A CONTRATTO NON RETRIBUITO del Corso di Laurea in Tecniche della fisiopatologia cardiocircolatoria e perfusione cardiovascolare dell'Area di Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"

Da 1 novembre 2009

DOCENTE A CONTRATTO NON RETRIBUITO della Scuola di Specializzazione di Area Sanitaria in Cardiochirurgia dell'Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"

Da 1 dicembre 2017

MEMBRO DEL COMITATO SCIENTIFICO della 4C Lab

Da 14 marzo 1998

UFFICIALE IN CONGEDO DELLA RISERVA DI COMPLEMENTO in forza presso l'Ufficio Documentale del Comando Militare della Capitale

ESPERIENZA PROFESSIONALE

- Da 15 maggio 2023 a oggi
COMUNE DI GALLICANO NEL LAZIO
Via Tre Novembre, 7 – 00010 Gallicano nel Lazio (RM) – ITALY
SINDACO
- Da 16 settembre 2019 a oggi
FONDAZIONE PTV "POLICLINICO TOR VERGATA"
DIPARTIMENTO SCIENZE CHIRURGICHE
U.O.C. CARDIOCHIRURGIA
Viale Oxford, 81 – 00133 Roma (RM) – ITALY
INCARICATO QUALITÀ E SUPPORTO AL REFERENTE PRIVACY DELLA U.O.C. CARDIOCHIRURGIA
- Da 1 dicembre 2017 a oggi
4C LAB
Via Luigi Arnaldo Vassallo, 13 – 00159 Roma (RM) – ITALY
MEMBRO DEL COMITATO SCIENTIFICO
- Da 4 settembre 2017 a 31 dicembre 2020
PALESTRINA SPORT RONDINELLA
Via Folcarotonda, 5 – 00036 Palestrina (RM) – ITALY
MEDICO SOCIALE
- Da 1 luglio 2015 a 31 dicembre 2021
ASL ROMA 2 - OSPEDALE "SANDRO PERTINI"
Via dei Monti Tiburtini, 385 – 00157 Roma (RM) – ITALY
CONSULENTE CARDIOCHIRURGO
- Da 1 luglio 2015 a 30 giugno 2016
ASL ROMA 2 - POLICLINICO CASILINO
Via Casilina, 1049 – 00169 Roma (RM) – ITALY
CONSULENTE CARDIOCHIRURGO
- Da 30 giugno 2015 a 2 maggio 2017
COMUNE DI GALLICANO NEL LAZIO
Via Tre Novembre, 7 – 00010 Gallicano nel Lazio (RM) – ITALY
ASSESSORE (POLITICHE SOCIALI, CENTRO ANZIANI, POLITICHE SANITARIE E ASSOCIAZIONISMO)
- Da 9 dicembre 2014 a oggi
FONDAZIONE PTV "POLICLINICO TOR VERGATA"
DIPARTIMENTO SCIENZE CHIRURGICHE
U.O.C. CARDIOCHIRURGIA
CENTRO DI RIFERIMENTO PER LA SINDROME DI MARFAN E PATOLOGIE CORRELATE
Viale Oxford, 81 – 00133 Roma (RM) – ITALY
REFERENTE DEL CENTRO DI RIFERIMENTO PER LA SINDROME DI MARFAN E PATOLOGIE CORRELATE
- Da 1 luglio 2013 a 2 marzo 2019
CROCE ROSSA ITALIANA
COMITATO LOCALE GABIO
Via Giuseppe Calandrelli, 49 – 00039 Zagarolo (RM) – ITALY
VOLONTARIO
- Da 4 giugno 2013 a 29 giugno 2015
COMUNE DI GALLICANO NEL LAZIO
Via Tre Novembre, 7 – 00010 Gallicano nel Lazio (RM) – ITALY
ASSESSORE (BILANCIO, COMMERCIO, ATTIVITÀ PRODUTTIVE E POLITICHE SANITARIE)
- Da 27 maggio 2013 a 3 giugno 2013
COMUNE DI GALLICANO NEL LAZIO
Via Tre Novembre, 7 – 00010 Gallicano nel Lazio (RM) – ITALY
CONSIGLIERE COMUNALE (Elezioni Comunali del 26 e 27 maggio 2013)
- Da 10 ottobre 2012 a 1 aprile 2019
FONDAZIONE PTV "POLICLINICO TOR VERGATA"
DIPARTIMENTO SCIENZE CHIRURGICHE
U.O.C. CARDIOCHIRURGIA
Viale Oxford, 81 – 00133 Roma (RM) – ITALY
RESPONSABILE DEL SISTEMA DI GESTIONE PER LA QUALITÀ DELLA U.O.C. CARDIOCHIRURGIA
- Da 1 luglio 2008 a oggi
FONDAZIONE PTV "POLICLINICO TOR VERGATA"
DIPARTIMENTO SCIENZE CHIRURGICHE
U.O.C. CARDIOCHIRURGIA
CENTRO DI RIFERIMENTO PER LA SINDROME DI MARFAN E PATOLOGIE CORRELATE
Viale Oxford, 81 – 00133 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO SPECIALISTA IN CARDIOCHIRURGIA, CONVENZIONATO AI SENSI DELL'A.C.N.

Da 28 febbraio 2008 a 30 giugno 2008

FONDAZIONE PTV "POLICLINICO TOR VERGATA"
DIPARTIMENTO DI CHIRURGIA ASSISTENZIALE
U.O.C. CARDIOCHIRURGIA
PRESIDIO REGIONALE PER LA SINDROME DI MARFAN E PATOLOGIE CORRELATE
Viale Oxford, 81 – 00133 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO SPECIALISTA IN CARDIOCHIRURGIA, CON CONTRATTO LIBERO-PROFESSIONALE

Da 15 maggio 2006 a 30 giugno 2008

FONDAZIONE PTV "POLICLINICO TOR VERGATA"
DIPARTIMENTO DI CHIRURGIA ASSISTENZIALE
U.O.C. CARDIOCHIRURGIA
Viale Oxford, 81 – 00133 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO SPECIALISTA IN CARDIOCHIRURGIA, CON CONTRATTO LIBERO-PROFESSIONALE

Da 5 aprile 2006 a 30 aprile 2006

CASA DI CURA EUROPEAN HOSPITAL
DIPARTIMENTO CARDIOVASCOLARE
U.O.C. CARDIOCHIRURGIA
Via Portuense, 700 – 00149 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO SPECIALISTA IN CARDIOCHIRURGIA, CON CONTRATTO LIBERO-PROFESSIONALE

Da 5 giugno 2003 a 4 aprile 2006

CASA DI CURA QUISISANA – ASL ROMA / B
CARDIOCHIRURGIA E TERAPIA INTENSIVA
Via Gian Giacomo Porro, 5 – 00197 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO SPECIALISTA IN CARDIOCHIRURGIA, CON CONTRATTO LIBERO-PROFESSIONALE

Da 1 maggio 2003 a 31 maggio 2006

CLINICA GUARNIERI
SERVIZIO DI MEDICINA NUCLEARE
Via Tor de' Schiavi, 139 – 00172 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO SPECIALISTA IN CARDIOCHIRURGIA, CON CONTRATTO LIBERO-PROFESSIONALE

Da 1 maggio 2003 a 31 agosto 2003

CASA DI CURA CITTÀ DI APRILIA
REPARTO DI CARDIOLOGIA E REPARTO DI MEDICINA GENERALE
Via delle Palme, 25 – 04011 Aprilia (LT) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO SPECIALISTA IN CARDIOCHIRURGIA, CON CONTRATTO LIBERO-PROFESSIONALE

Da 1 marzo 2003 a 31 ottobre 2003

CASA DI CURA ARS MEDICA
SERVIZIO DI MEDICINA NUCLEARE
Via Cesare Ferrero di Cambiano, 29 – 00191 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO SPECIALISTA IN CARDIOCHIRURGIA, CON CONTRATTO LIBERO-PROFESSIONALE

Da 31 ottobre 2002 a 31 gennaio 2003

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
FACOLTÀ DI MEDICINA E CHIRURGIA
CATTEDRA DI CARDIOCHIRURGIA c/o CASA DI CURA EUROPEAN HOSPITAL
Via Portuense, 700 – 00149 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO SPECIALISTA IN CARDIOCHIRURGIA, FREQUENTATORE VOLONTARIO

Da 1 aprile 1999 a 30 ottobre 2002

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
FACOLTÀ DI MEDICINA E CHIRURGIA
SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE IN CARDIOCHIRURGIA c/o CASA DI CURA EUROPEAN HOSPITAL
Via Portuense, 700 – 00149 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO SPECIALIZZANDO IN CARDIOCHIRURGIA

Da 14 marzo 1998 a 31 marzo 1999

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "LA SAPIENZA"
FACOLTÀ DI MEDICINA E CHIRURGIA
SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE IN CARDIOCHIRURGIA c/o POLICLINICO UMBERTO I
Viale del Policlinico 155 – 00161 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO SPECIALIZZANDO IN CARDIOCHIRURGIA

Da 9 aprile 1997 a 13 marzo 1998

ESERCITO ITALIANO
BRIGATA "GRANATIERI DI SARDEGNA"
REPARTO COMANDO E SUPPORTI TATTICI "GRANATIERI DI SARDEGNA"
Via Tiburtina, 780 – 00159 Roma (RM) – ITALY
DIRIGENTE DEL SERVIZIO SANITARIO

Da 1 aprile 1997 a 8 aprile 1997

ESERCITO ITALIANO
BRIGATA "GRANATIERI DI SARDEGNA"
REPARTO COMANDO E SUPPORTI TATTICI "GRANATIERI DI SARDEGNA"
Via Tiburtina, 780 – 00159 Roma (RM) – ITALY
UFFICIALE MEDICO

Da 19 dicembre 1996 a 6 gennaio 1997

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
FACOLTÀ DI MEDICINA E CHIRURGIA
CATTEDRA DI CARDIOCHIRURGIA c/o CASA DI CURA EUROPEAN HOSPITAL
Via Portuense, 700 – 00149 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO, FREQUENTATORE VOLONTARIO

Da 26 luglio 1996 a 18 dicembre 1996

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
FACOLTÀ DI MEDICINA E CHIRURGIA
CATTEDRA DI CARDIOCHIRURGIA c/o CASA DI CURA EUROPEAN HOSPITAL
Via Portuense, 700 – 00149 Roma (RM) – ITALY
DOTTORE IN MEDICINA E CHIRURGIA, FREQUENTATORE VOLONTARIO

Da 5 ottobre 1992 a 25 luglio 1996

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
FACOLTÀ DI MEDICINA E CHIRURGIA
CATTEDRA DI CARDIOCHIRURGIA c/o CASA DI CURA EUROPEAN HOSPITAL
Via Portuense, 700 – 00149 Roma (RM) – ITALY
STUDENTE DI MEDICINA E CHIRURGIA, FREQUENTATORE VOLONTARIO

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Da 1 novembre 2006 a 25 ottobre 2010

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
SCUOLA DI DOTTORATO – XXII CICLO DEL CORSO DI DOTTORATO
Via Orazio Raimondo, 18 – 00173 Roma (RM) – ITALY
DOTTORE DI RICERCA
Dottorato di Ricerca in Tecnologie e terapie avanzate in chirurgia, con voto 50/50 e lode

Da 1 aprile 1999 a 30 ottobre 2002

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
FACOLTÀ DI MEDICINA E CHIRURGIA
SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE IN CARDIOCHIRURGIA
Via Montpellier, 1 – 00133 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO SPECIALISTA IN CARDIOCHIRURGIA
Diploma di Specializzazione in Cardiocirurgia, con voto 50/50 e lode

Da 14 marzo 1998 a 31 marzo 1999

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "LA SAPIENZA"
FACOLTÀ DI MEDICINA E CHIRURGIA
SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE IN CARDIOCHIRURGIA
Piazzale Aldo Moro, 5 – 00185 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO SPECIALIZZANDO IN CARDIOCHIRURGIA
Superamento degli esami di profitto del I Anno, con lode

Da 7 gennaio 1997 a 21 marzo 1997

ESERCITO ITALIANO
SCUOLA DI SANITÀ MILITARE
124° CORSO ALLIEVI UFFICIALI DI COMPLEMENTO DEL CORPO SANITARIO DELL'ESERCITO
Caserma Vittorio Veneto in Costa San Giorgio, 39 – 50125 Firenze (FI) – ITALY
SOTTOTENENTE DI COMPLEMENTO NEL CORPO SANITARIO DELL'ESERCITO (RUOLO UFFICIALI MEDICI)
Corso A.U.C. superato (22° classificato su 114) e nomina con anzianità assoluta dal 31/03/1997

18 dicembre 1996

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
UFFICIO ESAMI DI STATO PER ABILITAZIONI PROFESSIONALI
Via Orazio Raimondo, 18 – 00173 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO
Diploma di Abilitazione all'esercizio della Professione di Medico-Chirurgo

Da 1 novembre 1988 a 25 luglio 1996

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
FACOLTÀ DI MEDICINA E CHIRURGIA
CORSO DI LAUREA IN MEDICINA E CHIRURGIA (VECCHIO ORDINAMENTO)
Via Montpellier, 1 – 00133 Roma (RM) – ITALY
DOTTORE IN MEDICINA E CHIRURGIA
Diploma di Laurea in Medicina e Chirurgia (Vecchio Ordinamento), con voto 110/110 e lode

ATTIVITÀ DIDATTICA

Da 1 novembre 2017 a oggi

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
AREA DI MEDICINA E CHIRURGIA
CORSO DI LAUREA IN TECNICHE DELLA FISIOPATOLOGIA CARDIOCIRCOLATORIA E PERFUSIONE CARDIOVASCOLARE
MODULO: "SCIENZE TECNICHE MEDICHE APPLICATE" (MED/50)
Viale Montpellier, 1 – 00133 Roma (RM) – ITALY
Docente a contratto non retribuito

Da 1 novembre 2016 a oggi

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
AREA DI MEDICINA E CHIRURGIA
CORSO DI LAUREA IN TECNICHE DELLA FISIOPATOLOGIA CARDIOCIRCOLATORIA E PERFUSIONE CARDIOVASCOLARE
INSEGNAMENTI: "ATTIVITÀ SEMINARIALE 1" e "ATTIVITÀ SEMINARIALE 2"
Viale Montpellier, 1 – 00133 Roma (RM) – ITALY
Docente a contratto non retribuito

Da 1 novembre 2013 a oggi

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE DI AREA SANITARIA IN CARDIOCHIRURGIA
INSEGNAMENTO UFFICIALE: "CHIRURGIA CARDIACA" (MED/23)
Viale Montpellier, 1 – 00133 Roma (RM) – ITALY
Docente a contratto non retribuito

Da 1 novembre 2009 a 31 ottobre 2013

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE DI AREA SANITARIA IN CARDIOCHIRURGIA
INSEGNAMENTO INTEGRATIVO: "L'EMODINAMICA NEL PAZIENTE CARDIOCHIRURGICO OPERATO"
Viale Montpellier, 1 – 00133 Roma (RM) – ITALY
Docente a contratto non retribuito

Da 1 novembre 2006 a 31 ottobre 2007

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE DI AREA SANITARIA IN CARDIOCHIRURGIA
INSEGNAMENTO INTEGRATIVO: "L'EMODINAMICA NEL PAZIENTE CARDIOCHIRURGICO OPERATO"
Viale Montpellier, 1 – 00133 Roma (RM) – ITALY
Docente a contratto non retribuito

ATTIVITÀ DI REDAZIONE

Da 1 gennaio 2015 a 1 dicembre 2016

BOLLETTINO DELLA SOCIETÀ ITALIANA DI CHIRURGIA CARDIACA
EDITORIAL BOARD
Redattore dello Staff Editoriale

ATTIVITÀ DI RICERCA

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
Progetto MaRFaNomica
Protocollo di Studio: in fase di registrazione

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
Patogenesi dell'aneurisma dell'aorta ascendente: confronto tra analisi fluidodinamica ed analisi istologica
Protocollo di Studio: 01-Aorta-2018. Registro sperimentazione 179/18

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
Valutazione pneumologica, otoneurologica e della qualità della vita dei pazienti con Sindrome di Marfan
Protocollo di Studio: 01-Marfan-2018. Registro sperimentazione 176/18

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
Aspetti genetici dell'aortopatia associata ai diversi fenotipi della valvola aortica bicuspid: tra genomica e proteomica
(CE 2017-000-527-28)

BREVETTO

2012 – SHUNT INTRACORONARICO A MEMORIA DI FORMA

ORGANIZZATORE e RESPONSABILE SCIENTIFICO

MEETING WITH PATIENTS, FAMILIAL, AND ASSOCIATIONS

Aortic Disease Awareness Day: Today Is A Good Day

"The Narrative Medicine... to increase aortic disease awareness"

19 September 2019, Rome (RM) – ITALY

INCONTRO CON PAZIENTI E FAMILIARI

10° Anniversario del Centro per la Sindrome di Marfan e Patologie Correlate

19 December 2018, Rome (RM) – ITALY

MEETING WITH PATIENTS AND ASSOCIATIONS

Aortic Dissection Awareness Day: Today Is A Good Day

"From the single case ... to the global movement"

19 September 2018, Rome (RM) – ITALY

2° CONVEGNO "GALLICANO NEL ... CUORE"

La Sindrome di Marfan: impariamo a riconoscerla e ... a conoscerla

24 September 2016, Gallicano nel Lazio (RM) – ITALY

PREMI E RICONOSCIMENTI

27 febbraio 2017

Vincitore del **Concorso artistico-letterario "Il Volo di Pègaso"**, premiato dall'Istituto Superiore di Sanità – Centro Nazionale Malattie Rare, come primo classificato (*ex aequo*) nella Sezione S5 Scultura – Categoria S5-C2.a ADULTI PRINCIPIANTI, con l'opera:

"Io...viaggio solo con Marfàn!"

Infante A, Bertoldo F, Donzelli C, Polisca P, Ruvolo G.

IX Edizione del Concorso artistico-letterario "Il Volo di Pègaso, raccontare le malattie rare, parole e immagini"

27 febbraio 2017, Roma (RM) – ITALY

25 novembre 2013

Selezionato dalla giuria del **Concorso fotografico "La mia finestra affaccia su..."**, a cura di Fondazione PTV "Policlinico Tor Vergata" e Associazione L'Arcobaleno della Speranza ONLUS e con il contributo tecnico e organizzativo di Associazione Officine Fotografiche Roma, per una fotografia, fuori concorso, ma molto significativa:

"La forza della Vita...nel giardino che nessuno sa"

Bertoldo F.

Concorso fotografico "La mia finestra affaccia su..."

25 novembre 2013, Roma (RM) – ITALY

5 novembre 1996

Premio "Roberto Chiavarelli", assegnato dalla Società Italiana di Chirurgia Cardiaca e Vascolare e riservato ai giovani sotto i 30 anni, per un lavoro sulle tecnologie di supporto in cardiocirurgia, interessante per l'attualità della tematica e con un valido contributo di esperienza personale:

"Soluzioni informatiche per la cardiocirurgia"

Pierri MD, Scafuri A, Colantuono G, Bertoldo F, Chiariello L.

XVIII Congresso Nazionale della Società Italiana di Chirurgia Cardiaca e Vascolare e XXV Congresso Nazionale della Società Italiana di Chirurgia Toracica

5-8 novembre 1996, Roma (RM) – ITALY

CAPACITÀ E COMPETENZE

PERSONALI

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

MADRELINGUA

ALTRE LINGUE

Capacità di lettura
Capacità di scrittura
Capacità di espressione orale

Capacità di lettura
Capacità di scrittura
Capacità di espressione orale

Capacità di lettura
Capacità di scrittura
Capacità di espressione orale

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.

ITALIANA

FRANCESE

livello: buono
livello: elementare
livello: elementare

INGLESE

livello: buono
livello: elementare
livello: elementare

SPAGNOLO

livello: buono
livello: elementare
livello: elementare

Coordinazione, gestione e responsabilità del Personale Sanitario e dei mezzi sanitari della Forza di Pronto Intervento (Fo.P.I.) rivolta a favore della Protezione Civile, in occasione di un'esercitazione antisismica sulle pendici dell'Etna.

Coordinazione, gestione e responsabilità del Servizio Sanitario di un contingente del 1° Reggimento "Granatieri di Sardegna" della Brigata Meccanizzata "Granatieri di Sardegna", in occasione dell'Operazione "Vespri Siciliani".

Collaborazione con Regione Lazio, per la pianificazione e la realizzazione della Rete delle Emergenze Cardiochirurgiche della Regione Lazio.

Collaborazione con Direzione Generale, Direzione Sanitaria, Clinical Risk Management e Cabina di Regia della Fondazione PTV "Policlinico Tor Vergata", per la pianificazione e la realizzazione di Percorsi Diagnostico-Terapeutici Assistenziali sia per la U.O.C. Cardiochirurgia che per il Centro di Riferimento per la Sindrome di Marfan e Patologie Correlate.

Coordinazione del Team Multidisciplinare del Centro di Riferimento per la Sindrome di Marfan e Patologie Correlate della Fondazione PTV "Policlinico Tor Vergata", in qualità di Referente.

Pianificazione e realizzazione, come Organizzatore e Responsabile Scientifico, di decine di eventi culturali e scientifici, formativi e informativi, per il Corso di Laurea in Tecniche della fisiopatologia cardiocircolatoria e perfusione cardiovascolare, per la Cattedra di Cardiochirurgia e per la Scuola di Specializzazione di Area Sanitaria in Cardiochirurgia dell'Università degli Studi di Roma "Tor Vergata".

Pianificazione e realizzazione, come Organizzatore e Responsabile Scientifico, di 5 eventi culturali e scientifici, formativi e informativi, per la U.O.C. Cardiochirurgia e per il Centro di Riferimento per la Sindrome di Marfan e Patologie Correlate della Fondazione PTV "Policlinico Tor Vergata", rivolti anche alla Popolazione e in particolare a Pazienti, Familiari e Associazioni, e finalizzati sia alla diffusione della cultura e dell'educazione sanitaria e sia all'accrescimento della consapevolezza su alcune Malattie Rare (Sindrome di Marfan e Patologie Correlate) e sulle Patologie Cardiovascolari.

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.

CAPACITÀ E COMPETENZE TECNICHE

Con computer, attrezzature specifiche, macchinari, ecc.

CAPACITÀ E COMPETENZE ARTISTICHE

Musica, scrittura, disegno ecc.

ALTRE CAPACITÀ E COMPETENZE

Competenze non precedentemente indicate.

PATENTI

PATENTE DI GUIDA A n. U15D38227D, rilasciata da MIT-UCO e valida fino al 20/02/2029.

PATENTE DI GUIDA B n. U15D38227D, rilasciata da MIT-UCO e valida fino al 20/02/2029.

ULTERIORI INFORMAZIONI

Esperienza come Consulente Tecnico d'Ufficio della Procura della Repubblica presso il Tribunale di Roma.

ALLEGATI

DICHIARAZIONI

"Dichiaro di non avere avuto, negli ultimi due anni, nessun rapporto commerciale o finanziario con soggetti portatori di interessi commerciali in campo sanitario"

"Autorizzo il trattamento dei miei dati personali presenti nel cv ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati personali" e del GDPR (Regolamento UE 2016/679)".

DATA E FIRMA

Roma, 16 novembre 2023

Firma



CURRICULUM VITAE REDATTO AI SENSI DEGLI ATT. 46 E 47 DEL D.P.R. 28.12.2000 N. 445 e s.m.i.

INFORMAZIONI PERSONALI **Sabrina Ferri**

POSIZIONE RICOPERTA

Dal 1 luglio 2008 ad oggi	Medico Direzione Sanitaria Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata Titolare di rapporto convenzionato, a tempo pieno e indeterminato , ai sensi dell'ACN 31/03/2020 per la disciplina dei rapporti con i medici specialisti e le altre professionalità ambulatoriali.
DDG. N. 1171 del 2/11/2022	Responsabile ff UOSD Governo dell'appropriatezza dei flussi informativi e Cartelle Cliniche
Nota prot. n. 16672 del 25 luglio 2023	Responsabile ff UOSD ALPI

ESPERIENZA PROFESSIONALE

Dal 1 Luglio 2008 alla data attuale	<p>Referente Area Ambulatoriale, Day Service, Day Hospital e Chirurgia Ambulatoriale</p> <p>Referente Aziendale Fondazione PTV nel Comitato Tecnico Scientifico Registro Lazio Malattie Rare prot. 1495/2008;</p> <p>Componente Comitato Esecutivo Risk Management della Fondazione Policlinico Tor Vergata DDG n. 162 del 6/4/2009 fino al 2010.</p> <p>Componente Gruppo di Lavoro Regionale per le Malattie rare con Determina Dirigenziale Regione Lazio n. 1411 aprile 2010</p> <p>Componente del gruppo Aziendale per l'Audit Civico per il progetto Regionale "Audit Civico nelle strutture sanitarie" Determina Dirigenziale Regione Lazio n. B8920 Novembre 2011</p> <p>Componente del gruppo di lavoro per il Progetto Regionale "Percorsi Diagnostici Terapeutici per le Malattie Rare" ai sensi della DGR 59/2009 con DDG n.335/2012</p> <p>Componente Gruppo di Lavoro Regionale per le Malattie rare con Determina Dirigenziale Regione Lazio n. G02816 novembre 2013</p> <p>Referente per le attività di sorveglianza, sotto il profilo igienico-sanitario, sulle procedure del "Servizio ristorazione ai degenti, Mensa Self-Service e Bar per addetti, utenti e visitatori, con relativi lavori di sistemazione e fornitura arredi ed attrezzature, presso il PTV fino al 2017.</p> <p>Responsabile liste d'attesa Ambulatoriali DDG n. 624 8/8/2014 fino a marzo 2021</p> <p>Coordinatore Comitato Buon Uso del Sangue DDG n. 623 08/08/2014 FINO AL 2017.</p> <p>Componente del Coordinamento Aziendale donazione organi e tessuti DDG n. 564 del 26/06/2014 fino a settembre 2022;</p> <p>Direttore Esecutivo del Contratto (DEC) per la Ditta di Trasporto sangue per il PTV DDG n. 492 del 2 agosto 2016 fino al 30 giugno 2017.</p> <p>Componente della Commissione di aggiudicazione della "Gara comunitaria centralizzata finalizzata all'acquisizione del servizio di trasporto e consegna sangue, emocomponenti, cellule staminali, campioni biologici per la qualificazione e materiali per prelievo per gli Enti del Servizio Sanitario Regionale della rete trasfusionale per un periodo triennale, indetta con Determinazione n. G06943/2017." Determina Regione Lazio n. G00509 del 17 gennaio 2018.</p>
-------------------------------------	--

Componente dell'Osservatorio Aziendale per il governo delle liste d'attesa DDG n.174/2018.

Componente del Comitato di Budget DDG n. 1018 del 9/11/2018.

Componente del Commissione paritetica aziendale ALPI DDG n. 383 del 23/04/2019 fino al 30 settembre 2023.

Componente Commissione Ospedaliera Appropriatezza Prescrittiva DDG n. 253 del 2 aprile 2021 e DDG. 428 del 26 aprile 2022;

Componente del Centro di Coordinamento Regionale delle Malattie rare Determina G 04847 del 29 aprile 2021, con nota del PTV del 7 giugno 2021;

Componente Aziendale per l'accordo quadro con ASL Frosinone su linee di attività previste dalla Programmazione Rete Ospedaleira 2021-2023. DDG n. 511 del 16 maggio 2022;

Delegata come sostituto permanente del Direttore Sanitario nel Comitato Etico DDG n. 303 del 22/03/2022 fino al 30 giugno 2023;

Componente gruppo di Lavoro Aziendale per l'implementazione dei PDTA nota prot. 20773 del 4 ottobre 2021;

Componente Accordo Quadro con ASL Frosinone per integrazione Ospedale Territorio prot. 27592 del 27 dicembre 2021;

Referente Bed Manager e procedura attivazione Holding Area nota prot. n. 1186 del 14 novembre 2022, attività svolta dal 5 settembre fino al 31 dicembre 2022;

Componente Coordinamento Regionale per le Malattie rare con nota prot. n. 8391 del 12 aprile 2023 come chiesto nelle Determina Dirigenziale Regione Lazio n. G 02070 e G 02069 del 19 febbraio 2013;

Direttore Esecutivo del Contratto (DEC) del Servizio Cryorecovery dedicato all'attività di somministrazione Cart-T DDG n. 150 del 6 febbraio 2023;

Componente del Comitato Nazionale per le malattie rare (CoNaMR) a supporto del Capo della Segreteria Tecnica del Ministero della Salute dal 20 dicembre 2022.

Responsabile di sei unità di personale amministrativo afferente alla Direzione sanitaria nota prot. n. 136 del 6 febbraio 2023;

Coordinatore Aziendale del Network malattie rare DDG n. 578 del 18 maggio 2023;

Amministratore di sicurezza Sistema Tessera Sanitaria prot. n. 19993 del 21 settembre 2023.

Dal 12 Dicembre 2003 al 30
Giugno 2008

Medico Direzione Sanitaria Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico Tor Vergata
Titolare di rapporto Libero Professionale

Referente Area Emergenza Policlinico Tor Vergata Roma

Referente Gestione Turni di Guardia e reperibilità per i medici

Referente Direzione Sanitaria "Ambulatorio Cure Primarie (A.C.P.)" prot: 88132/2005

Referente Aziendale Policlinico Tor Vergata per il gruppo tecnico per il monitoraggio e l'implementazione del Progetto Michelangelo - Infarto.net prot. 4598/2007

Referente Aziendale Policlinico Tor Vergata per l'implementazione di un sistema informativo per il monitoraggio della qualità delle cure ospedaliere a pazienti con STEMI nel Lazio
Progetto Michelangelo- INCA-2 prot. 8736/2007;

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Laurea in Medicina e Chirurgia**
Tesi dal titolo: "studio sull'entità delle false invalidità civili".
Relatore Prof. Giusti Giusto
l'Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"
- Aprile 1999
- marzo 2000
- Diploma del Corso in Epidemiologia dei Servizi Sanitari MESS**
Tesi dal titolo: "Attuale situazione dell'epidemiologia dei servizi sanitari. Istituzione delle agenzie regionali per i servizi sanitari e trasformazione degli osservatori epidemiologici regionali (OER)."
Relatore: Prof. Armando Muzzi
l'Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"
- 2001-2002
- Diploma di specializzazione in Igiene e Medicina Preventiva**
Tesi dal titolo: "Transizione dagli Osservatori epidemiologici regionali (OER) alle Agenzie regionali sanitarie (ARS) come segnale di attenzione alla Epidemiologia dei Servizi sanitari".
Relatore Prof. Armando Muzzi
l'Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"
- 2003
- Attestato al Corso Qualificato CEPAS per Auditor dal Titolo:** "Auditor di Sistema di Gestione Qualità nel Settore Sanitario"
Sede CERMET Roma
Docenti: Riccardo Brolli e Generoso Alfano
- Dal 9 al 13 Luglio 2007
- Diploma di Master di II° livello "Medicina palliativa"**
Tesi dal titolo: "Modalità per l'accesso alle reti di Cure Palliative e Terapia del Dolore nel Lazio: grado di informazione del personale sanitario del Policlinico Tor Vergata".
l'Università degli studi di Roma Tor Vergata
Relatore Prof. Antonio Gatti
- Anno 2009/2011
- Attestato Corso di Formazione Teorico-Pratico per "**Mediatori Medici**" di 50 ore
Istituto Regionale di Studi Giuridici del Lazio
Arturo Carlo Jemolo
Il Commissario Straordinario: Alessandro Sterpa
- Anno 2014
- Diploma Nazionale SIUMB di competenza in Ecografia Clinica
- Anno 2019

DETERMINA 4/12/2019 n. G16682

IDONEITA' ALLA NOMINA DIRETTORE SANITARIO

Anno 2019/ 2020

Certificato Formazione Manageriale per Direttore Responsabile di struttura Complessa rilasciato ai sensi DGR n. 438 del 2 luglio 2019, rilasciato Università cattolica del sacro Cuore;

Anno 2002/2022

Partecipazione a molteplici eventi formativi con il conseguimento dei crediti ECM previsti per ogni anno.

COMPETENZE PERSONALI

Lingua madre

Italiano

Altre lingue

Inglese

Possiedo buone competenze comunicative acquisite durante l'attività di Tutor nei **Moduli di Epidemiologia dei Servizi Sanitari (MESS)** dal 2000 al 2003 Università degli Studi di Roma Tor Vergata. Direttore MESS Prof. Panà

Docente e tutor al corso dal titolo: "Metodi avanzati in epidemiologia per la salute pubblica 4 unità" tenutosi presso l'**Istituto Superiore di Sanità**. 22-26 marzo 2004. Direttore Prof. Muzzi

Docente all'evento formativo dal titolo: "Primo Corso di Aggiornamento Internazionale sul Bioterrorismo" organizzato da **Società ASCLEPION** e tenutosi ad Ariccia (RM) con argomento su "Prevenzione nel Bioterrorismo";
31.05.2004, 16.06.2004, 15.09.2004 ASL RMH

Docente all'evento formativo, dal titolo: La cartella clinica e la scheda SDO organizzato **dall'A.O.U. Policlinico Tor Vergata**, con argomento su "Esercitazione sulla compilazione scheda SDO/RAD".
27.09.2004 – 29.09.2004 07.03.2005 – 09.03.2005, 16.05.2005 – 18.05.2005, 19.09.2005 – 21.09.2005, 21.11.2005 – 23.11.2005 Direttore dei Corsi I. Mastrobuono

Competenze comunicative

Docente nei 2 **Corsi Regionale per OSS** presso la Fondazione PTV disciplina Anatomia e Fisiologia. Anno 2009/2010

Docente al Corso "Le infezioni da Clostridium Difficile nel Lazio: stato dell'arte anno 2013". Fondazione Policlinico Tor Vergata 3/10/2013; 27/11/2013

Relatore a convegni sulle malattie rare 6 maggio 2022

Relatore alla sessione Malattie Rare durante il 2° Open Meeting / Grandi Ospedali svoltosi all'Università Tor Vergata e Ospedale Sant'Andrea di Roma il 25 e 26 maggio 2023;

Competenze organizzative e gestionali

L'attività di Direzione Sanitaria richiede competenze organizzative e gestionali. Tali competenze sono state acquisite durante il corso di Specializzazione in Igiene e Medicina Preventiva presso L'Università degli Studi di Roma Tor Vergata

Responsabile del Processo, del sistema gestione qualità della Direzione Sanitaria, per l'attività

Competenze professionali	Ambulatoriale SP03 dal 2012.
	Auditor sui Sistemi di Gestione per la Qualità a norma ISO 9001:2008
	Auditor per Audit clinici per la UOC di Oncologia, Cardiocirurgia e Chirurgia Generale dal 2012
Competenze informatiche	Buona padronanza degli strumenti Microsoft Office

ULTERIORI INFORMAZIONI

Appartenenza ad associazioni

Iscritta alla Società Italiana di Igiene SItI 2000-2012

Riconoscimenti

Vincitrice concorso Artistico - Letterario Volo di Pegaso - sezione scultura
Istituto Superiore di Sanità 2010;
Titolo dell'opera: "La sedia con la Sindrome"

Partecipazione al Quinto Concorso Artistico Letterario Volo di Pegaso
Sezione scultura S 5/06 Titolo: "Aspetto una nuova musica"
Istituto Superiore di Sanità 2013;

Partecipazione al Settimo Concorso Artistico Letterario Volo di Pegaso
Sezione pittura S 4/04 Titolo: "Tarocchi Taroccati"
Istituto Superiore di Sanità 2014;

Vincitrice Concorso Lean Healthcare Award 2022 sessione Lean Project, ambito progettuale:
Gestione del percorso pazienti con malattie rare.
Fondazione Policlinico Tor Vergata: migliorare l'orientamento nella rete delle malattie rare
Nota DG prot. 26679 del 16 novembre 2022

Conferenze e Seminari

Responsabile Scientifico del Convegno:
"Attualità e Prospettive nel Trattamento delle Malattie Rare"
Fondazione Policlinico Tor Vergata 7 Maggio 2012

Responsabile Scientifico del Convegno:
"Il Network per le Malattie Rare"
Fondazione Policlinico Tor Vergata 20-21 dicembre 2022
DDG n. 1013 del 25 novembre 2021.

Responsabile Scientifico del Corso:
"Percorsi formativi per l'implementazione dei PDTA in Azienda e in collaborazione con il territorio".
Fondazione Policlinico Tor Vergata dal 12 luglio al 15 dicembre con 11 incontri formativi

Responsabile Scientifico del Corso:
"L'ottimizzazione dei processi/percorsi del paziente presso il Policlinico Tor Vergata secondo l'approccio LEAN VALUE BASED HEALTHCARE".
Fondazione Policlinico Tor Vergata 22, 25 maggio, 12 giugno, e 10 luglio 2023.

