

FORMATO EUROPEO
PER IL CURRICULUM
VITAE



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome IRENE BAGNASCO

Indirizzo

Telefono

CF

E-mail

Nazionalità

Data di nascita

ESPERIENZA LAVORATIVA

Dal Maggio a Ottobre 1995 frequenza presso l'Istituto di Genetica Umana dell'Università di Torino (Direttore Prof. Carbonara) con partecipazione all'attività clinica e di laboratorio ed in particolare a quella legata alle patologie di interesse NPI.

Dal Gennaio al Dicembre 2001 ho ricoperto un incarico di collaborazione a tempo pieno (rapporto libero-professionale) presso il Reparto di Neurologia dello Sviluppo (Responsabile Dr.ssa Daria Riva) dell'Istituto Neurologico Besta di Milano nell'ambito del Progetto di sviluppo del Sistema di Qualità Aziendale svolgendo sia attività clinico-assistenziale di Reparto sia attività di ricerca maturando esperienza nella diagnosi e nel trattamento di disordini neuroevolutivi e neuro cognitivi.

Dal 10 Marzo 2003 al 31 Novembre 2003 ho ricoperto un incarico di consulente (13 ore/settimana in rapporto libero-professionale) presso la S.C. Neuropsichiatria Infantile dell'ASL 8, presso la sede di Moncalieri (To), Responsabile Dr.ssa Gabriella Gattero.

Dal 9 Dicembre 2003 al 10 Dicembre 2004 ho lavorato con contratto di dipendente dirigente medico a tempo determinato c/o la NPI dell'Ospedale OIRM di Torino (Direttore Prof. Roberto Rigardetto) ed in particolare c/o il D.H. per la Diagnosi e la cura dell'epilessia del S.C.D.U. di Neurofisiopatologia (Responsabile Prof. Giorgio Capizzi).

Dal 10 Luglio 2004 inizio congedo obbligatorio per maternità.

Dal 1 Aprile 2005 al 16 Settembre 2018 contratto come specialista ambulatoriale a tempo indeterminato in Neuropsichiatria Infantile con attribuzione di sede presso la NPI dell'Osp. Martini di Via Tofane 71 a Torino.

Dal 17 Settembre 2018 dirigente medico dipendente dell'Asl città di Torino SC NPI sede ospedaliera Ospedale Martini ove è attivo il servizio di neurofisiologia in pz 0-18 anni e il centro per la diagnosi e la cura dell'epilessia nonché l'ambulatorio di neurologia pediatrica e il

centro per le malattie rare nell'ambito della Rete regionale per le malattie rare.

La restante attività clinica viene svolta sempre in ambito NPI come specialista consulente presso il pronto soccorso ed il reparto di Pediatria/Neonatologia dello stesso Ospedale (responsabile Dr.ssa Pina Teresa Capalbo). Referente Centro ADHD del Martini come da delibera ASL con la quiescenza del Dr Galloni.

Il Centro Epilessia del Martini è stato riconosciuto nel 2013 dalla Lega Italiana contro l'Epilessia (LICE) come Centro di riferimento nazionale. Da sempre il Centro si occupa di epilessie rare e farmacoresistenti con particolare interesse rispetto alla neuromodulazione con stimolatore vagale (VNS). Partecipa a studi clinici sia in ambito diagnostico che terapeutico con i principali centri di riferimento italiani della LICE e anche con centri internazionali. Il riconoscimento è in atto sino al termine del 2025, come Centro di secondo livello per l'età pediatrica (vedi sito LICE). Dal 2015 sono responsabile del suddetto Centro.

Nell'ambito dell'ASL Città di Torino sono un medico NPI di riferimento rispetto alla Rete Regionale per le Malattie Rare.

Dal Giugno 2018 sono membro della Commissione dell'Ordine dei Medici di Torino per le Malattie Rare ora modificata in Commissione malattie rare e croniche (referente Dr Fusaro) anche con coinvolgimento attivo nella parte di formazione e organizzazione di convegni nell'ambito dell'ordine dei medici.

Dal Gennaio 2017 il servizio ospedaliero di NPI è stato riconosciuto come Centro di Riferimento Nazionale di secondo livello SINP (società italiana di neurologia pediatrica) e come sede di tirocinio per il Master in neurologia pediatrica, il mio ruolo è quello di coordinatore del centro medesimo. Ho affiancato come tutor medici frequentanti il suddetto Master con elaborazione della tesi richiesta al termine del percorso.

