

INFORMAZIONI PERSONALI	
Nome	Ricci Martina
Luogo e data di nascita	Roma, 17/06/1991
ESPERIENZA PROFESSIONALE	
• Dal 1 Febbraio 2023 al 10 Settembre 2024	Neuropsichiatra Infantile presso Fondazione Policlinico Universitario Agostino Gemelli IRCCS, Roma
• Da Novembre 2018 ad Ottobre 2022	Medico in Formazione Specialistica in Neuropsichiatria Infantile Università Cattolica del Sacro Cuore – Roma, Fondazione Policlinico Universitario Agostino Gemelli IRCCS; Specializzazione conseguita il 26/10/2022
• Da Aprile ad Ottobre 2021	Periodo di formazione in Neuropsichiatria Infantile presso IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù
ESPERIENZA PROFESSIONALE IN CLINICAL TRIALS (Conclusa a Settembre 2024)	
• Dal 16 Maggio 2024	"Randomised, double-blind, placebo-controlled, multicentre study to evaluate the efficacy, safety and tolerability of givinostat in non-ambulant patients with Duchenne Muscular Dystrophy"; N. protocollo DSC/14/2357/50.
• Dal 29 Febbraio 2024	"A Phase 3, Multinational, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Systemic Gene Transfer Therapy Study to Evaluate the Safety and Efficacy of SRP-9001 in Non-Ambulatory and Ambulatory Subjects With Duchenne Muscular Dystrophy (ENVISION)"; N. protocollo SRP-9001-303.
• Dal 21 Dicembre 2023	"A two-part, open-label systemic gene delivery study to evaluate the safety and expression of RO7494222 (SRP-9001) in subjects under the age of four with Duchenne Muscular Dystrophy"; N. protocollo BN43881.
• Dal 25 Luglio 2023	"Phase IIIb, open-label, single-arm, multi-center study to evaluate the safety, tolerability and efficacy of OAV101 administered intrathecally (1.2 x 10 ¹⁴ vector genomes) to participants 2 to 12 years of age with spinal muscular atrophy (SMA) who have discontinued treatment with nusinersen (Spinraza®) or risdiplam (Evrysdi®)"; N. protocollo COAV101B12302
• Dal 12 Luglio 2023	"A Randomized, Double-Blind, Dose Finding and Comparison Study of the Safety and Efficacy of a High Dose of Eteplirsen, Preceded by an Open-Label Dose Escalation, in Patients with Duchenne Muscular Dystrophy With Deletion Mutations Amenable to Exon 51 Skipping"; N. protocollo 4658-402
• Dal 15 Settembre 2022	"Phase 3 Active Treatment Trial to Evaluate the Efficacy and Safety of Apitegromab in Patients with Later-Onset Spinal Muscular Atrophy Who Are Being Treated with Nusinersen or Risdiplam"; N. protocollo SRK-015-003
• Dall'11 Luglio 2022	"A Phase 2, Two-Part, Multiple-Ascending-Dose Study of SRP-5051 for Dose Determination, then Dose Expansion, in Patients with Duchenne Muscular Dystrophy Amenable to Exon 51-Skipping Treatment"; N. protocollo 5051-201.
• Dal 23 Giugno 2022	"A Phase 3 Multinational, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Systemic Gene Delivery Study to Evaluate the Safety and Efficacy of SRP-9001 in Subjects With Duchenne Muscular Dystrophy (EMBARK)"; Numero di protocollo SRP-9001-301. "A Double-Blind, Placebo-Controlled, Multicenter Study With an Open-Label Extension to Evaluate the Efficacy and Safety of SRP-4045 and SRP-4053 in Patients With Duchenne Muscular Dystrophy"; N. protocollo 4045-301.