Pubblicazioni

- Anselmi E., **Ferri S.**, Giusti G.
"Studio sull'entità delle false invalidità civili".
Rassegna Medicina Legale Previdenziale n.4, pag. 1-11, 1999;
- Ferri S.**, Muzzi A.
"Epidemiologia dei servizi sanitaria: dalle Agenzie per i servizi sanitari regionali alle Agenzie regionali sanitarie".
Supplemento Panorama della Sanità n. 31, volume II Abstract, pag.440, 2002;
- Ferri S.**, Muzzi A.
"Epidemiologia dei servizi sanitaria: dalle Agenzie per i servizi sanitari regionali alle Agenzie regionali sanitarie".
Inserto Bollettino Epidemiologico Nazionale - Notiziario Istituto Superiore di Sanità; 16 (2);2003;
- Ferri S.**
"Le "peripezie" dei rifiuti sanitari pericolosi".
Igiene e Sanità Pubblica n.3 – Maggio/Giugno, pag.188-192. 2003;
- Ferri S.**
"Transizione dagli Osservatori Epidemiologici Regionali (OER) alle Agenzie Regionali Sanitarie (ARS) come segnale di attenzione alla Epidemiologia dei Servizi Sanitari."
Igiene e Sanità pubblica n. 1/2 Gennaio/Aprile, pag. 103-111. 2004;
- Rosella Di Rita, **Sabrina Ferri**, Angela Infante, Emanuela Mollo, Giuseppe Visconti, Luigi Chiariello
"Una Antologia di Storie con il Counseling Narrativo"
Convegno Congiunto Network Italiano Promozione Acido Folico per la Prevenzione Primaria di Difetti Congeniti Coordinamento Nazionale dei Registri delle Malformazioni Congenite pag.33
Istituto Superiore di Sanità
Roma, 26 novembre ISSN 0393-5620 ISTISAN Congressi 10/C6 2010;
- Michela Cancellieri, **Sabrina Ferri**, Angela Infante, Fiore Salvatore Iorio, Maria Rosa Loria, Emanuela Mollo, Luisa Seminara, Francesco Versaci, Giuseppe Visconti, Luigi Chiariello
"Un Percorso per la Sindrome di Marfan"
Convegno Congiunto Network Italiano Promozione Acido Folico per la Prevenzione Primaria di Difetti Congeniti e Coordinamento Nazionale dei Registri delle Malformazioni Congenite pag. 61
Istituto Superiore di Sanità
Roma, 26 novembre ISSN 0393-5620 ISTISAN Congressi 10/C6 2010;
- Seminara L, **Ferri S**, Adorno G, Postorino M, Lanti A, Visconti G
Procedura gestionale per le trasfusioni domiciliari
Poster n.245: ATTI della XII Conferenza Nazionale di Sanità Pubblica pag. 643 parte III 2010;
- De Carolis G., Capozzi C., **Ferri S.**, Ignesti F., Maccari F., D'Alba F., Marongiu A., Tarantino U., Visconti G.,
"Progetto Rischio Clinico – sala operatoria – con sistema RFID"
Poster: Forum Risk Management in Sanità Arezzo, 22-23-24 Novembre 2011.
- De Carolis G., Capozzi C., **Ferri S.**, Ignesti F., Maccari F., D'Alba F., Marongiu A., Tarantino U., Visconti G.,
"Progetto Informatizzazione e Sicurezza Sale Operatorie Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata"
Poster: Forum Risk Management in Sanità Arezzo, 22-23-24 Novembre 2011
- S. Ferri**, A. Gatti, G. Casale, C. Mastroianni, M. Dauri, A. Sabato, G. Visconti
"Modalità per l'accesso alle reti di cure palliative e terapia del dolore nel Lazio: grado di informazione del personale sanitario del Policlinico Tor Vergata"
Igiene e Sanità Pubblica Volume LXVIII N. 5 Settembre / Ottobre 2012.
- Morucci L., Maccari F., **Ferri S.**, Visconti G., Adorno G.
"Terremoto del 24 agosto 2016: analisi dell'attività del Centro Trasfusionale della Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata"
Atti del 49° Congresso Nazionale della Società Italiana d'Igiene – Abstract ID 611, pag. 1058.

S Ferri, M. D'Amico, G. Guarnieri, T. Frittelli, I. Lucati, A. Magrini
*Sperimentazione di un modello di Televisita presso il Policlinico
Universitario Tor Vergata*
Igiene e Sanità Pubblica n. 4 del 2020, pag. 75

C. Capozzi, A. Capozzi, **S. Ferri**, I. Mastrobuono
Monografia dal Titolo: La cartella clinica e le schede ambulatoriali in Quaderni Monografici di
Aggiornamento dell'Associazione Otorinolaringoiatria Ospedalieri Italiani (A.O.O.I.): "Aspetti Medico –
Legali in Otorinolaringoiatria", pag. 79 – 95; settembre 2004 Editore TorGraf

Libri

A. Muzzi, **S. Ferri**, A. Panà
Elementi di sanità Pubblica per i professionisti sanitari (con particolare riferimento alla organizzazione e
gestione dei Servizi sanitari)
Edizioni Panorama della Sanità – Maggio 2010

L. Chiariello; C. Del Giudice; L. Mantione; P. Polisca; P. Nardi; **S. Ferri**; L. B. Salehilb; J. Zeitani; A.
Scafuri; G. Visconti; P. Bollero; G. Novelli; R. Docimo; A. Gaspari; L. Cerulli; E. Ippolito; L. Chini; G.
Simonetti; F. Versaci.
Comunicazione n.138: "Marfan Sindrome: multidisciplinare organization of a survey center" al XXIV
Congresso della Società Italiana di Chirurgia Cardiaca; riprodotto per intero a pag. 154-155
del libro Abstract e quindi composto da 2 fogli;
Roma 8-11 Novembre. Hotel Cavaglieri Hilton 2008;

Comunicazione a Congressi

M.Greco, L. Portis, Cesarina Prandi, **S. Ferri**, M. Galizio
Comunicazione Orale "Raccontarsi la Cura: la Promozione di Competenze Narrative in un Contesto
Ospedaliero" 2° Convegno Nazionale Medicina Narrativa e Malattie Rare riprodotto per intero a pag.
27-28 della raccolta abstract e composto da n. 2 fogli
Roma 16 Luglio Istituto Superiore di Sanità ISSN 0393-5620 ISTISAN Congressi 10/C4 2010

L. Gentile, M. Scaramella, M Mattei, A. Magrini, M. Maurici, MF Mulas, **S. Ferri**, G. Quintavalle
Comunicazione n. 90825 Il Portale Web per la moltitudine dei numeri rari: uno strumento innovativo al
Policlinico Tor Vergata - Abstract Book Siti
17° World Congress on public Health 2- 6 maggio 2023 Roma

Si autorizza il trattamento dei dati contenuti nel presente Curriculum Vitae secondo quanto previsto dal
D. lgs n. 196 del 30 giugno 2003 e dal D. lgs n.101 del 10 agosto 2018.

Dr.ssa Sabrina Ferri

**CURRICULUM VITAE
FABIO BERTOLDO**

POSIZIONE ATTUALE

Da 15 maggio 2023

SINDACO del Comune di Galliciano nel Lazio

Da 15 maggio 2006

MEDICO-CHIRURGO SPECIALISTA IN CARDIOCHIRURGIA afferente alla U.O.C. Cardiocirurgia della A.O.U. Policlinico Tor Vergata

Da 9 dicembre 2014

REFERENTE del Centro di Riferimento per la Sindrome di Marfan e Patologie Correlate della A.O.U. Policlinico Tor Vergata

Da 1 novembre 2016

DOCENTE A CONTRATTO NON RETRIBUITO del Corso di Laurea in Tecniche della fisiopatologia cardiocircolatoria e perfusione cardiovascolare dell'Area di Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"

Da 1 novembre 2009

DOCENTE A CONTRATTO NON RETRIBUITO della Scuola di Specializzazione di Area Sanitaria in Cardiocirurgia dell'Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"

Da 1 dicembre 2017

MEMBRO DEL COMITATO SCIENTIFICO della 4C Lab

Da 14 marzo 1998

UFFICIALE IN CONGEDO DELLA RISERVA DI COMPLEMENTO in forza presso l'Ufficio Documentale del Comando Militare della Capitale

ESPERIENZA PROFESSIONALE

- Da 15 maggio 2023 a oggi
COMUNE DI GALLICANO NEL LAZIO
Via Tre Novembre, 7 – 00010 Gallicano nel Lazio (RM) – ITALY
SINDACO
- Da 16 settembre 2019 a oggi
FONDAZIONE PTV "POLICLINICO TOR VERGATA"
DIPARTIMENTO SCIENZE CHIRURGICHE
U.O.C. CARDIOCHIRURGIA
Viale Oxford, 81 – 00133 Roma (RM) – ITALY
INCARICATO QUALITÀ E SUPPORTO AL REFERENTE PRIVACY DELLA U.O.C. CARDIOCHIRURGIA
- Da 1 dicembre 2017 a oggi
4C LAB
Via Luigi Arnaldo Vassallo, 13 – 00159 Roma (RM) – ITALY
MEMBRO DEL COMITATO SCIENTIFICO
- Da 4 settembre 2017 a 31 dicembre 2020
PALESTRINA SPORT RONDINELLA
Via Folcarotonda, 5 – 00036 Palestrina (RM) – ITALY
MEDICO SOCIALE
- Da 1 luglio 2015 a 31 dicembre 2021
ASL ROMA 2 - OSPEDALE "SANDRO PERTINI"
Via dei Monti Tiburtini, 385 – 00157 Roma (RM) – ITALY
CONSULENTE CARDIOCHIRURGO
- Da 1 luglio 2015 a 30 giugno 2016
ASL ROMA 2 - POLICLINICO CASILINO
Via Casilina, 1049 – 00169 Roma (RM) – ITALY
CONSULENTE CARDIOCHIRURGO
- Da 30 giugno 2015 a 2 maggio 2017
COMUNE DI GALLICANO NEL LAZIO
Via Tre Novembre, 7 – 00010 Gallicano nel Lazio (RM) – ITALY
ASSESSORE (POLITICHE SOCIALI, CENTRO ANZIANI, POLITICHE SANITARIE E ASSOCIAZIONISMO)
- Da 9 dicembre 2014 a oggi
FONDAZIONE PTV "POLICLINICO TOR VERGATA"
DIPARTIMENTO SCIENZE CHIRURGICHE
U.O.C. CARDIOCHIRURGIA
CENTRO DI RIFERIMENTO PER LA SINDROME DI MARFAN E PATOLOGIE CORRELATE
Viale Oxford, 81 – 00133 Roma (RM) – ITALY
REFERENTE DEL CENTRO DI RIFERIMENTO PER LA SINDROME DI MARFAN E PATOLOGIE CORRELATE
- Da 1 luglio 2013 a 2 marzo 2019
CROCE ROSSA ITALIANA
COMITATO LOCALE GABIO
Via Giuseppe Calandrelli, 49 – 00039 Zagarolo (RM) – ITALY
VOLONTARIO
- Da 4 giugno 2013 a 29 giugno 2015
COMUNE DI GALLICANO NEL LAZIO
Via Tre Novembre, 7 – 00010 Gallicano nel Lazio (RM) – ITALY
ASSESSORE (BILANCIO, COMMERCIO, ATTIVITÀ PRODUTTIVE E POLITICHE SANITARIE)
- Da 27 maggio 2013 a 3 giugno 2013
COMUNE DI GALLICANO NEL LAZIO
Via Tre Novembre, 7 – 00010 Gallicano nel Lazio (RM) – ITALY
CONSIGLIERE COMUNALE (Elezioni Comunali del 26 e 27 maggio 2013)
- Da 10 ottobre 2012 a 1 aprile 2019
FONDAZIONE PTV "POLICLINICO TOR VERGATA"
DIPARTIMENTO SCIENZE CHIRURGICHE
U.O.C. CARDIOCHIRURGIA
Viale Oxford, 81 – 00133 Roma (RM) – ITALY
RESPONSABILE DEL SISTEMA DI GESTIONE PER LA QUALITÀ DELLA U.O.C. CARDIOCHIRURGIA
- Da 1 luglio 2008 a oggi
FONDAZIONE PTV "POLICLINICO TOR VERGATA"
DIPARTIMENTO SCIENZE CHIRURGICHE
U.O.C. CARDIOCHIRURGIA
CENTRO DI RIFERIMENTO PER LA SINDROME DI MARFAN E PATOLOGIE CORRELATE
Viale Oxford, 81 – 00133 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO SPECIALISTA IN CARDIOCHIRURGIA, CONVENZIONATO AI SENSI DELL'A.C.N.

Da 28 febbraio 2008 a 30 giugno 2008

FONDAZIONE PTV "POLICLINICO TOR VERGATA"
DIPARTIMENTO DI CHIRURGIA ASSISTENZIALE
U.O.C. CARDIOCHIRURGIA
PRESIDIO REGIONALE PER LA SINDROME DI MARFAN E PATOLOGIE CORRELATE
Viale Oxford, 81 – 00133 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO SPECIALISTA IN CARDIOCHIRURGIA, CON CONTRATTO LIBERO-PROFESSIONALE

Da 15 maggio 2006 a 30 giugno 2008

FONDAZIONE PTV "POLICLINICO TOR VERGATA"
DIPARTIMENTO DI CHIRURGIA ASSISTENZIALE
U.O.C. CARDIOCHIRURGIA
Viale Oxford, 81 – 00133 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO SPECIALISTA IN CARDIOCHIRURGIA, CON CONTRATTO LIBERO-PROFESSIONALE

Da 5 aprile 2006 a 30 aprile 2006

CASA DI CURA EUROPEAN HOSPITAL
DIPARTIMENTO CARDIOVASCOLARE
U.O.C. CARDIOCHIRURGIA
Via Portuense, 700 – 00149 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO SPECIALISTA IN CARDIOCHIRURGIA, CON CONTRATTO LIBERO-PROFESSIONALE

Da 5 giugno 2003 a 4 aprile 2006

CASA DI CURA QUISISANA – ASL ROMA / B
CARDIOCHIRURGIA E TERAPIA INTENSIVA
Via Gian Giacomo Porro, 5 – 00197 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO SPECIALISTA IN CARDIOCHIRURGIA, CON CONTRATTO LIBERO-PROFESSIONALE

Da 1 maggio 2003 a 31 maggio 2006

CLINICA GUARNIERI
SERVIZIO DI MEDICINA NUCLEARE
Via Tor de' Schiavi, 139 – 00172 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO SPECIALISTA IN CARDIOCHIRURGIA, CON CONTRATTO LIBERO-PROFESSIONALE

Da 1 maggio 2003 a 31 agosto 2003

CASA DI CURA CITTÀ DI APRILIA
REPARTO DI CARDIOLOGIA E REPARTO DI MEDICINA GENERALE
Via delle Palme, 25 – 04011 Aprilia (LT) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO SPECIALISTA IN CARDIOCHIRURGIA, CON CONTRATTO LIBERO-PROFESSIONALE

Da 1 marzo 2003 a 31 ottobre 2003

CASA DI CURA ARS MEDICA
SERVIZIO DI MEDICINA NUCLEARE
Via Cesare Ferrero di Cambiano, 29 – 00191 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO SPECIALISTA IN CARDIOCHIRURGIA, CON CONTRATTO LIBERO-PROFESSIONALE

Da 31 ottobre 2002 a 31 gennaio 2003

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
FACOLTÀ DI MEDICINA E CHIRURGIA
CATTEDRA DI CARDIOCHIRURGIA c/o CASA DI CURA EUROPEAN HOSPITAL
Via Portuense, 700 – 00149 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO SPECIALISTA IN CARDIOCHIRURGIA, FREQUENTATORE VOLONTARIO

Da 1 aprile 1999 a 30 ottobre 2002

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
FACOLTÀ DI MEDICINA E CHIRURGIA
SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE IN CARDIOCHIRURGIA c/o CASA DI CURA EUROPEAN HOSPITAL
Via Portuense, 700 – 00149 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO SPECIALIZZANDO IN CARDIOCHIRURGIA

Da 14 marzo 1998 a 31 marzo 1999

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "LA SAPIENZA"
FACOLTÀ DI MEDICINA E CHIRURGIA
SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE IN CARDIOCHIRURGIA c/o POLICLINICO UMBERTO I
Viale del Policlinico 155 – 00161 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO SPECIALIZZANDO IN CARDIOCHIRURGIA

Da 9 aprile 1997 a 13 marzo 1998

ESERCITO ITALIANO
BRIGATA "GRANATIERI DI SARDEGNA"
REPARTO COMANDO E SUPPORTI TATTICI "GRANATIERI DI SARDEGNA"
Via Tiburtina, 780 – 00159 Roma (RM) – ITALY
DIRIGENTE DEL SERVIZIO SANITARIO

Da 1 aprile 1997 a 8 aprile 1997

ESERCITO ITALIANO
BRIGATA "GRANATIERI DI SARDEGNA"
REPARTO COMANDO E SUPPORTI TATTICI "GRANATIERI DI SARDEGNA"
Via Tiburtina, 780 – 00159 Roma (RM) – ITALY
UFFICIALE MEDICO

Da 19 dicembre 1996 a 6 gennaio 1997

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
FACOLTÀ DI MEDICINA E CHIRURGIA
CATTEDRA DI CARDIOCHIRURGIA c/o CASA DI CURA EUROPEAN HOSPITAL
Via Portuense, 700 – 00149 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO, FREQUENTATORE VOLONTARIO

Da 26 luglio 1996 a 18 dicembre 1996

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
FACOLTÀ DI MEDICINA E CHIRURGIA
CATTEDRA DI CARDIOCHIRURGIA c/o CASA DI CURA EUROPEAN HOSPITAL
Via Portuense, 700 – 00149 Roma (RM) – ITALY
DOTTORE IN MEDICINA E CHIRURGIA, FREQUENTATORE VOLONTARIO

Da 5 ottobre 1992 a 25 luglio 1996

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
FACOLTÀ DI MEDICINA E CHIRURGIA
CATTEDRA DI CARDIOCHIRURGIA c/o CASA DI CURA EUROPEAN HOSPITAL
Via Portuense, 700 – 00149 Roma (RM) – ITALY
STUDENTE DI MEDICINA E CHIRURGIA, FREQUENTATORE VOLONTARIO

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Da 1 novembre 2006 a 25 ottobre 2010

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
SCUOLA DI DOTTORATO – XXII CICLO DEL CORSO DI DOTTORATO
Via Orazio Raimondo, 18 – 00173 Roma (RM) – ITALY
DOTTORE DI RICERCA
Dottorato di Ricerca in Tecnologie e terapie avanzate in chirurgia, con voto 50/50 e lode

Da 1 aprile 1999 a 30 ottobre 2002

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
FACOLTÀ DI MEDICINA E CHIRURGIA
SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE IN CARDIOCHIRURGIA
Via Montpellier, 1 – 00133 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO SPECIALISTA IN CARDIOCHIRURGIA
Diploma di Specializzazione in Cardiocirurgia, con voto 50/50 e lode

Da 14 marzo 1998 a 31 marzo 1999

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "LA SAPIENZA"
FACOLTÀ DI MEDICINA E CHIRURGIA
SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE IN CARDIOCHIRURGIA
Piazzale Aldo Moro, 5 – 00185 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO SPECIALIZZANDO IN CARDIOCHIRURGIA
Superamento degli esami di profitto del I Anno, con lode

Da 7 gennaio 1997 a 21 marzo 1997

ESERCITO ITALIANO
SCUOLA DI SANITÀ MILITARE
124° CORSO ALLIEVI UFFICIALI DI COMPLEMENTO DEL CORPO SANITARIO DELL'ESERCITO
Caserma Vittorio Veneto in Costa San Giorgio, 39 – 50125 Firenze (FI) – ITALY
SOTTOTENENTE DI COMPLEMENTO NEL CORPO SANITARIO DELL'ESERCITO (RUOLO UFFICIALI MEDICI)
Corso A.U.C. superato (22° classificato su 114) e nomina con anzianità assoluta dal 31/03/1997

18 dicembre 1996

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
UFFICIO ESAMI DI STATO PER ABILITAZIONI PROFESSIONALI
Via Orazio Raimondo, 18 – 00173 Roma (RM) – ITALY
MEDICO-CHIRURGO
Diploma di Abilitazione all'esercizio della Professione di Medico-Chirurgo

Da 1 novembre 1988 a 25 luglio 1996

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
FACOLTÀ DI MEDICINA E CHIRURGIA
CORSO DI LAUREA IN MEDICINA E CHIRURGIA (VECCHIO ORDINAMENTO)
Via Montpellier, 1 – 00133 Roma (RM) – ITALY
DOTTORE IN MEDICINA E CHIRURGIA
Diploma di Laurea in Medicina e Chirurgia (Vecchio Ordinamento), con voto 110/110 e lode

ATTIVITÀ DIDATTICA

Da 1 novembre 2017 a oggi

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
AREA DI MEDICINA E CHIRURGIA
CORSO DI LAUREA IN TECNICHE DELLA FISIOPATOLOGIA CARDIOCIRCOLATORIA E PERFUSIONE CARDIOVASCOLARE
MODULO: "SCIENZE TECNICHE MEDICHE APPLICATE" (MED/50)
Viale Montpellier, 1 – 00133 Roma (RM) – ITALY
Docente a contratto non retribuito

Da 1 novembre 2016 a oggi

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
AREA DI MEDICINA E CHIRURGIA
CORSO DI LAUREA IN TECNICHE DELLA FISIOPATOLOGIA CARDIOCIRCOLATORIA E PERFUSIONE CARDIOVASCOLARE
INSEGNAMENTI: "ATTIVITÀ SEMINARIALE 1" e "ATTIVITÀ SEMINARIALE 2"
Viale Montpellier, 1 – 00133 Roma (RM) – ITALY
Docente a contratto non retribuito

Da 1 novembre 2013 a oggi

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE DI AREA SANITARIA IN CARDIOCHIRURGIA
INSEGNAMENTO UFFICIALE: "CHIRURGIA CARDIACA" (MED/23)
Viale Montpellier, 1 – 00133 Roma (RM) – ITALY
Docente a contratto non retribuito

Da 1 novembre 2009 a 31 ottobre 2013

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE DI AREA SANITARIA IN CARDIOCHIRURGIA
INSEGNAMENTO INTEGRATIVO: "L'EMODINAMICA NEL PAZIENTE CARDIOCHIRURGICO OPERATO"
Viale Montpellier, 1 – 00133 Roma (RM) – ITALY
Docente a contratto non retribuito

Da 1 novembre 2006 a 31 ottobre 2007

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE DI AREA SANITARIA IN CARDIOCHIRURGIA
INSEGNAMENTO INTEGRATIVO: "L'EMODINAMICA NEL PAZIENTE CARDIOCHIRURGICO OPERATO"
Viale Montpellier, 1 – 00133 Roma (RM) – ITALY
Docente a contratto non retribuito

ATTIVITÀ DI REDAZIONE

Da 1 gennaio 2015 a 1 dicembre 2016

BOLLETTINO DELLA SOCIETÀ ITALIANA DI CHIRURGIA CARDIACA
EDITORIAL BOARD
Redattore dello Staff Editoriale

ATTIVITÀ DI RICERCA

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
Progetto MaRFaNomica
Protocollo di Studio: in fase di registrazione

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
Patogenesi dell'aneurisma dell'aorta ascendente: confronto tra analisi fluidodinamica ed analisi istologica
Protocollo di Studio: 01-Aorta-2018. Registro sperimentazione 179/18

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
Valutazione pneumologica, otoneurologica e della qualità della vita dei pazienti con Sindrome di Marfan
Protocollo di Studio: 01-Marfan-2018. Registro sperimentazione 176/18

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI ROMA "TOR VERGATA"
Aspetti genetici dell'aortopatia associata ai diversi fenotipi della valvola aortica bicuspide: tra genomica e proteomica
(CE 2017-000-527-28)

BREVETTO

2012 – SHUNT INTRACORONARICO A MEMORIA DI FORMA

ORGANIZZATORE e RESPONSABILE SCIENTIFICO

MEETING WITH PATIENTS, FAMILIAL, AND ASSOCIATIONS

Aortic Disease Awareness Day: Today Is A Good Day

"The Narrative Medicine... to increase aortic disease awareness"

19 September 2019, Rome (RM) – ITALY

INCONTRO CON PAZIENTI E FAMILIARI

10° Anniversario del Centro per la Sindrome di Marfan e Patologie Correlate

19 December 2018, Rome (RM) – ITALY

MEETING WITH PATIENTS AND ASSOCIATIONS

Aortic Dissection Awareness Day: Today Is A Good Day

"From the single case ... to the global movement"

19 September 2018, Rome (RM) – ITALY

2° CONVEGNO "GALLICANO NEL ... CUORE"

La Sindrome di Marfan: impariamo a riconoscerla e ... a conoscerla

24 September 2016, Galliciano nel Lazio (RM) – ITALY

PREMI E RICONOSCIMENTI

27 febbraio 2017

Vincitore del **Concorso artistico-letterario "Il Volo di Pègaso"**, premiato dall'Istituto Superiore di Sanità – Centro Nazionale Malattie Rare, come primo classificato (*ex aequo*) nella Sezione S5 Scultura – Categoria S5-C2.a ADULTI PRINCIPIANTI, con l'opera:

"Io...viaggio solo con Marfan!"

Infante A, Bertoldo F, Donzelli C, Polisca P, Ruvolo G.

IX Edizione del Concorso artistico-letterario "Il Volo di Pègaso, raccontare le malattie rare, parole e immagini"

27 febbraio 2017, Roma (RM) – ITALY

25 novembre 2013

Selezionato dalla giuria del **Concorso fotografico "La mia finestra affaccia su..."**, a cura di Fondazione PTV "Policlinico Tor Vergata" e Associazione L'Arcobaleno della Speranza ONLUS e con il contributo tecnico e organizzativo di Associazione Officine Fotografiche Roma, per una fotografia, fuori concorso, ma molto significativa:

"La forza della Vita...nel giardino che nessuno sa"

Bertoldo F.

Concorso fotografico "La mia finestra affaccia su..."

25 novembre 2013, Roma (RM) – ITALY

5 novembre 1996

Premio "Roberto Chiavarelli", assegnato dalla Società Italiana di Chirurgia Cardiaca e Vascolare e riservato ai giovani sotto i 30 anni, per un lavoro sulle tecnologie di supporto in cardiocirurgia, interessante per l'attualità della tematica e con un valido contributo di esperienza personale:

"Soluzioni informatiche per la cardiocirurgia"

Pierr MD, Scafuri A, Colantuono G, Bertoldo F, Chiariello L.

XVIII Congresso Nazionale della Società Italiana di Chirurgia Cardiaca e Vascolare e XXV

Congresso Nazionale della Società Italiana di Chirurgia Toracica

5-8 novembre 1996, Roma (RM) – ITALY

CAPACITÀ E COMPETENZE

PERSONALI

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

MADRELINGUA

ALTRE LINGUE

Capacità di lettura

Capacità di scrittura

Capacità di espressione orale

Capacità di lettura

Capacità di scrittura

Capacità di espressione orale

Capacità di lettura

Capacità di scrittura

Capacità di espressione orale

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.

ITALIANA

FRANCESE

livello: buono

livello: elementare

livello: elementare

INGLESE

livello: buono

livello: elementare

livello: elementare

SPAGNOLO

livello: buono

livello: elementare

livello: elementare

Coordinazione, gestione e responsabilità del Personale Sanitario e dei mezzi sanitari della Forza di Pronto Intervento (Fo.P.I.) rivolta a favore della Protezione Civile, in occasione di un'esercitazione antisismica sulle pendici dell'Etna.

Coordinazione, gestione e responsabilità del Servizio Sanitario di un contingente del 1° Reggimento "Granatieri di Sardegna" della Brigata Meccanizzata "Granatieri di Sardegna", in occasione dell'Operazione "Vespi Siciliani".

Collaborazione con Regione Lazio, per la pianificazione e la realizzazione della Rete delle Emergenze Cardiochirurgiche della Regione Lazio.

Collaborazione con Direzione Generale, Direzione Sanitaria, Clinical Risk Management e Cabina di Regia della Fondazione PTV "Policlinico Tor Vergata", per la pianificazione e la realizzazione di Percorsi Diagnostico-Terapeutici Assistenziali sia per la U.O.C. Cardiochirurgia che per il Centro di Riferimento per la Sindrome di Marfan e Patologie Correlate.

Coordinazione del Team Multidisciplinare del Centro di Riferimento per la Sindrome di Marfan e Patologie Correlate della Fondazione PTV "Policlinico Tor Vergata", in qualità di Referente.

Pianificazione e realizzazione, come Organizzatore e Responsabile Scientifico, di decine di eventi culturali e scientifici, formativi e informativi, per il Corso di Laurea in Tecniche della fisiopatologia cardiocircolatoria e perfusione cardiovascolare, per la Cattedra di Cardiochirurgia e per la Scuola di Specializzazione di Area Sanitaria in Cardiochirurgia dell'Università degli Studi di Roma "Tor Vergata".

Pianificazione e realizzazione, come Organizzatore e Responsabile Scientifico, di 5 eventi culturali e scientifici, formativi e informativi, per la U.O.C. Cardiochirurgia e per il Centro di Riferimento per la Sindrome di Marfan e Patologie Correlate della Fondazione PTV "Policlinico Tor Vergata", rivolti anche alla Popolazione e in particolare a Pazienti, Familiari e Associazioni, e finalizzati sia alla diffusione della cultura e dell'educazione sanitaria e sia all'accrescimento della consapevolezza su alcune Malattie Rare (Sindrome di Marfan e Patologie Correlate) e sulle Patologie Cardiovascolari.

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.

Pianificazione e realizzazione, come Ideatore, Organizzatore e Coordinatore, di eventi rivolti alla Popolazione, in collaborazione con Croce Rossa Italiana, finalizzati alla prevenzione delle Patologie Cardiovascolari, con giornate dedicate allo screening e alla diffusione della cultura del corretto stile di vita.

Pianificazione e realizzazione, come Ideatore, Organizzatore e Responsabile Scientifico, del Progetto "La scuola ... nel cuore", caratterizzato sia da Corsi di Formazione BLS/D e P-BLS/D per il Personale degli Istituti Comprensivi e delle Farmacie, e sia dalla diffusione capillare di defibrillatori semiautomatici sul territorio.

CAPACITÀ E COMPETENZE TECNICHE

Con computer, attrezzature specifiche, macchinari, ecc.

Utilizzo di Personal Computer, Notebook, Netbook, Tablet e Smartphone, con eccellente conoscenza di tutti i principali programmi sia con Sistema Operativo Apple che Windows.

Utilizzo di elettrocardiografo, cicloergometro ed ecocardiografo per l'iter diagnostico delle Patologie Cardiovascolari e di alcune Malattie Rare (Sindrome di Marfan e Patologie Correlate).

CAPACITÀ E COMPETENZE ARTISTICHE

Musica, scrittura, disegno ecc.

Fermodellismo: hobby ... passione ... e costruzione di plastici ferroviari.

Fotografia: hobby ... passione ... e partecipazioni a concorsi.

Musica: hobby ... passione ... e corsi per chitarra classica e per pianoforte.

Scultura: hobby ... passione ... e partecipazione a concorsi.

ALTRE CAPACITÀ E COMPETENZE

Competenze non precedentemente indicate.

Nuoto

Running

Sci alpino

Vela

PATENTI

PATENTE DI GUIDA A n. U15D38227D, rilasciata da MIT-UCO e valida fino al 20/02/2029.

PATENTE DI GUIDA B n. U15D38227D, rilasciata da MIT-UCO e valida fino al 20/02/2029.

ULTERIORI INFORMAZIONI

Esperienza come Consulente Tecnico d'Ufficio della Procura della Repubblica presso il Tribunale di Roma.

ALLEGATI

DICHIARAZIONI

"Dichiaro di non avere avuto, negli ultimi due anni, nessun rapporto commerciale o finanziario con soggetti portatori di interessi commerciali in campo sanitario"

"Autorizzo il trattamento dei miei dati personali presenti nel cv ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati personali" e del GDPR (Regolamento UE 2016/679)".

DATA E FIRMA

Roma, 16 novembre 2023

Firma



ALBERTO DE STEFANO

INFORMAZIONI PERSONALI

- *
- * **Nazionalità: Italiana**
- *
- *
- *

ATTIVITÀ IN ESSERE

Professore a Contratto a titolo gratuito presso Università di Roma Tor Vergata facoltà di Medicina e Chirurgia dal 2014.

Responsabile Volontari per Policlinico Tor Vergata

Presidente Associazione "Volontari per Policlinico Tor Vergata ODV" con 85 Volontari in servizio.

Presidente sezione "Volontari Donatori di Emocomponenti per Policlinico Tor Vergata" con circa 6.000 soci donatori.

Coordinatore

"Osservatorio Multicentrico per la Depressione Perinatale: Progetto di Sreening"

Promosso da:

"Volontari per Policlinico Tor Vergata onlus" in collaborazione con
"Società Italiana di Psichiatria (SIP) sezione regionale Lazio"

***Centri Territoriali aderenti all'Osservatorio:**

- Dipartimenti di Salute Mentale di Roma e del Lazio
- Servizio Psichiatrico del Comprensorio Sanitario di Bolzano

***Strutture Universitarie aderenti all'Osservatorio:**

- Università degli studi di Roma "Tor Vergata"
- Università degli studi di Roma "La Sapienza"
(Policlinico Umberto I e Azienda Ospedaliera Sant'Andrea)
- Università Cattolica del Sacro Cuore di Roma
- Università "d'Annunzio" Chieti-Pescara
- Università degli studi di Foggia
- Università degli studi dell'Aquila
- Università della Campania "Luigi Vanvitelli"
- Università degli studi di Catania
- Università degli studi di Palermo
- Università Politecnica delle Marche
- Università degli studi di Bari

- Università degli studi di Torino
- Università degli studi di Pisa
- Università degli studi di Sassari
- Humanitas San Pio X Milano
- Università degli studi di Trieste

Coordinatore Studio No Profit

“SOS MOOD. Depressione materna Perinatale e rischio di autismo nella prole: correlazione tra esposizione prenatale a Inibitori della Ricaptazione della Serotonina (SSRI), disfunzione immunologica, espressione dei retrovirus endogeni umani (HERVs) e sviluppo di autismo”.

Promosso da Volontari per Policlinico Tor Vergata in collaborazione con:

- Fondazione Policlinico Tor Vergata Roma:
 - U. O. C. Neuropsichiatria Infantile (Direttore Prof. Paolo Curatolo), Gruppo Autismo Tor Vergata, centro di riferimento per il trattamento del Disturbo dello Spettro Autistico (coordinatore Prof. Luigi Mazzone);
 - U.O.C. Psichiatria e Psicologia Clinica (Direttore Prof. Alberto Siracusano), Sportello SOS Mamma (diretto da Prof.ssa Cinzia Niolu);
 - DIPARTIMENTO di Medicina Sperimentale, Biochimica Clinica e Biologia Molecolare (Direttore Prof. Sergio Bernardini);
 - U.O.C. Ginecologia (Direttore: Prof. E. Piccione)
- Università degli Studi de L'Aquila Prof. Alessandro Rossi, Dipartimento di Scienze Cliniche Applicate e Biotecnologiche (Dott.ssa Alessia Lucaselli, Francesca Pacitti e Chiara Di Venanzio).
- Università degli Studi di Milano, Dipartimento di Scienze Farmacologiche e Biomolecolari (Prof.ssa Barbara Viviani, Dott.ssa Melania Serafini).

Coordinatore

“Studio pilota spontaneo osservazionale no profit dell' Impatto del microbiota intestinale sui disordini mentali e le differenze di genere”.

Promosso da Volontari per Policlinico Tor Vergata e realizzato con:

UOC Psichiatria Fondazione Policlinico Tor Vergata, *Direttore Prof. Alberto Siracusano.*

UOS S.P.D.C., *Responsabile Prof.ssa Cinzia Niolu*

Sportello SOS Mamma, *Responsabile Prof.ssa Cinzia Niolu.*

UOC Medicina di Laboratorio, Fondazione Policlinico Tor Vergata Roma, *Direttore Prof. S. Bernardini.*

In Collaborazione con:

Istituto Superiore di Sanità, Centro di Riferimento di Medicina di Genere, Viale Regina Elena 299, 00161 Roma, *Responsabile Dott.ssa Anna Ruggieri*

Coordinatore Progetto Multicentrico No Profit

GIFTEDNESS, EVIDENZE NEUROFISIOLOGICHE E NEUROFUNZIONALI STUDIO LONGITUDINALE MULTICENTRICO

Promosso da:

"Volontari per Policlinico Tor Vergata onlus" in collaborazione con

Fondazione Policlinico Tor Vergata Roma, U. O. C. Neuropsichiatria Infantile Prof. Paolo Curatolo, Dott.ssa Monica Terribili e Dipartimento di Scienze del Sistema Nervoso e del Comportamento dell'Università di Pavia Prof.ssa Maria Assunta Zanetti.

Coordinatore Progetto Multicentrico No Profit

Sperimentazione Clinica ABVD-NEPA "Profilassi antiemetica in singola giornata con NEPA (netupitant plus palonosetron) e desametasone per la prevenzione della nausea e vomito indotti da chemioterapia in pazienti naïfs con Linfoma di Hodgkin in trattamento con regime chemioterapico di ABVD" (Codice EudraCT 2016-001086-85)".

Promosso da:

Volontari per Policlinico Tor Vergata,
U.O.C. Oncoematologia Policlinico Tor Vergata

Coordinatore Progetto Sperimentale

Studio Pilota sulla popolazione Adolescenziale e Giovane Adulta
"Progetto Scuola e Cultura della Salute mentale Adolescenti allo Specchio"

Promosso da:

Volontari per Policlinico Tor Vergata,
Dipartimento di Medicina dei Sistemi "Università degli Studi di Roma Tor Vergata" e realizzato con
U.O.C. Psichiatria Policlinico Tor Vergata,
Dipartimento di Biomedicina e Prevenzione "Università degli Studi di Roma Tor Vergata"

Coordinatore Progetto Sperimentale

"Depressione perinatale: ruolo dei life stress events, resilienza e livelli di citochine proinfiammatorie" Uno Studio Pilota.

Promosso da:

Volontari per Policlinico Tor Vergata,
U.O.C. Psichiatria Policlinico Tor Vergata,
Sportello S.O.S. Mamma presso Policlinico Tor Vergata

Coordinatore

"Studio Pilota per la Validazione di un Protocollo di Supporto Psicologico in Aree Critiche: L'Area di Ematologia"

Promosso da:

Volontari PIV in collaborazione con:
UOSD "Servizio di Psichiatria di Pronto Soccorso, psichiatria di consultazione presso i reparti e Counseling psicologico" Policlinico Tor Vergata,
UOSD "Medicina del Lavoro" Policlinico Tor Vergata .

Coordinatore

"Progetto Sperimentale Pilota di uso della pratica Yoga nei pazienti in dialisi?"

Promosso dai Volontari per Policlinico Tor Vergata e realizzato in collaborazione con U.O.C. Ipertensione e Nefrologia Policlinico Tor Vergata.

Presidente Comitato Scientifico

Ciclo corsi di Formazione realizzati nel Policlinico Tor Vergata: "Integrazione di Medicine per la Salute dell'Uomo"

Destinati a Medici, Farmacisti, Biologi, Veterinari ad altre professioni sanitarie; con Crediti ECM.

Sommelier dal 1992

ISTRUZIONE

Maturità Classica

Laurea in Giurisprudenza, Università La Sapienza di Roma.