La NPI ospedaliera del Martini è regolarmente sede di attività formativa per i medici specializzandi afferenti alla Scuola di Specialità in neuropsichiatria Infantile dell'Università degli studi di Torino.

Dal 2012 svolgo attività libero-professionale come NPI presso studi accreditati.

LAVORI A STAMPA SU LIBRI

- Daria Riva, Veronica Saletti, Sara Bulgheroni, Irene Bagnasco and Francesca Nichelli, "Memory disturbances in early hippocampal pathology" in Limbic Seizures in Children, 2001 John Libbey & Company Ltd, pp 167-174
- Daria Riva, Francesca Nichelli, Sara Bulgheroni, Irene Bagnasco, "I disordini di lettura e scrittura nei bambini con lesione focale precoce", edito a stampa sul libro degli Atti del Corso di Aggiornamento "I disturbi di apprendimento della lettura e della scrittura", (organizzato dalla Fondazione Mariani in collaborazione con l'Istituto Neurologico Besta, Rapallo 22-24 Marzo 2000

LAVORI A STAMPA SU RIVISTE

- Riva D, Saletti V, Nichelli F, Bagnasco I, "Aspetti Neurocognitivi dell'epilessia frontale e rolandica", comunicazione pubblicata sugli Atti del Convegno SINPIA Rimini 2000