- Dal 23 Maggio 2022
 - “Long-term, Open-label Extension Study for Patients with Duchenne Muscular Dystrophy Enrolled in Clinical Trials Evaluating Casimersen or Golodirsen”; N. protocollo 4045-302.
 - “A Phase 3 Randomized, Double-blind, Placebo- Controlled, Multi-center Study to Assess the Efficacy and Safety of Viltolarsen in Ambulant Boys with Duchenne Muscular Dystrophy (DMD)”; N. protocollo NS-065/NCNP-01-301.
 - “A Phase 3, Multi-center, Open-label Extension Study to Assess the Safety and Efficacy of Viltolarsen in Ambulant Boys with Duchenne Muscular Dystrophy (DMD)”; N. protocollo NS-065/NCNP-01-302.
 - “A Phase 2 Open-label Study to Assess the Safety, Tolerability, and Efficacy of Viltolarsen in Ambulant and Non-Ambulant Boys with Duchenne Muscular Dystrophy (DMD) Compared to Natural History Controls”; N. protocollo NS-065/NCNP-01-211.
 - “A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Trial of Pamrevlumab (FG-3019) or Placebo in Combination with Systemic Corticosteroids in Subjects with Non-ambulatory Duchenne Muscular Dystrophy (DMD)”; N. protocollo FGCL-3019-093.
 - “A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Trial of Pamrevlumab (FG-3019) or Placebo in Combination with Systemic Corticosteroids in ambulatory subjects with Duchenne Muscular Dystrophy (DMD)”; N. protocollo FGCL-3019-094.
 - “Open Label, Long-term Safety, Tolerability, and Efficacy Study of GIVINOSTAT in All DMD Patients Who Have Been Previously Treated in One of the GIVINOSTAT Studies”; N. protocollo DSC/14/2357/51.

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Da Novembre 2022 Studentessa di Dottorato di Ricerca in Neuroscienze
Università Cattolica del Sacro Cuore – Roma
- 26 Ottobre 2022 Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile, votazione 50/50 con lode
Università Cattolica del Sacro Cuore – Roma

Tesi: “Analisi longitudinale dei domini del PUL 2.0 in relazione allo stato funzionale nei pazienti affetti da Distrofia Muscolare di Duchenne”; relatore Prof. E. Mercuri, Correlatore Prof.ssa M. Pane.
- Da Novembre 2018 ad Ottobre 2022 Medico in formazione specialistica presso Scuola di Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile, Università Cattolica del Sacro Cuore – Roma

Attività clinico-scientifica presso ambulatori, day hospital e reparti di degenza (Fondazione Policlinico Universitario Agostino Gemelli IRCCS, Roma):
 - inquadramento diagnostico, refertazione EEG, gestione farmacologica delle epilessie
 - follow-up neuromotorio e neurovisivo di paralisi cerebrali infantili e neonati e lattanti con prematurità o encefalopatia ipossico-ischemica
 - inquadramento diagnostico e gestione farmacologica di urgenze neurologiche, sindromi epilettiche, disturbi del movimento, disordini del neurosviluppo, malattie demielinizzanti, sindromi genetiche presso il reparto di degenza
 - inquadramento diagnostico e gestione farmacologica di pazienti affetti da sintomatologia psichiatrica e da disordini del neurosviluppo, quali disturbo dello spettro dell'autismo, disturbi degli apprendimenti, disabilità intellettiva, disturbi della comunicazione, ADHD (Neuropsichiatria Infantile dell'Ospedale Pediatrico Bambino Gesù IRCCS)
 - gestione clinico-riabilitativa e terapeutica di pazienti affetti da malattie neuromuscolari (centro clinico NeMO pediatrico).
- Da Febbraio 2018 Abilitazione alla professione di Medico Chirurgo (voto 270/270), da Marzo 2018 iscrizione all'Albo professionale dell'Ordine Provinciale di Roma dei Medici Chirurghi e degli odontoiatri n. 63902

- 17 Luglio 2017 | Laurea in Medicina e Chirurgia, voto 110/110 con lode
Università Cattolica del Sacro Cuore – Roma
- Tesi Sperimentale in Neurologia: "Analisi di prevalenza e indici di predittività inerenti la compromissione respiratoria in una casistica di pazienti affetti da Distrofia Miotonica di tipo 1"; relatore Prof. P.M. Rossini, correlatore Prof.ssa G. Silvestri

- Da Settembre 2005 a Luglio 2010 | Studente di Liceo Classico (voto 93/100)
Liceo Classico Augusto, Roma

PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE

Scopus Metrics
(Aggiornato a Settembre 2024)

H-Index: 7
Documenti: 21
Citazioni: 159

Rossi S, Della Marca G, Ricci M, Perna A, Nicoletti TF, Brunetti V, Meleo E, Calvello M, Petrucci A, Antonini G, Bucci E, Licchelli L, Sancricca C, Massa R, Rastelli E, Botta A, Di Muzio A, Romano S, Garibaldi M, Silvestri G. Prevalence and predictor factors of respiratory impairment in a large cohort of patients with Myotonic Dystrophy type 1 (DM1): A retrospective, cross sectional study. *J Neurol Sci.* 2019 Apr 15; 399:118-124. doi: 10.1016/j.jns.2019.02.012. Epub 2019 Feb 7. PMID: 30798109.