Mini Master: "La Psichiatria di fronte alle Transizioni", Accademia di Scienze Psichiatriche

Mini Master: "Neuroscienze e Psicoterapia", Accademia di Scienze Psichiatriche

Mini Master: "La gestione clinica delle patologie psichiatriche complesse", Accademia di Scienze Psichiatriche

Mini Master: "Disturbi del Neurosviluppo e Transizioni", Accademia di Scienze Psichiatriche

Mini Master: "La Perizia Psichiatrica nelle Transizioni", Accademia di Scienze Psichiatriche

Mini Master: "La transizione nell'autismo: dall'adolescenza all'età giovane adulta", Accademia di Scienze Psichiatriche

Mini Master: "Protocolli riabilitativi e interventi psicosociali in Servizio Psichiatrico Diagnosi e Cura", Accademia di Scienze Psichiatriche

Mini Master: "Il Trauma Psicologico nelle Età della Vita", Accademia di Scienze Psichiatriche

Mini Master: "Depressione perinatale e violenza domestica: Stili di attaccamento e Resilienza", Accademia di Scienze Psichiatriche

Mini Master: "La riabilitazione psichiatrica per i disturbi mentali gravi: dalla teoria alla pratica clinica", Accademia di Scienze Psichiatriche

Diploma in Sistemi di database relazionali (Access Avanzato), consociata Microsoft di Roma

Diploma di Gemmologia "Diamante", Istituto Gemmologico Italiano

ATTIVITÀ SVOLTE

Coordinatore dal 2004 al 2008

Progetto "Il modello sanitario-scolastico dell' asma bronchiale per la tutela della salute del bambino"

Promosso e Realizzato dal Policlinico Tor Vergata di concerto con ASL RM B e A

Coordinatore dal 2005 al 2010

"Progetto Sperimentale per la Somministrazione dei Farmaci a Scuola per l'Asma e le malattie Allergiche"

Promosso dal Comune di Roma e realizzato in collaborazione con il Policlinico Tor Vergata.

Dal 2001 al 2008

Amministratore Delegato della "Gestione Centri Commerciali s.r.l." successivamente rinominata "Margutta Arcade s.r.l." dal nome di quanto realizzato a Roma in via Margutta mediante "*La Riqualificazione Urbanistica di una Microzona*" unico esempio a Roma.

Dal 1975 al 1993

Presidente o Amministratore Delegato di varie società nel settore dei Grande Distribuzione Alimentare.

ASSOCIAZIONI

LIONS INTERNATIONAL Club "*Roma Host*"

U.N.I.T.A.L.S.I. Sezione Romana Laziale

Volontari per Policlinico Tor Vergata

Sez. Donatori di Emocomponenti per Policlinico Tor Vergata

Accademia Italiana della Cucina delegazione "*Roma*"

Associazione Italiana Sommeliers

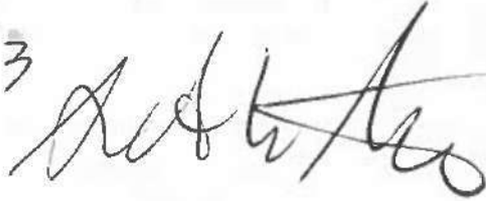
PRESTAZIONI VOLONTARIE

Collaborazione presso il Reparto di Ematologia Policlinico Tor Vergata

Barelliere U.N.I.T.A.L.S.I.

Maggiore in Congedo dell'Esercito

Roma, 30/11/2023

A handwritten signature in black ink, appearing to be 'Roberto', written in a cursive style.



Nome **FABRIZIO FARNETANI**

Nazionalità Italiana

ESPERIENZA ASSOCIATIVA

- Date (da – a) **2017-**
 - Associazione **Uniamo FIMR Onlus (www.uniamo.org)**
 - Area di interesse Federazione delle Associazioni di Malattie Rare
 - Incarico Consigliere- Tesoriere; coordinatore gruppo associazioni Malattie Rare presso Regione Lazio

 - Date (da – a) **2007-**
 - Associazione **Mitocon Onlus (www.mitocon.it)**
 - Area di interesse Associazione di ammalati di Malattie Mitocondriali e loro familiari
 - Incarico Co-fondatore e Vice Presidente
 - Attività principali Creazione del **network mitocondriale italiano** attraverso numerosi progetti e workshop tra cui:
 - creazione di strumenti di comunicazione e di **supporto** per gli ammalati mitocondriali e le loro famiglie
 - Promozione e finanziamento del **registro** degli ammalati mitocondriali italiani con la partecipazione di 13 centri di competenza italiani
 - organizzazione del **Convegno annuale** sulle Malattie Mitocondriali
 - raccolta fondi per finanziare sia le attività istituzionali che numerosi progetti di **ricerca**
 - collaborazione attiva con **Telethon** e promozione di progetti comuni
 - adesione al Coordinamento delle associazioni delle patologie neuromuscolari (CAMN) e partecipazione al gruppo di lavoro sui LEA
 - adesione ad Uniamo e partecipazione al progetto Determinazione Rara
- Creazione del network internazionale delle associazioni di pazienti mitocondriali attraverso la partecipazione fin dalla fondazione all'**IMP** (International Mito Patients www.mitopatients.org) che riunisce dodici associazioni di tutto il mondo.
- Stretta collaborazione con **UMDF**, l'associazione dei malati mitocondriali degli Stati Uniti, che ha portato al cofinanziamento di diversi progetti di ricerca.

ESPERIENZA LAVORATIVA

- Date (da – a) **2016-2018**
 - Società **Libero professionista**
- Tipologia di business Consulenza
 - Incarico Consulenza organizzativa

- Date (da – a) **2014- 2015**
 - Società **Kairos Spa**
- Tipologia di business Consulting
 - Incarico Partner per l'area Centro Sud Italia . Attività di promozione del marchio Qualità & Benessere

- Date (da – a) **2000- 2013**
 - Società **Origin poi Atos Origin poi Engineering - Roma**
- Tipologia di business Consulting, System Integration, Managed Services, Outsourcing
 - Incarico Ha rivestito molteplici incarichi nell'area commerciale e della relazione con la clientela promuovendo e gestendo molti progetti di ottimizzazione dei processi e di efficientamento organizzativo per aziende e organizzazioni di molti settori merceologici sia pubblici che privati.

- Date (da – a) **1984- 1999**
 - Società **General Electric Information Services - Roma**
- Tipologia di business Servizi a Valore Aggiunto, Software di integrazione, Applicazioni Distribuite
 - Incarico Negli anni ha ricoperto molti ruoli dapprima più consulenziali e successivamente manageriali operando in molti settori merceologici a livello nazionale e internazionale.

- Date (da – a) **1982- 1983**
 - Società **Banca Toscana(gruppo BMPS) -Firenze**
- Tipologia di business Banca
 - Posizione Analista
 - Incarico Sviluppo software a supporto dei processi gestionali della banca

- Date (da – a) **1981- 1982**
 - Società **CSELT-Torino**
- Tipologia di business Centro di ricerca STET (oggi Telecom Italia)
 - Posizione Ricercatore
 - Incarico Sviluppare metodologie e applicazioni pratiche nell'ambito dei "Linguaggi di programmazione di alto livello e Ingegneria del Software"

EDUCATION E TRAINING

- Date (da – a) **2013-2014**
Uniamo
Workshop Determinazione Rara Roma

- Date (da – a) **2013:**
Cosorzio Qualità & Benessere
Workshop Castelnuovo Del Garda

- Date (da – a) **2001:**
SDA BOCCONI
Sistemi Informativi per I processi Logistici Milano

- Date (da – a) **1986-1999**
Principali training General Electric:
 - Genesis Milano
 - Leadership through influence Milano
 - Negotiation Milano
 - Cash flow analysis Milano
 - Effective presentation Milano
 - Selling Electronic Commerce Services Amsterdam
 - Benefit analysis Milano
 - Change acceleration program Crotonville
 - Six sigma –green belt program Milano

- Date (da – a) **1974-1979**
 - Istituto Università di Pisa
- Titolo conseguito **Laurea in Scienze dell'Informazione**

- Date (da – a) **1969-1974**
 - Istituto Liceo Classico di Siena
- Titolo conseguito **Diploma**

CAPACITÀ E COMPETENZE

PROFILO SINTETICO

Dopo aver conseguito la **laurea in Scienze dell'Informazione** nel 1979, può vantare oltre **35 anni di esperienza** nell'area dei servizi professionali finalizzati all'ottimizzazione dei processi e all'aumento della produttività mediante l'utilizzo di metodologie, di software e servizi ICT.

Ha svolto la propria attività supportando grandi organizzazioni pubbliche e private, interagendo proficuamente con i livelli di middle e top management e ricevendo molteplici riscontri positivi e attestati di stima dai clienti con i quali ha collaborato. Ha dimostrato ripetutamente e in contesti diversi di avere la **capacità di proporre ai clienti soluzioni e servizi che migliorano sensibilmente processi e produttività**. Ha anche dimostrato la capacità di operare all'interno e/o di guidare team di lavoro multifunzionali.

Alcuni casi di successo:

- **Progetti per incrementare la produttività dell'area amministrativa in ENEL e Alitalia.** Attraverso una metodologia estremamente innovativa, senza la necessità di investimenti significativi si è migliorata e automatizzata la relazione con i fornitori ottenendo velocizzazione dei processi e riduzione significativa del personale addetto.
- **Start-up della comunità Oil-Exchange** che coinvolge tutti gli attori del mercato petrolifero italiano. Le procedure organizzative e gli standard definiti dalla comunità, unitamente alle infrastrutture tecnologiche create a supporto, hanno consentito alle compagnie petrolifere italiane di velocizzare le operazioni logistiche alla base della distribuzione dei prodotti petroliferi e tutte le operazioni amministrative conseguenti ottenendo dei ritorni economici estremamente significativi.
- **Progetti di ottimizzazione dei processi e di modernizzazione dei sistemi informativi** attraverso l'utilizzo di software **ERP, Business intelligence, PLM, Billing, Customer Care** in grandi aziende e organizzazioni di diversi settori merceologici (Industria, Telecomunicazioni, Trasporti, Ingegneria e Opere pubbliche)

Ha acquisito oltre **15 anni di esperienza nella gestione del P/L di gruppi di lavoro o di settori organizzativi**. Fin dal 1985 inserito nell'organizzazione di grandissimi **gruppi multinazionali** dove ha acquisito familiarità con l'utilizzo delle best practices e dei criteri gestionali di queste prestigiose società. Da segnalare in particolare il programma di qualità Six Sigma, il programma Work Out per l'ottimizzazione dei processi ed il programma CAP (Change Acceleration Program) per la gestione del cambiamento.

Grande familiarità anche con le opportunità di miglioramento dell'efficienza e di ottimizzazione organizzativa derivanti dall'utilizzo di **e-business e servizi Cloud computing**.

Doti di leadership riconosciute indipendentemente dalla posizione ricoperta all'interno dell'organizzazione aziendale.

Capacità di **organizzare, motivare e gestire** strutture organizzative utilizzando al meglio le risorse disponibili e promuovendo programmi di cambiamento e di razionalizzazione.

Dal 2005 ha cominciato ad occuparsi delle problematiche delle malattie genetiche rare e della disabilità a seguito della nascita del figlio Jacopo affetto da una forma di malattia mitocondriale; nel 2007 è stato cofondatore di Mitocon Onlus e ha partecipato a tutte le fasi della crescita e del consolidamento dell'organizzazione ricoprendo fin dall'inizio l'incarico di Vice Presidente. Ha contribuito in prima persona alla creazione del network internazionale dei malati mitocondriali partecipando a numerosi meeting internazionali di IMP.

A Marzo 2017 è stato eletto consigliere di Uniamo, federazione delle Associazioni di Malattia Rara all'interno del quale si è dedicato dapprima alla gestione della progettualità e dal 2018 ricopre l'incarico di Tesoriere.

LINGUA MADRE **ITALIANO**

ALTRE LINGUE

INGLESE : BUONO

FRANCESE : BASIC

ALTRI INTERESSI **Lettura, nuoto, ciclismo, scacchi, bricolage**

CURRICULUM VITAE REDATTO AI SENSI DEGLI ATT. 46 E 47 DEL D.P.R. 28.12.2000 N. 445 e s.m.i.

INFORMAZIONI PERSONALI **Sabrina Ferri**

POSIZIONE RICOPERTA

Dal 1 luglio 2008 ad oggi

Medico Direzione Sanitaria Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata
Titolare di rapporto convenzionato, a tempo pieno e indeterminato, ai sensi dell'ACN 31/03/2020 per la disciplina dei rapporti con i medici specialisti e le altre professionalità ambulatoriali.

DDG. N. 1171 del 2/11/2022

Responsabile ff UOSD Governo dell'appropriatezza dei flussi informativi e Cartelle Cliniche

Nota prot. n. 16672 del 25 luglio 2023

Responsabile ff UOSD ALPI

ESPERIENZA PROFESSIONALE

Dal 1 Luglio 2008 alla data attuale

Referente Area Ambulatoriale, Day Service, Day Hospital e Chirurgia Ambulatoriale
Referente Aziendale Fondazione PTV nel Comitato Tecnico Scientifico Registro Lazio Malattie Rare prot. 1495/2008;

Componente Comitato Esecutivo Risk Management della Fondazione Policlinico Tor Vergata DDG n. 162 del 6/4/2009 fino al 2010.

Componente Gruppo di Lavoro Regionale per le Malattie rare con Determina Dirigenziale Regione Lazio n. 1411 aprile 2010

Componente del gruppo Aziendale per l'Audit Civico per il progetto Regionale "Audit Civico nelle strutture sanitarie" Determina Dirigenziale Regione Lazio n. B8920 Novembre 2011

Componente del gruppo di lavoro per il Progetto Regionale "Percorsi Diagnostici Terapeutici per le Malattie Rare" ai sensi della DGR 59/2009 con DDG n.335/2012

Componente Gruppo di Lavoro Regionale per le Malattie rare con Determina Dirigenziale Regione Lazio n. G02816 novembre 2013

Referente per le attività di sorveglianza, sotto il profilo igienico-sanitario, sulle procedure del "Servizio ristorazione ai degenti, Mensa Self-Service e Bar per addetti, utenti e visitatori, con relativi lavori di sistemazione e fornitura arredi ed attrezzature, presso il PTV fino al 2017.

Responsabile liste d'attesa Ambulatoriali DDG n. 624 8/8/2014 fino a marzo 2021

Coordinatore Comitato Buon Uso del Sangue DDG n. 623 08/08/2014 FINO AL 2017.

Componente del Coordinamento Aziendale donazione organi e tessuti DDG n. 564 del 26/06/2014 fino a settembre 2022;

Direttore Esecutivo del Contratto (DEC) per la Ditta di Trasporto sangue per il PTV DDG n. 492 del 2 agosto 2016 fino al 30 giugno 2017.

Componente della Commissione di aggiudicazione della "Gara comunitaria centralizzata finalizzata all'acquisizione del servizio di trasporto e consegna sangue, emocomponenti, cellule staminali, campioni biologici per la qualificazione e materiali per prelievo per gli Enti del Servizio Sanitario Regionale della rete trasfusionale per un periodo triennale, indetta con Determinazione n. G06943/2017." Determina Regione Lazio n. G00509 del 17 gennaio 2018.

Componente dell'Osservatorio Aziendale per il governo delle liste d'attesa DDG n.174/2018.

Componente del Comitato di Budget DDG n. 1018 del 9/11/2018.

Componente del Commissione paritetica aziendale ALPI DDG n. 383 del 23/04/2019 fino al 30 settembre 2023.

Componente Commissione Ospedaliera Appropriatezza Prescrittiva DDG n. 253 del 2 aprile 2021 e DDG. 428 del 26 aprile 2022;

Componente del Centro di Coordinamento Regionale delle Malattie rare Determina G 04847 del 29 aprile 2021, con nota del PTV del 7 giugno 2021;

Componente Aziendale per l'accordo quadro con ASL Frosinone su linee di attività previste dalla Programmazione Rete Ospedaleira 2021-2023. DDG n. 511 del 16 maggio 2022;

Delegata come sostituto permanente del Direttore Sanitario nel Comitato Etico DDG n. 303 del 22/03/2022 fino al 30 giugno 2023;

Componente gruppo di Lavoro Aziendale per l'implementazione dei PDTA nota prot. 20773 del 4 ottobre 2021;

Componente Accordo Quadro con ASL Frosinone per integrazione Ospedale Territorio prot. 27592 del 27 dicembre 2021;

Referente Bed Manager e procedura attivazione Holding Area nota prot. n. 1186 del 14 novembre 2022, attività svolta dal 5 settembre fino al 31 dicembre 2022;

Componente Coordinamento Regionale per le Malattie rare con nota prot. n. 8391 del 12 aprile 2023 come chiesto nelle Determina Dirigenziale Regione Lazio n. G 02070 e G 02069 del 19 febbraio 2013;

Direttore Esecutivo del Contratto (DEC) del Servizio Cryorecovery dedicato all'attività di somministrazione Cart-T DDG n. 150 del 6 febbraio 2023;

Componente del Comitato Nazionale per le malattie rare (CoNaMR) a supporto del Capo della Segreteria Tecnica del Ministero della Salute dal 20 dicembre 2022.

Responsabile di sei unità di personale amministrativo afferente alla Direzione sanitaria nota prot. n. 136 del 6 febbraio 2023;

Coordinatore Aziendale del Network malattie rare DDG n. 578 del 18 maggio 2023;

Amministratore di sicurezza Sistema Tessera Sanitaria prot. n. 19993 del 21 settembre 2023.

Dal 12 Dicembre 2003 al 30
Giugno 2008

Medico Direzione Sanitaria Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico Tor Vergata
Titolare di rapporto Libero Professionale

Referente Area Emergenza Policlinico Tor Vergata Roma

Referente Gestione Turni di Guardia e reperibilità per i medici

Referente Direzione Sanitaria "Ambulatorio Cure Primarie (A.C.P.)" prot: 88132/2005

Referente Aziendale Policlinico Tor Vergata per il gruppo tecnico per il monitoraggio e l'implementazione del Progetto Michelangelo - Infarto.net prot. 4598/2007

Referente Aziendale Policlinico Tor Vergata per l'implementazione di un sistema informativo per il monitoraggio della qualità delle cure ospedaliere a pazienti con STEMI nel Lazio
Progetto Michelangelo- INCA-2 prot. 8736/2007;

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Laurea in Medicina e Chirurgia**
Tesi dal titolo: "studio sull'entità delle false invalidità civili".
Relatore Prof. Giusti Giusto
l'Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"
- Aprile 1999
- marzo 2000
- Diploma del Corso in Epidemiologia dei Servizi Sanitari MESS**
Tesi dal titolo: "Attuale situazione dell'epidemiologia dei servizi sanitari. Istituzione delle agenzie regionali per i servizi sanitari e trasformazione degli osservatori epidemiologici regionali (OER)."
Relatore: Prof. Armando Muzzi
l'Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"
- 2001-2002
- Diploma di specializzazione in Igiene e Medicina Preventiva**
Tesi dal titolo: "Transizione dagli Osservatori epidemiologici regionali (OER) alle Agenzie regionali sanitarie (ARS) come segnale di attenzione alla Epidemiologia dei Servizi sanitari".
Relatore Prof. Armando Muzzi
l'Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"
- 2003
- Attestato al Corso Qualificato CEPAS per Auditor dal Titolo:** "Auditor di Sistema di Gestione Qualità nel Settore Sanitario"
Sede CERMET Roma
Docenti: Riccardo Brolli e Generoso Alfano
- Dal 9 al 13 Luglio 2007
- Diploma di Master di II° livello "Medicina palliativa"**
Tesi dal titolo: "Modalità per l'accesso alle reti di Cure Palliative e Terapia del Dolore nel Lazio: grado di informazione del personale sanitario del Policlinico Tor Vergata".
l'Università degli studi di Roma Tor Vergata
Relatore Prof. Antonio Gatti
- Anno 2009/2011
- Attestato Corso di Formazione Teorico-Pratico per "**Mediatori Medici**" di 50 ore
Istituto Regionale di Studi Giuridici del Lazio
Arturo Carlo Jemolo
Il Commissario Straordinario: Alessandro Sterpa
- Anno 2014
- Diploma Nazionale SIUMB di competenza in Ecografia Clinica
- Anno 2019

DETERMINA 4/12/2019 n. G16682

IDONEITA' ALLA NOMINA DIRETTORE SANITARIO

Anno 2019/ 2020

Certificato Formazione Manageriale per Direttore Responsabile di struttura Complessa rilasciato ai sensi DGR n. 438 del 2 luglio 2019, rilasciato Università cattolica del sacro Cuore;

Anno 2002/2022

Partecipazione a molteplici eventi formativi con il conseguimento dei crediti ECM previsti per ogni anno.

COMPETENZE PERSONALI

Lingua madre

Italiano

Altre lingue

Inglese

Possiedo buone competenze comunicative acquisite durante l'attività di Tutor nei **Moduli di Epidemiologia dei Servizi Sanitari (MESS)** dal 2000 al 2003 Università degli Studi di Roma Tor Vergata. Direttore MESS Prof. Panà

Docente e tutor al corso dal titolo: "Metodi avanzati in epidemiologia per la salute pubblica 4 unità" tenutosi presso l'**Istituto Superiore di Sanità**. 22-26 marzo 2004. Direttore Prof. Muzzi

Docente all'evento formativo dal titolo: "Primo Corso di Aggiornamento Internazionale sul Bioterrorismo" organizzato da **Società ASCLEPION** e tenutosi ad Ariccia (RM) con argomento su "Prevenzione nel Bioterrorismo";
31.05.2004, 16.06.2004, 15.09.2004 ASL RMH

Docente all'evento formativo, dal titolo: La cartella clinica e la scheda SDO organizzato **dall'A.O.U. Policlinico Tor Vergata**, con argomento su "Esercitazione sulla compilazione scheda SDO/RAD".
27.09.2004 – 29.09.2004 07.03.2005 – 09.03.2005, 16.05.2005 – 18.05.2005, 19.09.2005 – 21.09.2005, 21.11.2005 – 23.11.2005 *Direttore dei Corsi I. Mastrobuono*

Competenze comunicative

Docente nei 2 **Corsi Regionale per OSS** presso la Fondazione PTV disciplina Anatomia e Fisiologia. Anno 2009/2010

Docente al Corso "Le infezioni da Clostridium Difficile nel Lazio: stato dell'arte anno 2013". Fondazione Policlinico Tor Vergata 3/10/2013; 27/11/2013

Relatore a convegni sulle malattie rare 6 maggio 2022

Relatore alla sessione Malattie Rare durante il 2° Open Meeting / Grandi Ospedali svoltosi all'Università Tor Vergata e Ospedale Sant'Andrea di Roma il 25 e 26 maggio 2023;

Competenze organizzative e gestionali

L'attività di Direzione Sanitaria richiede competenze organizzative e gestionali. Tali competenze sono state acquisite durante il corso di Specializzazione in Igiene e Medicina Preventiva presso L'Università degli Studi di Roma Tor Vergata

Responsabile del Processo, del sistema gestione qualità della Direzione Sanitaria, per l'attività

Competenze professionali	Ambulatoriale SP03 dal 2012.
	Auditor sui Sistemi di Gestione per la Qualità a norma ISO 9001:2008
	Auditor per Audit clinici per la UOC di Oncologia, Cardiocirurgia e Chirurgia Generale dal 2012
Competenze informatiche	Buona padronanza degli strumenti Microsoft Office

ULTERIORI INFORMAZIONI

Appartenenza ad associazioni

Iscritta alla Società Italiana di Igiene SItI 2000-2012

Riconoscimenti

Vincitrice concorso Artistico - Letterario Volo di Pegaso - sezione scultura
Istituto Superiore di Sanità 2010;
Titolo dell'opera: "La sedia con la Sindrome"

Partecipazione al Quinto Concorso Artistico Letterario Volo di Pegaso
Sezione scultura S 5/06 Titolo: "Aspetto una nuova musica"
Istituto Superiore di Sanità 2013;

Partecipazione al Settimo Concorso Artistico Letterario Volo di Pegaso
Sezione pittura S 4/04 Titolo: "Tarocchi Taroccati"
Istituto Superiore di Sanità 2014;

Vincitrice Concorso Lean Healthcare Award 2022 sessione Lean Project, ambito progettuale:
Gestione del percorso pazienti con malattie rare.
Fondazione Policlinico Tor Vergata: migliorare l'orientamento nella rete delle malattie rare
Nota DG prot. 26679 del 16 novembre 2022

Conferenze e Seminari

Responsabile Scientifico del Convegno:
"Attualità e Prospettive nel Trattamento delle Malattie Rare"
Fondazione Policlinico Tor Vergata 7 Maggio 2012

Responsabile Scientifico del Convegno:
"Il Network per le Malattie Rare"
Fondazione Policlinico Tor Vergata 20-21 dicembre 2022
DDG n. 1013 del 25 novembre 2021.

Responsabile Scientifico del Corso:
"Percorsi formativi per l'implementazione dei PDTA in Azienda e in collaborazione con il territorio".
Fondazione Policlinico Tor Vergata dal 12 luglio al 15 dicembre con 11 incontri formativi

Responsabile Scientifico del Corso:
"L'ottimizzazione dei processi/percorsi del paziente presso il Policlinico Tor Vergata secondo l'approccio LEAN VALUE BASED HEALTHCARE".
Fondazione Policlinico Tor Vergata 22, 25 maggio, 12 giugno, e 10 luglio 2023.

Pubblicazioni

- Anselmi E., **Ferri S.**, Giusti G.
"Studio sull'entità delle false invalidità civili".
Rassegna Medicina Legale Previdenziale n.4, pag. 1-11, 1999;
- Ferri S.**, Muzzi A.
"Epidemiologia dei servizi sanitaria: dalle Agenzie per i servizi sanitari regionali alle Agenzie regionali sanitarie".
Supplemento Panorama della Sanità n. 31, volume II Abstract, pag.440, 2002;
- Ferri S.**, Muzzi A.
"Epidemiologia dei servizi sanitaria: dalle Agenzie per i servizi sanitari regionali alle Agenzie regionali sanitarie".
Inserto Bollettino Epidemiologico Nazionale - Notiziario Istituto Superiore di Sanità; 16 (2);2003;
- Ferri S.**
"Le "peripezie" dei rifiuti sanitari pericolosi".
Igiene e Sanità Pubblica n.3 – Maggio/Giugno, pag.188-192. 2003;
- Ferri S.**
"Transizione dagli Osservatori Epidemiologici Regionali (OER) alle Agenzie Regionali Sanitarie (ARS) come segnale di attenzione alla Epidemiologia dei Servizi Sanitari."
Igiene e Sanità pubblica n. 1/2 Gennaio/Aprile, pag. 103-111. 2004;
- Rosella Di Rita, **Sabrina Ferri**, Angela Infante, Emanuela Mollo, Giuseppe Visconti, Luigi Chiariello
"Una Antologia di Storie con il Counseling Narrativo"
Convegno Congiunto Network Italiano Promozione Acido Folico per la Prevenzione Primaria di Difetti Congeniti Coordinamento Nazionale dei Registri delle Malformazioni Congenite pag.33
Istituto Superiore di Sanità
Roma, 26 novembre ISSN 0393-5620 ISTISAN Congressi 10/C6 2010;
- Michela Cancellieri, **Sabrina Ferri**, Angela Infante, Fiore Salvatore Iorio, Maria Rosa Loria, Emanuela Mollo, Luisa Seminara, Francesco Versaci, Giuseppe Visconti, Luigi Chiariello
"Un Percorso per la Sindrome di Marfan"
Convegno Congiunto Network Italiano Promozione Acido Folico per la Prevenzione Primaria di Difetti Congeniti e Coordinamento Nazionale dei Registri delle Malformazioni Congenite pag. 61
Istituto Superiore di Sanità
Roma, 26 novembre ISSN 0393-5620 ISTISAN Congressi 10/C6 2010;
- Seminara L, **Ferri S**, Adorno G, Postorino M, Lanti A, Visconti G
Procedura gestionale per le trasfusioni domiciliari
Poster n.245: ATTI della XII Conferenza Nazionale di Sanità Pubblica pag. 643 parte III 2010;
- De Carolis G., Capozzi C., **Ferri S.**, Ignesti F., Maccari F., D'Alba F., Marongiu A., Tarantino U., Visconti G.,
"Progetto Rischio Clinico – sala operatoria – con sistema RFID"
Poster: Forum Risk Management in Sanità Arezzo, 22-23-24 Novembre 2011.
- De Carolis G., Capozzi C., **Ferri S.**, Ignesti F., Maccari F., D'Alba F., Marongiu A., Tarantino U., Visconti G.,
"Progetto Informatizzazione e Sicurezza Sale Operatorie Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata"
Poster: Forum Risk Management in Sanità Arezzo, 22-23-24 Novembre 2011
- S. Ferri**, A. Gatti, G. Casale, C. Mastroianni, M. Dauri, A. Sabato, G. Visconti
"Modalità per l'accesso alle reti di cure palliative e terapia del dolore nel Lazio: grado di informazione del personale sanitario del Policlinico Tor Vergata"
Igiene e Sanità Pubblica Volume LXVIII N. 5 Settembre / Ottobre 2012.
- Morucci L., Maccari F., **Ferri S.**, Visconti G., Adorno G.
"Terremoto del 24 agosto 2016: analisi dell'attività del Centro Trasfusionale della Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata"
Atti del 49° Congresso Nazionale della Società Italiana d'Igiene – Abstract ID 611, pag. 1058.

S Ferri, M. D'Amico, G. Guarnieri, T. Frittelli, I. Lucati, A. Magrini
*Sperimentazione di un modello di Televisita presso il Policlinico
Universitario Tor Vergata*
Igiene e Sanità Pubblica n. 4 del 2020, pag. 75

C. Capozzi, A. Capozzi, **S. Ferri**, I. Mastrobuono
Monografia dal Titolo: La cartella clinica e le schede ambulatoriali in Quaderni Monografici di
Aggiornamento dell'Associazione Otorinolaringoiatria Ospedalieri Italiani (A.O.O.I.): "Aspetti Medico –
Legali in Otorinolaringoiatria", pag. 79 – 95; settembre 2004 Editore TorGraf

Libri

A. Muzzi, **S. Ferri**, A. Panà
Elementi di sanità Pubblica per i professionisti sanitari (con particolare riferimento alla organizzazione e
gestione dei Servizi sanitari)
Edizioni Panorama della Sanità – Maggio 2010

L. Chiariello; C. Del Giudice; L. Mantione; P. Polisca; P. Nardi; **S. Ferri**; L. B. Salehilb; J. Zeitani; A.
Scafuri; G. Visconti; P. Bollero; G. Novelli; R. Docimo; A. Gaspari; L. Cerulli; E. Ippolito; L. Chini; G.
Simonetti; F. Versaci.
Comunicazione n.138: "Marfan Sindrome: multidisciplinare organization of a survey center" al XXIV
Congresso della Società Italiana di Chirurgia Cardiaca; riprodotto per intero a pag. 154-155
del libro Abstract e quindi composto da 2 fogli;
Roma 8-11 Novembre. Hotel Cavaglieri Hilton 2008;

Comunicazione a Congressi

M.Greco, L. Portis, Cesarina Prandi, **S. Ferri**, M. Galizio
Comunicazione Orale "Raccontarsi la Cura: la Promozione di Competenze Narrative in un Contesto
Ospedaliero" 2° Convegno Nazionale Medicina Narrativa e Malattie Rare riprodotto per intero a pag.
27-28 della raccolta abstract e composto da n. 2 fogli
Roma 16 Luglio Istituto Superiore di Sanità ISSN 0393-5620 ISTISAN Congressi 10/C4 2010

L. Gentile, M. Scaramella, M Mattei, A. Magrini, M. Maurici, MF Mulas, **S. Ferri**, G. Quintavalle
Comunicazione n. 90825 Il Portale Web per la moltitudine dei numeri rari: uno strumento innovativo al
Policlinico Tor Vergata - Abstract Book Siti
17° World Congress on public Health 2- 6 maggio 2023 Roma

Si autorizza il trattamento dei dati contenuti nel presente Curriculum Vitae secondo quanto previsto dal
D. lgs n. 196 del 30 giugno 2003 e dal D. lgs n.101 del 10 agosto 2018.

Dr.ssa Sabrina Ferri

Maria Grandinetti

PROFILO

Formazione in Medicina e Chirurgia. Specializzazione in Cardiocirurgia. Esperienza in centri dedicati alle cardiopatie congenite dell'adulto in Italia (Ospedale Pediatrico Bambino Gesù) ed in Francia, missioni chirurgiche presso Shisor Center dell'adulto e pediatrico in Africa. Campi di interesse clinico e di ricerca scientifica: cardiocirurgia dell'adulto, valvulopatie, cardiopatie congenite dell'adulto, scompenso cardiaco.

FORMAZIONE

Anno 2011/2012 Siena	Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia Abilitazione all'esercizio della professione di MEDICO CHIRURGO <i>Università degli Studi di Siena</i>
Anno 2017 Roma	Specializzazione in Cardiocirurgia <i>Università Cattolica del Sacro Cuore di Roma</i>

ESPERIENZA PROFESSIONALE

Anno 2016 (Milano, Italia)	<ul style="list-style-type: none">• Policlinico San Donato, Milano, presso l'Unità Operativa di Cardiocirurgia e Chirurgia delle Patologie Congenite Periodo di Formazione Professionale
Anno 2017 (Toulouse, Francia)	<ul style="list-style-type: none">• Hôpital des Enfants nell'Unità Operativa di Cardiocirurgia pediatrica e presso l'Hôpital Rangueil- Centre Hospitalier Universitaire nell'Unità Operativa di Chirurgia Cardiovascolare a Toulouse in Francia Periodo di Formazione Professionale
Anno 2018 (Shisong, Camerun)	<ul style="list-style-type: none">• Cardiac Center di Shisong (Kumbo, Camerun) Missione chirurgica in collaborazione con l'associazione "Bambini Cardiopatici nel Mondo"
Da Gennaio 2018 (Roma)	<ul style="list-style-type: none">• Unità Operativa Cardiocirurgia, Area Cardiovascolare della Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli, Roma Dirigente Medico
Da Ottobre 2018 (Roma)	<ul style="list-style-type: none">• Unità Operativa dello Scompenso Cardiaco, VAD, ECMO e Trapianto cardiaco dell'Ospedale Pediatrico Bambino Gesù di Roma Ricercatrice

LINGUE

Italiano

Inglese

Francese



PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE

- "Modified Warden procedure in adult with partial anomalous pulmonary venous connection after previous atrial septal defect repair" *Cor et Vasa* XXX, 2015
- "Experimental tester for valve-preserving aortic root surgery". C2-Comunicazioni Orali del 27° National Congress SICCH, Roma, 2014.
- "Early right ventricle function evaluation in patients underwent Mitral and Tricuspid Valve Repair." Comunicazioni Orali del 76° Congresso Nazionale 2015, Roma.
- "Pregnancy in GUCH: The crucial role of a multidisciplinary approach. Single-center experience". Abstract accettato come poster a "The Fourth International Congress of Cardiac Problems in Pregnancy"(CPP 2016), Las Vegas, 2016.
- "A dedicated clinical pathway can improve the management of Grown Up Congenital Heart Disease patients? Preliminary experience of a single centre." Abstract accettato come comunicazione orale al 47° Congresso Nazionale ANMCO.
- "Surgical Strategy for Vascular Rings in Adults Patients: a cases series." Abstract accettato come comunicazione orale al Congresso Nazionale Società Italiana di Cardiocirurgia 2016.
- "A clinical case of ALCAPA in Pregnancy." Vincitore di premio come finalista tra i migliori contributi scientifici al XXXIV Congresso di Cardiologia "Conoscere e Curare il Cuore" 2017, Firenze, 2017.
- "First Surgical Melody Valve-In-Valve Implantation for Early Degeneration in Mitral Position". *Ann Thorac Surg.* 2018 Apr;105(4): e169-e170
- "Functional Tricuspid Regurgitation in Adult with Congenital Heart Disease: which is the best surgical option for repair?" Paper vincitore del premio come miglior poster 2018 nella categoria "Congenital" al meeting AATS (28/04/18-01/05/18).
- "Results for tricuspid valve surgery in adults with congenital heart disease other than Ebstein's anomaly." *Eur J Cardiothorac Surg.* 2019 Oct 1;56(4):706-713.
- "Undiagnosed Severe Late Complications of Repaired Tetralogy of Fallot." *Circ Cardiovasc Imaging.* 2020 Jun;13(6):e 010273.
- "Successful Transcatheter Treatment of Left Pulmonary Artery to Left Atrium Communication Diagnosed in Adulthood." *Circ Cardiovasc Imaging.* 2020 Nov;13(11):e 010668.
- "Duchenne Dilated Cardiomyopathy: Cardiac Management from Prevention to Advanced Cardiovascular Therapies." *J Clin Med.* 2020 Oct 1;9(10):3186.
- "Infant miniaturized continuous-flow pumps and permanent support in Pediatrics." *Ann Cardiothorac Surg.* 2021 Mar;10(2):278-280.
- "Heart valve critical pathway and heart valve clinic: novel benchmarks for modern management of valvular heart disease." *Crit Pathw Cardiol.* 2021 Mar 3.
- "Telemedicine for adult congenital heart disease patients during the first wave of COVID-19 era: a single center experience." *J Cardiovasc Med (Hagerstown).* 2021 Apr 20.
- "Bicuspidized De Vega for functional tricuspid valve regurgitation: "De-Kay repair." Grandinetti M, Bruno P, Farina P, Pasquini A, Pavone N, Massetti M. *Ann Thorac Surg.* 2022 Feb;113(2):e153-e154.
- Early Right Heart Chambers Reverse Remodeling in Patients Operated in Adulthood for Congenital Lesions Associated with Right Heart Chambers Enlargement. *World J Pediatr Congenit Heart Surg.* 2021 Nov;12(6):747-753.