- Riva D, Giorgi C, Nichelli F, Bulgheroni S, Massimino M, Cefalo G, Gandola L, Giannotta M, Bagnasco I, Saletti V, Pantaleoni C, "Intrathecal methotrexate affects cognitive function in children with medulloblastoma", *Neurology* 2002 Jul 9; 59 (1): 8-10
- Chiara Pantaleoni, Stefano D'Arrigo, Irene Bagnasco, Elena Piozzi, Franco Carrara, Vidmer Scaiola and Daria Riva, "Papillitis as an onset sign of Leber's hereditary optic neuropathy: a case report", *Brain and Development* 23 (2001) 125-127
- D.Riva, C. Pantaleoni, F. Nichelli, S. Bulgheroni, I. Bagnasco "Cervelletto e funzioni psichiche superiori in età evolutiva: risultati preliminari in una serie di bambini con ipoplasia cerebellare congenita" *Giornale di Neuropsichiatria in età evolutiva* 2001 21: 111-115
- Francesca Faravelli, Stefano D'Arrigo, Irene Bagnasco, Angelo Selicorni, Ludovico D'Incerti, Daria Riva, Chiara Pantaleoni "Oligogyric microcephaly in a child with Williams syndrome", *American Journal of Medical Genetics* 2003, 117(A): 169-171
- Sara Bulgheroni, Francesca Nichelli, Alessandra Erbeta, Irene Bagnasco, Daria Riva "Verbal dichotic listening and manual performance in children with congenital unilateral brain lesions", *Neuropsychology* 2004, vol.18 n°4: 748-755
- Vigliano P., Margary G., Bagnasco I., Blè R., Mandarà R., Jarre L. "Evoluzione cognitiva di una bimba sottoposta a intervento di emisferotomia destra all'età di 5 anni" *Boll Lega It Epil.* 2006; 133/134: 129/130
- Bagnasco I., Vigliano P., Sanfilippo S., Perino A., Jarre L. "Attenzione, pianificazione, memoria e organizzazione visuo-spaziale nell'epilessia generalizzata idiopatica: uno studio caso-controllo" *Boll Lega It Epil.* 2006; 133/134:143/144
- Vigliano P., Bagnasco I., Blè R., Mandarà R., Sanfilippo S., Jarre L. "Epilessia con assenze dell'infanzia: follow-up di 26 pazienti" *Boll Lega It Epil.* 2007; 136/137: 151/153
- Vigliano P, Margary G, Bagnasco I, Jarre L. "Cognitive evolution of a girl submitted to right hemispherotomy when five years old." *Brain Dev.* 2010 Aug;32(7):579-82. Epub 2009 Aug 27.
- Bonaglia MC, Giorda R, Beri S, De Agostini C, Novara F, Fichera M, Grillo L, Galesi O, Vetro A, Ciccone R, Bonati MT, Giglio S, Guerrini R, Osimani S, Marelli S, Zucca C, Grasso R, Borgatti R, Mani E, Motta C, Molteni M, Romano C, Greco D, Reitano S, Baroncini A, Lapi E, Cecconi A, Arrigo G, Patricelli MG, Pantaleoni C, D'Arrigo S, Riva D, Sciacca F, Dalla Bernardina B, Zoccante L, Darra F, Termine C, Maserati E, Bigoni S, Priolo E, Bottani A, Gimelli S, Bena F, Brusco A, di Gregorio E, Bagnasco I, Giussani U, Nilsch L, Politi P, Martinez-Frias ML, Martinez-Fernández ML, Martínez Guardia N, Bremer A, Anderlid BM, Zuffardi O. "Molecular mechanisms generating and stabilizing terminal 22q13 deletions in 44 subjects with Phelan/McDermid Syndrome". *PLoS Genet.* 2011 Jul;7(7):e1002173. Epub 2011 Jul 14.
- Different electroclinical picture of generalized epilepsy in two families with 15q13.3 microdeletion.
Coppola A, Bagnasco I, Traverso M, Brusco A, Di Gregorio E, Del Gaudio L, Santulli L, Caccavale C, Vigliano P, Minetti C, Striano S, Zara F, Striano P. *Epilepsia.* 2013 May;54(5):e69-73. doi: 10.1111/epi.12130. Epub 2013 Feb 28.
- Targeted re-sequencing for early diagnosis of genetic causes of childhood epilepsy: the Italian experience from the 'beyond epilepsy' project.
Amadori E, Scala M, Cereda GS, Vari MS, Marchese F, Di Pisa V, Mancardi MM, Giacomini T, Siri L, Vercellino F, Serino D, Orsini A, Bonuccelli A, Bagnasco I, Papa A, Minetti C, Cordelli DM, Striano P, Amadori E, et al. Among authors: bagnasco i. *Ital J Pediatr.* 2020 Jul 6;46(1):92. doi: 10.1186/s13052-020-00860-1. Ital J Pediatr. 2020. PMID: 32631363
- Rufinamide: dalla letteratura ai risultati di un'esperienza clinica nel trattamento delle crisi di caduta con follow-up a lungo termine
G.Gobbi, A.Boni, L.Bassani, I.Bagnasco, P.Vigliano
Nuove prospettive in pediatria Anno XXII n. 1/2012
- Sleep in children with attention-deficit/hyperactivity disorder (ADHD) before and after 6-month treatment with methylphenidate: a pilot study.
Vigliano P, Galloni GB, Bagnasco I, Delia G, Moletto A, Mana M, Cortese S.
Eur J Pediatr. 2016 May;175(5):695-704
- Lo stato epilettico è un'emergenza medica: come trattare le crisi convulsive prolungate e lo stato di male convulsivo in età pediatrica? Un percorso condiviso: Macroarea SINP Liguria-Piemonte-Valle d'Aosta
Area pediatrica Vol 17, n 4. ottobre-dicembre 2016
- Copy number variants analysis in a cohort of isolated and syndromic developmental delay/intellectual disability reveals novel genomic disorders, position effects and candidate disease genes.
Di Gregorio E, Riberi E, Belligni EF, Biamino E, Spielmann M, Ala U, Calcia A, Bagnasco I, Carli D, Gai G, Giordano M, Guala A, Keller R, Mandrile G, Arduino C, Maffè A, Naretto VG, Sirchia F, Sorasio L, Ungari S, Zonta A, Zacchetti G, Talarico F, Pappi P, Cavalieri S, Giorgio E, Mancini C, Ferrero M, Brussino A, Savin E, Gandione M, Pelle A, Giachino DF, De Marchi M, Restagno G, Provero P, Cirillo Silengo M, Grosso E, Buxbaum JD, Pasini B, De Rubeis S, Brusco A, Ferrero GB.
Clin Genet. 2017 Mar 14. doi: 10.1111/cge.13009. [Epub ahead of print]
PMID: 28295210
- Alterations in the $\alpha 2 \delta$ ligand, thrombospondin-1, in a rat model of spontaneous absence epilepsy and in patients with idiopathic/genetic generalized epilepsies.
Santolini I, Celli R, Cannella M, Imbriglio T, Guiducci M, Parisi P, Schubert J, Iacomino M, Zara F, Lerche H; EuroEPINOMICS CoGIE Consortium; Genetic Commission of Italian League Against Epilepsy (LICE), Moyanova S, Ngomba RT, van Luijtelaar G, Battaglia G, Bruno V, Striano P, Nicoletti F.
Epilepsia. 2017 Nov;58(11):1993-2001. doi: 10.1111/epi.13898. Epub 2017 Sep 15.
- A relatively mild phenotype associated with mutation of SCN8A.
Bagnasco I, Dassi P, Blé R, Vigliano P.
Seizure. 2018 Mar;56:47-49. doi:10.1016/j.seizure.2018.01.021.