Rossi S, Della Marca G, Ricci M, Perna A, Nicoletti TF, Brunetti V, Meleo E, Calvello M, Petrucci A, Antonini G, Bucci E, Licchelli L, Sancricca C, Massa R, Rastelli E, Botta A, Di Muzio A, Romano S, Garibaldi M, Silvestri G. Reply to the letter entitled "Predictors of respiratory impairment in patients with myotonic dystrophy type 1". *J Neurol Sci.* 2019 Aug 15; 403:166-167. doi: 10.1016/j.jns.2019.05.025. Epub 2019 May 24. PMID: 31153591

Romeo DM, Ricci M, Picilli M, Foti B, Cordaro G, Mercuri E. Early Neurological Assessment and Long-Term Neuromotor Outcomes in Late Preterm Infants: A Critical Review. *Medicina (Kaunas).* 2020 Sep 15;56(9):475. doi: 10.3390/medicina56090475. PMID: 32942722; PMCID: PMC7558342.

Romeo DM, Ricci M, Mirra F, Venezia I, Mallardi M, Pede E, Mercuri E. Longitudinal Cognitive Assessment in Low-Risk Very Preterm Infants. *Medicina (Kaunas).* 2022 Jan 16;58(1):133. doi: 10.3390/medicina58010133. PMID: 35056441; PMCID: PMC8778540.

Pane M, Coratti G, Pera MC, Sansone VA, Messina S, d'Amico A, Bruno C, Salmin F, Albamonte E, De Sanctis R, Sframeli M, Di Bella V, Morando S, Palermo C, Frongia AL, Antonaci L, Capasso A, Catteruccia M, Longo A, Ricci M, Cutrona C, Pirola A, Bravetti C, Pedemonte M, Brolatti N, Bertini E, Mercuri E; Italian ISMAC group. Nusinersen efficacy data for 24-month in type 2 and 3 spinal muscular atrophy. *Ann Clin Transl Neurol.* 2022 Feb 15. doi: 10.1002/acn3.51514. PMID: 35166467.

Pane M, Donati MA, Cutrona C, De Sanctis R, Pirinu M, Coratti G, Ricci M, Palermo C, Berti B, Leone D, Ticci C, Sacchini M, Cerboneschi M, Capasso A, Cicala G, Pera MC, Bravetti C, Abiusi E, Vaisfeld A, Vento G, Tiziano FD, Mercuri E. Neurological assessment of newborns with spinal muscular atrophy identified through neonatal screening. *Eur J Pediatr.* 2022 May 6. doi: 10.1007/s00431-022-04470-3. PMID: 35522315.

Ferraroli E, Perulli M, Veredice C, Contaldo I, Quintiliani M, Ricci M, Venezia I, Citrigno L, Qualtieri A, Spadafora P, Cavalcanti F, Battaglia DI. Hereditary Hyperekplexia: A New Family and a Systematic Review of GLRA1 Gene-Related Phenotypes. *Pediatr Neurol.* 2022 Jul; 132:45-49. doi: 10.1016/j.pediatrneurol.2022.05.002. Epub 2022 May 17. PMID: 35636282.

Coratti G, Pera MC, D'Amico A, Bruno C, Bovis F, Gulli C, Brolatti N, Pedemonte M, Apicella M, Antonaci L, Ricci M, Capasso A, Cicala G, Cutrona C, de Sanctis R, Carnicella S, Forcina N, Catteruccia M, Damasio MB, Labianca L, Leone A, Bertini E, Pane M, Mercuri E. Long term follow-up of scoliosis progression in type II SMA patients. *Neuromuscul Disord.* 2022

Dec;32(11-12):879-885. doi: 10.1016/j.nmd.2022.11.004. Epub 2022 Nov 17. PMID: 36456406.