CONGRESSI, CORSI E SEMINARI

- Endovascular Therapy International 2010; Siena, 18-20 Marzo 2010;
- Corso teorico-pratico di Ecocardiografia (livello avanzato); Siena, 9-11 Marzo 2011;
- Primo Corso di Statistica Applicata alla Ricerca Cardiovascolare; Roma, 30 Ottobre 2012;
- 5th Course: Innovations in cardiovascular surgery and how to make them safe; Erice, Maggio 2013;
- V CORSO sulle CARDIOPATIE CONGENITE dell'ADULTO; Napoli, 25-26 Settembre 2014;
- First International Symposium on Grown-Up Congenital Heart Disease; Roma, 16 Maggio 2015;
- 76° Congresso Società Italiana di Cardiologia; Roma, 11-14 Dicembre 2015;
- IMAC Italian Meeting on Adult with Congenital Heart Disease 2016; Milano, 1 Aprile 2016;
- MITRALE CALABRIA, Catanzaro, 15 Aprile 2016;
- 47° Congresso Nazionale ANMCO; Rimini, 2-4 Giugno 2016;
- Congresso SICCH 2016; Roma, 25-27 Novembre 2016;
- XXXIV Congresso di Cardiologia "Conoscere e Curare il Cuore 2017"; Firenze, 24-26 Marzo 2017;
- Second International Symposium of Grown Up Congenital Heart Disease; Roma, 27 Maggio 2017
- ACLS secondo Linee Guida AHA, Roma 24-25 Ottobre 2017;
- IMAC 2018, Milano 23 Marzo 2018
- INSEGNAMENTO nel Modulo Scompenso Cardiaco Acuto, Refrattario ed Avanzato, MASTER II livello in Terapia Intensiva Cardiologica dell'Università Cattolica del Sacro Cuore
- XXXI CONGRESSO NAZIONALE ANCE 1-4 Giugno 2022 - RELAZIONE SU: Heart Failure in ACHD: Management and Clinical Case
- EACTS ACADEMY: MCS in Paediatric Patients Course 2022 - RELAZIONE SU: Nightmares in paediatric MCS and creative solution Adult Congenital Case



ARNALDO IPPOLITI



CURRICULUM VITAE

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome e Cognome

ARNALDO IPPOLITI

Indirizzo

██████████ – ROMA 00136 ITALY

Cellulare

Telefono

Fax

(+39) 0620902836

E-mail

ippoliti@med.uniroma2.it

Nazionalità

ITALIANA

Luogo e data di nascita

██████████

ESPERIENZA LAVORATIVA

Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"
Viale Oxford, 81 ROMA (RM) 00133
Policlinico Tor Vergata
Professore Ordinario di Chirurgia Vascolare
Direttore Cattedra e Scuola di Specializzazione in Chirurgia Vascolare
Coordinatore PS1 Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia
Direttore UOC di Chirurgia Vascolare
Direttore DAI di Scienze Chirurgiche
Direttore ff DAI di Oncoematologia

Dal Novembre 1999 al Febbraio 2005
Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"
Viale Oxford, 81 ROMA (RM) 00133
Policlinico Tor Vergata
Professore Associato di Chirurgia Vascolare

Dal 14.11.1990 all'Ottobre 1999
Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"
Via Orazio Raimondo, 18 ROMA (RM) 00133
Ospedale Sant'Eugenio
Ricercatore Universitario

Dal 2017 al 2019 Vice Presidente Collegio dei Professori Ordinari di Chirurgia Vascolare
Dal 2016 al 2019 Membro del Consiglio Direttivo SICVE

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Il 30 luglio 1980 Ha conseguito la Laurea in Medicina e Chirurgia presso la Università degli Studi di Roma "La Sapienza" discutendo la tesi sperimentale: "Lesioni traumatiche degli arti superiori. Considerazioni clinico-terapeutiche su 40 casi", ottenendo la votazione di 110/110 e lode.

Dal luglio 1980 al settembre 1986 ha frequentato, come medico frequentatore, la I Cattedra di Chirurgia Vascolare della Università degli Studi di Roma "La Sapienza", diretta dal Prof. Paolo

Per ulteriori informazioni:

www.ptvonline.it
www.uniroma2.it

Fiorani, svolgendo attività di ricerca, di reparto, angiografica e di sala operatoria, interessandosi in particolar modo ai problemi diagnostici e terapeutici delle lesioni vascolari traumatiche. Nell'Anno Accademico 1984-85 ha conseguito il Diploma di Specializzazione in Chirurgia Vascolare con la votazione di 70/70 e lode.

Nell'Anno Accademico 1989-90 ha conseguito il Diploma di Specializzazione in Chirurgia Generale con la votazione di 50/50 e lode.

Dall'ottobre 1986 all'ottobre 1990 ha frequentato, come medico frequentatore, la Cattedra di Chirurgia Vascolare della Università degli Studi di Roma "Tor Vergata", diretta dal Prof. Giuseppe Raimondo Pistolese, svolgendo attività di ricerca, ambulatorio, reparto e di sala operatoria.

Il 14.11.90 è risultato vincitore di concorso pubblico per titoli ed esami, ed è stato nominato ricercatore universitario per il gruppo disciplinare n. 62 presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia della Università degli Studi di Roma "Tor Vergata" (D.R. n. 6625/nd).

E' stato confermato nel ruolo a decorrere dal 14.11.93, prestando servizio presso il Dipartimento di Chirurgia (Cattedra di Chirurgia Vascolare, direttore: Prof. Giuseppe Raimondo Pistolese).

A decorrere dal 18.06.91 è stato strutturato presso la Divisione di Chirurgia Vascolare dell'Ospedale S. Eugenio di Roma con attribuzione, ai fini assistenziali, della qualifica di Assistente Ospedaliero e dal 27.10.94 di Aiuto Ospedaliero.

Nell'Anno Accademico 1994-95 ha conseguito il Diploma di Specializzazione in Chirurgia d'Urgenza e Pronto Soccorso con la votazione di 50/50 e lode.

Il 15.07.99 con D.M. è risultato vincitore di concorso a posti di professore universitario di ruolo II fascia (bandito con DD.MM. 22.12.95 e 29.02.96) per il gruppo disciplinare F08E - Chirurgia Vascolare. Il 05.11.99 è stato nominato professore associato presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia della Università degli Studi di Roma "Tor Vergata" a decorrere dal 01.11.99 (D.R. n. 3864).

E' stato confermato nel ruolo a decorrere dal 01.11.02, prestando servizio presso il Dipartimento di Chirurgia (Cattedra di Chirurgia Vascolare, direttore: Prof. Giuseppe Raimondo Pistolese).

Il 27.07.04 con D.R. n. 6800 è stato dichiarato idoneo nella procedura di valutazione comparativa per la copertura di n. 1 posto di professore di I fascia per il S.S.D MED/22 - Chirurgia Vascolare (G.U. - IV serie speciale - n. 29 del 12.03.02), presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia della Università degli Studi INSUBRIA Varese-Como. Il 21.12.04 è stato chiamato come professore di I fascia presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia della Università degli Studi di Roma "Tor Vergata". Il 01.03.05 ha assunto servizio come professore di I fascia presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia della Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"

CAPACITÀ E COMPETENZE PERSONALI

MADRELINGUA

ITALIANO

ALTRE LINGUE

INGLESE

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

eccellente
eccellente
eccellente

CAPACITÀ E COMPETENZE ORGANIZZATIVE

Nel 1989 ha fatto parte del Comitato Scientifico e della Segreteria Scientifica della: "Giornata sulle arteriopatie periferiche. Che fare? Controversie sul trattamento di alcune situazioni anatomo-cliniche", che si è svolta a Roma l'8 aprile 1989.

Nel 1993 ha fatto parte del Comitato Scientifico del Convegno di Patologia Vascolare: "Che fare? Controversie sul trattamento di particolari situazioni anatomo-cliniche", che si è svolto a Roma il 2 ed il 3 aprile 1993.

Nel 2000 ha fatto parte della Segreteria Scientifica del "Forum Interdisciplinare sulle Procedure Endovascolari", che si è svolto a Roma il 5 ed il 6 ottobre 2000.

Nel 2001 ha fatto parte del Comitato Scientifico del Congresso: "Special issues on the management of aortic aneurysms", che si è svolto a Roma il 14 ed il 15 dicembre 2001.

Nel 2004 ha fatto parte della Segreteria Scientifica del "ICEP 2004 (International Course Endovascular Procedures)", che si è svolto a Roma il 18 – 20 ottobre 2004.

SOCIETÀ SCIENTIFICHE

Dal 1982 è socio della Società Italiana di Patologia Vascolare.

Dal 1985 è socio dell'Associazione Italiana di Informatica Medica, del G.I.U.V. (Gruppo Italiano di Ultrasonologia Vascolare) e dell'International Union of Angiology.

Dal 1986 è socio della S.I.T.O. (Società Italiana dei Trapianti d'Organo).

Dal 1990 è socio dell'E.S.V.S. (European Society for Vascular Surgery).

Dal 1995 è socio della The International Society for Cardiovascular Surgery.

Dal 1985 al 1997 è stato socio della Società Italiana di Chirurgia Cardiaca e Vascolare e dal 1997 è socio fondatore della S.I.C.V.E. (Società Italiana di Chirurgia Vascolare ed Endovascolare).

Dal 1999 è socio della Sezione Autonoma di Chirurgia Endovascolare (S.A.C.E.) e dal 2002 della Sezione Autonoma di Angiochirurgia Mininvasiva (S.A.A.M.) della Società Italiana di Chirurgia Vascolare ed Endovascolare (S.I.C.V.E.).

BORSE DI STUDIO

Negli Anni Accademici 1973-74, 1974-75, 1975-76 e 1977-78 ha conseguito una borsa di studio dell'I.N.P.D.A.I. riservata agli studenti universitari con le migliori votazioni riportate negli esami sostenuti nell'Anno Accademico.

Nell'Anno Accademico 1980-81 ha conseguito una borsa di studio dell'I.N.P.D.A.I. riservata ai laureati con il migliore punteggio riportato in sede di conseguimento del diploma di laurea.

ATTIVITÀ DIDATTICA E DI RICERCA

Nell'Anno Accademico 1999-00 è stato titolare dell'insegnamento di "Chirurgia Vascolare" nel Corso Integrato di Malattie dell'Apparato Cardiovascolare del Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia della Università degli Studi di Roma "Tor Vergata".

Dall'Anno Accademico 2000-01 al 2004-05 è titolare dell'insegnamento di "Chirurgia Vascolare" nel Corso Integrato di Patologia Sistemica I del Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia della Università degli Studi di Roma "Tor Vergata".

Dall'Anno Accademico 1991-92 al 1994-95 ha svolto attività didattica integrativa (Per le arteriopatie ostruttive femoro-poplitee) del corso ufficiale: "Terapia chirurgica delle arteriopatie periferiche" del III Anno di Corso della Scuola di Specializzazione in Chirurgia Vascolare della Università degli Studi di Roma "Tor Vergata", diretta dal Prof. Giuseppe Raimondo Pistolese.

Dall'Anno Accademico 1992-93 al 1994-95 ha svolto attività didattica integrativa (Chirurgia Vascolare) del corso ufficiale: "Chirurgia Generale" del III Anno di Corso della Scuola di Specializzazione in Chirurgia Plastica della Università degli Studi di Roma "Tor Vergata", diretta dal Prof. Carlo Umberto Casciani.

Dall'Anno Accademico 1995-96 al 1996-97 gli è stato conferito l'incarico di insegnamento di "Chirurgia Generale" del II Anno di Corso della Scuola di Specializzazione in Chirurgia Plastica della Università degli Studi di Roma "Tor Vergata", diretta dal Prof. Carlo Umberto Casciani.

Dall'Anno Accademico 1995-96 al 1997-98 gli è stato conferito l'incarico di insegnamento di "Tecniche audiovisive" del II Anno di Corso della Scuola Diretta a Fini Speciali di Giornalismo Medico-Scientifico della Università degli Studi di Roma "Tor Vergata", diretta dal Prof. Carlo Umberto Casciani.

Dall'Anno Accademico 1993-94 al 2004-05 gli è stato conferito l'incarico di insegnamento di "Chirurgia degli aneurismi" Settore: "Chirurgia Vascolare" del V Anno di Corso della Scuola di Specializzazione in Chirurgia Generale (indirizzo Chirurgia Generale) della Università degli Studi di Roma "Tor Vergata", diretta dal Prof. Carlo Umberto Casciani.

Dall'Anno Accademico 1998-99 al 2004-05 gli è stato conferito l'incarico di insegnamento di "Chirurgia Vascolare" Settore Chirurgia Generale del III Anno di Corso della Scuola di Specializzazione in Chirurgia Generale (indirizzo Chirurgia d'Urgenza) della Università degli Studi di Roma "Tor Vergata", diretta dal Prof. Carlo Umberto Casciani.

Dall'Anno Accademico 1995-96 al 1998-99 gli è stato conferito l'incarico di insegnamento di "Anatomia chirurgica dei vasi" (Anatomia dell'apparato circolatorio) del II Anno di Corso della Scuola di Specializzazione in Chirurgia Vascolare della Università degli Studi di Roma "Tor Vergata", diretta dal Prof. Giuseppe Raimondo Pistolese.

Nell'Anno Accademico 1999-00 gli è stato conferito l'incarico di insegnamento di "Patologia clinica delle arteriopatie periferiche" (Patologia clinica dell'apparato circolatorio) del III Anno di Corso della Scuola di Specializzazione in Chirurgia Vascolare della Università degli Studi di Roma "Tor Vergata", diretta dal Prof. Giuseppe Raimondo Pistolese.

Dall'Anno Accademico 1999-00 al 2000-01 gli è stato conferito l'incarico di insegnamento di "Patologia clinica delle vasculopatie viscerali" (Patologia clinica dell'apparato circolatorio) del IV Anno di Corso della Scuola di Specializzazione in Chirurgia Vascolare della Università degli Studi di Roma "Tor Vergata", diretta dal Prof. Giuseppe Raimondo Pistolese.

Dall'Anno Accademico 1995-96 al 2000-01 gli è stato conferito l'incarico di insegnamento di "L'accesso vascolare" (Terapia medica e chirurgica delle malattie vascolari) del V Anno di Corso della Scuola di Specializzazione in Chirurgia Vascolare della Università degli Studi di Roma "Tor Vergata", diretta dal Prof. Giuseppe Raimondo Pistolese.

Dall'Anno Accademico 1998-99 al 2001-02 gli è stato conferito l'incarico di insegnamento di "Chirurgia Vascolare" (Area di semeiologia clinica e diagnostica strumentale invasiva e non invasiva) del I Anno di Corso della Scuola di Specializzazione in Chirurgia Vascolare della Università degli Studi di Roma "Tor Vergata", diretta dal Prof. Giuseppe Raimondo Pistolese.

Dall'Anno Accademico 1999-00 al 2000-01 e dal 2002-03 al 2004-05 gli è stato conferito l'incarico di insegnamento di "Chirurgia Vascolare" (Area di Chirurgia Vascolare) del I Anno di Corso della Scuola di Specializzazione in Chirurgia Vascolare della Università degli Studi di Roma "Tor Vergata", diretta dal Prof. Giuseppe Raimondo Pistolese.

Dall'Anno Accademico 2002-03 al 2004-05 gli è stato conferito l'incarico di insegnamento di "Chirurgia Vascolare" (Area di Chirurgia Vascolare) del III Anno di Corso della Scuola di Specializzazione in Chirurgia Vascolare della Università degli Studi di Roma "Tor Vergata", diretta dal Prof. Giuseppe Raimondo Pistolese.

Dall'Anno Accademico 2002-03 al 2004-05 gli è stato conferito l'incarico di insegnamento di "Chirurgia Vascolare" (Area di Chirurgia Vascolare) del IV Anno di Corso della Scuola di Specializzazione in Chirurgia Vascolare della Università degli Studi di Roma "Tor Vergata", diretta dal Prof. Giuseppe Raimondo Pistolese.

Dall'Anno Accademico 2002-03 al 2004-05 gli è stato conferito l'incarico di insegnamento di "Chirurgia Vascolare" (Area di Chirurgia Vascolare) del V Anno di Corso della Scuola di Specializzazione in Chirurgia Vascolare della Università degli Studi di Roma "Tor Vergata", diretta dal Prof. Giuseppe Raimondo Pistolese.

Dall'Anno Accademico 1999-00 al 2004-05 gli è stato conferito l'incarico di insegnamento di "Tecnica operatoria dei grandi vasi" Settore Malattie dell'Apparato Locomotore 3° del III Anno di Corso della Scuola di Specializzazione in Ortopedia e Traumatologia della Università degli Studi di Roma "Tor Vergata", diretto dal Prof. Maurizio Monteleone.

Dall'Anno Accademico 1999-00 al 2004-05 gli è stato conferito l'incarico di insegnamento di "Chirurgia Vascolare" (Corso integrato di Geriatria e Gerontologia) del II Anno di Corso di Diploma Universitario di Podologo della Università degli Studi di Roma "Tor Vergata", diretto dal Prof. Ernesto Ippolito.

Dall'Anno Accademico 1999-00 al 2001-02 ha fatto parte del Corpo Docente del dottorato di ricerca in "Fisiopatologia chirurgica angio-cardio-toracica ed Imaging funzionale radioisotopico" (dal XV ciclo), Coordinatore: Prof. A. Centi Colella, Dipartimento di Medicina Sperimentale e Patologia della Università degli Studi di Roma "La Sapienza".

Dall'Anno Accademico 2001-02 al 2004-05 fa parte del Corpo Docente del dottorato di ricerca in "Tecnologie e terapie avanzate in chirurgia" (dal XVIII ciclo), Coordinatore: Prof. Tommaso Claudio Mineo, Dipartimento di Chirurgia della Università degli Studi di Roma "Tor Vergata".

Nel 1993 ha partecipato al Programma Didattico Integrativo 1993 delle Scuole di Specializzazione in Radiologia Diagnostica ed Interventistica delle Università di Roma come relatore della lezione dal titolo: "Patologia venosa degli arti inferiori e distretto iliaco-cavale: Terapia chirurgica", organizzato dalle Università di Roma "Tor Vergata", "La Sapienza" e Università Cattolica "Sacro Cuore".

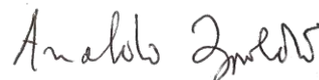
Nel 1995 ha partecipato al Programma Didattico Integrativo 1995 delle Scuole di Specializzazione in Radiologia Diagnostica ed Interventistica delle Università di Roma come relatore della lezione dal titolo: "Patologia aortica: Inquadramento clinico", organizzato dalle Università di Roma "Tor Vergata", "La Sapienza" e Università Cattolica "Sacro Cuore".

Nel 1996 ha partecipato al Programma Didattico Integrativo 1996 delle Scuole di Specializzazione in Radiologia Diagnostica ed Interventistica delle Università di Roma come relatore della lezione dal titolo: "Diagnostica per immagini e radiologia interventistica nella trombosi venosa profonda e nell'embolia polmonare: Inquadramento clinico e terapeutico", organizzato dalle Università di Roma "Tor Vergata", "La Sapienza" e Università Cattolica "Sacro Cuore".

Nel 2002 ha tenuto una serie di lezioni presso l'Ospedale "Madre Teresa" di Tirana nel periodo 10-13.09.02, nell'ambito del progetto di "Formazione e aggiornamento del personale medico e paramedico albanese" svolto dall'Istituto Superiore di Sanità in collaborazione con il Ministero della Salute italiano ed il Ministero della Sanità albanese.

ALLEGATI

Elenco delle Pubblicazioni Scientifiche



Roma, 25/10/2023

Valentina Lodato

ESPERIENZA LAVORATIVA

02/2022 - ATTUALE Roma, Italia

GENETISTA OSPEDALE SAN CAMILLO FORLANINI

01/12/2020 - 28/01/2022 Roma, Italia

RICERCATORE CLINICO OSPEDALE PEDIATRICO BAMBINO GESÙ

Contratto di collaborazione coordinata e continuativa per la ricerca

Progetto "Clinical-instrumental definition of the phenotypic spectrum, response to treatment and natural history in Pearson and Kearns-Sayre syndrome"

Tutor: Dott. Fabrizio Drago

UO Cardiologia S. Paolo, Palidoro e S. Marinella e Aritmologia (Dipartimento di Cardiologia Cardiochirurgia, e Trapiantologia Cuore Polmone) - Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Roma

29/12/2014 - 24/08/2016 Roma, Italia

RICERCATORE CLINICO AOU POLICLINICO UMBERTO I

Contratto di collaborazione coordinata e continuativa

"Attività di raccolta ed elaborazione dati dei pazienti affetti da Osteodistrofie congenite" Presidio regionale per le Osteodistrofie Congenite. Dipartimento di Pediatria e Neuropsichiatria Infantile (Dott. Mauro Celli) - Policlinico 'Umberto I' di Roma.

27/01/2014 - 26/07/2014 Roma, Italia

RICERCATORE CLINICO AOU POLICLINICO UMBERTO I

Contratto di collaborazione coordinata e continuativa

Attività di raccolta dei campioni biologici e analisi dei risultati relative ai pazienti affetti da osteogenesi imperfetta. Presidio regionale per le Osteodistrofie Congenite Dipartimento di Pediatria e Neuropsichiatria Infantile (Dott. Mauro Celli) - Policlinico 'Umberto I' di Roma.

25/09/2013 - 24/01/2014 Roma, Italia

RICERCATORE CLINICO AOU POLICLINICO UMBERTO I

Contratto di collaborazione coordinata e continuativa

Svolgimento di attività di raccolta, elaborazione e archiviazione dati dei pazienti affetti da osteogenesi imperfetta. Presidio regionale per le Osteodistrofie Congenite Dipartimento di Pediatria e Neuropsichiatria Infantile (Dott. Mauro Celli) - Policlinico 'Umberto I' di Roma.

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

27/09/2011 Roma, Italia

LAUREA MAGISTRALE IN MEDICINA E CHIRURGIA Sapienza Università di Roma

Campo di studio Malattie Rare Scheletriche |

Tesi Trattamento con Bisfosfonati in bambini affetti da Osteogenesi Imperfetta

COMPETENZE LINGUISTICHELingua madre: **ITALIANO**

Altre lingue:

	COMPRESIONE		ESPRESSIONE ORALE		SCRITTURA
	Ascolto	Lettura	Produzione orale	Interazione orale	
INGLESE	C1	C1	B2	B2	C1
FRANCESE	B2	B2	B2	B2	B2

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

COMPETENZE DIGITALI

Padronanza del Pacchetto Office (Word Excel PowerPoint ecc) | Gestione autonoma della posta e-mail

ULTERIORI INFORMAZIONI**CONFERENZE E SEMINARI****Conferenze e Seminari**

1. Congresso: "Osteogenesi imperfetta: aspetti clinici e psicologici" Policlinico Umberto I - Roma 30 novembre 2010.
2. Convegno: "Sapienza in Pediatria" Clinica pediatrica, Policlinico Umberto I - Roma 6 luglio 2012.
3. Conferenza: "Giornata mondiale delle malattie rare: lo sportello malattie rare, ambulatorio di prima valutazione." Policlinico Umberto I - Roma 29 febbraio 2012.
4. Giornata formativa: "Giornata malattie rare: malattie rare senza frontiere. Decidi giocando senza frontiere. Assistenza transfrontaliera - Screening neonatali - Farmaci orfani". Clinica ortopedica Policlinico Umberto I - Roma 28 febbraio 2013.
5. Congresso: XXIX Congresso nazionale AS.IT.OI "L'Osteogenesi Imperfetta: Il percorso diagnostico, terapeutico e assistenziale dal bambino all'adulto" Auditorium 'Giovanni Testori' Regione Lombardia - Milano 2-3 maggio 2013.
6. Convegno: "Mc Cune Albright e Displasia fibrosa. Domande irrisolte" - Torino 1° febbraio 2014.
7. Educational meeting: "MPS II (Mucopolisaccaridosi Tipo II) Masterclass" - Praga (Repubblica Ceca) 28-29 Aprile 2014.
8. Congresso: "XXX Congresso nazionale AS.IT.OI." - Roma 30 maggio - 1° giugno 2014.
9. Congresso: "Milano pediatria 2014, nutrizione genetica ambiente per l'educazione alla salute" - Milano 20-23 novembre 2014.
10. Investigator meeting: "20130173 European investigator meeting AMGEN" - Bruxelles (Belgio) 21 gennaio 2015.
11. Convegno: XXXI Congresso nazionale AS.IT.OI. "IO sono così" - Bologna 26-28 giugno 2015.
12. Evento formativo: "IX meeting internazionale F.O.P. (Fibrodiplosia Ossificante Progressiva) Policlinico Umberto I - Roma 20 marzo 2015.
13. Convegno: "Malattie rare al Policlinico Umberto I, ruolo della "Sapienza"". Policlinico Umberto I - Roma 19 aprile 2016.
14. Convegno: "Iposfosfatasia: malattia rara o poco conosciuta? Un approccio diagnostico-terapeutico" - Roma 13 ottobre 2017.
15. Convegno: "Primo incontro nazionale sulle Sindromi di Ehlers-Danlos e patologie correlate" Centro di riabilitazione Vaclav Vojta - Roma 14-15 dicembre 2017.
16. Congresso: "European Human Genetics Conference 2018 in conjunction with the European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics" - Milano 16-19 giugno 2018.
17. Seminario: "Rete malattie rare regione Lazio. La diagnosi molecolare delle talassemie: dalla genetica alla genomica" Istituto CSS-Mendel - Roma 29 maggio 2019.

18. Congresso: "XXII Congresso nazionale SIGU (Società Italiana di Genetica Umana" Roma 13-16 novembre 2019 (Italia).
19. FAD: "Grandangolo in genetica medica 2020" 2020
20. FAD: La Genetica forense in ambito civile e penale, 17/12/2022
21. FAD: NEUROFIBROMATOSI DI TIPO 1: LA COMPLESSITA' DIETRO LA SEMPLICITÀ, 04/11/2022
22. Congresso: XXV CONGRESSO NAZIONALE SIGU (SOCIETÀ ITALIANA DI GENETICA UMANA), TRIESTE, 07-09/09/2022
23. FAD: I disturbi del neurosviluppo e psicopatologici dell'età evolutiva: buone pratiche e linee guida per la diagnosi e il trattamento, 12/06/2022

PUBBLICAZIONI

The Language of Pain in the Hypermobile Ehlers-Danlos Syndrome: Metaphors as a Key to Understanding the Experience of Pain and as a Rehabilitation

- 2023

Brain Sci. 2023 Jul 8;13(7):1042. doi: 10.3390/brainsci13071042.

Camerota F, Mariani R, Cordiano G, Di Trani M, Lodato V, Ferraris A, Pasquini M, Celletti C.

Specifications and validation of the ACMG/AMP criteria for clinical interpretation of sequence variants in collagen genes associated with joint hypermobility.

- 2023

Hum Genet. 2023 Jun;142(6):785-808. doi: 10.1007/s00439-023-02547-z.

Leone MP, Morlino S, Lodato V, Castori M. et al.

Cardiovascular Involvement in Pediatric FLNC Variants: A Case Series of Fourteen Patients. - 2022

J Cardiovasc Dev Dis. 2022 Sep 30;9(10):332. doi: 10.3390/jcdd9100332.

Baban A, Alesi V, Genovese S, Lodato V, Fattori F, D'Amico A, Drago F. et al.

Cardiomyopathies in Children and Systemic Disorders When Is It Useful to Look beyond the Heart? - 2022

J Cardiovasc Dev Dis. 2022 Jan 31;9(2):47. doi: 10.3390/jcdd9020047.

Lodato V, Parlapiano G, Cali F, Baban A. et al.

Genetics in Congenital Heart Diseases: Unraveling the Link Between Cardiac Morphogenesis, Heart Muscle Disease, and Electrical Disorders

- 2022

Heart Fail Clin. 2022 Jan;18(1):139-153.

Baban A., Lodato V., Parlapiano G., Drago F.

1p36 Deletion Syndrome and the Aorta: A Report of Three New Patients and a Literature Review - 2021

J Cardiovasc Dev Dis. 2021 Nov 19;8(11):159.

Lodato V., Orlando V., Alesi V., Baban A. et al.

Myocardial and Arrhythmic Spectrum of Neuromuscular Disorders in Children - 2021

Biomolecules. 2021 Oct 25;11(11):1578.

Baban A., Lodato V., Parlapiano G., Martinelli D. et al.

Serum creatine Kinase isoenzymes in children with osteogenesis imperfecta - 2017

Osteoporos Int 2017 Jan;28(1):339-346

D'Eufemia P., Finocchiaro R., Zambrano A., Lodato V., Celli L., Finocchiaro S. Celli M. et al.

Scoliosis Secondary to Ganglioneuroma: A Case Report And Up To Date Literature Review - 2014

J Pediatr Orthop B 2014 Jul;23(4):322-7

D'Eufemia P., Properzi E., Palombaro M., Lodato V., Persiani P. et al

Serum Brain-Type Creatine Kinase Increases In Children With Osteogenesis Imperfecta During Neridronate Treatment

- 2014

Pediatr Res 2014 May;75(5):626-30.

D'Eufemia P., Finocchiaro R., Villani C., Zambrano A., Lodato V., Celli M. et al.

Child abuse and Osteogenesis Imperfecta: how can they be still misdiagnosed? A case report - 2012

Clinical Cases In Mineral and Bone Metabolism 2012 Sep; 9(3): 195-197.

D'Eufemia P., Palombaro M., Lodato V., Zambrano A., Celli M., Sangiorgi L. et al.

Ebstein's anomaly in a child with Osteogenesis Imperfecta type I - 2011

Clinical Cases in Mineral and Bone Metabolism 2011 May; 8(2): 50-51.

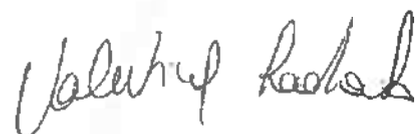
D'Eufemia P., Celli M., Versacci P., Zambrano A., Lodato V., Persiani P., Sangiorgi L.

Abstract

1. Celli L., Turchetti A., Zambrano A., **Lodato V.**, Celli M., Febbo A., Martini L., Persiani P., D'Eufemia P. "Quantitative ultrasound (QUS) and Dual X-ray absorptiometry (DXA) in patients affected by Osteogenesis imperfecta" Congress OI in 2016. Latest developments in Osteogenesis Imperfecta - Lisbona, 6-8 ottobre 2016.
 2. Tancredi G., Zambrano A., Ernesti I., Ricupito F., Martucci V., **Lodato V.**, Celli M., D'Eufemia P. "Funzionalità respiratoria in pazienti affetti da Osteogenesi Imperfetta" XVI Congresso nazionale Società Italiana per le Malattie Respiratorie Infantili SIMRI - Genova 21-23 giugno 2012.
 3. Zambrano A., Celli M., Finocchiaro R., Palombaro M., **Lodato V.**, Bertin S., D'Eufemia P. "Ipoacusia nella Osteogenesi Imperfetta" LXVIII Congresso nazionale SIP - Roma 9-11 maggio 2012.
 4. Papetti L., Ursitti F., Ulgiati F., Manfredi N., Lovardi E., **Lodato V.**, Palombaro M., Zambrano A., Properzi E., D'Eufemia P. "Sindrome PEHO: caso clinico, criteri diagnostici e diagnosi differenziale" LXVIII Congresso nazionale SIP - Roma 9-11 maggio 2012.
 5. Ursitti F., Papetti L., Ulgiati F., Manfredi N., Lovardi E., **Lodato V.**, Palombaro M., D'Eufemia P., Properzi E., "Sindrome da encefalopatia posteriore reversibile in una paziente affetta da Porpora di Schonlein-Henoch" LXVIII Congresso nazionale SIP - Roma 9-11 maggio 2012.
 6. Nicita F., Spalice A., Ulgiati F., Manfredi N., Lovardi E., **Lodato V.**, Palombaro M., Zambrano A., D'Eufemia P., Properzi E. "Analisi del gene SCN1A (Sodium Channel Alfa 1 Subunit) in bambini con convulsioni febbrili ed epilessia idiopatica: presentazione di una casistica" LXVIII Congresso nazionale SIP - Roma 9-11 maggio 2012.
 7. Zambrano A., Celli M., Finocchiaro R., Palombaro M., **Lodato V.**, Roggini M., Villani C., D'Eufemia P. "Un caso di Osteogenesi Imperfetta erroneamente diagnosticato come Sindrome da maltrattamento" LXVIII Congresso nazionale SIP - Roma 9-11 maggio 2012.
 8. Zambrano A., Celli M., Finocchiaro R., Palombaro M., **Lodato V.**, D'Avanzo M., D'Eufemia P. "Osteogenesi Imperfetta: spondilolistesi e fratture vertebrali" LXVIII Congresso nazionale SIP - Roma 9-11 maggio 2012.
 9. Ulgiati F., Nicita F., Ursitti F., Manfredi N., Lovardi E., **Lodato V.**, Palombaro M., Del Balzo F., Spalice A. "Studio longitudinale su 115 pazienti con convulsioni febbrili: ruolo prognostico dell'EEG" LXVIII Congresso nazionale SIP - Roma (9-11 maggio 2012).
 10. Villani C., Persiani P., Martini L., Di Domenica M., Zambrano A., Celli M., **Lodato V.**, D'Eufemia P. "Osteogenesis Imperfecta: Deformities and fractures treatment, our experience with Ten Nails and Fassier-Duval telescopic Rod" XI Congresso nazionale Osteogenesis Imperfecta - Dubrovnik (Croazia) 2-5 ottobre 2011.
 11. Ursitti F., Papetti L., Nicita F., Spalice A., Del Balzo F., **Lodato V.**, Properzi E., Iannetti P. "Epilessia rolandica e malformazione di Arnold Chiari di tipo I in due fratelli: link genetico?" LXVI Congresso nazionale SIP - Roma 20-23 ottobre 2010.
-

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali presenti nel CV 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".

Roma , 06/12/2023



Francesca Clementina Radio

Nazionalità: italiana

ATTIVITA' LAVORATIVA E FORMAZIONE

- 2021, 01 luglio Conferimento di un incarico di dirigenza medica a tempo indeterminato in qualità di vincitore di concorso pubblico per un Laureato in Medicina e Chirurgia con specializzazione in Genetica Medica per le attività della UOC Laboratorio di Genetica Medica, A.O. San Camillo-Forlanini, Roma.
- 2023, 01 aprile Collaborazione esterna per attività di ricerca presso l'Area di Ricerca Genetica e Malattie Rare dell'Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, nell'ambito del progetto '*Emergency genomics: an informative tool to guide advanced precision medicine in Intensive Care Units*', della durata di mesi 12, sotto la supervisione del dr. Marco Tartaglia.
- 2022, 01 aprile Collaborazione esterna per attività di ricerca presso l'Area di Ricerca Genetica e Malattie Rare dell'Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, nell'ambito del progetto '*Emergency genomics: an informative tool to guide advanced precision medicine in Intensive Care Units*', della durata di mesi 12, sotto la supervisione del dr. Marco Tartaglia.
- 2021, 01 aprile Collaborazione esterna per attività di ricerca presso l'Area di Ricerca Genetica e Malattie Rare dell'Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, nell'ambito del progetto '*Emergency genomics: an informative tool to guide advanced precision medicine in Intensive Care Units*', della durata di mesi 12, sotto la supervisione del dr. Marco Tartaglia.
- 2020, 31 dicembre Proroga dell'incarico di dirigenza medica a tempo determinato in qualità di vincitore di avviso pubblico per un Laureato in Medicina e Chirurgia con specializzazione in Genetica Medica per le attività della UOSD di Genetica Medica del Centro Sant'Anna Asl Roma 1 della durata di mesi 12.
- 2020, 15 aprile Collaborazione esterna per attività di ricerca presso l'Area di Ricerca Genetica e Malattie Rare dell'Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, nell'ambito del progetto '*Emergency genomics: an informative tool to guide advanced precision medicine in Intensive Care Units*', della durata di mesi 12, sotto la supervisione del dr. Marco Tartaglia.
- 2020, 01 aprile Proroga dell'incarico di dirigenza medica a tempo determinato in qualità di vincitore di avviso pubblico per un Laureato in Medicina e Chirurgia con specializzazione in Genetica Medica per le attività della

- UOSD di Genetica Medica del Centro Sant'Anna Asl Roma 1 della durata di mesi 9.
- 2019, 15 aprile Collaborazione esterna per attività di ricerca presso l'Area di Ricerca Genetica e Malattie Rare dell'Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, nell'ambito del progetto '*RASopathies*', della durata di mesi 12, sotto la supervisione del dr. Marco Tartaglia.
- 2019, 01 aprile Conferimento di un incarico di dirigenza medica a tempo determinato in qualità di vincitore di avviso pubblico per un Laureato in Medicina e Chirurgia con specializzazione in Genetica Medica per le attività della UOSD di Genetica Medica del Centro Sant'Anna Asl Roma 1 della durata di mesi 12.
- 2018, 15 luglio Proroga del contratto di libera professione di ricerca in qualità di medico presso la Direzione Scientifica dell'Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, area di ricerca Malattie Genetiche e Malattie Rare nell'ambito del progetto '*RASopathies*', della durata di mesi 12, sotto la supervisione del dr. Marco Tartaglia.
- 2017, 15 luglio Contratto di libera professione di ricerca in qualità di medico presso la Direzione Scientifica dell'Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, area di ricerca Malattie Genetiche e Malattie Rare nell'ambito del progetto '*RASopathies*', della durata di mesi 12, sotto la supervisione del dr. Marco Tartaglia.
- 2016, 07 luglio Proroga del contratto di libera professione di ricerca in qualità di medico presso la Direzione Scientifica dell'Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, area di ricerca Malattie Genetiche e Malattie Rare nell'ambito del progetto '*Telethon Undiagnosed Diseases Program*', della durata di mesi 12, sotto la supervisione del dr. Marco Tartaglia.
- 2016, 01 marzo Modifica del precedente contratto di libera professione di ricerca in qualità di medico presso la Direzione Scientifica dell'Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, area di ricerca Malattie Genetiche e Malattie Rare nell'ambito del progetto '*Telethon Undiagnosed Diseases Program*', sotto la supervisione del dr. Marco Tartaglia.
- 2015, 11 settembre Conferimento incarico di prestazione d'opera occasionale da svolgere presso la UOSD Dermatologia Oncologica dell'Istituto San Gallicano per lo svolgimento di "attività di ricerca nell'identificazione dei geni finalizzata allo studio della correlazione Genotipo/Fenotipo del Melanoma Cutaneo nei pazienti affetti da melanoma familiare e melanoma primitivo multiplo, e ricerca di nuovi geni di suscettibilità per il melanoma cutaneo".
- 2015, 07 luglio Contratto per libera professione di ricerca in qualità di medico presso la Direzione Scientifica dell'Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, area di ricerca Malattie Genetiche e Malattie Rare nell'ambito del progetto '*UnRareNet*' della durata di mesi 12 sotto la supervisione del Prof. Bruno Dallapiccola.
- 2015, 01 febbraio Conferimento di un incarico di collaborazione professionale per un Laureato in Medicina e Chirurgia con specializzazione in Genetica Medica per le attività di supporto allo "Sportello Malattie Rare"

- dell'Azienda Ospedaliera S. Camillo-Forlanini-Roma della durata di mesi 5.
- 2015, 01 febbraio Avvio attività libero professionale in qualità di medico specialista in Genetica Medica.
- 2014, 18 novembre Dottorato di ricerca in Genetica Medica, XXVII ciclo, 'Sapienza - Università di Roma' c/o A.O. San Camillo-Forlanini - U.O.C. Laboratorio di Genetica Medica. Direttore Prof. Paola Grammatico. Titolo della Tesi "le patologie da alterato metabolismo del ferro sistemico e cerebrale"
Relatore Prof. Paola Grammatico.
- 2014, 07 luglio Contratto per libera professione di ricerca in qualità di medico presso la Direzione Scientifica dell'Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, area di ricerca Malattie Genetiche e Malattie Rare nell'ambito del progetto 'UnRareNet' della durata di mesi 12 sotto la supervisione del Prof. Bruno Dallapiccola.
- 2013, 01 settembre Conferimento di un incarico di collaborazione coordinata e continuativa (CO.CO.CO.) presso l'Azienda Ospedaliera S. Camillo-Forlanini-Roma in qualità di "Dirigente Medico disciplina Genetica Medica" nell'ambito del progetto "Sportello Malattie Rare" nonché di attività di genetica clinica sia in ambito ambulatoriale che per la diagnosi prenatale, per la durata di mesi quattro, da svolgersi presso la struttura "U.O.C. Laboratorio di Genetica Medica", Dipartimento Interaziendale di Medicina Trasfusionale (DMT) Lazio Ovest.
- 2013, gennaio Iscrizione nell'elenco dei soggetti idonei al conferimento di incarichi di collaborazione ai sensi dell'art. 2222 cod. civ. nell'ambito professionale di "Dirigente Medico disciplina Genetica Medica" dell'A.O. San Camillo-Forlanini-Roma.
- 2011, 16 dicembre Conferimento di un incarico di collaborazione coordinata e continuativa (CO.CO.CO.) presso l'Azienda Ospedaliera S. Camillo-Forlanini - Roma - U.O.C. Laboratorio di Genetica Medica nell'ambito del progetto "Maggiori costi di assistenza connessi ai programmi di assistenza a malattie rare" (decreto n. 70 del 16/10/2009) della durata di mesi 12 come medico specialista in Genetica Medica, per l'attività prevista per lo Sportello Malattie Rare.
- 2011, 1 agosto Diploma di Specializzazione in Genetica Medica, 'Sapienza - Università di Roma'. Votazione 70/70 e lode.
Titolo della Tesi "Emocromatosi ereditaria e patologie correlate. Patogenesi, quadro clinico, terapia e prognosi: la nostra esperienza"
Relatore Prof. Paola Grammatico.
- 2007, 13 marzo Iscrizione all'Albo dei Medici-Chirurghi di Roma (N°: M 55735).
- 2007, 15 febbraio Abilitazione all'esercizio della professione di Medico-Chirurgo.
- 2006, 18 settembre Laurea in Medicina e Chirurgia, Università di Roma 'La Sapienza'. Votazione: 110/110 e lode.