- Epub 2018 feb 7.PMID: 29432985
- Long term neurocognitive improvement after "late" right hemispherectomy: case report and review of the literature.
Molletto A, **Bagnasco I**, Dassi P, Vigliano P.
Childs Nerv Syst. 2018 Aug;34(8):1599-1603.
Doi: 10.1007/s00381-018-3775-0.
Epub 2018 Mar 21 .PMID: 29564536
 - Phenotypic and genetic spectrum of epilepsy with myoclonic atonic seizures.
Tang S, Addis L, Smith A, Topp SD, Pendziwiat M, Mei D, Parker A, Agrawal S, Hughes E, Lascelles K, Williams RE, Fallon P, Robinson R, Cross HJ, Hedderly T, Eltze C, Kerr T, Desurkar A, Hussain N, Kinall M, **Bagnasco I**, Vassallo G, Whitehouse W, Goyal S, Absoud M; EuroEPINOMICS-RES Consortium, Møller RS, Helbig I, Weber YG, Marini C, Guerrini R, Simpson MA, Pal DK.Tang S, et al *Epilepsia*. 2020 May;61(5):995-1007
 - Targeted re-sequencing for early diagnosis of genetic causes of childhood epilepsy: the Italian experience from the 'beyond epilepsy' project.
Amadori E, Scala M, Cereda GS, Vari MS, Marchese F, Di Pisa V, Mancardi MM, Giacomini T, Siri L, Vercellino F, Serino D, Orsini A, Bonuccelli A, **Bagnasco I**, Papa A, Minetti C, Cordelli DM, Striano P.Amadori E, *Ital J Pediatr*. 2020 Jul 6;46(1):92. doi: 10.1186/s13052-020-00860-1.*Ital J Pediatr*. 2020. PMID: 32631363
 - Selection of antiseizure medications for first add-on use: a consensus paper
Gambardella A, et al, Delphi panel member
Epilepsy and Behavior 122 (2021) 108087
 - Perampanel as first add-on antiseizure medication: Italian consensus clinical practice statements
Bonanni P, et al, Delphi panel member
BMC Neurol 2021 21:410
 - Electroclinical Features of Epilepsy in Kleefstra's Syndrome.
Giacomini T, Cordani R, **Bagnasco I**, Vercellino F, Giordano L, Milito G, Ferrero GB, Mandrile G, Scala M, Meli M, Falsaperla R, Luria G, De Grandis E, Canale E, Amadori E, Striano P, Nobili L,
Siri L.*Neuropediatrics*. 2023 Oct 6. doi: 10.1055/s-0043-1775977. Online ahead of print.PMID: 37802085
 - BRAT1-related disorders: phenotypic spectrum and phenotype-genotype
- correlations from 97 patients.
- Engel C, Valence S, Delplancq G, Maroofian R, Accogli A, Agolini E, Alkuraya FS, Baglioni V, **Bagnasco I**, Becmeur-Lefebvre M, Bertini E, Borggraefe I, Brischoux-Boucher E, Bruel AL,
Brusco A, Bubshait DK, Cabrol C, Cilio MR, Cornet MC, Coubes C, Danhaive O,
Delague V, Denommé-Pichon AS, Di Giacomo MC, Doco-Fenzy M, Engels H, Cremer K, Gérard M, Gleeson JG, Heron D, Goffeney J, Guimier A, Harms FL, Houlden H, Iacomino M, Kaiyrzhanov R, Kamien B, Karimiani EG, Kraus D, Kuentz P, Kutsche K, Lederer D, Massingham L, Mignot C, Morris-Rosendahl D, Nagarajan L, Odent S, Ormières C, Partlow JN, Pasquier L, Penney L, Philippe C, Piccolo G, Poulton C, Putoux A, Rio M, Rougeot C, Salpietro V, Scheffer I, Schneider A, Srivastava S, Straussberg R, Striano P, Valente EM, Venot P, Villard L, Vitobello A, Wagner J, Wagner M, Zaki MS, Zara F, Lesca G, Yassaee VR, Miryounesi M,
Hashemi-Gorji F, Beiraghi M, Ashrafzadeh F, Galehdari H, Walsh C,
Novelli A, Tacke M, Sadykova D, Maidirov Y, Koneev K, Shashkin C, Capra V, Zamani M, Van Maldergem L, Burglen L, Piard J.*Eur J Hum Genet*. 2023 Sep;31(9):1023-1031. doi: 10.1038/s41431-023-01410-z. Epub 2023 Jun 21.PMID: 37344571
- Sex-based electroclinical differences and prognostic factors in epilepsy with eyelid myoclonia.
Cerulli Irelli E, Cocchi E, Ramantani G, Morano A, Riva A, Caraballo RH, Giuliano L, Yilmaz T, Panagiotakaki E, Operto FF, Giraldez BG, Balestrini S, Silvennoinen K, Casciato S, Comajuan M, Fortunato F, Giallonardo AT, Gamirova R, Coppola A, Di Gennaro G, Labate A, Sofia V, Kluger GJ, Gambardella A, Kasteleijn-Nolst Trenite D, Baykan B, Sisodiya SM, Arzimanoglou A, Striano P, Di Bonaventura C; EEM Study Group.*Epilepsia*. 2023 Jun;64(6):e105-e111. doi: 10.1111/epi.17609. Epub 2023 Apr 18.PMID: 37021337
 - Long-term effectiveness of add-on perampanel in patients with Lennox-