Titolo della Tesi Sperimentale “Le iperferritinemie autosomiche dominanti: caratterizzazione molecolare delle ferroportinopatie e della sindrome iperferritinemia-cataratta”

Relatore Prof. Paola Grammatico.

2000, 05 luglio Diploma di maturità scientifica, Liceo Scientifico 'Nomentano' – Roma - Sezione sperimentale di Fisica, Matematica e Informatica. Votazione: 100/100.

LINGUE

Inglese: buono, parlato e scritto

PROGETTI DI RICERCA E GESTIONE FONDI

2020 ‘*Pain in RASopathies: new investigative techniques and possible treatments*’, Progetto Giovani Ricercatori (*Theory-enhancing*), Ricerca Finalizzata 2019. Ruolo nel progetto: Responsabile di Unità Operativa. PI Dr.ssa Chiara Leoni (IRCCS Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli).

2019 ‘*Emergency genomics: an informative tool to guide advanced precision medicine in Intensive Care Units*’, Progetto ordinario (*Change promoting*), Ricerca Finalizzata 2018. Ruolo nel progetto: Co-PI (under 40). Titolare del fondo Prof. B. Dallapiccola.

2013 ‘Approccio molecolare di nuova generazione e analisi dei geni del metabolismo del ferro nei pazienti affetti da Sclerosi Laterale Amiotrofica (SLA)’, Sapienza Università di Roma. Ruolo nel progetto: Titolare del fondo.

2012 ‘Maggiori costi di assistenza connessi ai programmi di assistenza a malattie rare’, A.O. San Camillo Forlanini, Roma. Ruolo nel progetto: personale coinvolto.

2008 ‘Studio del gene Tmprss6 nella anemia refrattaria al ferro (IRIDA)’, Sapienza Università di Roma. Ruolo nel progetto: personale coinvolto.

CAPACITA' E COMPETENZE SOCIALI E ORGANIZZATIVE

Organizzazione e gestione Sportello Malattie Rare presso l’Azienda Ospedaliera S. Camillo-Forlanini – U.O.C. Laboratorio di Genetica Medica

Esperienza nel disegno sperimentale sia nel breve che nel lungo periodo

Gestione del budget

Buone doti comunicative

Organizzazione e marketing di eventi

Fundraising

Capacità logistiche e amministrative

Titolare dell’insegnamento di Genetica Medica per i medici di Medicina Generale nell’ambito delle Attività Seminari IV Area Didattica A.O. San Camillo-Forlanini per il 12°-13°-14° corso

Dal 2012 a febbraio 2016 attività di insegnamento in qualità di cultore della materia in diversi corsi di Laurea e Master della Sapienza Università di Roma

Dal 2012 a febbraio 2016 inserimento nelle commissioni di esame in qualità di cultore della materia in diversi corsi di Laurea e Master della Sapienza Università di Roma

Da ottobre 2006 a febbraio 2016 e da luglio 2021 a oggi, attività di tutoraggio per studenti del corso di Laurea in Medicina e Chirurgia, UOC Laboratorio di Genetica Medica, AO San

Camillo Forlanini, La Sapienza - Università di Roma (responsabile Prof. Paola Grammatico)

Da settembre 2011 a febbraio 2016 e da luglio 2021 a oggi, attività di tutoraggio per specializzandi della Scuola di Specializzazione in Genetica Medica, UOC Laboratorio di Genetica Medica, AO San Camillo Forlanini, La Sapienza - Università di Roma (responsabile Prof. Paola Grammatico)

Da settembre 2011 a febbraio 2016 attività di tutoraggio per dottorandi del corso di Dottorato in Genetica Medica, UOC Laboratorio di Genetica Medica, AO San Camillo Forlanini, La Sapienza - Università di Roma (responsabile Prof. Paola Grammatico)

CONOSCENZE INFORMATICHE

Buona conoscenza dei sistemi operativi Windows e Macintosh, dei programmi di posta elettronica e del pacchetto MS Office.

Buona conoscenza degli strumenti di bioinformatica, comprese analisi in silico, disponibili online.

Buona conoscenza dei programmi London Medical Dismorphology, BRCAPRO, Geneeye, Face2Gene, Alamut, Phenotips, GeneMatcher.

Buona conoscenza dei programmi di accettazione, cartella elettronica e gestione dei campioni: SHIRE, EOS, DNweb, OBG Clinico - Referti ambulatoriali e Socrate - Order Entry, Easy track, Winsap.

LAVORI A STAMPA

- Nurchis MC, Radio FC, Salmasi L, Alizadeh AH, Raspolini GM, Altamura G, Tartaglia M, Dallapiccola B, Damiani G. **Bayesian cost-effectiveness analysis of Whole genome sequencing versus Whole exome sequencing in a pediatric population with suspected genetic disorders.** *Eur J Health Econ.* 2023. doi: 10.1007/s10198-023-01644-0. (IF 5,271; IFc 6)
- Zuntini R, Cattani C, Pedace L, Miele E, Caraffi SG, Gardini S, Ficarelli E, Pizzi S, Radio FC, Barone A, Piana S, Bertolini P, Corradi D, Marinelli M, Longo C, Motolese A, Zuffardi O, Tartaglia M, Garavelli L. **Case Report: Sequential postzygotic HRAS mutation and gains of the paternal chromosome 11 carrying the mutated allele in a patient with epidermal nevus and rhabdomyosarcoma: evidence of a multiple-hit mechanism involving HRAS in oncogenic transformation.** *Front Genet.* 2023. 14:1231434. doi: 10.3389/fgene.2023.1231434. (IF 4,772; IFc 6)
- Cesaroni CA, Pollazzon M, Mancini C, Rizzi S, Cappelletti C, Pizzi S, Frattini D, Spagnoli C, Caraffi SG, Zuntini R, Trimarchi G, Niceta M, Radio FC, Tartaglia M, Garavelli L, Fusco C. **Case report: Expanding the phenotype of FOXP1-related intellectual disability syndrome and hyperkinetic movement disorder in differential diagnosis with epileptic seizures.** *Front Neurol.* 2023;14:1207176. doi: 10.3389/fneur.2023.1207176. (IF 4,086; IFc 4)
- Nurchis MC, Raspolini GM, Heidar Alizadeh A, Altamura G, Radio FC, Tartaglia M, Dallapiccola B, Damiani G. **Organizational Aspects of the Implementation and Use of Whole Genome Sequencing and Whole Exome Sequencing in the Pediatric Population in Italy: Results of a Survey.** *J Pers Med.* 2023;13(6):899. doi: 10.3390/jpm13060899. (IF 3,508; IFc 4)
- Nurchis MC, Altamura G, Riccardi MT, Radio FC, Chillemi G, Bertini ES, Garlasco J, Tartaglia M, Dallapiccola B, Damiani G. **Whole genome sequencing diagnostic yield for paediatric patients with suspected genetic disorders: systematic review, meta-analysis, and GRADE assessment.** *Arch Public Health.* 2023;81(1):93. doi: 10.1186/s13690-023-01112-4. (IF 2.736; IFc 2)
- Yaldiz B, Kucuk E, Hampstead J, Hofste T, Pfundt R, Corominas Galbany J, Rinne

- T, Yntema HG, Hoischen A, Nelen M, Gilissen C; Solve-RD consortium. **Twist exome capture allows for lower average sequence coverage in clinical exome sequencing.** *Hum Genomics*. 2023;17(1):39. doi: 10.1186/s40246-023-00485-5. (IF 6,481; IFc 6)
- Jackson A, Lin SJ, Jones EA, Chandler KE, Orr D, Moss C, Haider Z, Ryan G, Holden S, Harrison M, Burrows N, Jones WD, Loveless M, Petree C, Stewart H, Low K, Donnelly D, Lovell S, Drosou K; Genomics England Research Consortium; Solve-RD consortium; Varshney GK, Banka S. **Clinical, genetic, epidemiologic, evolutionary, and functional delineation of TSPEAR-related autosomal recessive ectodermal dysplasia 14.** *HGG Adv*. 2023;4(2):100186. doi: 10.1016/j.xhgg.2023.100186. (IF 0.750; IFc ND)
 - Priolo M, Zara E, Radio FC, Ciolfi A, Spadaro F, Bellacchio E, Mancini C, Pantaleoni F, Cordeddu V, Chiriatti L, Niceta M, Africa E, Mammì C, Melis D, Coppola S, Tartaglia M. **Clinical profiling of MRD48 and functional characterization of two novel pathogenic RAC1 variants.** *European Journal of Human Genetics*; <https://doi.org/10.1038/s41431-023-01351-7>. (IF 5.351; IFc 4)
 - Coccia E, Valeri L, Zuntini R, Caraffi SG, Peluso F, Pagliai L, Vezzani A, Pietrangiolillo Z, Leo F, Melli N, Fiorini V, Greco A, Lepri FR, Pisaneschi E, Marozza A, Carli D, Mussa A, Radio FC, Conti B, Iascone M, Gargano G, Novelli A, Tartaglia M, Zuffardi O, Bedeschi MF, Garavelli L. **Prenatal clinical findings in RASA1-related Capillary Malformation-Arteriovenous Malformation Syndrome.** *Genes (Basel)*. 2023;14(3):549. doi: 10.3390/genes14030549. (IF 3.913; IFc 4)
 - Salzano E, Niceta M, Pizzi S, Radio FC, Busè M, Mercadante F, Barresi S, Ferrara A, Mancini C, Tartaglia M, Piccione M. **Case report: Novel Compound Heterozygosity for pathogenic variants in MED23 in a syndromic patient with postnatal microcephaly.** *Front. Neurol*. 2023, 14:1090082. doi: 10.3389/fneur.2023.1090082. (IF 4.086 IFc 4)
 - Priolo M, Mancini C, Radio FC, Chiriatti L, Ciolfi A, Cappelletti C, Cordeddu V, Pintomalli L, Brusco A, Mammì C, Tartaglia M. **Natural history of MRAS-related Noonan syndrome: evidence of mild adult-onset left ventricular hypertrophy and neuropsychiatric features.** *Am J Med Genet C Semin Med Genet*. 2023. doi: 10.1002/ajmg.c.32034. (IF 3.359, IFc 4)
 - Denommé-Pichon AS, Matalonga L, de Boer E, Jackson A, Benetti E, Banka S, Bruel AL, Ciolfi A, Clayton-Smith J, Dallapiccola B, Duffourd Y, Ellwanger K, Fallerini C, Gilissen C, Graessner H, Haack TB, Havlovicova M, Hoischen A, Jean-Marçais N, Kleefstra T, López-Martín E, Macek M Jr, Mencarelli MA, Moutton S, Pfundt R, Pizzi S, Posada M, Radio FC, Renieri A, Rooryck C, Ryba L, Safrrou H, Schwarz M, Tartaglia M, Thauvin-Robinet C, Thevenon J, Mau-Them FT, Trimouille A, Votypka P, de Vries BBA, Willemsen MH, Zurek B, Verloes A, Philippe C; Solve-RD DITF-ITHACA; Solve-RD SNV-indel working group; Solve-RD Consortia; Orphanomix Group; Vitobello A, Vissers LELM, Faivre L. **A Solve-RD ClinVar-based reanalysis of 1,522 index cases from ERN-ITHACA reveals common pitfalls and misinterpretations in exome sequencing.** *Genet Med*. 2023;100018. doi: 10.1016/j.gim.2023.100018. (IF 8.864; IFc 6)
 - Niceta M, Pizzi S, Inzana F, Peron A, Bakhtiari S, Nizon M, Levy J, Mancini C, Cogné B, Radio FC, Agolini E, Cocciadiferro D, Novelli A, Salih MA, Recalcatti MP, Arancio R, Besnard M, Tabet AC, Kruer MC, Priolo M, Dallapiccola B, Tartaglia M. **Delineation of the clinical profile of CNOT2 haploinsufficiency and overview of the IDNADFS phenotype.** *Clin Genet*. 2023, 103(2):156-166. doi: 10.1111/cge.14247. (IF 4.296; IFc 4)
 - Ferilli M, Ciolfi A, Pedace L, Niceta M, Radio FC, Pizzi S, Miele E, Cappelletti C, Mancini C, Galluccio T, Andreani M, Iascone M, Chiriatti L, Novelli A, Micalizzi A, Matraxia M, Menale L, Faletta F, Prontera P, Pilotta A, Bedeschi MF, Capolino R, Baban A, Seri M, Mammì C, Zampino G, Digilio MC, Dallapiccola B, Priolo M, Tartaglia M. **Genome-Wide DNA Methylation Profiling Solves Uncertainty in**

- Classifying NSDI Variants.** *Genes (Basel)*. 2022, 13(11):2163. doi: 10.3390/genes13112163. (IF 3.913; IFc 4)
- Fasano G*, Muto V*, Radio FC*, Venditti M, Mosadegh N, Coppola S, Paradisi G, Zara E, Bazgir F, Ziegler A, Chillemi G, Bertuccini L, Tinari A, Vetro A, Pantaleoni F, Pizzi S, Conti LA, Petrini S, Bruselles A, Guarnetti Prandi I, Mancini C, Chandramouli B, Barth M, Bris C, Milani D, Selicorni A, Macchiaiolo M, Gonfiantini MV, Bartuli A, Marini R, Curry CJ, Guerrini R, Slavotinek A, Iacone M, Dallapiccola B, Ahmadian RM, Lauri A, Tartaglia M. **Dominant ARF3 variants disrupt Golgi integrity and cause a neurodevelopmental disorder recapitulated in zebrafish.** (*co-first authorship) *Nature Communications*, 2022, 13(1):6841. doi: 10.1038/s41467-022-34354-x. (IF 17.694; IFc 17.694)
 - Flex E, Albadri S, Radio FC, Cecchetti S, Lauri A, Priolo M, Kissopoulos M, Carpentieri G, Fasano G, Venditti M, Magliocca V, Bellacchio E, Welch CL, Colombo PC, Kochav SM, Chang R, Barrick R, Trivisano M, Micalizzi A, Borghi R, Mancini C, Pizzi S, De Santis F, Rosello M, Specchio N, Compagnucci C, McWalter K, Chung WK, Del Bene F, Tartaglia M. **Dominantly acting KIF5B variants with pleiotropic cellular consequences cause variable clinical phenotypes.** *Human Molecular Genetics*, accepted. doi: 10.1093/hmg/ddac213. (IF 6.150; IFc 6)
 - Dhombres F, Morgan P, Chaudhari BP, Filges I, Sparks TN, Lapunzina P, Roscioli T, Agarwal U, Aggarwal S, Beneteau C, Cacheiro P, Carmody LC, Collardeau-Frachon S, Dempsey EA, Dufke A, Duyzend MH, El Ghosh M, Giordano JL, Glad R, Grinfelde I, Iliescu DG, Ladewig MS, Munoz-Torres MC, Pollazzon M, Radio FC, Rodo C, Silva RG, Smedley D, Sundaramurthi JC, Toro S, Valenzuela I, Vasilevsky NA, Wapner RJ, Zemet R, Haendel MA, Robinson PN. **Prenatal phenotyping: A community effort to enhance the Human Phenotype Ontology.** *Am J Med Genet C Semin Med Genet*. 2022, 190(2):231-242. doi: 10.1002/ajmg.c.31989. (IF 3.908; IFc 4)
 - Alves CAPF, Sherbini O, D'Arco F, Steel D, Kurian MA, Radio FC, Ferrero GB, Carli D, Tartaglia M, Balci TB, Powell-Hamilton NN, Schrier Vergano SA, Reutter H, Hoefele J, Günthner R, Roeder ER, Littlejohn RO, Lessel D, Lüttgen S, Kentros C, Anyane-Yeboah K, Catarino CB, Mercimek-Andrews S, Denecke J, Lyons MJ, Klopstock T, Bhoj EJ, Bryant L, Vanderver A. **Brain Abnormalities in Patients with Germline Variants in H3F3: Novel Imaging Findings and Neurologic Symptoms Beyond Somatic Variants and Brain Tumors.** *AJNR Am J Neuroradiol*. 2022, 43(7):1048-1053. doi: 10.3174/ajnr.A7555. (IF 4,966; IFc 4)
 - Priolo M, Mancini C, Pizzi S, Chiriatti L, Radio FC, Cordeddu C, Pintomalli L, Mammì C, Dallapiccola B, Tartaglia M. **Complex Presentation of Hao-Fountain Syndrome Solved by Exome Sequencing Highlighting Co-Occurring Genomic Variants.** *Genes* 2022, 13(5):889. doi: 10.3390/genes13050889. (IF 4.096; IFc 4)
 - Christensen MB, Levy AM, Mohammadi NA, Niceta M, Kaiyrzhanov R, Dentici ML, Al Alam C, Alesi V, Benoit V, Bhatia KP, Bierhals T, Boßelmann CM, Buratti J, Callewaert B, Ceulemans B, Charles P, De Wachter M, Dehghani M, D'haenens E, Doco-Fenzy M, Geßner M, Gobert C, Guliyeva U, Haack TB, Hammer TB, Heinrich T, Hempel M, Herget T, Hoffmann U, Horvath J, Houlden H, Keren B, Kresge C, Kumps C, Lederer D, Lermine A, Magrinelli F, Maroofian R, Vahidi Mehrjardi MY, Moudi M, Müller AJ, Oostra AJ, Pletcher BA, Ros-Pardo D, Samarasekera S, Tartaglia M, Van Schil K, Vogt J, Wassmer E, Winkelmann J, Zaki MS, Zech M, Lerche H, Radio FC, Gomez-Puertas P, Møller RS, Tümer Z. **Biallelic variants in ZNF142 lead to a syndromic neurodevelopmental disorder.** *Clin Genet*. 2022, 102(2):98-109. doi: 10.1111/cge.14165. (IF 4.296; IFc 4)
 - Priolo M, Palermo V, Aiello F, Ciolfi A, Pannone L, Muto V, Motta M, Mancini C, Radio FC, Niceta M, Leoni C, Pintomalli L, Carrozzo R, Rajola G, Mammì C, Zampino G, Martinelli S, Dallapiccola B, Pichierrì P, Tartaglia M. **SHP2's gain-of-function in Werner syndrome causes childhood disease onset likely resulting from negative genetic interaction.** *Clin Genet*. 2022, 102(1):12-21. doi:

10.1111/cge.14140. (IF 4.438; IFc 4)

- Nurchis MC, Riccardi MT, Radio FC, Chillemi G, Bertini ES, Tartaglia M, Cicchetti A, Dallapiccola B, Damiani G. **Incremental net benefit of whole genome sequencing for newborns and children with suspected genetic disorders: Systematic review and meta-analysis of cost-effectiveness evidence.** *Health policy*, 2022, 126(4):337-345. doi: 10.1016/j.healthpol.2022.03.001. (IF 2,980; IFc 4)
- de Boer E, Yaldiz B, Denomme-Pichon AS, Matalonga L, Laurie S; Solve-RD SNV-indel working group; Solve-RD-DITF-ITHACA. **Genome-wide variant calling in reanalysis of exome sequencing data uncovered a pathogenic TUBB3 variant.** *Eur J Med Genet.* 2022;65(1):104402. doi: 10.1016/j.ejmg.2021.104402. (IF 3,636; IFc 4)
- Fasham J*, Lin S*, Ghosh P*, Radio FC*, Farrow EG, Thiffault I, Kussmann J, Zhou D, Hemming R, Zahka K, Chioza BA, Rawlins LE, Wenger OK, Gunning AC, Pizzi S, Onesimo R, Zampino G, Barker E, Osawa N, Rodriguez MC, Neuhann TM, Zackai EH, Keena B, Capasso J, Levin AV, Bhoj E, Li D, Hakonarson H, Wentzensen IM, Jackson A, Chandler KE, Coban-Akdemir ZH, Posey JE, Banka S, Lupski JR, Sheppard SE, Tartaglia M, Triggs-Raine B, Crosby AH, Baple EL. **Elucidating the clinical spectrum and molecular basis of HYAL2 deficiency** (*co-first authorship) *Gen in Med*, 2022;24(3):631-644. doi: 10.1016/j.gim.2021.10.014. (IF 8,904; IFc 6)
- Tartaglia M, Radio FC, Dallapiccola B. **Impatto della genomica nella diagnosi delle malattie rare.** *Prospettive in Pediatria*, 2021; 51 (203): 212-223.
- Motta M, Fasano G, Gredy S, Brinkmann J, Bonnard AA, Simsek-Kiper PO, Gulec EY, Essaddam L, Guarnetti Prandi I, Venditti M, Pantaleoni F, Radio FC, Ciolfi A, Petrini S, Consoli F, deBoer E, Vissers L, Rossi C, De Luca A, Gelb BD, Dallapiccola B, Lauri A, Chillemi G, Schuh K, Cavé H, Zenker M, Tartaglia M. **SPRED2 Loss-of-Function Causes a Recessive Noonan Syndrome-like phenotype.** *Am J Hum Genet*, 2021;108(11):2112-2129. doi: 10.1016/j.ajhg.2021.09.007. (IF 10,500; IFc 10,500)
- Battaglia DI, Gambardella ML, Veltri S, Contaldo I, Chillemi G, Veredice C, Quintiliani M, Leoni C, Onesimo R, Verdolotti T, Radio FC, Martinelli D, Trivisano M, Specchio N, Dravet C, Tartaglia M, Zampino G. **Epilepsy and BRAF mutations: phenotypes, natural history and genotype-phenotype correlations.** *Genes*, 2021;12(9):1316. doi: 10.3390/genes12091316. (IF 3,759; IFc 4)
- Contrò G, Micalizzi A, Giangiobbe S, Caraffi SG, Zuntini R, Rosato S, Pollazzon M, Terracciano A, Napoli M, Rizzi S, Salerno GG, Radio FC, Niceta M, Parrini E, Fusco C, Gargano G, Guerrini R, Tartaglia M, Novelli A, Zuffardi O, Garavelli L. **Posterior lissencephaly associated with subcortical band heter-otopia due to a variation in the CEP85L gene: a case report and refining of the phenotypic spectrum.** *Genes*, 2021;12(8):1208. doi: 10.3390/genes12081208. (IF 3,759; IFc 4)
- Richard EM, Bakhtiari S, Marsh APL, Kaiyrzhanov R, Wagner M, Shetty S, Pagnozzi A, Nordlie SM, Guida BS, Cornejo P, Magee H, Liu J, Norton BY, Webster RI, Worgan L, Hakonarson H, Li J, Guo Y, Jain M, Blesson A, Rodan LH, Abbott MA, Comi A, Cohen JS, Alhaddad B, Meitinger T, Lenz D, Ziegler A, Kotzaeridou U, Brunet T, Chassevent A, Smith-Hicks C, Ekstein J, Weiden T, Hahn A, Zharkinbekova N, Turnpenny P, Tucci A, Yelton M, Horvath R, Gungor S, Hiz S, Oktay Y, Lochmuller H, Zollino M, Morleo M, Marangi G, Nigro V, Torella A, Pinelli M, Amenta S, TUDP Study Group, Husain RA, Grossmann B, Rapp M, Steen C, Marquardt I, Grimme M, Grasshoff U, Korenke GC, Owczarek-Lipska M, Neidhardt J, Radio FC, Mancini C, Claps Sepulveda DJ, McWalter K, Begtrup A, Crunk A, Guillen Sacoto MJ, Person R, Schnur RE, Mancardi MM, Kreuder F, Striano P, Zara F, Chung WK, Marks WA, Tartaglia M, Salpietro V, Christodoulou J, Kaslin J, Padilla-Lopez S, Bilguvar K, Munchau A, Ahmed ZM, Hufnagel RB, Fahey MC, Maroofian R, Houlden H, Sticht H, Mane SM, Rad A, Vona B, Jin SC, Haack TB, Makowski C, Hirsch Y, Riazuddin S, Kruer MC. **Biallelic variants in SPATA5L1 lead to intellectual disability, spastic-dystonic cerebral palsy, epilepsy and hearing loss.** *Am J Hum Genet*, 2021;108(10):2006-2016. doi:

- 10.1016/j.ajhg.2021.08.003. (IF 10,500; IFc 10,500)
- Priolo M, Radio FC, Pizzi S, Pintomalli L, Pantaleoni F, Mancini C, Cordeddu V, Africa E, Mammì C, Dallapiccola B, Tartaglia M. **Co-occurring heterozygous CNOT3 and SMAD6 truncating variants: unusual presentation and refinement of the IDSSADF phenotype.** *Genes, accepted.* (IF 3,759; IFc 4)
 - Trimarchi G, Caraffi SG, Radio FC, Barresi S, Contrò G, Pizzi S, Maini I, Pollazzon M, Fusco C, Sassi S, Nicoli D, Napoli M, Pascarella R, Gargano G, Zuffardi O, Tartaglia M, Garavelli L. **Adducted thumb and peripheral polyneuropathy: diagnostic supports in suspecting White-Sutton syndrome. Case report and review of the literature.** *Genes, accepted.* (IF 3,759; IFc 4)
 - Peluso F, Caraffi SG, Zuntini R, Trimarchi G, Ivanovski I, Valeri L, Barbieri V, Marinelli M, Pancaldi A, Melli N, Cesario C, Agolini E, Cellini E, Radio FC, Crisafi A, Napoli M, Guerrini R, Tartaglia M, Novelli A, Gargano G, Zuffardi O, Garavelli L. **Whole exome sequencing is the minimal technological approach in probands born to consanguineous couples.** *Genes, accepted.* (IF 3,759; IFc 4)
 - Leoni C, Tedesco M, Radio FC, Chillemi G, Leone A, Bruselles A, Ciolfi A, Stellacci E, Pantaleoni F, Butera G, Rigante D, Onesimo R, Tartaglia M, Zampino G. **Broadening the phenotypic spectrum of B3GALT6-associated phenotypes.** *Am J Med Genet A, accepted* (IF 2,125; IFc 2)
 - Schüle R, Timmann D, Erasmus CE, Reichbauer J, Wayand M, Solve-RD-DITF-RND, van de Warrenburg B, Schöls L, Wilke C, Bevot A, Zuchner S, Beltran S, Laurie S, Matalonga L, Graessner H, Synofzik M, The Solve-RD Consortium. **Solving unsolved rare neurological diseases—a Solve-RD viewpoint.** *Eur J Hum Genet, 2021.* <https://doi.org/10.1038/s41431-021-00901-1>. (IF 3,636; IFc 4)
 - de Boer E, Ockeloen CW, Matalonga L, Horvath R, Solve-RD SNV-indel working group, Rodenburg RJ, Coenen MJH, Janssen M, Henssen D, Gilissen C, Steyaert W, Paramonov I, Solve-RD-DITF-ITHACA, Trimouille A, Kleefstra T, Verloes A, Vissers LELM. **A MT-TL1 variant identified by whole exome sequencing in an individual with intellectual disability, epilepsy, and spastic tetraparesis.** *Eur J Hum Genet, 2021.* <https://doi.org/10.1038/s41431-021-00900-2> (IF 3,636; IFc 4)
 - Matalonga L, Hernandez-Ferrer C, Piscia D, Solve-RD SNV-indel working group, Schüle R, Synofzik M, Töpf A, Vissers LELM, de Over R, Solve-RD DITF-GENTURIS, Solve-RD DITF-ITHACA, Solve-RD DITF-euroNMD, Solve-RD DITF-RND, Tonda R, Laurie S, Fernandez-Callejo M, Picó D, Garcia-Linares C, Papakonstantinou A, Corvò A, Joshi R, Diez H, Gut I, Hoischen A, Graessner O, Beltran S, the Solve-RD Consortia. **Solving patients with rare diseases through programmatic reanalysis of genome-phenome data.** *Eur J Hum Genet, 2021.* <https://doi.org/10.1038/s41431-021-00852-7> (IF 3,636; IFc 4)
 - Zurek B, Ellwanger K, Vissers LELM, Schüle R, Synofzik M, Töpf A, de Voer RM, Laurie S, Matalonga L, Gilissen C, Ossowski S, Hoen PAC, Vitobello A, Schulze-Hentrich JM, Riess O, Brunner HG, Brookes AJ, Rath A, Bonne G, Gumus G, Verloes A, Hoogerbrugge N, Evangelista T, Harmuth T, Swertz M, Spalding D, Hoischen A, Beltran S, Graessner H, Solve-RD consortium. **Solve-RD: systematic pan-European data sharing and collaborative analysis to solve rare diseases.** *Eur J Hum Genet, 2021, accepted.* <https://doi.org/10.1038/s41431-021-00859-0> (IF 3,636; IFc 4)
 - Bowles B, Ferrer A, Nishimura C, Rey T, Leheup B, Sullivan J, Schoch K, Stong N, Agolini E, Cocciaferro D, Williams A, Cummings A, Loddo S, Genovese S, Roadhouse C, McWalter K, LeBlanc K, Wentzensen I, Li C, Babovic-Vuksanovic D, Lanpher BC, Dentici ML, Ankala A, Hamm JA, Dallapiccola B, Radio FC, Shashi V, Gérard B, Bloch-Zupan A, Smith R, Klee EW. **TSPEAR Variants are Primarily Associated with Ectodermal Dysplasia and Tooth Agenesis but Not Hearing Loss: A Novel Cohort Study.** *Am J Med Genet A, accepted.* doi: 10.1002/ajmg.a.62347. (IF 2,125; IFc 2)
 - Pavinato L, Trajkova S, Grosso E, Giorgio E, Bruselles A, Radio FC, Pippucci T, Dimartino P, Tartaglia M, De Rubeis S, Buxbaum J, Ferrero GB, Keller R, Brusco A.

Expanding the clinical phenotype of the ultra-rare Skraban-Deardorff syndrome: two novel individuals with *WDR26* loss-of-function variants and a literature review. *Am J Med Genet A*, 2021, 185(6):1712-1720. doi: 10.1002/ajmg.a.62157. (IF 2,125; IFc 2)

- Radio FC, Pang K, Ciolfi A, Levy MA, Hernández-García A, Pedace L, Pantaleoni F, Liu Z, de Boer E, Jackson A, Bruxelles A, McConkey H, Stellacci E, Lo Cicero S, Motta M, Carrozzo R, Dentici ML, McWalter K, Desai M, Monaghan KG, Telegrafi A, Philippe C, Vitobello A, Au M, Grand K, Sanchez-Lara PA, Baez J, Lindstrom K, Kulch P, Sebastian J, Madan-Khetarpal S, Roadhouse C, MacKenzie J, Monteleone B, Saunders CJ, Cuevas JKJ, Cross L, Zhou D, Hartley T, Sawyer S, PaoliMonteiro F, Vertemati Secches T, Kok F, Schultz-Rogers LE, Macke EL, Morava E, Klee EW, Kempainen J, Iacone M, Seliorni A, Tenconi R, Amor DJ, Pais L, Gallacher L, Turnpenny P, Stals K, Ellard S, Cabet S, Lesca G, Pascal J, Steindl K, Ravid S, Weiss K, Castle A, Carter M, Kalsner L, de Vries BBA, van Bon BW, Wevers MR, Pfundt R, Stegmann APA, Kerr B, Kingston HM, Chandler KE, Sheehan W, Elias AF, Shinde D, Towne M, Robin NH, Goodloe D, Vanderver A, Sherbini O, Bluske K, Hagelstrom RT, Zanus C, Faletta F, Musante L, Kurtz-Nelson EC, Earl RK, Anderlid B-M, Morin G, van Slegtenhorst M, Diderich KEM, Brooks AS, Gribnau J, Boers RG, Finestra TR, Carter LB, Rauch A, Gasparini P, Boycott KM, Barakat TS, Graham Jr. JM, Faivre L, Banka S, Wang T, Eichler EE, Priolo M, Dallapiccola B, Visser LELM, Sadikovic B, Scott DA, Holder Jr J, Tartaglia M. **SPEN haploinsufficiency causes a neurodevelopmental disorder overlapping proximal 1p36 deletion syndrome and is associated with a distinctive epismutation of the X chromosome in females.** *Am J Hum Genet*, accepted. (IF 10,500; IFc 10,500)
- Scott A, Di Giosaffatte N, Pinna V, Daniele P, Corno S, D'Ambrosio V, Andreucci E, Marozza A, Sirchia F, Tortora G, Mangiameli D, Di Marco C, Romagnoli M, Donati I, Zonta A, Grosso E, Naretto VG, Mastromoro G, Versacci P, Pantaleoni F, Radio FC, Mazza T, Damante G, Papi L, Mattina T, Giancotti A, Pizzuti A, Laberge A-M, Tartaglia M, Delrue M-A, De Luca A. **When to test fetuses for RASopathies? Proposition from a systematic analysis of 352 multicenter cases and a postnatal cohort.** *Genetics in Medicine*, 2020 May 19. doi: 10.1038/s41436-020-0811-8. (IF 9,937; IFc 6)
- Lahrouchi N, Postma AV, Salazar CM, De Laughter DM, Tjong F, Piherová L, Bowling FZ, Zimmerman D, Lodder EM, Ta-Shma A, Perles Z, Beekman L, Ilgun A, Gunst Q, Hababa M, Škorić-Milosavljević D, Stránecký V, Tomek V, de Knijff P, de Leeuw R, Robinson JY, Burn SC, Mustafa H, Ambrose M, Moss T, Jacober J, Niyazov DM, Rousounides A, Aristidou-Kallika A, Tanteles G, Ange-Line B, DenoméPichon A-S, Francannet C, Ortiz D, Haak MC, Harkel ADJT, Manten GTR, Dutman AC, Bouman K, Magliozzi M, Radio FC, Santen GWE, Herkert JC, Elpeleg O, van den Hoff MJB, Mulder B, Airola MV, Kmoch S, Barnett JV, Clur S-A, Frohman MA, Bezzina CR. **Bi-allelic loss-of-function variants in *PLD1* cause congenital right-sided cardiac valve defects and neonatal cardiomyopathy.** *J Clin Invest*. 2021;131(5):e142148. doi:10.1172/JCI142148. (IF 12,282; IFc 12,282)
- Pavinato L, Villamor-Payà M, Sanchiz-Calvo M, Andreoli C, Gay M, Vilaseca M, Arauz-Garofalo G, Ciolfi A, Bruxelles A, Pippucci T, Prota V, Carli D, Giorgio E, Radio FC, Antona V, Giuffrè M, Ranguin K, Colson C, De Rubeis S, Dimartino P, Buxbaum J, Ferrero GB, Tartaglia M, Martinelli S, Stracker TH, Brusco A. **Functional analysis of *TLK2* variants and their proximal interactomes implicates impaired kinase activity and chromatin maintenance defects in their pathogenesis.** *Journal of Medical Genetics*, 2020: jmedgenet-2020-107281. doi: 10.1136/jmedgenet-2020-107281. (IF 4,943; IFc 6)
- Bryant L, Li D, Cox SG, Marchione D, Joiner EF, Wilson K, Janssen K, Lee P, March ME, Nair D, Sherr E, Fregeau B, Wierenga K, Wadley A, Mancini GMS, Powell-Hamilton N, van de Kamp J, Grebe T, Dean J, Ross A, Crawford HP, Powis Z, Cho M, Willing MC, Manwaring L, Schot R, Nava C, Afenjar A, Lessel D, Wagner M,

- Klopstock T, Winkelmann J, Catarino C, Retterer K, Schuette JL, Innis JW, Pizzino A, Lüttgen S, Denecke J, Strom TM, Monaghan KG; DDD Study, Yuan Z-F, Crump JG, Dubbs H, Bend R, Lee JA, Lyons MJ, Hoefele J, Günthner R, Reutter H, Keren B, Radtke K, Sherbini O, Mrokse C, Helbig KL, Odent S, Cogne B, Mercier S, Bezieau S, Besnard T, Kury S, Redon R, Reinson K, Wojcik MH, Öunap K, Ilves P, Innes AM, Kernohan KD; Care4Rare Canada Consortium, Costain G, Meyn MS, Chitayat D, Zackai E, Lehman A, Kitson H; CAUSES Study, Martin MG, Martinez-Agosto JA, Nelson SF, Palmer CGS, Papp JC, Parker NH, Sinsheimer JS, Vilain E, Wan J, Yoon AJ, Zheng A, Brimble E, Ferrero GB, Radio FC, Carli D, Barresi S, Brusco A, Tartaglia M, Thomas JM, Umana L, Weiss MM, Gotway G, Stuurman KE, Thompson M, McWalter K, Stumpe CTRM9, Stevens SJC, Stegmann APA, Tveten K, Vøllo A, Prescott T, Fagerberg C, Laulund LW, Larsen MJ, Byler M, Lebel RR, Hurst AC, Dean J, Schrier Vergano SA, Norman J, Mercimek-Andrews S, Neira J, Van Allen MI, Longo N, Sellars E, Louie RJ, Cathey SS, Brokamp E, Heron D, Snyder M, Vanderver A, Simon C, de la Cruz X, Padilla N, Chung W, Garcia B, Hakonarson HH, Bhoj EJ. **Histone H3.3 beyond cancer: Germline mutations in histone 3 family 3A and 3B mechanism of a novel neurodegenerative disorder in 46 patients.** *Science Advances*, accepted. (IF 13.116; IFc 13.116)
- Antona V, Scalia F, Giorgio E, Radio FC, Brusco A, Oliveri M, Corsello G, Lo Celso F, Vadalà M, de Macario EC, Macario AJL, Cappello F, Giuffrè M. **A novel disease with early onset, motor neuropathy, and a CCT5 chaperonin mutation.** *International Journal of Molecular Sciences*, accepted. (IF 4.556; IFc 6)
 - Loddo S, Alesi V, Radio FC, Genovese S, Calvieri G, Di Tommaso S, Orlando V, Bertini E, Dentici ML, Novelli A, Dallapiccola B. **The PPP1R21 gene-related syndrome: report of an adult patient and review.** *Am J Med Genet A*. 2020 Sep 27. doi: 10.1002/ajmg.a.61889. PMID: 32985083. (IF 2,125; IFc 2)
 - Lissewski C, Chune V, Pantaleoni F, De Luca A, Capri Y, Brinkmann J, Lepri F, Daniele P, Leenders E, Mazzanti L, Scarano E, Radio FC, Kutsche K, Küchler A, Gérard M, Amiel J, Vial Y, van der Burgt I, Andreucci E, Mastromoro G, Digilio MC, Cave H, Tartaglia M, Zenker M. **Variants of SOS2 are a rare cause of Noonan syndrome with particular predisposition for lymphatic complications.** *Eur J Hum Genet*. 2020 Aug 12. doi: 10.1038/s41431-020-00708-6. Epub ahead of print. PMID: 32788663. (IF 3,650; IFc 4)
 - Motta M, Pannone L, Pantaleoni F, Bocchinfuso G, Radio FC, Cecchetti S, Ciolfi A, Di Rocco M, Elting MW, Brilstra EH, Boni S, Mazzanti L, Tamburrino F, Walsh L, Payne K, Fernández-Jaén A, Ganapathi M, Chung WK, Grange DK, Dave-Wala A, Reshmi SC, Bartholomew DW, Mouhlas D, Carpentieri G, Bruxelles A, Pizzi S, Bellacchio E, Picci-Sparascio F, Liśewski C, Brinkmann J, Waclaw RR, Waisfisz Q, van Gassen K, Wentzensen IM, Morrow MM, Álvarez S, De Luca A, Giuseppe Zampino G, Rossi C, Seri M, Gelb BD, Zenker M, Dallapiccola B, Stella L, Prada CE, Martinelli S, Flex E, Tartaglia M. **Boosted MAPK1 function causes a novel neurodevelopmental disorder within the RASopathy clinical spectrum.** *Am J Hum Genet*. 2020 Sep 3;107(3):499-513. doi: 10.1016/j.ajhg.2020.06.018. Epub 2020 Jul 27. PMID: 32721402. (IF 10,500; IFc 10,500)
 - Rigante D, Stellacci E, Leoni C, Onesimo R, Radio FC, Pizzi S, Giorgio V, Tornesello A, Tartaglia M, Zampino G. **Biallelic TRNT1 variants in a child with B cell immunodeficiency, periodic fever and developmental delay without sideroblastic anemia (SIFD variant).** *Immunol Lett*. 2020 Jun 24;225:64-65. doi: 10.1016/j.imlet.2020.06.012. (IF 3,276; IFc 2)
 - Drivas TG, Li D, Nair D, Alaimo JT, Alders M, Altmüller J, Barakat TS, Bebin EM, Bertsch NL, Blackburn PR, Blesson A, Bouman A, Brockmann K, Brunelle P, Burmeister M, Denecke C, Dieux-Coëslier A, Dubbs H, Ferrer A, Gal D, Grote LE, Gunderson LB, Hasadsri L, Jain M, Karamov C, Keena B, Klee EW, Kloth K, Lace B, Macchiaiolo M, Marcadier JL, Milunsky JM, Napier MP, Ortiz-Gonzalez XR, Pichurin PN, Pinner J, Powis Z, Prasad C, Radio FC, Rasmussen KJ, Renaud DL,

- Rush ET, Saunders C, Selcen D, Seman AR, Shinde DN, Smith ED, Smol T, Snijders Blok L, Stoler JM, Tang S, Tartaglia M, Thompson ML, van de Kamp JM, Wang J, Weise D, Weiss K, Woitschach R, Wollnik B, Yan H, Zackai EH, Zampino G, Bhoj E. **A second cohort of CHD3 patients expands the molecular mechanisms 2 known to cause Snijders Blok-Campeau syndrome.** *European Journal of Human Genetics*, 2020 Jun 1. doi: 10.1038/s41431-020-0654-4. (IF 3,650; IFc 4)
- Zhang LX, Lemire GT, Gonzaga-Jauregui C, Molidperee S, Galaz-Montoya C, Liu DS, Verloes A, Shillington A, Izumi K, Keena B, Zackai E, Li D, Bhoj E, Tarpinianj JM, Bedoukian E, Kukolich MK, Innes M, Schartzentruber J, Ediae GU, Sawyer S, Nair KM, Soumya PC, Subbaraman R, Probst F, Bassetti JA, Sutton RV, Gibbs RA, Brown C, Boone P, Holm I, Tartaglia M, Cirillo Silengo M, Ferrero GB, Niceta M, Dentici ML, Radio FC, Keren B, Wells C, Coubes C, Laquerrière A, Aziza J, Dubucs C, Nampoothiri S, Mowat D, Patel M, Bracho A, Cammarata-Scalisi F, Gezdirici A, Fernandez-Jaen A, Hauser N, Zarate YA, Bosanko K, Dieterich K, Carey J, Chong J, Bamshad M, Lee BH, Yang XJ, Lupski JR, Campeau PM. **Further Delineation of the Clinical Spectrum of KAT6B Disorders and Allelic Series of Pathogenic Variants.** *Genetics in Medicine*, 2020 May 19. doi: 10.1038/s41436-020-0811-8. (IF 9,937; IFc 6)
 - Cordeddu V, Macke EL, Radio FC, Lo Cicero S, Pantaleoni F, Tatti M, Bellacchio E, Ciolfi A, Agolini E, Bruselles A, Brunetti-Pierri N, Suri M, Josephs KS, McEntagart M, Lanpher B, Nickels KC, Haworth A, Reed L, Cappuccio G, Mammi I, Tarnowski JM, Novelli A, Deciphering Developmental Disorders Study, Melis D, Callewaert B, Dallapiccola B, Klee E, Tartaglia M. **Refinement of the clinical and mutational spectrum of UBE2A deficiency syndrome.** *Clin Genet*, 2020 May 15. doi: 10.1111/cge.13775. (IF 3,578; IFc 4)
 - Kalailingam P, Wang KQ, Toh XR, Chandrakanthan M, Hasan Z, Nguyen TQ, Habib C, Schif A, Radio FC, Dallapiccola B, Weiss K, Nguyen LN. **Deficiency of Mfsd7c affects brain development by suppressing blood vessel development in the Fowler's syndrome.** *Journal of Clinical Investigation*, 2020 May 5;136727. doi: 10.1172/JCI136727. (IF 13,251; IFc 13.251)
 - Smith M, Alexander E, Marcinkute R, Dan D, Rawson M, Banka S, Gavin J, Mina H, Riccardi F, Radio FC, Havlovicova M, Cassina M, Emandi AC, Fradin M, Gompertz L, Nordgren A, Traberg R, Rossi M, Trimouille A, Sowmyalakshmi R, Dallapiccola B, Renieri A, Faivre L, Verloes A, Kerr B, Clayton-Smith J and Douzgou S. **Telemedicine approach of the European Reference Network ITHACA for the diagnosis and management of patients with rare developmental disorders.** *Orphanet J Rare Dis*. 2020 Apr 25;15(1):103. doi: 10.1186/s13023-020-1349-1. (IF 3,687; IFc 4)
 - Dong X, Tan NB, Howell KB, Barresi S, Freeman JL, Vecchio D, Piccione M, Radio FC, Calame D, Zong S, Eggers S, Scheffer I, Tan TY, Van Bergen NJ, Tartaglia M, Christodoulou J, White SM. **Biallelic loss-of-function NRROS variants impairing active 1TGF-β1 delivery cause a severe infantile onset neurodegenerative condition with intracranial calcification.** *Am J Hum Gene*, 2020 Apr 02, 106: 559–569. <https://doi.org/10.1016/j.ajhg.2020.02.014>. (IF 10,500; IFc 10,500)
 - Martinelli S, Pannone L, Lissewski C, Brinkmann J, Flex E, Schanze D, Calligari P, Anselmi M, Pantaleoni F, Canale VC, Radio FC, Ioannides A, Rahner N, Schanze I, Josifova D, Bocchinfuso G, Ryten M, Stella L, Tartaglia M, Zenker M. **Pathogenic PTPN11 variants involving the poly-glutamine Gln²⁵⁵-Gln²⁵⁶-Gln²⁵⁷ stretch highlight the relevance of helix B in SHP2's functional regulation.** *Human Mutation*, 2020 Jun;41(6):1171-1182. doi: 10.1002/humu.24007. (IF 5,359; IFc 6)
 - Ciolfi A, Aref-Eshghi E, Pizzi S, Pedace L, Miele E, Kerkhof J, Flex E, Martinelli S, Radio FC, Ruivenkamp CAL, Santen GWE, Bijlsma E, Barge-Schaapveld D, Öunap K, Mok Siu V, Kooy RF, Dallapiccola B, Sadikovic B, Tartaglia M. **Frameshift mutations at the C-terminus of HIST1H1E result in a specific DNA hypomethylation signature.** *Clinical Epigenetics* 2020 Jan 7;12(1):7. doi:

- 10.1186/s13148-019-0804-0. (IF 6,091; IFc 6)
- Flex E, Martinelli S, Van Dijck A, Ciolfi A, Cecchetti S, Coluzzi E, Pannone L, Andreoli C, Radio FC, Pizzi S, Carpentieri G, Bruselles A, Catanzaro G, Pedace L, Miele E, Carcarino E, Ge X, Chijiwa C, Lewis MES, Meuwissen M, Kenis S, Van der Aa N, Larson A, Brown K, Wasserstein MP, Skotko BG, Karayiorgou M, Roos JL, Van Gassen KL, Koopmans M, Bijlsma EK, Santen GWE, Barge-Schaapveld DQCM, Ruivenkamp CAL, Hoffer MJV, Lalani SR, Streff H, Craigen WJ, Graham BH, van den Elzen APM, Kamphuis DJ, Öunap K, Reinson K, Pajusalu S, Wojcik MH, Viberti C, Di Gaetano C, Bertini ES, Petrucci S, De Luca A, Rota R, Ferretti E, Matullo G, Dallapiccola B, Sgura A, Walkiewicz M, Kooy RF, Tartaglia M. **Aberrant function of the C-terminal tail of HIST1H1E accelerates cellular senescence and causes premature aging.** *Am J Hum Genet.* 2019 Sep 5;105(3):493-508. doi: 10.1016/j.ajhg.2019.07.007 (IF 8,855; IFc 8)
 - Ferretti A, Barresi S, Trivisano M, Ciolfi A, Dentici ML, Radio FC, Vigevano F, Tartaglia M, Specchio N. **POGZ-related epilepsy: Case report and review of the literature.** *Am J Med Genet A.* 2019 Aug;179(8):1631-1636. doi:10.1002/ajmg.a.61206. PubMed PMID: 31136090 (IF 2,197; IFc 2)
 - Radio FC, Ruzzeddu M, Bartuli A, Novelli A, Tartaglia A, Dallapiccola B. **Cost-effectiveness of exome sequencing: an Italian pilot study on undiagnosed patients.** *New Genet and Societ,* 2019 Apr 9.38(3):249-263.doi: 10.1080/14636778.2019.1601008 (IF 1,300; IFc 6)
 - Carli D, Giorgio E, Pantaleoni F, Barresi S, Riberi E, Licciardi F, Gazzin A, Baldassarre G, Pizzi S, Niceta M, Radio FC, Molinatto C, Montin D, Calvo PL, Ciolfi A, Fleisher N, Ferrero GB, Brusco A, Tartaglia M. **Biallelic NBAS mutations: defining the associated clinical and facial phenotype and genotype-phenotype correlations.** *Hum Mutat.* 2019 Jun;40(6):721-728. doi: 10.1002/humu.23734 (IF 4,601; IFc 6)
 - Bauer CK, Calligari P, Radio FC, Caputo V, Dentici ML, Falah N, High F, Pantaleoni F, Barresi S, Ciolfi A, Pizzi S, Bruselles A, Person R, Richards S, Cho MT, Claps Sepulveda DJ, Pro S, Battini R, Zampino G, Digilio MC, Bocchinfuso G, Dallapiccola B, Stella L, Tartaglia M. **Mutations in KCNK4 that Affect Gating Cause a Recognizable Neurodevelopmental Syndrome.** *Am J Hum Genet.* 2018 Oct4;103(4):621-630. doi: 10.1016/j.ajhg.2018.09.001 (IF 8,855; IFc 8)
 - Bernardini L*, Radio FC*, Acquaviva F, Gorgone C, Postorivo D, Torres B, Alesi V, Magliozzi M, Lonardo F, Della Monica M, Nardone AM, Cesario C, Mattina T, Scarano G, Dallapiccola B, Digilio MC and Novelli A.*These authors contributed equally to this work. **Small 4p16.3 deletions: three additional patients and review of the literature.** *Am J Med Genet A.* 2018 Nov;176(11):2501-2508. doi: 10.1002/ajmg.a.40512 (IF 2,264; IFc 2)
 - Radio FC, Di Meglio L, Agolini E, Bellacchio E, Rinelli M, Toscano, Boldrini R, Novelli A, Di Meglio A, Dallapiccola B. **Proliferative Vasculopathy and Hydranencephaly-Hydrocephaly syndrome or Fowler syndrome: report of a family and insight into the disease's mechanism.** *Mol Genet Genomic Med.* 2018 May;6(3):446-451. doi: 10.1002/mgg3.376 (IF 2,695; IFc 4)
 - Majore S, Bonaccorsi di Patti MC, Valiante M, Polticelli F, Cortese A, Di Bartolomeo S, De Bernardo C, De Muro M, Faienza F, Radio FC, Grammatico P, Musci G. **Characterization of three novel pathogenic SLC40A1 mutations and genotype/phenotype correlations in 7 Italian families with type 4 hereditary hemochromatosis.** *Biochim Biophys Acta Mol Basis Dis.* 2018 Feb;1864(2):464-470. doi: 10.1016/j.bbdis.2017.11.006 (IF: 4,882; IFc 6)
 - Bottillo I, La Starza R, Radio FC, Molica C, Pedace L, Pierini T, De Bernardo C, Stingeni L, Bargiacchi S, Paiardini A, Janson G, Mecucci C, Grammatico P. **A novel germline mutation in CDK4 codon 24 associated to familial melanoma.** *Clin Genet.* 2018 Apr;93(4):934-935. doi: 10.1111/cge.13129 (IF 3,931; IFc 6)
 - Agolini E, Dentici ML, Bellacchio E, Alesi V, Radio FC, Torella A, Musacchia F,

- Tartaglia M, Dallapiccola B, Nigro V, Digilio MC, Novelli A. **Expanding the clinical and molecular spectrum of PRMT7 mutations: three additional patients and review.** *Clin Genet.* 2018 Mar;93(3):675-681. doi: 10.1111/cge.13137 (IF 3,931; IFc 6)
- Cosentino I, Zeri F, Swann PG, Majore S, Radio FC, Palumbo P, Grammatico P, Petitti V. **Hyperferritinemia-Cataract Syndrome: long-term ophthalmic observations in an Italian family.** *Ophthalmic Genetics.* 2016 Feb 5:1-5 (IF: 1,233; IFc 2)
 - Radio FC, Digilio MC, Capolino R, Dentici ML, Unolt M, Alesi V, Novelli A, Marino B, Dallapiccola B. **Sprenkel anomaly in deletion 22q11.2 (DiGeorge/Velo-Cardio-Facial) syndrome.** *Am J Med Genet A.* 2016 Mar;170 (3):661-4(IF: 2,159; IFc 2)
 - Radio FC, Majore S, Aurizi C, Sorge F, Biolcati G, Bernabini S, Giotti I, Torricelli F, Giannarelli D, De Bernardo C, Grammatico P. **Hereditary hemochromatosis type 1 phenotype modifiers in Italian patients. The controversial role of variants in HAMP, BMP2, FTL and SLC40A1 genes.** *Blood Cells, Molecules and Diseases* 55 (2015) 71–75 (IF: 2,331; IFc 4)
 - Radio FC, Majore S, Binni F, Valiante M, Ricerca BM, De Bernardo C, Grammatico P. **TFR2-related hereditary hemochromatosis as a frequent cause of primary iron overload in patients from Central-Southern Italy.** *Blood Cells Mol Dis.* 2013 Sep 19. doi:pii: S1079-9796(13)00200-3.10.1016/j.bcmd.2013.08.003 (IF: 2,259; IFc 4)
 - Majore S, Grammatico P, Cosentino I, Morlino S, Radio FC, Valiante M. REGIONE LAZIO (D.G.R. 59/2009). PROPOSTA DI UN PERCORSO DIAGNOSTICO-TERAPEUTICO PER LE ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO (CODICE DI ESENZIONE RCG100: D.M. 279/2001).
 - Castori M, Morlino S, Radio FC, De Bernardo C, Grammatico P. **The “Old Theme” of Variability versus Transitory Phenotypes in Thanatophoric Dysplasia Type 1: Two 19-Week-Old Fetuses with (“San Diego” Variant) and without Ragged Metaphyses due to the Same FGFR3 Mutation.** *Am J Med Genet A*2013 Oct;161(10):2675-7. doi: 10.1002/ajmg.a.36131(IF: 2,304; IFc 2)
 - Majore S, Ricerca BM, Radio FC, Binni F, Cosentino I, Gallusi G, De Bernardo C, Morrone A, Grammatico P. **Type 3 hereditary hemochromatosis in a patient from sub-Saharan Africa: Is there a link between African iron overload and TFR2 dysfunction?** *Blood Cells Mol Dis.* 2012 Sep 11. doi:pii: S1079-9796(12)00158-1. 10.1016/j.bcmd.2012.08.007 (IF: 2,351; IFc 4)
 - Radio FC, Bernardini L, Loddo S, Bottillo I, Novelli A, Mingarelli R, Dallapiccola B. **TBX2 gene duplication associated with complex heart defect and skeletal malformations.** *Am J Med Genet A.* 2010 Aug;152A(8):2061-6 (IF: 2,391; IFc 2)
 - Andreani M, Radio FC, Testi M, De Bernardo C, Troiano M, Majore S, Bertucci P, Polchi P, Rosati R, Grammatico P. **Association of hepcidin promoter c.-582 A>G variant and iron overload in thalassemia major.** *Haematologica.* 2009 Sep;94(9):1293-6 (IF: 6,416; IFc 6)
 - Létocart E, Le Gac G, Majore S, Ka C, Radio FC, Gourlaouen I, De Bernardo C, Férec C, Grammatico P. **A novel missense mutation in SLC40A1 results in resistance to hepcidin and confirms the existence of two ferroportin-associated iron overload diseases.** *Br J Haematol.* 2009 Nov;147(3):379-85. (IF 4,597; IFc 6)
 - Ricerca BM, Radio FC, De Marinis L, De Bernardo C, Castori M, Sacco E, Grammatico P, Majore S. **Natural History of TFR2-Related Hereditary Hemochromatosis in a 47-year-old Italian Patient.** *Eur J Haematol.* 2009 Nov;83(5):494-6. (IF 2,345; IFc 2)
 - M. Castori, F.C. Radio, F. De Felice, M. D’Avanzo, D. Pepino, M. Roggini. *Aggiornamento monografico. Patologie associate a FGFR3: dalla Diagnosi clinico-radiologica alle applicazioni di laboratorio.* Il Giornale del linguaggio universale: DNA e... . Aprile 2008.

IF: 383,612**H-index (Scopus): 18****PREMI E RICONOSCIMENTI**

Premio Franca Dagna Bricarelli – Grandangolo in Genetica Medica 2022 – Roma – 24-25 marzo 2022.

Premio Leopoldo Zelante “Guardare Oltre: impatto della ricerca genetica sulla vita del paziente.” – XX Congresso Nazionale SIGU – Napoli – 15-18 novembre 2017.

Premio BNC – Assistenza e Solidarietà per l’elevato profitto ottenuto nel conseguimento del Diploma di Laurea – Roma – dicembre 2007.

TRADUZIONE DI CAPITOLI IN LIBRO

- Il Manuale MERCK di diagnosi e terapia. 6° Edizione Italiana. *Cataratta, Sovraccarico di ferro, Pianificazione familiare*. ISBN: 978-88-470-5497-4.

CAPITOLI IN LIBRO/SITO

- F. C. Radio, P. Grammatico. **Peutz-Jeghers syndrome**. *Atlas Genet Cytogenet Oncol Haematol*.2016

Consapevole delle sanzioni penali, nel caso di dichiarazioni non veritiere e falsità negli atti, richiamate dall'Art. 76 D.P.R. n. 445 del 28/12/2000, Io sottoscritta autocertifico quanto sopra riportato.

Data

Firma

23 Novembre 2023



[novembre 2023]

Autorizzazione al trattamento dei dati personali ai sensi della vigente normativa sulla Privacy (D.Lgs. N° 196/03 e successive modifiche)

Dott. ssa Maria Chiara Tealdo

Direttore Centrale – Staff di Direzione del Servizio personale della Banca d'Italia - RSPP

Formazione

- Laurea in Giurisprudenza conseguita nel 1982 all'Università La Sapienza di Roma con 110 e Lode
- conseguimento dell'abilitazione all'attività forense presso la Corte d'Appello di Roma

Precedenti lavorativi

1985 - assunzione in Banca d'Italia presso la Filiale di Belluno
dal 1987 al 1990 - addetta presso il Servizio Affari Generali
dal 1990 al 1993 - addetta presso il Servizio Attività Immobiliari
dal 1993 al 1999 - addetta presso il Servizio Personale inquadramento normativo ed economico
dal 2000 al 2012 - Capo della Divisione Concorsi e Assunzioni del Servizio Personale.
dal 2012 ASPP presso il servizio di prevenzione e protezione, dal 2016 ad oggi RSPP della Banca d'Italia
Inoltre:
referente per la formazione in materia di salute e sicurezza sul lavoro.
2013 - docente interna per il corso obbligatorio lavoratori in presenza in materia di salute e sicurezza sul lavoro
Dal 2021 Presidente dell'Associazione "Con Giacomo contro Ehlers-Danlos vascolare syndrome APS"

Investigator Curriculum Vitae

Personal Information

Name: Zampino Giuseppe
Title: Professor, MD
Profession: Pediatrician
Current position: Head of Pediatric Department, Coordinator of Rare Disease Units – Fondazione Policlinico A.Gemelli IRCCS - L.go.A. Gemelli – 00168 Roma

Professional Registrationⁱ

Registration number: 1735
Registration body: Ordine dei Medici
Registration expiry date (if applicable): N/A
Registration state/province (if applicable): Italy Campobasso

Education and Qualificationsⁱⁱ

Institution name	Qualification	Year
University of Rome-UCSC Rome	Medical Genetics Residency	1994
University of Rome-UCSC Rome	Pediatrics Residency	1990
University of Rome-UCSC Rome	Degree in Medicine and Surgery	1986

Current employment

Institution name: Unità Operativa Complessa Pediatria - Fondazione Policlinico A. Gemelli IRCCS - L.go. A. Gemelli – 00168 Roma
Department: Dipartimento di Scienze della Salute della Donna, Bambino e Sanità Pubblica
Institution address: L.go. A. Gemelli – 00168 Roma -Italy

Investigator Curriculum Vitae

Telephone number: 0630156954
E-mail address: giuseppe.zampino@unicatt.it

Professional experienceⁱⁱⁱ

Position	Institution name and department	Start year	End year
Head of Pediatric Department	Dipartimento di Scienze della Salute della Donna e del Bambino e di Sanità Pubblica Fondazione Policlinico A. Gemelli IRCCS - L.go. A. Gemelli – 00168 Roma	2019	ongoing
Coordinator of Rare Disease Units	Fondazione Policlinico A. Gemelli IRCCS - L.go. A. Gemelli – 00168	2014	ongoing
Head of Rare Disease and Birth Defects Unit	Dipartimento di Scienze della Salute della Donna e del Bambino e di Sanità Pubblica Fondazione Policlinico A. Gemelli IRCCS - L.go.A. Gemelli – 00168	2013	2023
Head of Residency in Pediatrics Medical School of Catholic University of Sacred Heart Rome	Dipartimento di Scienze della Vita e Sanità Pubblica Medical School of Catholic School of Sacred Heart	2020	2022

Investigator Curriculum Vitae

Associated Professor in Pediatrics	Medical School of Catholic School of Sacred Heart	2016	ongoing
Professor Assistant in Pediatrics and Genetics at the Medical School of University of Rome-UCSC Rome	Pediatric Unit Medical School of Catholic Schhol of Sacred Heart	1999	2015

<u>Relevant clinical trial/study experience^{iv}</u>					
Investigator role	Therapeutic area	Type of trial	Year started	Phase	Ongoing
Principal Investigator	Rare Diseases	Other research study	2023	Other	Yes
Principal Investigator	Rare Disease	Interventional Trial	2023	Phase II	Yes
Principal Investigator	Rare Disease	Interventional Trial	2023	Phase II	Yes
Principal Investigator	Rare Diseases	Interventional Trial	2022	Phase II	Yes
Principal Investigator	Rare Diseases	Interventional Trial	2021	Phase II	Yes
Principal Investigator	Rare Diseases	Interventional Trial	2021	Phase II	Yes
Principal Investigator	Rare Diseases	Clinical Study	2019	Other	No
Principal Investigator	Rare Diseases	Clinical Study	2018	Other	No
Principal Investigator	Rare Diseases	Interventional Trial	2017	Phase I	No

Investigator Curriculum Vitae

Training

Research training (including GCP)	Institution name	Year obtained
GCP Course	The Global Health Network	2023

Date completed^v:

21 November 2023



ⁱ As per national legislation

ⁱⁱ Relevant to be an investigator

ⁱⁱⁱ This should cover the preceding 10 years as a maximum

^{iv} Idem

^v The CTR does not require signing individual documents in the clinical trial application – a request for signature could however be subject to national legislation.

**CURRICULUM VITAE:
ANWAR BABAN**

PERSONAL DATA:

Gender: Female

Citizenship: Iraqi - Italian (permanently in Italy since 2003)

Work Address: Cardio genetic Center
Dept of Cardiac Surgery, Cardiology, Heart and Lung Transplantation.
Staff Bambino Gesù Children Hospital and Research Institute (2009-now)
P.zza S. Onofrio, 4 | **00165 Rome - Italy**

Phone: 066859 2974 (work)

email: anwar.baban@opbg.net; cardiogenetica@opbg.net

CURRENT APPOINTMENT: Founder and Responsible of Cardio- Genetic Center Bambino Gesù Children Hospital and Research Institute.

Medical Registration at Order of Doctors in Rome – ITALY: M58296.

BIBLIOGRAPHY SUMMARY 2023:

<https://www.scopus.com/results/authorNamesList.uri?name=name&st1=BABAN&st2=ANWAR&origin=searchauthorlookup>

h-index 23

PUBMED: 92 results.

<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/?term=baban+anwar&size=50>

EDUCATION AND QUALIFICATION:

- ✓ March 2011: **PhD Degree XXIII Cycle at University of Genoa- ITALY** Ph.D. Course Title: “Clinical Genetics, and Immunology of Children and Adolescents”. Project: Phenotypic Characterization of Poland Syndrome.
- ✓ 2003 to 22nd November 2007: **Specialization degree in Medical Genetics**. Four years duration- **University of Genoa- Italy**. Specialization’s thesis topic: Holoprosencephaly: Clinical, Radiologic, and Genetic Aspects. Screening of Causative Genes (*SHH, SIX3, ZIC2, AND TGIF*) in a Series of Patients” (Prof. Roberto Ravazzolo, MD, thesis mentor).

- ✓ 5 July 2007 Medical Registration at Order of Doctors in Genova- Italy with the serial number 15056. 2010: **Medical Registration at Order of Doctors in Rome M58296 - Italy.**
- ✓ **September 2008: Medical Registration at Order of Doctors in Sweden.**
- ✓ 24 April 2007 EQUALIZATION OF MEDICAL DEGREE AND AUTHORIZATION for Full Medical Registration and Practice in **Italy- Ministry of Health- Rome. Ministerial Legislation DGRUPS VII/13478**
- ✓ 1996 - 2002 **Medical School.** Received Bachelor of Medicine and Surgery degree from Baghdad University (MBCHB), **Rank: 15 from 372** graduating students. Baghdad Iraq.
- ✓ June 1996 Graduated from Al-Hariry High School -Bachelor in Scientific Sciences. Baghdad-Iraq 99.5%

PROFESSIONAL EXPERIENCE / RESPONSIBILITIES

***October 2009 - present: permanent Staff - Consultant Medical Geneticist and Cardiogeneticist at Pediatric Cardiology and Cardiac Surgery Dept. Bambino Gesù Children Hospital - Rome.**

***October 2009 to May 2015: permanent Staff** - full time activity of paediatrician and day calls at tertiary care center pediatric Cardiology ward (including 26 beds, CHD patients, heart failure and heart transplanted children). **Bambino Gesù Children Hospital - Rome.**

***In charge of Cardiogenetic Center established in 2015 - present.** Bambino Gesù Children Hospital - Rome.

In patient and out-patient genetic evaluation of families with suspected or established inherited, metabolic and rare cardiac diseases including major branches: congenital heart diseases, aortopathies, cardiomyopathies, arrhythmias, and other rare conditions.

Extensive knowledge in:

*Pediatric Clinical Genetics and Clinical Biochemical Genetics: including chromosomal, single gene, and multifactorial disorders. Syndromology: dysmorphic and non-dysmorphic syndromes, multiple congenital anomalies, prenatal exposure to environment factors, single gene disorders. Emphasis is to offer tailored personalized genetic diagnosis and management.

*Adult Clinical Genetics and Clinical Biochemical Genetics

*Expert in combined Cardiovascular Genetics clinic:

*Prenatal Genetics diagnosis: pre-test, post-test.

*Joint collaboration with multidisciplinary teams: Neurology, Orthopedics, Ophthalmology, child neuropsychiatry, and ENT

*Genomic Medicine for undiagnosed patients with orphan ultra-rare genetic disorders.

MULTICENTRIC AND FUNDED PROJECTS:

***January 2016 - present: vice-representative and BOARD MEMBER** of the multicentric EUROPEAN UNION PROJECT ON RARE DISEASES: **GUARD-HEART ERN.**

<https://guardheart.ern-net.eu/experts/educational-videos/>

***2015 - present: Responsible of the Rare Diseases Regional Registry** for cardiogenetic field in Bambino Gesù Hospital at Lazio Region - Italy.

***2015 - present: Board Member of International Paediatric Hypertrophic Cardiomyopathy Consortium.**

***2017 - present:** member of the working group of cardiac **Biobank** of Italian scientific cardiac institutes.

***2019 - present:** “ricerca Finalizzata” of young researchers on KSS.

***2015 - 2020:** co-investigator, European Registry of CMP and Myocarditis **EORP.** ESC WG on myocardial diseases. OPBG

*** 2013 – 2017 MD Paedigree European commission FP7 funded project:** Model-Driven European Paediatric Digital Repository (MD-Paedigree). Sub-Collaborator WP7.

<https://cordis.europa.eu/project/id/600932> (1.415.383,00).

***2006 –2010** - Scientific Coordination of **multicentric European project Health-e-Child**. Vertical Integrated Approach to the study of Congenital Heart Disease- Responsible Scientific Coordinator of the Project: Prof. Giacomo Pongiglione- Gaslini Institute. Collaborator – research fellow. <https://cordis.europa.eu/project/id/027749/it> (1 304 958E)

***2008** Scientific Committee and General Guidelines of PHACE Association – Genoa - Italy

***2003-2015** Board Member Scientific Committee and General Guidelines of Poland Syndrome Management.

***July 2003 -September 2009- Medical Genetics Dept at Gaslini Children Hospital- Genova (Italy)-** Director Prof. Roberto Ravazzolo, From November 2003- October 2007 full time Medical Genetics Trainee. Inpatient and Outpatient Medical Genetics Clinic and Cardiovascular Department. Expertise in Pre-conceptual, prenatal, and postnatal Genetic Evaluation for malformative, hereditary and metabolic diseases. Laboratory techniques: full autonomy in **clinical interpretation** of NGS results (panels, clinical exomes and WES).

***2003 Italian Red Cross Field Hospital** Baghdad - Iraq

***2002- 2003 House officer** in tertiary care centers in pediatrics, Obstetrics and Gynaecology, Cardiology, Internal Medicine and Surgery – Baghdad – Iraq.

Reviewer / Editor Activities:

*Editor for Frontiers in Cardiovascular Medicine IF 3.6

*Editor for Frontiers in Pediatrics – section pediatric cardiology IF 3.569

*Reviewer for JCDD Journal of Cardiovascular Development and Disease – MDPI IF 2.39

Membership:

*member of European Society of Cardiology: ESC ID: 765910 (WG on Myocardial & Pericardial Diseases Member; Council on Basic Cardiovascular Science Member; Council on Cardiovascular Genomics Member)

*member of European Paediatric and Congenital Cardiology (AEPC).

PUBLICATIONS:

<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/?term=baban+anwar&size=50>

van Woerden GM, Senden R, de Konink C, Trezza RA, **Baban A**, Bassetti JA, van Bever Y, Bird LM, van Bon BW, Brooks AS, Guan Q, Klee EW, Marcelis C, Rosado JM, Schimmenti LA, Shikany AR, Terhal PA, Nicole Weaver K, Wessels MW, van Wieringen H, Hurst AC, Gooch CF, Steindl K, Joset P, Rauch A, Tartaglia M, Niceta M, Elgersma Y, Demirdas S. The MAP3K7 gene: Further delineation of clinical characteristics and genotype/phenotype correlations. Hum Mutat. 2022 Oct;43(10):1377-1395. doi: 10.1002/humu.24425. Epub 2022 Jul 29. PMID: 35730652 Free PMC article.

van der Sluijs PJ, Joosten M, Alby C, Attié-Bitach T, Gilmore K, Dubourg C, Fradin M, Wang T, Kurtz-Nelson EC, Ahlers KP, Arts P, Barnett CP, Ashfaq M, **Baban A**, van den Born M, Borrie S, Busa T, Byrne A, Carriero M, Cesario C, Chong K, Cueto-González AM, Dempsey JC, Diderich KEM, Doherty D, Farholt S, Gerkes EH, Gorokhova S, Govaerts LCP, Gregersen PA, Hickey SE, Lefebvre M, Mari F, Martinovic J, Northrup H, O'Leary M, Parbhoo K, Patrier S, Popp B, Santos-Simarro F, Stoltenburg C, Thauvin-Robinet C, Thompson E, Vulto-van Silfhout AT, Zahir FR, Scott HS, Earl RK, Eichler EE, Vora NL, Wilnai Y, Giordano JL, Wapner RJ, Rosenfeld JA, Haak MC, Santen GWE. Discovering a new part of the phenotypic spectrum of Coffin-Siris syndrome in a fetal cohort. Genet Med. 2022 Aug;24(8):1753-1760. doi: 10.1016/j.gim.2022.04.010. Epub 2022 May 18. PMID: 35579625 Free PMC article.

Cicenia M, Alesi V, Orlando V, Magliozzi M, Di Tommaso S, Iodice FG, Pompei E, Toscano A, Digilio MC, Drago F, Novelli A, **Baban A**. 8p23.1 deletion: Look out for left ventricular hypertrabeculation and not only congenital heart diseases. Single-center experience and literature revision. Am J Med Genet A. 2022 Mar;188(3):883-895. doi: 10.1002/ajmg.a.62598. Epub 2021 Dec 13. PMID: 34897976

Cicenia M, Silvetti MS, Cantarutti N, Battipaglia I, Adorisio R, Saputo FA, Tamburri I, Campisi M, **Baban A**, Drago F. ICD outcome in pediatric arrhythmogenic cardiomyopathy. Int J Cardiol. 2023 Sep 20:131381. doi: 10.1016/j.ijcard.2023.131381. Online ahead of print. PMID: 37739045

Lodato V, Parlapiano G, Cali F, Silvetti MS, Adorisio R, Armando M, El Hachem M, Romanzo A, Dionisi-Vici C, Digilio MC, Novelli A, Drago F, Raponi M, **Baban A**. Cardiomyopathies in Children and Systemic Disorders When Is It Useful to Look beyond the Heart? *J Cardiovasc Dev Dis*. 2022 Jan 31;9(2):47. doi: 10.3390/jcdd9020047. PMID: 35200700 Free PMC article. Review.

Baban A, Lodato V, Parlapiano G, Drago F. Genetics in Congenital Heart Diseases: Unraveling the Link Between Cardiac Morphogenesis, Heart Muscle Disease, and Electrical Disorders. *Heart Fail Clin*. 2022 Jan;18(1):139-153. doi: 10.1016/j.hfc.2021.07.016. Epub 2021 Oct 26. PMID: 34776075 Review.

Crotti L, Spazzolini C, Nyegaard M, Overgaard MT, Kotta MC, Dagradi F, Sala L, Aiba T, Ayers MD, **Baban A**, Barc J, Beach CM, Behr ER, Bos JM, Cerrone M, Covi P, Cuneo B, Denjoy I, Donner B, Elbert A, Eliasson H, Etheridge SP, Fukuyama M, Girolami F, Hamilton R, Horie M, Iascone M, Jaimez JJ, Jensen HK, Kannankeril PJ, Kaski JP, Makita N, Muñoz-Esparza C, Odland HH, Ohno S, Papagiannis J, Porretta AP, Prandstetter C, Probst V, Robyns T, Rosenthal E, Rosés-Noguer F, Sekarski N, Singh A, Spentzou G, Stute F, Tfelt-Hansen J, Till J, Tobert KE, Vinocur JM, Webster G, Wilde AAM, Wolf CM, Ackerman MJ, Schwartz PJ. Clinical presentation of calmodulin mutations: the International Calmodulinopathy Registry. *Eur Heart J*. 2023 Sep 14;44(35):3357-3370. doi: 10.1093/eurheartj/ehad418. PMID: 37528649 Free PMC article.