Gastaut syndrome: A multicenter retrospective study.

Matricardi S, Cesaroni E, Bonanni P, Foschi N, D Aniello A, Di Gennaro G,

Striano P, Cappanera S, Siliquini S, Freri E, Ragona F, Granata T, Deleo F,

Villani F, Russo A, Messina T, Siri L,

Bagnasco I, Vignoli A, Operto FF, Orsini A, Bonuccelli A, Papa A, Peruzzi C,

Liguori C, Verrotti A, Chiarelli F, Marini C, Lattanzi S. *Epilepsia*. 2023

Jun;64(6):e98-e104. doi: 10.1111/epi.17601. Epub 2023 Apr

10.PMID: 37000415 Free article.

- Levetiracetam vs Lamotrigine as First-Line Antiseizure Medication in Female Patients With Idiopathic Generalized Epilepsy.

Cerulli Irelli E, Cocchi E, Morano A, Gesche J, Caraballo RH, Lattanzi S,

Strigaro G, Catania C; Ferlazzo E, Pascarella A, Casciato S, Quarato P,

Pizzanelli C, Pulitano P, Giuliano L, Viola V, Mostacci B, Fortunato F, Marini C,

Di Gennaro G, Gambardella A, Labate A, Operto FF, Giallonardo AT, Baykan

B, Beier CP, Di Bonaventura C; Women With Epilepsy Treatment Options and

Research (WETOR) Study Group. *JAMA Neurol*. 2023 Oct 2:e233400. doi:

10.1001/jamaneurol.2023.3400. Online ahead of print. PMID: 37782485

Numerosi poster e comunicazioni orali presentati a convegni di interesse epilettologico, neurologico pediatrico e neuropsichiatrico

POSTER PRESENTATI A CONVEGNI

FORMAZIONE, ATTIVITA' DIDATTICA E SCIENTIFICA, APPARTENENZA A SOCIETA' SCIENTIFICHE

Partecipazione regolare a Congressi nazionali ed internazionali, con particolare interesse alla neuropediatria e all'epilettologia, sia con presentazione di poster/comunicazioni orali sia come relatore/moderatore

Responsabile scientifico di congressi, seminari corsi, workshop, webinar in campo epilettologico e di neuropediatria con particolare focus sulle malattie rare

Attività di formazione alle scuole in merito ai Disturbi specifici dell'apprendimento scolastico.

Pregressa attività di docenza NPI presso la scuola di specializzazione in genetica dell'università di Torino.

Attività di docenza nell'ambito del Master in malattie rare dell'Università di Torino.

Dall'anno accademico 2022-23 docente a contratto presso l'Università degli Studi di Genova per il Master universitario di secondo livello in Epilettologia (responsabile Prof. Flavio Villani)

Professore a contratto in NPI come complemento alla didattica del Prof Vitiello/Martinuzzi presso il Corso di laurea per TNPEE dell'Università di Torino per la disciplina Neurofisiologia dell'età evolutiva

Dal 2023 docente al corso internazionale EPIPED di Bologna sull'epilessia in età evolutiva a cui partecipano discenti provenienti sia dall'Europa che da paesi ExtraUE organizzato dall'IRCCS di scienze neurologiche di Bologna e dalla Scuola di specializzazione in NPI della stessa Città, responsabile scientifico Prof Alexis Arzimanoglou

Socia L.I.C.E (lega italiana contro l'epilessia) sezione Piemonte-Valle d'Aosta dal 1999.