Pascolini G, Gaudio F, Baldi M, Alario D, Dituri F, Novelli A, **Baban A**. Facial clues to the photosensitive trichothiodystrophy phenotype in childhood. *J Hum Genet*. 2023 Jun;68(6):437-443. doi: 10.1038/s10038-023-01134-4. Epub 2023 Feb 22. PMID: 36810639

Righi D, Porco L, Di Mambro C, Gnazzo M, **Baban A**, Paglia S, Silvetti MS, Novelli A, Tozzi AE, Drago F. Autosomal Recessive Long QT Syndrome: Clinical Aspects and Therapy. *Pediatr Cardiol*. 2023 Dec;44(8):1736-1740. doi: 10.1007/s00246-023-03266-y. Epub 2023 Aug 19. PMID: 37597120

van der Sluijs PJ, Joosten M, Alby C, Attié-Bitach T, Gilmore K, Dubourg C, Fradin M, Wang T, Kurtz-Nelson EC, Ahlers KP, Arts P, Barnett CP, Ashfaq M, **Baban A**, van den Born M, Borrie S, Busa T, Byrne A, Carriero M, Cesario C, Chong K, Cueto-González AM, Dempsey JC, Diderich KEM, Doherty D, Farholt S, Gerkes EH, Gorokhova S, Govaerts LCP, Gregersen PA, Hickey SE, Lefebvre M, Mari F, Martinovic J, Northrup H, O'Leary M, Parbhoo K, Patrier S, Popp B, Santos-Simarro F, Stoltenburg C, Thauvin-Robinet C, Thompson E, Vulto-van Silfhout AT, Zahir FR, Scott HS, Earl RK, Eichler EE, Vora NL, Wilnai Y, Giordano JL, Wapner RJ, Rosenfeld JA, Haak MC, Santen GWE. Discovering a new part of the phenotypic spectrum of Coffin-Siris syndrome in a fetal cohort. *Genet Med*. 2023 Feb;25(2):100004. doi: 10.1016/j.gim.2022.100004. PMID: 36745127 Free PMC article. No abstract available.

Digilio MC, Calcagni G, Gnazzo M, Versacci P, Dentici ML, Capolino R, Sinibaldi L, **Baban A**, Putotto C, Alfieri P, Unolt M, Lepri FR, Alesi V, Genovese S, Novelli A, Marino B, Dallapiccola B. Congenital heart defects in molecularly confirmed KBG syndrome patients. *Am J Med Genet A*. 2022 Apr;188(4):1149-1159. doi: 10.1002/ajmg.a.62632. Epub 2021 Dec 31. PMID: 34971082

Ferilli M, Cioffi A, Pedace L, Niceta M, Radio FC, Pizzi S, Miele E, Cappelletti C, Mancini C, Galluccio T, Andreani M, Iascone M, Chiriatti L, Novelli A, Micalizzi A, Matraxia M, Menale L, Faletta F, Prontera P, Pilotta A, Bedeschi MF, Capolino R, **Baban A**, Seri M, Mammi C, Zampino G, Digilio MC, Dallapiccola B, Priolo M, Tartaglia M. Genome-Wide DNA Methylation Profiling Solves Uncertainty in Classifying NSD1 Variants. *Genes (Basel)*. 2022 Nov 19;13(11):2163. doi: 10.3390/genes13112163. PMID: 36421837 Free PMC article.

Norrish G, Cleary A, Field E, Cervi E, Boleti O, Ziólkowska L, Olivotto I, Khraiche D, Limongelli G, Anastasakis A, Weintraub R, Biagini E, Ragni L, Prendiville T, Duignan S, McLeod K, Iliina M, Fernandez A, Marrone C, Bökenkamp R, **Baban A**, Kubus P, Daubeney PEF, Sarquella-Brugada G, Cesar S, Klaassen S, Ojala TH, Bhole V, Medrano C, Uzun O, Brown E, Gran F, Sinagra G, Castro FJ, Stuart G, Yamazawa H, Barriales-Villa R, Garcia-Guereta L, Adwani S, Linter K, Bharucha T, Gonzales-Lopez E, Siles A, Rasmussen TB, Calcagnino M, Jones CB, De Wilde H, Kubo T, Felice T, Popoiu A, Mogensen J, Mathur S, Centeno F, Reinhardt Z, Schouvey S, Elliott PM, Kaski JP. Clinical Features and Natural History of Preadolescent Nonsyndromic Hypertrophic Cardiomyopathy. *J Am Coll Cardiol*. 2022 May 24;79(20):1986-1997. doi: 10.1016/j.jacc.2022.03.347. PMID: 35589160 Free PMC article.

Baban A, Alesi V, Magliozzi M, Parlapiano G, Genovese S, Cicienia M, Loddo S, Lodato V, Di Chiara L, Fattori F, D'Amico A, Francalanci P, Amodeo A, Novelli A, Drago F. Cardiovascular Involvement in Pediatric FLNC Variants: A Case Series of Fourteen Patients. *J Cardiovasc Dev Dis*. 2022 Sep 30;9(10):332. doi: 10.3390/jcdd9100332. PMID: 36286284 Free PMC article.

Cicienia M, Cantarutti N, Adorisio R, Silvetti MS, Secinaro A, Ciancarella P, Di Mambro C, Magliozzi M, Novelli A, Amodeo A, **Baban A**, Drago F. Arrhythmogenic cardiomyopathy in children according to "Padua criteria": Single pediatric center experience. *Int J Cardiol*. 2022 Mar 1;350:83-89. doi: 10.1016/j.ijcard.2022.01.008. Epub 2022 Jan 6. PMID: 34998950

Calcagni G, Calvieri C, **Baban A**, Bianco F, Barracano R, Caputo M, Madrigali A, Silva Kikina S, Perrone MA, Digilio MC, Pozzi M, Secinaro A, Sarubbi B, Galletti L, Gagliardi MG, de Zorzi A, Drago F, Leonardi B. Syndromic and Non-Syndromic Patients with Repaired Tetralogy of Fallot: Does It Affect the Long-Term Outcome? *J Clin Med*. 2022 Feb 6;11(3):850. doi: 10.3390/jcm11030850. PMID: 35160301 Free PMC article.

Baban A, Cicienia M, Travaglini L, Cali F, Vasco G, Francalanci P, Novelli A, Adorisio R, Amodeo A, Dallapiccola B, Bertini E, Drago F. Remember Friedreich ataxia even in a toddler with apparently isolated dilated (not hypertrophic!) cardiomyopathy. Revisited. *Minerva Pediatr (Torino)*. 2023 Feb;75(1):117-123. doi: 10.23736/S2724-5276.21.05969-3. Epub 2021 Apr 2. PMID: 33820410

Norrish G, Kolt G, Cervi E, Field E, Dady K, Ziólkowska L, Olivotto I, Favilli S, Passantino S, Limongelli G, Caiazza M, Rubino M, **Baban A**, Drago F, McLeod K, Iliina M, McGowan R, Stuart G, Bhole V, Uzun O, Wong A, Lazarou L, Brown E, Daubeney PEF, Lota A, Delle Donne G, Linter K, Mathur S, Bharucha T, Adwani S, Searle J, Popoiu A, Jones CB, Reinhardt Z, Kaski JP. Clinical

presentation and long-term outcomes of infantile hypertrophic cardiomyopathy: a European multicentre study. *ESC Heart Fail.* 2021 Dec;8(6):5057-5067. doi: 10.1002/ehf2.13573. Epub 2021 Sep 6. PMID: 34486247 Free PMC article.

Norrish G, Ding T, Field E, Cervi E, Ziólkowska L, Olivotto I, Khraiche D, Limongelli G, Anastasakis A, Weintraub R, Biagini E, Ragni L, Prendiville T, Duignan S, McLeod K, Ilina M, Fernández A, Marrone C, Bökenkamp R, **Baban A**, Kubus P, Daubeney PEF, Sarquella-Brugada G, Cesar S, Klaassen S, Ojala TH, Bhole V, Medrano C, Uzun O, Brown E, Gran F, Sinagra G, Castro FJ, Stuart G, Vignati G, Yamazawa H, Barriaes-Villa R, Garcia-Guereta L, Adwani S, Linter K, Bharucha T, Garcia-Pavia P, Siles A, Rasmussen TB, Calcagnino M, Jones CB, De Wilde H, Kubo T, Felice T, Popoiu A, Mogensen J, Mathur S, Centeno F, Reinhardt Z, Schouvey S, O'Mahony C, Omar RZ, Elliott PM, Kaski JP. Relationship Between Maximal Left Ventricular Wall Thickness and Sudden Cardiac Death in Childhood Onset Hypertrophic Cardiomyopathy. *Circ Arrhythm Electrophysiol.* 2022 May;15(5):e010075. doi: 10.1161/CIRCEP.121.010075. Epub 2022 May 2. PMID: 35491873 Free PMC article.

Norrish G, Topriceanu C, Qu C, Field E, Walsh H, Ziólkowska L, Olivotto I, Passantino S, Favilli S, Anastasakis A, Vlagkoulis V, Weintraub R, King I, Biagini E, Ragni L, Prendiville T, Duignan S, McLeod K, Ilina M, Fernández A, Bökenkamp R, **Baban A**, Drago F, Kubuš P, Daubeney PEF, Chivers S, Sarquella-Brugada G, Cesar S, Marrone C, Medrano C, Alvarez Garcia-Roves R, Uzun O, Gran F, Castro FJ, Gimeno JR, Barriaes-Villa R, Rueda F, Adwani S, Searle J, Bharucha T, Siles A, Usano A, Rasmussen TB, Jones CB, Kubo T, Mogensen J, Reinhardt Z, Cervi E, Elliott PM, Omar RZ, Kaski JP. The role of the electrocardiographic phenotype in risk stratification for sudden cardiac death in childhood hypertrophic cardiomyopathy. *Eur J Prev Cardiol.* 2022 Mar 30;29(4):645-653. doi: 10.1093/eurjpc/zwab046. PMID: 33772274 Free PMC article.

Baban A, Cicienia M, Magliozzi M, Parlapiano G, Cirillo M, Pascolini G, Fattori F, Gnazzo M, Bruno P, De Luca L, Di Chiara L, Francalanci P, Udd B, Secinaro A, Amodeo A, Bertini ES, Savarese M, Drago F, Novelli A. Biallelic truncating variants in children with titinopathy represent a recognizable condition with distinctive muscular and cardiac characteristics: a report on five patients. *Front Cardiovasc Med.* 2023 Jul 27;10:1210378. doi: 10.3389/fcvm.2023.1210378. eCollection 2023. PMID: 37576110 Free PMC article.

Baban, A., Lodato, V., Parlapiano, G., di Mambro, C., Adorisio, R., Bertini, E. S., Dionisi-Vici, C., Drago, F., & Martinelli, D. (2021). Myocardial and Arrhythmic Spectrum of Neuromuscular Disorders in Children. *Biomolecules*, 11(11), 1578. <https://doi.org/10.3390/biom11111578>

Cirillo, A., Lioncino, M., Maratea, A., Passariello, A., Fusco, A., Fratta, F., Monda, E., Caiazza, M., Signore, G., Esposito, A., **Baban, A.**, Versacci, P., Putotto, C., Marino, B., Pignata, C., Cirillo, E., Giardino, G., Sarubbi, B., Limongelli, G., & Russo, M. G. (2022). Clinical Manifestations of 22q11.2 Deletion Syndrome. *Heart failure clinics*, 18(1), 155–164. <https://doi.org/10.1016/j.hfc.2021.07.009>

Calcagni, G., Pugnaloni, F., Digilio, M. C., Unolt, M., Putotto, C., Niceta, M., **Baban, A.**, Picci Sparascio, F., Drago, F., De Luca, A., Tartaglia, M., Marino, B., & Versacci, P. (2021). Cardiac Defects and Genetic Syndromes: Old Uncertainties and New Insights. *Genes*, 12(7), 1047. <https://doi.org/10.3390/genes12071047>

Lodato, V., Orlando, V., Alesi, V., Di Tommaso, S., Bengala, M., Parlapiano, G., Agnolucci, E., Cicienia, M., Cali, F., Digilio, M. C., Drago, F., Novelli, A., & **Baban, A.** (2021). 1p36 Deletion Syndrome and the Aorta: A Report of Three New Patients and a Literature Review. *Journal of cardiovascular development and disease*, 8(11), 159. <https://doi.org/10.3390/jcdd8110159>

Norrish, G., Kolt, G., Cervi, E., Field, E., Dady, K., Ziólkowska, L., Olivotto, I., Favilli, S., Passantino, S., Limongelli, G., Caiazza, M., Rubino, M., **Baban, A.**, Drago, F., McLeod, K., Ilina, M., McGowan, R., Stuart, G., Bhole, V., Uzun, O., ... Kaski, J. P. (2021). Clinical presentation and long-term outcomes of infantile hypertrophic cardiomyopathy: a European multicentre study. *ESC heart failure*, 8(6), 5057–5067. <https://doi.org/10.1002/ehf2.13573>

Silvetti, M. S., Tamburri, I., Campisi, M., Saputo, F. A., Cazzoli, I., Cantarutti, N., Cicienia, M., Adorisio, R., **Baban, A.**, Ravà, L., & Drago, F. (2022). ICD Outcome in Pediatric Cardiomyopathies. *Journal of cardiovascular development and disease*, 9(2), 33. <https://doi.org/10.3390/jcdd9020033>

Cicienia, M., Tamborrino, P. P., Silvetti, M. S., Albanese, S., Gnazzo, M., **Baban, A.**, Carotti, A., Secinaro, A., & Drago, F. (2021). Idiopathic Ventricular Fibrillation: Look for the Hidden Guilty-A case of aborted cardiac death. *Pediatric cardiology*, 42(7), 1650–1652. <https://doi.org/10.1007/s00246-021-02700-3>

Digilio, M. C., Calcagni, G., Gnazzo, M., Versacci, P., Dentici, M. L., Capolino, R., Sinibaldi, L., **Baban, A.**, Putotto, C., Alfieri, P., Unolt, M., Lepri, F. R., Alesi, V., Genovese, S., Novelli, A., Marino, B., & Dallapiccola, B. (2022). Congenital heart defects in molecularly confirmed KBG syndrome patients. *American journal of medical genetics. Part A*, 188(4), 1149–1159. <https://doi.org/10.1002/ajmg.a.62632>

Calcagni, G., Calvieri, C., **Baban, A.**, Bianco, F., Barracano, R., Caputo, M., Madrigali, A., Silva Kikina, S., Perrone, M. A., Digilio, M. C., Pozzi, M., Secinaro, A., Sarubbi, B., Galletti, L., Gagliardi, M. G., de Zorzi, A., Drago, F., & Leonardi, B. (2022). Syndromic and Non-Syndromic Patients with Repaired Tetralogy of Fallot: Does It Affect the Long-Term Outcome?. *Journal of clinical medicine*, 11(3), 850. <https://doi.org/10.3390/jcm11030850>

Lodato, V., Parlapiano, G., Cali, F., Silvetti, M. S., Adorisio, R., Armando, M., El Hachem, M., Romanzo, A., Dionisi-Vici, C., Digilio, M. C., Novelli, A., Drago, F., Raponi, M., & **Baban, A.** (2022). Cardiomyopathies in Children and Systemic Disorders When Is It Useful to Look beyond the Heart?. *Journal of cardiovascular development and disease*, 9(2), 47. <https://doi.org/10.3390/jcdd9020047>

Cicenia, M., Alesi, V., Orlando, V., Magliozzi, M., Di Tommaso, S., Iodice, F. G., Pompei, E., Toscano, A., Digilio, M. C., Drago, F., Novelli, A., & **Baban, A.** (2022). 8p23.1 deletion: Look out for left ventricular hypertrabeculation and not only congenital heart diseases. Single-center experience and literature revision. *American journal of medical genetics. Part A*, 188(3), 883–895. <https://doi.org/10.1002/ajmg.a.62598>

-Caiazza M, Lioncino M, Monda E, Di Fraia F, Verrillo F, Pacileo R, Amodio F, Rubino M, Cirillo A, Fusco A, Romeo E, Scatteia A, Dellegrottaglie S, Calabrò P, Sarubbi B, **Baban A**, Frisso G, Russo MG, Limongelli G. Troponin T Mutation as a Cause of Left Ventricular Systolic Dysfunction in a Young Patient with Previous Surgical Correction of Aortic Coarctation. *Biomolecules*. 2021 May 6;11(5):696. doi: 10.3390/biom11050696. PMID: 34066613; PMCID: PMC8148585.

-Norrish G, Topriceanu C, Qu C, Field E, Walsh H, Ziólkowska L, Olivotto I, Passantino S, Favilli S, Anastasakis A, Vlagkouli V, Weintraub R, King I, Biagini E, Ragni L, Prendiville T, Duignan S, McLeod K, Iliina M, Fernández A, Bökenkamp R, **Baban A**, Drago F, Kubuš P, Daubeney PEF, Chivers S, Sarquella-Brugada G, Cesar S, Marrone C, Medrano C, Alvarez Garcia-Roves R, Uzun O, Gran F, Castro FJ, Gimeno JR, Barriales-Villa R, Rueda F, Adwani S, Searle J, Bharucha T, Siles A, Usano A, Rasmussen TB, Jones CB, Kubo T, Mogensen J, Reinhardt Z, Cervi E, Elliott PM, Omar RZ, Kaski JP. The role of the electrocardiographic phenotype in risk stratification for sudden cardiac death in childhood hypertrophic cardiomyopathy. *Eur J Prev Cardiol*. 2021 Mar 27;zwab046. doi: 10.1093/eurjpc/zwab046. Epub ahead of print. PMID: 33772274.

-Righi D, Porco L, Calvieri C, Tamborrino PP, Di Mambro C, Paglia S, **Baban A**, Silveti MS, Gnazzo M, Novelli A, Tozzi AE, Drago F. Clinical characteristics and risk of arrhythmic events in patients younger than 12 years diagnosed with Brugada syndrome. *Heart Rhythm*. 2021 Jun 17;S1547-5271(21)01732-X. doi: 10.1016/j.hrthm.2021.06.1177. Epub ahead of print. PMID: 34147702.

-**Baban A**, Iodice FG, Di Molfetta A, Cicenia M, Rizzo C, Agolini E, Drago F, Novelli A, Di Chiara L, Testa G, Amodeo A. Deciphering Genetic Variants of Warfarin Metabolism in Children With Ventricular Assist Devices. *Pediatr Cardiol*. 2021 Jun;42(5):1082-1087. doi: 10.1007/s00246-021-02585-2. Epub 2021 Apr 10. PMID: 33837838.

-**Baban A**, Cicenia M, Travaglini L, Calí F, Vasco G, Francalanci P, Novelli A, Adoriso R, Amodeo A, Dallapiccola B, Bertini E, Drago F. Remember friedreich ataxia even in a toddler with apparently isolated dilated (not hypertrophic!) cardiomyopathy: revisited. *Minerva Pediatr (Torino)*. 2021 Apr 2. doi: 10.23736/S2724-5276.21.05969-3. Epub ahead of print. PMID: 33820410.

-Di Mambro C, Tamborrino PP, Silveti MS, Yammine ML, Marcolin C, Righi D, **Baban A**, Martinelli D, Dionisi Vici C, Drago F. Progressive involvement of cardiac conduction system in paediatric patients with Kearns-Sayre syndrome: how to predict occurrence of complete heart block and sudden cardiac death? *Europace*. 2021 Jun 7;23(6):948-957. doi: 10.1093/europace/eaab335. PMID: 33336258.

-Cantarutti N, Adoriso R, **Baban A**, Di Molfetta A, Amodeo A, Drago F. Persistent myocardial atrophy despite LV reverse remodeling in Duchenne cardiomyopathy treated by LVAD. *Pediatr Transplant*. 2021 Mar;25(2):e13890. doi: 10.1111/petr.13890. Epub 2020 Oct 26. PMID: 33105518.

-Gnazzo M, Lepri FR, Dentici ML, Capolino R, Pisaneschi E, Agolini E, Rinelli M, Alesi V, Versacci P, Genovese S, Cesario C, Sinibaldi L, **Baban A**, Bartuli A, Marino B, Cappa M, Dallapiccola B, Novelli A, Digilio MC. Am J Med Genet A. 2020 May;182(5):1073-1083. doi: 10.1002/ajmg.a.61524. Epub 2020 Mar 3. PMID: 32124548 KBG syndrome: Common and uncommon clinical features based on 31 new patients.

-Roberts JD, Asaki SY, Mazzanti A, Bos JM, Tuleta I, Muir AR, Crotti L, Krahn AD, Kutyifa V, Shoemaker MB, Johnsrude CL, Aiba T, Marcondes L, **Baban A**, Udupa S, Dechert B, Fischbach P, Knight LM, Vittinghoff E, Kukavica D, Stallmeyer B, Giudicessi JR, Spazzolini C, Shimamoto K, Tadoros R, Cadrin-Tourigny J, Duff HJ, Simpson CS, Roston TM, Wijeyeratne YD, El Hajjaji I, Yousif MD, Gula LJ, Leong-Sit P, Chavali N, Landstrom AP, Marcus GM, Dittmann S, Wilde AAM, Behr ER, Tfelt-Hansen J, Scheinman MM, Perez MV, Kaski JP, Gow RM, Drago F, Aziz PF, Abrams DJ, Gollob MH, Skinner JR, Shimizu W, Kaufman ES, Roden DM, Zareba W, Schwartz PJ, Schulze-Bahr E, Etheridge SP, Priori SG, Ackerman MJ. An International Multicenter Evaluation of Type 5 Long QT Syndrome: A Low Penetrant Primary Arrhythmic Condition. *Circulation*. 2020 Feb 11;141(6):429-439. doi: 10.1161/CIRCULATIONAHA.119.043114. Epub 2020 Jan 16. PMID: 31941373 Free PMC article. *Clinical Trial*.

-**Baban A**, Cicenia M, Magliozzi M, Gnazzo M, Cantarutti N, Silveti MS, Adoriso R, Dallapiccola B, Bertini E, Novelli A, Drago F. Cardiovascular Involvement in Pediatric Laminopathies. Report of Six Patients and Literature Revision. *Front Pediatr*. 2020 Jul 24;8:374. doi: 10.3389/fped.2020.00374. eCollection 2020. PMID: 32793522 Free PMC article.

-Lotan D, Salazar-Mendiguchía J, Mogensen J, Rathore F, Anastasakis A, Kaski J, Garcia-Pavia P, Olivotto I, Charron P, Biagini E, **Baban A**, Limongelli G, Ashram W, Wasserstrum Y, Galvin J, Zorio E, Iacovoni A, Monserrat L, Spirito P, Iacone M, Arad M; Cooperating Investigators. Clinical Profile of Cardiac Involvement in Danon Disease: A Multicenter European Registry. *Circ Genom Precis Med*. 2020 Dec;13(6):e003117. doi: 10.1161/CIRCGEN.120.003117. Epub 2020 Nov 5. PMID: 33151750

-Calcagni G, Gagliostro G, Limongelli G, Unolt M, De Luca E, Digilio MC, **Baban A**, Albanese SB, Ferrero GB, Baldassarre G, Agnoletti G, Banaudi E, Marek J, Kaski JP, Tuo G, Marasini M, Cairello F, Madrigali A, Pacileo G, Russo MG, Milanese O, Formigari R, Brighenti M, Ragni L, Danti A, Drago F, Dallapiccola B, Tartaglia M, Marino B, Versacci P. *Birth Defects Res*. 2020 Jun;112(10):725-731. doi: 10.1002/bdr2.1670. PMID: 32558384 Atypical cardiac defects in patients with RASopathies: Updated data on CARNET study.

-Cantarutti N, Adoriso R, **Baban A**, Di Molfetta A, Amodeo A, Drago F. Persistent myocardial atrophy despite LV reverse remodeling in Duchenne cardiomyopathy treated by LVAD. *Pediatr Transplant*. 2021 Mar;25(2):e13890. doi: 10.1111/petr.13890. Epub 2020 Oct 26. PMID: 33105518

-Kortüm F, Niceta M, Magliozzi M, Dumic Kubat K, Robertson SP, Moresco A, Dentici ML, **Baban A**, Leoni C, Onesimo R, Obregon MG, Digilio MC, Zampino G, Novelli A, Tartaglia M, Kutsche K. Cantú syndrome versus Zimmermann-Laband syndrome: Report of nine individuals with ABC9 variants. *Eur J Med Genet*. 2020 Sep;63(9):103996. doi: 10.1016/j.ejmg.2020.103996. Epub 2020 Jul 2. PMID: 32622958

-**Baban A**, Olivini N, Cantarutti N, Calí F, Vitello C, Valentini D, Adoriso R, Calcagni G, Alesi V, Di Mambro C, Villani A, Dallapiccola B, Digilio MC, Marino B, Carotti A, Drago F. Differences in morbidity and mortality in Down syndrome are related to the type of congenital heart defect. *Am J Med Genet A*. 2020 Jun;182(6):1342-1350. doi: 10.1002/ajmg.a.61586. Epub 2020 Apr 22. PMID: 32319738

-**Baban A**, Adoriso R, Corica B, Rizzo C, Calí F, Semeraro M, Taurisano R, Magliozzi M, Carrozzo R, Parisi F, Dallapiccola B, Vaz FM, Drago F, Dionisi-Vici C. Delayed appearance of 3-methylglutaconic aciduria in neonates with early onset metabolic cardiomyopathies: A potential pitfall for the diagnosis. *Am J Med Genet A*. 2020 Jan;182(1):64-70. doi: 10.1002/ajmg.a.61383. Epub 2019 Nov 15. PMID: 31729175

-Di Mambro C, Tamborrino PP, Silvetti MS, Yammine ML, Marcolin C, Righi D, **Baban A**, Martinelli D, Vici CD, Drago F. Progressive involvement of cardiac conduction system in paediatric patients with Kearns-Sayre syndrome: how to predict occurrence of complete heart block and sudden cardiac death? *Europace*. 2020 Dec 18;euaa335. doi: 10.1093/europace/euaa335. Online ahead of print. PMID: 33336258

-**Baban A**, Cicienia M, Travaglini L, Calí F, Vasco G, Francalanci P, Novelli A, Adorasio R, Amodeo A, Dallapiccola B, Bertini E, Drago F. Remember friedreich ataxia even in a toddler with apparently isolated dilated (not hypertrophic!) cardiomyopathy: revisited. *Minerva Pediatr (Torino)*. 2021 Apr 2. doi: 10.23736/S2724-5276.21.05969-3. Online ahead of print. PMID: 33820410

-**Baban A**, Iodice FG, Di Molfetta A, Cicienia M, Rizzo C, Agolini E, Drago F, Novelli A, Di Chiara L, Testa G, Amodeo A. Deciphering Genetic Variants of Warfarin Metabolism in Children With Ventricular Assist Devices. *Pediatr Cardiol*. 2021 Apr 10. doi: 10.1007/s00246-02102585-2. Online ahead of print. PMID: 33837838

-Norrish G, Topriceanu C, Qu C, Field E, Walsh H, Ziólkowska L, Olivotto I, Passantino S, Favilli S, Anastasakis A, Vlagkoulis V, Weintraub R, King I, Biagini E, Ragni L, Prendiville T, Duignan S, McLeod K, Iliina M, Fernández A, Bökenkamp R, **Baban A**, Drago F, Kubuš P, Daubeney PEF, Chivers S, Sarquella-Brugada G, Cesar S, Marrone C, Medrano C, Alvarez Garcia-Roves R, Uzun O, Gran F, Castro FJ, Gimeno JR, Barriales-Villa R, Rueda F, Adwani S, Searle J, Bharucha T, Siles A, Usano A, Rasmussen TB, Jones CB, Kubo T, Mogensen J, Reinhardt Z, Cervi E, Elliott PM, Omar RZ, Kaski JP. The role of the electrocardiographic phenotype in risk stratification for sudden cardiac death in childhood hypertrophic cardiomyopathy. *Eur J Prev Cardiol*. 2021 Mar 27;zwab046. doi: 10.1093/eurjpc/zwab046. Online ahead of print. PMID: 33772274

-Kühnisch J, Herbst C, Al-Wakeel-Marquard N, Dartsch J, Holtgrewe M, **Baban A**, Mearini G, Hardt J, Kolokotronis K, Gerull B, Carrier L, Beule D, Schubert S, Messroghli D, Degener F, Berger F, Klaassen S. Targeted panel sequencing in pediatric primary cardiomyopathy supports a critical role of TNNI3. *Clin Genet*. 2019 Dec;96(6):549-559. doi: 10.1111/cge.13645.

-Norrish G, Ding T, Field E, Ziólkowska L, Olivotto I, Limongelli G, Anastasakis A, Weintraub R, Biagini E, Ragni L, Prendiville T, Duignan S, McLeod K, Iliina M, Fernández A, Bökenkamp R, Baban A, Kubuš P, Daubeney PEF, Sarquella-Brugada G, Cesar S, Marrone C, Bhole V, Medrano C, Uzun O, Brown E, Gran F, Castro FJ, Stuart G, Vignati G, Barriales-Villa R, Guereta LG, Adwani S, Linter K, Bharucha T, GarciaPavia P, Rasmussen TB, Calcagnino MM, Jones CB, De Wilde H, Toru-Kubo J, Felice T, Mogensen J, Mathur S, Reinhardt Z, O'Mahony C, Elliott PM, Omar RZ, Kaski JP. Development of a Novel Risk Prediction Model for Sudden Cardiac Death in Childhood Hypertrophic Cardiomyopathy (HCM Risk-Kids). *JAMA Cardiol*. 2019 Aug 14. doi: 10.1001/jamacardio.2019.2861.

-**Baban A**, Olivini N, Lepri FR, Calí F, Mucciolo M, Digilio MC, Calcagni G, di Mambro C, Dallapiccola B, Adorasio R, Novelli A, Drago F. SOS1 mutations in Noonan syndrome: Cardiomyopathies and not only congenital heart defects! Report of six patients including two novel variants and literature review. *Am J Med Genet A*. 2019 Oct;179(10):2083-2090. doi: 10.1002/ajmg.a.61312.

Alesi V, Loddo S, Calí F, Orlando V, Genovese S, Ferretti D, Calacci C, Calvieri G, Falasca R, Ulgheri L, Drago F, Dallapiccola B, **Baban A**, Novelli A. A heterozygous, intragenic deletion of CNOT2 recapitulates the phenotype of 12q15 deletion syndrome. *Am J Med Genet A*. 2019 Aug;179(8):1615-1621. doi: 10.1002/ajmg.a.61217.

Leonelli FM, De Ponti R, Drago F, **Baban A**, Cortez D, Griselli M, Bagliani G. Hidden Complexity in Routine Adult and Pediatric Arrhythmias Interpretation: The Future of Precision Electrocardiology. *Card Electrophysiol Clin*. 2019 Jun;11(2):391-404. doi: 10.1016/j.ccep.2019.03.001.

-Guerra L, Magliozzi M, **Baban A**, Di Mambro C, Di Zenzo G, Novelli A, El Hachem M, Zambruno G, Castiglia D. Palmoplantar Keratoderma and Woolly Hair Revealing Asymptomatic Arrhythmogenic Cardiomyopathy. *Acta Derm Venereol*. 2019 Jul 1;99(9):831-832. doi: 10.2340/00015555-3216.

-Mastromoro G, Calcagni G, Versacci P, Putotto C, Chinali M, Lambiase C, Unolt M, Pelliccione E, Anacletio S, Caprio C, Cioffi S, Bilio M, **Baban A**, Drago F, Digilio MC, Marino B, Baldini A. Left pulmonary artery in 22q11.2 deletion syndrome. Echocardiographic evaluation in patients without cardiac defects and role of Tbx1 in mice. *PLoS One*. 2019 Apr 1;14(4):e0211170. doi: 10.1371/journal.pone.0211170. -van der Sluijs PJ, Jansen S, Vergano SA, Adachi-Fukuda M, Alanay Y, AlKindy A, **Baban A**, Bayat A....., Clayton-Smith J, Santen GWE. Correction: The ARID1B spectrum in 143 patients: from nonsyndromic intellectual disability to Coffin-Siris syndrome. *Genet Med*. 2019 Sep;21(9):2160-2161. doi: 10.1038/s41436-018-0368-y.

-Adorasio R, Calvieri C, Cantarutti N, D'Amico A, Catteruccia M, Bertini E, **Baban A**, Filippelli S, Perri G, Amodeo A, Drago F. Heart rate reduction strategy using ivabradine in end-stage Duchenne cardiomyopathy. *Int J Cardiol*. 2019 Apr 1;280:99-103. doi: 10.1016/j.ijcard.2019.01.052.

-Morlino S, Alesi V, Calí F, Lepri FR, Secinaro A, Grammatico P, Novelli A, Drago F, Castori M, **Baban A**. LTBP2-related "Marfan-like" phenotype in two Roma/Gypsy subjects with the LTBP2 homozygous p.R299X variant. *Am J Med Genet A*. 2019 Jan;179(1):104-112. doi: 10.1002/ajmg.a.10.

-van der Sluijs PJ, Jansen S, Vergano SA, Adachi-Fukuda M, Alanay Y, AlKindy A, **Baban A**, Bayat A,, Clayton-Smith J, Santen GWE. The ARID1B spectrum in 143 patients: from nonsyndromic intellectual disability to Coffin-Siris syndrome. *Genet Med*. 2019 Jun;21(6):1295-1307. doi: 10.1038/s41436-018-0330-z.

-**Baban A**, Magliozzi M, Loeyts B, Adorasio R, Alesi V, Secinaro A, Corica B, Vricella L, Dietz HC, Drago F, Novelli A, Amodeo A. First evidence of maternally inherited mosaicism in TGFBR1 and subtle primary myocardial changes in Loeyts-Dietz syndrome: a case report. *BMC Med Genet*. 2018 Sep 15;19(1):170. doi: 10.1186/s12881-018-0661-2.

-**Baban A**, Cantarutti N, Adorasio R, Lombardi R, Calcagni G, Piano Mortari E, Dallapiccola B, Marino B, Iorio FS, Carsetti R, Digilio MC, Giannico S, Drago F, Carotti A. Long-term survival and phenotypic spectrum in heterotaxy syndrome: A 25-year follow-up experience. *Int J Cardiol*. 2018 Oct 1;268:100-105. doi: 10.1016/j.ijcard.2018.02.050.

-**Baban A**, Castori M. Pharmacological resources, diagnostic approach and coordination of care in joint hypermobility-related disorders. *Expert Rev Clin Pharmacol*. 2018 Jul;11(7):689-703. doi: 10.1080/17512433.2018.1497973. Epub 2018 Jul 19. Review.

-Di Mambro C, Calvieri C, Silvetti MS, Tamburri I, Giannico S, **Baban A**, Albanese S, Brancaccio G, Carotti A, Iorio FS, Drago F. Bradyarrhythmias in Repaired Atrioventricular Septal Defects: Single-Center Experience Based on 34 Years of Follow-Up of 522 Patients. *Pediatr Cardiol*. 2018 Dec;39(8):1590-1597. doi: 10.1007/s00246-018-1934-4. Epub 2018 Jun 13.

-Versacci P, Pugnali F, Digilio MC, Putotto C, Unolt M, Calcagni G, **Baban A**, Marino B. Some Isolated Cardiac Malformations Can Be Related to Laterality Defects. *J Cardiovasc Dev Dis*. 2018 May 2;5(2). pii: E24. doi: 10.3390/jcdd5020024. Review.

-Calcagni G, Limongelli G, D'Ambrosio A, Gesualdo F, Digilio MC, **Baban A**, Albanese SB, Versacci P, De Luca E, Ferrero GB, Baldassarre G, Agnoletti G, Banaudi E, Marek J, Kaski JP, Tuo G, Russo MG, Pacileo G, Milanese O, Messina D, Marasini M, Cairello F, Formigari R, Brighenti M, Dallapiccola B, Tartaglia M, Marino B. Data on cardiac defects, morbidity and mortality in patients affected by RASopathies. CARNET study results. *Data Brief*. 2017 Dec 2;16:649-654.

-Calcagni G, Adorisio R, Martinelli S, Grutter G, **Baban A**, Versacci P, Digilio MC, Drago F, Gelb BD, Tartaglia M, Marino B. Clinical Presentation and Natural History of Hypertrophic Cardiomyopathy in RASopathies. *Heart Fail Clin.* 2018 Apr;14(2):225-235. doi: 10.1016/j.hfc.2017.12.005. Review.

-Digilio MC, Gnazzo M, Lepri F, Dentici ML, Pisaneschi E, **Baban A**, Passarelli C, Capolino R, Angioni A, Novelli A, Marino B, Dallapiccola B. Congenital heart defects in molecularly proven Kabuki syndrome patients. *Am J Med Genet A.* 2017 Sep 8.

-Calcagni G, Limongelli G, D'Ambrosio A, Gesualdo F, Digilio MC, **Baban A**, Albanese SB, Versacci P, De Luca E, Ferrero GB, Baldassarre G, Agnoletti G, Banaudi E, Marek J, Kaski JP, Tuo G, Russo MG, Pacileo G, Milanese O, Messina D, Marasini M, Cairello F, Formigari R, Brighenti M, Dallapiccola B, Tartaglia M, Marino B. Cardiac defects, morbidity and mortality in patients affected by RASopathies. CARNET study results. *Int J Cardiol.* 2017 Oct 15;245:92-98.

-Calcagni G, Unolt M, Digilio MC, **Baban A**, Versacci P, Tartaglia M, Baldini A, Marino B. Congenital heart disease and genetic syndromes: new insights into molecular mechanisms. *Expert Rev Mol Diagn.* 2017 Sep;17(9):861-870.

-Carlotta Maria Vaccari; Elisa Tassano; Michele Torre; Stefania Gimelli; Maria Teresa Divizia; Maria Victoria Romanini; Simone Bossi; Ilaria Musante; Maura Valle; Filippo Senes; Nunzio Catena; Maria Francesca Bedeschi; **Anwar Baban**; Maria Grazia Calevo; Massimo Acquaviva; Margherita Lerone; Roberto Ravazzolo; Aldamaria Pulit. iAssessment of copy number variations in 120 patients with Poland syndrome. *BMC Med Genet.* 2016 Nov 25;17(1):89.

-A. Aranburu †, E. Piano Mortari†, **A. Baban**, E. Giorda, S. Cascioli, V. Marcellini1, M. Scarsella, S. Ceccarelli, S. Corbelli, N. Cantarutti, R. De Vito, A. Inserra, L. Nicolosi, A. Lanfranchi, F. Porta, C. Cancrini, A. Finocchi, R. Carsetti. Human B-cell memory is shaped by age- and tissuespecific T-independent and GC-dependent events. *European Journal of Immunology.*

-Piano Mortari E, **Baban A**, Cantarutti N, Bocci C, Adorisio R, Carsetti R. Heterotaxy Syndrome with and without spleen: different infection risk and management. *J Allergy Clin Immunol.* 2016 Nov 15. pii: S0091-6749(16)31289-1.

-Calcagni G, **Baban A**, Lepri FR, Marino B, Tartaglia M, Digilio MC. Congenital heart defects in Noonan syndrome and RIT1 mutation. *Genet Med.* 2016 Sep 29.

-Calcagni G, **Baban A**, De Luca E, Leonardi B, Pongiglione G, Digilio MC. Coronary artery ectasia in Noonan syndrome: Report of an individual with SOS1 mutation and literature review. *Am J Med Genet A.* 2016 Mar;170(3):665-9

-Valfrè L, **Baban A**, Digilio MC, Bevilacqua F, Bagolan P, Conforti A. Gershoni-Baruch syndrome: First report of a surviving child. *Am J Med Genet A.* 2016 Mar;170(3):707-11.

-Digilio MC, Marino B, **Baban A**, Dallapiccola B. Cardiovascular malformations in Adams-Oliver syndrome. *Am J Med Genet A.* 2015; 167A(5):1175-1177.

-Ciocca L, Digilio MC, Lombardo A, D'Elia G, **Baban A**, Capolino R, Petrocchi S, Russo S, Sirleto P, Roberti MC, Marino B, Angioni A, Dallapiccola B. Hypoplastic left heart syndrome and 21q22.3 deletion. *Am J Med Genet A.* 2015; 167A(3):579-586.

-**Baban A**, Postma AV, Marini M, Trocchio G, Santilli A, Pelegrini M, Sirleto P, Lerone M, Albanese SB, Barnett P, Boogerd CJ, Dallapiccola B, Digilio MC, Ravazzolo R, Pongiglione G. Identification of TBX5 mutations in a series of 94 patients with Tetralogy of Fallot. *Am J Med Genet A.* 2014;164A(12):3100-3107.

-Santen GW, Clayton-Smith J; ARID1B-CSS **consortium**. The ARID1B phenotype: what we have learned so far. *Am J Med Genet C Semin Med Genet.* 2014;166C (3):276-289.

-Bárcena C, Quesada V, De Sandre-Giovannoli A, Puente DA, Fernández-Toral J, Sigaudy S, **Baban A**, Lévy N, Velasco G, López-Otín C. Exome sequencing identifies a novel mutation in PIK3R1 as the cause of SHORT syndrome. *BMC Med Genet.* 2014; 2;15:51. - **Baban A**, Pitto L, Pulignani S, Cresci M, Mariani L, Gambacciani C, Digilio MC, Pongiglione G, Albanese S. Holt-Oram syndrome with intermediate atrioventricular canal defect, and aortic coarctation: functional characterization of a de novo TBX5 mutation. *Am J Med Genet A.* 2014;164A(6):1419-1424.

-Lepri FR, Scavelli R, Digilio MC, Gnazzo M, Grotta S, Dentici ML, Pisaneschi E, Sirleto P, Capolino R, **Baban A**, Russo S, Franchin T, Angioni A, Dallapiccola B. Diagnosis of Noonan syndrome and related disorders using target next generation sequencing. *BMC Med Genet.* 2014;23;15:14.

-Santen GW, Aten E, Vulto-van Silfhout AT, Pottinger C, van Bon BW, van Minderhout IJ, Snowdowne R, van der Lans CA, Boogaard M, Linssen MM, Vijfhuizen L, van der Wielen MJ, Vollebregt MJ; **Coffin-Siris consortium**, Breuning MH, Kriek M, van Haeringen A, den Dunnen JT, Hoischen A, Clayton-Smith J, de Vries BB, Hennekam RC, van Belzen MJ. Coffin-Siris syndrome and the BAF complex: genotype-phenotype study in 63 patients. *Hum Mutat.* 2013;34(11):1519-1528.

-Albanese SB, Sellaroni V, Montis S, Calcagni G, **Baban A**, Santoro F, Pongiglione G, Calabrò MP; nome del Consent Committee. [Informed consent in pediatric cardiology and cardiac surgery]. *G Ital Cardiol (Rome).* 2013;14(9):613-621. Italian.

-Digilio MC, Bernardini L, Consoli F, Lepri FR, Giuffrida MG, **Baban A**, Surace C, Ferese R, Angioni A, Novelli A, Marino B, De Luca A, Dallapiccola B. Congenital heart defects in recurrent reciprocal 1q21.1 deletion and duplication syndromes: rare association with pulmonary valve stenosis. *Eur J Med Genet.* 2013;56(3):144-149.

-Dentici ML, Tarani L, Digilio MC, Mingarelli R, **Baban A**, Zampino G, Romagnoli C, De Curtis M, Dallapiccola B. RDDR: a dysmorphology diagnostic network for newborns in central Italy. *J Matern Fetal Neonatal Med.* 2012;25 Suppl 4:121-123. Review.

-Catena N, Divizia MT, Calevo MG, **Baban A**, Torre M, Ravazzolo R, Lerone M, Sénès FM. Hand and upper limb anomalies in Poland syndrome: a new proposal of classification. *J Pediatr Orthop.* 2012;32(7):727-731.

-Digilio MC, Romana Lepri F, Lisa Dentici M, Henderson A, **Baban A**, Cristina Roberti M, Capolino R, Versacci P, Surace C, Angioni A, Tartaglia M, Marino B, Dallapiccola B. Atrioventricular canal defect in patients with RASopathies. *Eur J Hum Genet.* 2012. -**Baban A**, Torre M, Costanzo S, Gimelli S, Bianca S, Divizia MT, Sénès FM, Garavelli L, Rivieri F, Lerone M, Valle M, Ravazzolo R, Calevo MG. Familial Poland anomaly revisited. *Am J Med Genet A.* 2011.

-Digilio MC, Bernardini L, Lepri F, Giuffrida MG, Guida V, **Baban A**, Versacci P, Capolino R, Torres B, De Luca A, Novelli A, Marino B, Dallapiccola B. Ebstein anomaly: Genetic heterogeneity and association with microdeletions 1p36 and 8p23.1. *Am J Med Genet A.* 2011;155A(9):2196-2202. doi: 10.1002/ajmg.a.34131.

-Giulio Calcagni, **Anwar Baban**, Attilio Turchetta, Maria Cecilia Graziani, Alessandra Schiavino, Giacomo Pongiglione. Patologia polmonare nelle cardiopatie congenite. *Pneumologia Pediatrica* 2011; 41: 35-43.

-Digilio MC, **Baban A**, Marino B, Dallapiccola B. Hypoplastic left heart syndrome in patients with Kabuki syndrome. *Pediatr Cardiol.* 2010;31(7):1111-1113.

-Digilio M.C., Lepri F., **Baban A.**, Dentici M.L., Versacci P., Capolino R., Ferese R., De Luca A., Tartaglia M., Marino B., Dallapiccola B. RASopathies: Clinical Diagnosis in the First Year of Life. (*in press*) *Molecular Syndromology.*

-Marini M, Bocciardi R, Gimelli S, Di Duca M, Divizia MT, **Baban A**, Gaspar H, Mammi I, Garavelli L, Cerone R, Emma F, Bedeschi MF, Tenconi R, Sensi A, Salmaggi A, Bengala M, Mari F, Colussi G, Szczałuba K, Antonarakis SE, Seri M, Lerone M, Ravazzolo R. A spectrum of LMX1B mutations in Nail-Patella syndrome: New point mutations, deletion, and evidence of mosaicism in unaffected parents. *Genet Med*. 2010.

-Gimelli S, Chrast J, **Baban A**, Henrichsen CN, Lerone M, Zuffardi O, Gimelli G, Reymond A t(7;12) balanced translocation with breakpoints overlapping those of the Williams-Beuren and 12q14 microdeletion syndromes. *A. Am J Med Genet A*. 2010;152A(5):1285-1294.

-Bernardini L, Gimelli S, Gervasini C, Carella M, **Baban A**, Frontino G, Barbano G, Divizia MT, Fedele L, Novelli A, Béna F, Lalatta F, Miozzo M, Dallapiccola B. Recurrent microdeletion at 17q12 as a cause of Mayer-Rokitansky-Kuster-Hauser (MRKH) syndrome: two case reports. *Orphanet J Rare Dis*. 2009 4;4:25.

-Michele Torre*, **Anwar Baban***, Anna Buluggiu, Sara Costanzo, Lara Bricco, Margherita Lerone, Sebastiano Bianca, Gian Luca Gatti, Filippo Maria Sénès, Maura Valle, Maria Grazia Calevo. Poland syndrome and dextrocardia: the possible etiopathogenetic mechanism based on the observation of 14 new cases. *J Thorac Cardiovasc Surg*. 2009. * M. Torre and A. Baban have contributed equally to this work.

-**A. Baban**, M. Torre, S. Bianca, A. Buluggiu, M. Rossello, M. Valle, R. Ravazzolo, V. Jasonni, M. Lerone. Poland Syndrome With Bilateral Features: Case Description With Review of The Literature- *Am J Med Genet A*. 2009; 149A(7):1597-1602. Review.

-**Baban A**, Moresco L, Divizia MT, Rossi A, Ravazzolo R, Lerone M, De Toni T. Pituitary Hypoplasia and Growth Hormone Deficiency in Coffin-Siris Syndrome. *American Journal of Medical Genetics*. *Am J Med Genet A*. 2008; 146(3):384-388.

-T. De Toni, **A. Baban**, E. Colombo, A. Arnello, M. Divizia, M. Lerone. Further Case Of Metaphyseal Acroscyphodysplasia With Cone Shaped Epiphyses (Bellini Disease Or Metaphyseal Dyschondroplasia). *Clin Dysmorphol*. 2008;17(4):275-278.

-Divizia MT, Priolo M, Priolo E, Ottonello G, Baban A, Rossi A, Silengo MC, Lerone M. How wide is the ocular spectrum of Delleman syndrome? *Clin Dysmorphol*. 2004;13(1):33-34.

-Martucciello G, **Baban A**, Jibri N, Jasonni V, The Genetics of Hirschsprung Disease, O'Niell Textbook for Pediatric Surgeons, 2004

-Divizia MT, **Baban A**, Pessagno A, Boero S, Ravazzolo R, Cirillo Silengo M, Lerone M. Unilateral Radio-Ulnar Synostosis Associated With Hypotonia, -Developmental Delay And Facial Dysmorphism. *American Journal Med Genet*. 2005;137(1):106-108.

-De Biasio P, Ichim IB, Scarso E, Baldi M, **Baban A**, Venturini PL. Thanatophoric dysplasia type I presenting with increased nuchal translucency in the first trimester. *Prenat Diagn*. 2005;25(5):426-428.

AWARDS and PRESTIGIOUS INVITATIONS:

Young Researcher Award Italian Society of Human Genetics, 14-16 November **2007**- award presented from the SIGU-ESHG for the work "Phenotypic Characterization of Poland Syndrome".

Semifinalist Young Researcher Award in the European Society of Human Genetics Congress, 31 May- 3 June **2008**- Barcelona (Spain) and presenting the work "Phenotypic Characterization of Poland Syndrome Based on 121 Patients".

Semifinalist Young Investigator Award: Annual Congress of the American Society of Human Genetics 20-24 October **2009**- Honolulu – USA "Phenotypic Characterization of Poland Syndrome"

Young Researcher Award from the Italian Society of Pediatric Cardiology **2010** Milan for the published work "Poland Syndrome and Dextrocardia".

Visiting Professor. Mayo Clinic (USA). May **2010**.

Best Project presented for JCI quality characteristics at the Good Clinical Practice awards day in Bambino Gesù Children Hospital for cardiogenetic approach in children with heart diseases. December **2015**.

Invited Speaker: European Society of Cardiology Congress **2017** Barcelona: Transcriptional control of cardiac development. The tetralogy of Fallot experience.

Invited Speaker: Association for The Association for European Paediatric and Congenital Cardiology (AEPC): 2018 and 2019.

Young Researcher Marsico Award presented from the **Italian Society of Pediatric Cardiology:** cardiogenetic approach does it make change in children cardiomyopathies. October **2017**.

Best Project presented for JCI quality characteristics at the Good Clinical Practice awards day in Bambino Gesù Children Hospital for the project entitled: "cardiogenetic approach in children cardiomyopathies". March **2018**.

Award for Best immigrant Physician from Middle East Countries presented from the **Arab League Ambassadors:** December **2021** – Rome – Italy.

SKILLS AND ABILITY:

- Excellent ability to **tolerance** for difficult circumstances and changes.
- **Arabic** (Good Command- Read, Write and Spoken language- Mother Tongue including **Classic and Dialects for Middle Eastern region**: Iraq, Gulf countries, Jordan, Syrian, Lebanese, and Egyptian.
- **English** (Good Command- Read, Write, and Spoken Language- 14 years academic study- passed IELTS test with score 7/9 on 17th September 2005).
- **Italian** (Good Command- Read, Write, and Spoken Language – 20 years living and working in Italy.
- **French** (Good Command- Read, Write, and Fair Spoken Language -6 years academic study).
- **Spanish** (Fair command- basic course)
- **Kurdish** (Fair command)
- **PC**: MS Word, Excel, Access, Power Point, MS Project- Excellent user.
- **Genetic Databases use**: Orphanet, NCBI, OMIM, Gene tests, Franklin, and Varsome databases- Excellent user

HOBBIES:

Reading (History), writing “publication”, Learning foreign languages, cooking (middle-eastern cuisine).

Rome, 17th November 2023

A handwritten signature in black ink, appearing to be 'Dr. Ayman El-Din', written over a faint, illegible stamp or background.

CURRICULUM VITAE DI MARIA FRANCA MULAS

Nome e cognome Maria Franca Mulas

Nazionalità Italiana

LA SOTTOSCRITTA MARIA FRANCA MULAS AI SENSI DELL'ARTICOLO .46 e 47 DEL DPR 445/2000 E CONSAPEVOLE DELLE SANZIONI PENALI PREVISTE DALL'ART.76 DEL MEDESIMO DPR PER IL CASO DI DICHIARAZIONI MENDACI, SOTTO LA PROPRIA RESPONSABILITA' DICHIARA CHE IL CONTENUTO DEL PROPRIO CURRICULUM CORRISPONDE AL VERO.

ATTIVITA' LAVORATIVA ATTUALE

• Date (da-a)	16/03/2022-16/03/2023
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Comando in entrata presso Fondazione Policlinico Tor Vergata. Provenienza ATS Sardegna – Dirigente Medico- ASL ROMA 4
• Tipo di Azienda o settore	Azienda Sanitaria locale Regione Lazio
• Tipo di impiego	Medico di Direzione Generale
• Principali mansioni e responsabilità	Medico di Direzione generale- Azione di supporto a tutte le attività di programmazione e monitoraggio dei risultati conseguiti rispetto agli obiettivi programmati; realizzazione dei PDTA sia intraaziendali che interaziendali in base alla programmazione aziendale e secondo le indicazioni riportate nella determina Regione Lazio G15691 del 18-12-2020” Linee di indirizzo per la stesura dei Percorsi Diagnostico Terapeutico Assistenziali - PDTA nella cronicità”
• Date (da-a)	01/03/2020-15/03/2021
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Comando in entrata presso ASL Roma 4 Delibera 620 del DG 06/04/2020. Provenienza ATS Sardegna –Dirigente Medico
• Tipo di Azienda o settore	Azienda Sanitaria locale Regione Lazio
• Tipo di impiego	Medico di Direzione Sanitaria
• Principali mansioni e responsabilità	Medico di Direzione Sanitaria- Partecipazione a tutte le attività ordinarie relative alla programmazione-organizzazione coordinamento delle attività Sanitarie degli Ospedali e del territorio e all’allocazione delle risorse umane in un contesto di grave difficoltà caratterizzato dalla epidemia da SARS-Cov2.
• Date (da-a)	Maggio 2020
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Incarico professionale di Alta Specializzazione Clinical Governance reti PDTA
• Tipo di Azienda o settore	ASL Roma 4 Azienda Sanitaria locale Regione Lazio
• Tipo di impiego	Medico di Direzione Sanitaria
• Principali mansioni e responsabilità	Espletamento specifiche attività relativi alla creazione di presa in carico e percorsi ospedale territorio connesse anche alle diverse fasi dell’emergenza COVID-19
Esperienze Lavorative a	
• Date (da-a)	27/11/2020
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Agenzia Nazionale dei Servizi -AGENAS
• Tipo di Azienda o settore	Ministero della Salute
• Tipo di impiego	Collaborazione per lo sviluppo delle progettualità relative ai modelli di presa in carico delle patologie croniche
• Principali mansioni e responsabilità	Consulenza per lo sviluppo di progetti per la presa in carico dei pazienti affetti da patologie croniche
Esperienze Lavorative attuali	
• Date (da-a)	06/05/2020
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Protocollo d’Intesa della ASL Roma 4 e La Regione Lazio per l’assegnazione temporanea in Servizio esterno presso gli Uffici regionali nell’ambito della unità di Crisi Covid-19 Determinazione Regione Lazio n G10008 del 31/08/2020; Deliberazione del DG ASL Roma 4 784 del 06/05/2020
• Tipo di Azienda o settore	Regione Lazio
• Tipo di impiego	Consulente presso Area Rete Ospedaliera e Specialistica per la realizzazione delle rete regionali di patologia
• Principali mansioni e responsabilità	Consulenza per la costruzione di reti di patologia Regionali Componente gruppo di lavoro regionale per la costituzione di un modello di rete regionale dei Centri per la Prevenzione, diagnosi e cura dell’Incontinenza urinaria e fecale, la stima del

	fabbisogno regionale e la definizione dei specifici percorsi clinico diagnostico assistenziali Determinazione G10224 del 07/09/2020
Esperienze lavorative	
• Date (da-a)	19/06/2019 al 01/03/2020
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	SC Qualità, Appropriatezza, Clinical Governance e Risk Management, ATS Sardegna Dipartimento di Staff
• Tipo di Azienda o settore	ATS Sardegna
• Tipo di impiego	Incarico di Alta Professionalità "IPAS" 1 Clinical Governance Reti e PDTA
• Principali mansioni e responsabilità	Definizione dei percorsi assistenziali integrati (nell'assistenza ospedaliera, territoriale, collettiva) per il miglioramento delle prestazioni e per il massimo incremento dell'integrazione tra le funzioni Definizione e sviluppo di protocolli, linee-guida, PDTA in collaborazione con le strutture sanitarie e socio-sanitarie coinvolte
• Date (da-a)	16/03/2019- 19/06/2019
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	ATS Sardegna
• Tipo di Azienda o settore	Azienda Sanitaria Locale. L'ATS nasce dalla Unione delle precedenti 8 ASL regionali, arrivando a contare circa 16.000 dipendenti, un bilancio di oltre 3 miliardi di euro, 8 presidi ospedalieri divisi in 20 stabilimenti dislocati su tutto il territorio regionale e una capillare distribuzione di punti di erogazione specialistica territoriale
• Tipo di impiego	Incarico S.C. Direzione del Distretto Isole San Pietro e Sant'Antioco – ASL Carbonia, afferente al Dipartimento Aziendale delle Attività Distrettuali (DAD) Incarico Delibera 212 del Direttore Generale Azienda Tutela della Salute Regione Sardegna 06/03/2019
• Principali mansioni e responsabilità	Direttore di Distretto
• Date (da-a)	01/06/2018-21/07/2019
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	ATS Sardegna
• Tipo di Azienda o settore	Dirigente Medico – Direzione Sanitaria
• Tipo di impiego	Direzione di Distretto
• Principali mansioni e responsabilità	Supporto al Dipartimento Aziendale strutture territoriali (DAD) e alle Direzioni di ASL per la collaborazione alla programmazione sanitaria e socio-sanitaria aziendale, per l'area dell'assistenza territoriale e dell'integrazione ospedale – territorio, e, in raccordo anche con le competenti Strutture delle ASL, definizione dell'analoga programmazione sanitaria e socio-sanitaria territoriale delle ASL e dei programmi delle attività distrettuali
• Date (da-a)	01/06/2018 -16/03/2019
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	ATS Sardegna
• Tipo di Azienda o settore	Azienda Sanitaria Locale. L'ATS nasce dalla Unione delle precedenti 8 ASL regionali, arrivando a contare circa 16.000 dipendenti, un bilancio di oltre 3 miliardi di euro, 8 presidi ospedalieri divisi in 20 stabilimenti dislocati su tutto il territorio regionale e una capillare distribuzione di punti di erogazione specialistica territoriale
• Tipo di impiego	Dirigente Medico - Direzione Sanitaria Aziendale
• Principali mansioni e responsabilità	o
• Date (da-a)	Dal 02/09/2013 al 01/06/2018
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Azienda Ospedaliera Brotzu, piazzale Ricchi 1, Cagliari indirizzo sito web: www.aobrotzu.it/
• Tipo di Azienda o settore	Azienda Ospedaliera
• Tipo di impiego	Dirigente Medico malattie metaboliche e diabetologia in servizio presso la struttura complessa "centro per il trattamento delle complicanze del diabete". Rapporto di dipendenza a tempo pieno, impegno orario 38 ore settimanali, in regime di esclusività
• Principali mansioni e responsabilità	Principale attività e responsabilità: Assistenza ai pazienti trapiantati con alterazioni metaboliche
• Date (da-a)	01/06/1997 al 01/09/2013
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Ospedale San Martino-ASL n. 5, via Rockefeller, Oristano indirizzo sito web: www.asloristano.it/
• Tipo di Azienda o settore	Azienda Sanitaria Locale Oristano
• Tipo di impiego	Specialista Ambulatoriale di malattie metaboliche e diabetologia in servizio presso ASL 5 ambulatori territoriali presso Il Servizio di Diabetologia dell'Ospedale San Martino di Oristano
• Principali mansioni e responsabilità	Assistenza agli utenti affetti da diabete tipo 1, tipo 2 e GDM, obesità, cura delle complicanze del diabete .
• Date (da-a)	01/07/1999 al 01/07/2000
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Policlinico Universitario degli Studi di Cagliari, via Porcell 09121 Cagliari indirizzo sito web: http://facolta.unica.it/medicinaechirurgia/

• Tipo di Azienda o settore	Azienda Ospedaliero Universitaria
• Tipo di impiego	Dirigente Medico. Incarico libero professionale
• Principali mansioni e responsabilità	Attività o settore Guardia medica interdivisionale
• Date (da-a)	2000-2002
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Università degli Studi di Cagliari, Dipartimento di Scienze biomediche e biotecnologie. Facoltà di medicina e Chirurgia indirizzo sito web: http://facolta.unica.it/medicinaechirurgia
• Tipo di Azienda o settore	Università degli Studi di Cagliari
• Tipo di impiego	Assegnista di ricerca
• Principali mansioni e responsabilità	Apprendimento tecniche di biologia cellulare, molecolare, metabolismo del colesterolo, crescita cellulare, elaborazione dati. Progettazione e coordinamento attività di ricerca inerenti sulla proliferazione cellulare
• Date (da-a)	1996-2000
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Università degli Studi di Cagliari e di Torino, Istituto di Patologia Sperimentale dell'Università di Cagliari e di Patologia Generale dell'Università degli Studi di Tori indirizzo sito web: http://facolta.unica.it/medicinaechirurgia/ www.medicina.unito.it/no
• Tipo di Azienda o settore	Università
• Tipo di impiego	Dottore di Ricerca PhD
• Principali mansioni e responsabilità	Progettazione e coordinamento attività di ricerca sulla proliferazione cellulare e il metabolismo del colesterolo.
• Date (da-a)	1991-1996
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Università degli Studi di Cagliari. Facoltà di Medicina e Chirurgia – Reparto di Diabetologia Clinica Medica indirizzo sito web: http://facolta.unica.it/medicinaechirurgia/
• Tipo di Azienda o settore	Università
• Tipo di impiego	Tirocinio obbligatorio della scuola di specializzazione in endocrinologia e malattie del ricambio (dl n. 257 del 8-8-1991).
• Principali mansioni e responsabilità	partecipazione alle attività di reparto e ambulatoriale e guardie interdivisionali
• Date (da-a)	Aprile 1996-dicembre 1996
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Departement Of Immunology St Bartholomew's And The Royal London School Of Medicine And Dentistry indirizzo sito web www.smd.qmul.ac.uk/
• Tipo di Azienda o settore	Università
• Tipo di impiego	Stage - fellowship
• Principali mansioni e responsabilità	Acquisizione metodiche per l'individuazione di markers immunitari per la prevenzione del Diabete di Tipo 1, metodiche RIA e immunofluorescenza per l'individuazione di anticorpi predittivi del Diabete di Tipo 1 in neonati e madri prelevati nella regione Sardegna nell'ambito del progetto regionale "New Born
Istruzione e formazione	
• Date (da-a)	1996-2000
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Università degli Studi di Torino Indirizzo sito web: www.medicina.unito.it/
• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	Apprendimento tecniche di biologia cellulare, molecolare, metabolismo del colesterolo, crescita cellulare, elaborazione dati. Progettazione e coordinamento attività di ricerca inerenti la proliferazione cellulare espressa nel lavoro scientifico; Ruolo dell'esterificazione del colesterolo nei processi di proliferazione cellulare nei tumori e aterosclerosi.
• Qualifica conseguita	Dottore Di Ricerca (PhD)
• Date (da-a)	1991-1996
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Università degli Studi di Cagliari, via Porcell 09121 Cagliari indirizzo sito web: www.facolta.unica.it/medicinaechirurgia/
• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	Acquisizione competenze cliniche teorico-pratiche per la gestione delle patologie endocrine e diabetologiche
• Qualifica conseguita	Specialista in Endocrinologia e Malattie Del Ricambio (DL n. 257 del 8-8-1991) conseguita con votazione 50/50 e lode con menzione speciale. Acquisita il 21 novembre 1996
• Date (da-a)	1982-1990
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Università degli Studi di Cagliari, via Porcell 09121 Cagliari indirizzo sito web: www.facolta.unica.it/medicinaechirurgia
• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	Abilitazione all'esercizio della professione medica

• Qualifica conseguita	Dottore in Medicina e Chirurgia - Votazione: 110/110 con menzione di lode, discutendo una tesi dal titolo "Colesterolo e tumori: studio su alcune neoplasie umane (Tumori polmonari, neoplasie ematologiche Maligne)". Conseguita il 31 ottobre 1990
Istruzione e formazione Gestionale e Manageriale	
• Date (da-a)	Maggio 2017-dicembre 2017
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Regione Autonoma della Sardegna Qualità 2. Formez. Indirizzo sito web: www.regione.sardegna.it/regione/assessorati/sanita/
• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	Toolkit. Percorso per facilitatori di tavoli tecnici in ambito sanitario. Sistematizzazione del quadro delle competenze dei facilitatori legate alle attività dei Tavoli Tecnici regionali • Sviluppo delle competenze tecniche e trasversali dei facilitatori
• Qualifica conseguita	Facilitatore tavoli tecnici
• Date (da-a)	6-10 novembre 2017; 11-15 dicembre 2017
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Regione Autonoma della Sardegna. Indirizzo sito web: www.regione.sardegna.it/regione/assessorati/sanita/
• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	corso di formazione e comunicazione degli operatori della prevenzione.
• Qualifica conseguita	Acquisizione di competenze necessarie per la promozione e l'attuazione del Piano Regionale di Prevenzione 2014-2018 e partecipazione alla programmazione del successivo Piano regionale di prevenzione N° crediti formativi conseguiti 100
• Date (da-a)	Dicembre 2015-dicembre 2016
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Dipartimento di scienze economico aziendali – Dipartimento di scienze biomediche. Università di Sassari Indirizzo sito web: www.uniss.it/didattica/formazione-post-laurea/scuole-di.../scienze-biomediche
• Date (da-a)	Settembre 2014 8 ore
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Accademia di Qualitologia di Milano. Agenzia di formazione; Indirizzo sito web: www.qualitologia.it/attivita.php
• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	approccio al sistema di gestione per la Qualità in diabetologia. Conoscenza dei principali modelli per il miglioramento della qualità organizzativa applicati all'assistenza sanitaria, delle metodologie capaci di analizzare e dare evidenza della qualità della propria organizzazione, degli strumenti di valutazione della qualità
• Qualifica conseguita	Medico formato in qualità ;
• Date (da-a)	17-18 ottobre 2012; 8-10 novembre 2012; 28-30 novembre 2012
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Agenzia internazionale di formazione postuniversitaria Medicare – Linea Formazione
• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	Organizzazione dei servizi e delle strutture sanitarie. Gestione delle risorse economiche: la dimensione economico-finanziaria nelle strutture sanitarie. complessive 48 ore. Conoscenza delle principali teorie organizzative, dei modelli di organizzazione dei sistemi sanitari; definizione degli ambiti di attività e responsabilità dei diversi livelli organizzativi e del management
• Qualifica conseguita	Medico formato in Clinical Governance
• Date (da-a)	20 marzo-1 aprile 2011
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	ASSOCIAZIONE MEDICI DIABETOLOGI, AMD via delle Milizie 96, 00192 Roma; Indirizzo sito web: www.aemmedi.it/
• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	Scuola Certificata UNI EN ISO 9001:2008 per la formazione di progettisti, erogatori, valutatori di eventi di formazione in diabetologia. Educazione continua in diabetologia. Progettazione, realizzazione, gestione di eventi formativi in ambito sanitario
• Qualifica conseguita	Formatore AMD
Istruzione e formazione Tecnologia Sanitaria Diabetologia	
• Date (da-a)	Ottobre 2013
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Diabetes Technology Society - 845 Malcolm Road, Suite 5 Burlingame, CA 94010 Indirizzo web: www.diabetestechology.org/
• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	1° Corso Europeo per la certificazione di possesso delle competenze di tecnologia sanitaria applicata al diabete. Francoforte
• Qualifica conseguita	Acquisizione del Certificato Europeo del possesso delle competenze tecniche per l'uso dei devices in diabetologia (microinfusori, glucometri, sensori, scarico dati e uso dei software per l'interpretazione dei dati).
• Qualifica conseguita	Medico formatore

Esperienze in qualità di collaboratore con Società Scientifiche e Istituzioni	
	Associazione Medici Diabetologi (AMD)
Date (da-a)	Dal 2005 al 2014
	Le esperienze sono state condotte in gruppi sociali e istituzionali diversi (vedi di seguito) sia nazionali, sia internazionali, in quanto delegata come componente, ma anche come leader e responsabile di gruppi/team di lavoro di 5-12 persone.
• Principali ruoli assunti nella collaborazione	Dal 2005 al 2007 Presidente eletto regionale AMD Dal 2007 al 2009 Coordinatore Nazionale della consulta dei presidenti regionali, dal 2007 al 2009 Componente Gruppo inter associativo AMD-SID Piede Diabetico Dal 2009 al 2013 Consigliere eletto del Direttivo nazionale Dal 2013 al 2017 Coordinatrice Gruppo a progetto "Diabetologia Misurata" Dal 2014 componente Advisory Board Value Creation in Diabetes Space; San Francisco
	Assessorato dell'igiene e Sanità' e dell'Assistenza.
• Date (da-a)	16 novembre 2010
• Principali ruoli assunti nella collaborazione	Inserimento nel gruppo di lavoro per la stesura e la realizzazione dei progetti relativi alla prevenzione del diabete di cui al piano regionale di prevenzione – Determina n. 1084 del 16/11/2010
• Date (da-a)	13 giugno 2011 ad oggi
• Principali ruoli assunti nella collaborazione	Componente commissione regionale progetti di prevenzione del diabete – Determina n. 525 del 13/06/2011. Supporto tecnico scientifico per indirizzare le aziende sanitarie nel monitoraggio e nella valutazione delle attività inerenti i progetti del Piano Regionale di Prevenzione 2010-2012
• Date (da-a)	Dal 1 gennaio 2012 al 1 gennaio 2013
• Principali ruoli assunti nella collaborazione	Progetto obiettivo per la realizzazione dei progetti relativi alla prevenzione del diabete del piano regionale di prevenzione 2010-2012 – Nota Regionale n 82056 del 19/12/2011 e delibera della
• Date (da-a)	Dal 1 gennaio 2013 al 31 dicembre 2013
• Principali ruoli assunti nella collaborazione	Partecipazione alla prosecuzione progetto obiettivo per la realizzazione dei progetti relativi alla prevenzione del diabete del piano regionale di prevenzione 2010-2012 – Nota Regionale n 0028976 del 21/11/2012 e delibera della Direzione Generale ASL Oristano n. 130 dell'8/2/2013 che autorizza la prosecuzione. Impegno di 10 ore settimanali Supporto tecnico scientifico per indirizzare le aziende sanitarie nel monitoraggio e nella valutazione delle attività inerenti i progetti del Piano Regionale di Prevenzione 2010-2012 Realizzazione delle azioni previste dai progetti sopra citati riguardo all'attività di rendicontazione annuale richiesta dal Ministero per la Salute per la sua certificazione
• Date (da-a)	Da dicembre 2014 a dicembre 2017
• Principali ruoli assunti nella collaborazione	Componente del coordinamento interaziendale regionale della diabetologia e malattie metaboliche correlate. Decreto n. 36 del 30/12/2014
• Date (da-a)	Da gennaio 2018 a gennaio 2021
• Principali ruoli assunti nella collaborazione	Componente del coordinamento interaziendale regionale della diabetologia e malattie metaboliche correlate. Decreto n. 4 del 31/01/2018
• Date (da-a)	Da 25 febbraio 2015 ad oggi
• Principali ruoli assunti nella collaborazione	Partecipazione ai gruppi di programmazione per l'elaborazione del piano regionale di prevenzione 2014-2018 – Determina regionale n. 119 del 25/02/2015 Sviluppo e realizzazione dei programmi individuati con la DGR 53/28 del 29/12/2014 per la promozione della salute per contrastare fumo alcol, alimentazione non corretta e sedentarietà. identificazione precoce di soggetti con aumentato rischio di malattie croniche non trasmissibili
• Date (da-a)	28 ottobre 2015 ad oggi
• Principali ruoli assunti nella collaborazione	Partecipazione alla costituzione del tavolo tecnico, realizzazione di un modello di progetto per migliorare il grado di appropriatezza delle pratiche cliniche erogate negli ospedali della Sardegna. Individuazione metodi, obiettivi, indicatori, crono programma per diffondere la cultura della sicurezza e appropriatezza, secondo lo spirito originario di Choosing Wisely. Organizzazione di un laboratorio di formazione.
	Azienda Sanitaria Assl Oristano
• Date (da-a)	24 agosto 2011-24 agosto 2013
• Principali ruoli assunti nella	Responsabile di branca – Direzione Generale ASL Oristano. Delibera n. 385 del 26/08/2011 e

collaborazione	verbale del 21/07/2011. Coordinamento della branca di diabetologia dell'ASL di Oristano. Collaborazione con l'UOC di Diabetologia dell'Ospedale S. Martino alla redazione del documento per la costruzione della rete aziendale di diabetologia.			
• Date (da-a)	Dal 12 settembre 2012 a settembre 2013			
• Principali ruoli assunti nella collaborazione	Partecipazione alla istituzione della rete aziendale di malattie metaboliche e diabetologia – Direzione Generale ASL Oristano. Delibera n. 775 del 10/09/2012.			
Azienda Ospedaliera Brotzu - Direzione Generale				
• Date (da-a)	2 marzo 2016- 1 settembre 2018			
• Principali ruoli assunti nella collaborazione	componente gruppo tecnico di supporto al governo tecnico aziendale – Delibera n. 355 a integrazione della deliberazione n. 195/2016. Supporto tecnico scientifico per il governo clinico. Realizzazione delle azioni previste dalle iniziative sopra citate.			
•	Dal 15 novembre al 1 settembre 2017			
• Principali ruoli assunti nella collaborazione	Coordinatrice gruppo di lavoro per realizzazione progetto “fare di piu’ non significa fare meglio” e adesione alla rete ospedali e territori slow. Del. 2144 del 15 novembre 2017.			
Esperienze organizzazione corsi di formazione				
• Date (da-a)	3-4 giugno 2011			
• Titolo evento formativo	La persona con diabete tipo 2 complicato: il percorso assistenziale come atti di cura sequenziali e coordinati delle diverse professionalita’ coinvolte, territoriali e coinvolte, territoriali e ospedaliere, secondo le migliore strategie di cura e di best practice definite dalle linee guida Coordinatore didattico Azienda Sanitaria Locale 5 “Oristano”, Via San Martino Oristano			
• Date (da-a)	Gennaio-aprile 2016			
Titolo evento formativo consulenza tecnica	Tutoraggio di un gruppo di discenti di master di alta formazione manageriale per diabetologi Università’ Bocconi di Milano Associazione Medici Diabetologi, via delle Milizie 96, 00192 Roma			
• Date (da-a)	Aprile-maggio- novembre –dicembre 2016			
• Titolo evento formativo Responsabile Scientifico della Formazione aziendale	Evento formativo regionale progetto formativo aziendale rivolto professioni sanitarie infermieristiche della azienda brotzu. Il diabete in ospedale. Corso teorico pratico di educazione terapeutica per la cura della persona con diabete ricoverata - ECM 13 - Quattro edizioni. Azienda Brotzu. Struttura Complessa “Centro Per Il Trattamento Delle Complicanze Del Diabete.			
• Date (da-a)	Aprile-maggio-novembre-dicembre 2016			
• Titolo evento formativo Responsabile Scientifico della Formazione aziendale	Evento formativo regionale: progetto formativo aziendale rivolto professioni sanitarie infermieristiche e medici azienda brotzu. Il Diabete in Ospedale. Percorso di formazione interattiva per la gestione del diabete in regime di ricovero e tra Ospedale e Territorio - ECM 13 – quattro edizioni. Azienda Brotzu. Struttura Complessa “Centro Per Il Trattamento Delle Complicanze Del Diabete			
Date (da-a)	20 febbraio 2017			
Titolo evento formativo Responsabile Scientifico	Evento nazionale: L’etica nella Professione e nelle Organizzazioni Associazione Medici Diabetologi, Ministero Della Salute Lungotevere Ripa 1 Roma - Auditorium “Gen. Cosimo Piccinno”			
Date (da-a)	20 marzo 2017			
• Titolo evento formativo Responsabile Scientifico	Corso di formazione: l’etica nella professione e nelle organizzazioni. E’ utile parlarne per una maggiore trasparenza, appropriatezza e sostenibilità della diabetologia. ECM 7 Associazione Medici Diabetologi, via delle Milizie 96, 00192 Roma			

Capacità linguistica					
Lingua madre ITALIANA					
Altre Lingue	comprensione		parlato		Produzione scritta
Inglese	ascolto	lettura	interazione	Produzione orale	
	B2	C1	B2	B2	C1