Dal 2017 membro del direttivo macroarea Piemonte-Liguria-Valle d'Aosta come consigliere .

A Maggio 2021 sono stata eletta Coordinatore della suddetta macroarea. Riconfermata come Coordinatore dall'ottobre 2024

Membro della Commissione Transition della LICE sino al 2021.

Ad oggi Responsabile del Gruppo di Studio LICE per le epilessie rare e complesse.

Socia SINPIA (società italiana di neuropsichiatria dell'infanzia e dell'adolescenza) e membro del Direttivo per la Sezione Piemonte come referente per l'area di neurologia pediatrica

Membro SINP (società italiana di neuropediatria) e membro del consiglio direttivo della macroarea nord-ovest come consigliere sino al 2018.

Dal novembre 2018 al Novembre 2023 incarico di presidente della macroarea Piemonte-Liguria-Val d'Aosta.

Da Novembre 2021 ad oggi eletta come consigliere nel direttivo nazionale della SINP.

Membro SENP (Société Européenne de Neurologie Pédiatrique) dal 2004.

Nel Marzo 2017 presidente del 45mo convegno delle SENP da me organizzato a Torino.

Dal 14 al 15 Marzo 2024 parteciperò come moderatrice della sessione di casi clinici al 50mo congresso SENP a Milano

Membro EPNS (European pediatric neurology society) dal 2019

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Maturità classica conseguita presso l'Istituto Sociale di Torino nel Luglio 1988

Laurea in Medicina e Chirurgia conseguita il 19-10-1994 presso l'Università degli Studi di Torino con punti 110/110 lode e dignità di stampa ; tesi in Neuropsicofarmacologia dal titolo "Valutazione dell'Asse ipotalamo-ipofisi-surrene nei disturbi dell'umore in terapia con inibitori selettivi del reuptake della serotonina" (Relatore Prof. Paolo Portaleone, Istituto di Farmacologia Clinica e Sperimentale di Torino)

Abilitazione alla professione medica conseguita nel Maggio 1995 presso l'Università di Torino

Diploma di Specializzazione in Neuropsichiatria infantile presso l'Università di Torino conseguito il 24-10-2000 con punti 70/70 e lode.

Il 5° anno di specialità è stato svolto presso l'Istituto Neurologico C. Besta di Milano ove ho lavorato presso il Reparto di Neurologia dello Sviluppo e presso l'Unità di Scienze Neurocognitive dello stesso Istituto (Responsabile Dr.ssa Daria Riva) testando bambini ed elaborando dati.

Ho inoltre partecipato all'attività di ricerca del sopra citato laboratorio di Scienze Neurocognitive

Presso l'Istituto Neurologico Besta ho elaborato una Tesi di Specializzazione in Neuropsicologia dal titolo "Lesioni cerebrali unilaterali congenite con emiparesi: aspetti neuroradiologici, neurocognitivi e comportamentali" con la supervisione della Dr.ssa Daria Riva

Nel marzo 2009 conseguimento del Diploma di Master Universitario di secondo livello in Epilettologia Clinica (Master biennale organizzato dall'Istituto Neurologico Besta e dall'Università di Ferrara presso l'International Neurological School di San Servolo a Venezia)

Partecipazione regolare a corsi, convegni e congressi nazionali e internazionali in tema di epilettologia, neuropediatria e neuropsichiatria infantile.

Responsabile scientifico di numerosi eventi in ambito di neuropediatria, malattie rare ed epilettologia

MADRELINGUA

ITALIANA

ALTRE LINGUE

INGLESE

FRANCESE (DIPLOMA DI GRENOBLE)

• Capacità di lettura

Eccellente

Eccellente

• Capacità di scrittura

Buono

Eccellente

• Capacità di espressione orale

Buono

Eccellente

**CAPACITÀ E COMPETENZE
ARTISTICHE**

Interesse ad ampio spettro nel campo artistico e musicale, buona abilità nel suonare il pianoforte

ALTRO**CAPACITÀ E COMPETENZE
INFORMATICHE**

Livello adeguato rispetto alle richieste della professione medica esercitata, in particolare competenza nell'utilizzo di powerpoint e in ricerche su banche dati biomediche

PATENTI

Patente B conseguita nel 1989
Patente nautica

Torino 27 Novembre 2024

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati personali."