Coratti G, Ricci M, Capasso A, D'Amico A, Sansone V, Bruno C, Messina S, Ricci F, Mongini T, Coccia M, Siciliano G, Pegoraro E, Turri M, Filosto M, Comi G, Masson R, Maggi L, Bruno I, D'Angelo MG, Trabacca A, Vacchiano V, Donati M, Simone I, Ruggiero L, Varone A, Verriello L, Berardinelli A, Agosto C, Pini A, Maioli MA, Passamano L, Brighina F, Carboni N, Garibaldi M, Zuccarino R, Gagliardi D, Siliquini S, Previtali S, Taruscio D, Boccia S, Pera MC, Pane M, Mercuri E; ITASMAC working group. Prevalence of Spinal Muscular Atrophy in the Era of Disease-Modifying Therapies: An Italian Nationwide Survey. *Neurology*. 2022 Dec 2;10.1212/WNL.0000000000201654. doi: 10.1212/WNL.0000000000201654. Epub ahead of print. PMID: 36460469.

Chieffo DPR, Moriconi F, Pane M, Lucibello S, Ferraroli E, Norcia G, Ricci M, Capasso A, Cicala G, Buchignani B, Coratti G, Cutrona C, Pelizzari M, Brogna C, Hendriksen JGM, Muntoni F, Mercuri E. A Longitudinal Follow-Up Study of Intellectual Function in Duchenne Muscular Dystrophy over Age: Is It Really Stable? *Journal of Clinical Medicine*. 2023; 12(2):403.

Pane M, Berti B, Capasso A, Coratti G, Varone A, D'Amico A, Messina S, Masson R, Sansone VA, Donati MA, Agosto C, Bruno C, Ricci F, Pini A, Gagliardi D, Filosto M, Corti S, Leone D, Palermo C, Onesimo R, De Sanctis R, Ricci M, Bitetti I, Sframeli M, Dosi C, Albamonte E, Ticci C, Brolatti N, Bertini E, Finkel R, Mercuri E; ITASMAc group. Onasemnogene abeparvovec in spinal muscular atrophy: predictors of efficacy and safety in naïve patients with spinal muscular atrophy and following switch from other therapies. *EClinicalMedicine*. 2023 May 5;59:101997. doi: 10.1016/j.eclim.2023.101997. PMID: 37197706; PMCID: PMC10184045.

Trucco F, Salmin F, Lizio A, Coratti G, Albamonte E, Frisoni MC, Mauro L, Carraro E, Palazzo G, Lops J, Cattaneo C, Pozzi S, Casiraghi J, Di Bari A, Berti B, Stanca G, Ricci M, Pane M, Heatwole C, Dilek N, Mercuri E, Sansone VA. Assessing Prevalence and Characteristics of Oro-bulbar Involvement in Children and Adults with SMA Type 2 and 3 Using a Multimodal Approach. *Dysphagia*. 2023 Jun 8. doi: 10.1007/s00455-023-10584-z. Epub ahead of print. PMID: 37289231.

Pane M, Coratti G, Brogna C, Bovis F, D'Amico A, Pegoraro E, Bello L, Sansone V, Albamonte E, Ferraroli E, Mazzone ES, Fanelli L, Messina S, Catteruccia M, Cicala G, Ricci M, Frosini S, De Luca G, Rolle E, De Sanctis R, Forcina N, Norcia G, Passamano L, Gardani A, Pini A, Monaco G, D'Angelo MG, Capasso A, Leone D, Zanin R, Vita GL, Panicucci C, Bruno C, Mongini T, Ricci F, Berardinelli A, Battini R, Masson R, Baranello G, Dosi C, Bertini E, Politano L, Mercuri E. Longitudinal Analysis of PUL 2.0 Domains in Ambulant and Non-Ambulant Duchenne Muscular Dystrophy Patients: How do they Change in Relation to Functional Ability? *J Neuromuscul Dis*. 2023;10(4):567-574. doi: 10.3233/JND-221556. PMID: 37066919; PMCID: PMC10357219.

Cicala G, Pane M, Coratti G, Brogna C, Fanelli L, Norcia G, Forcina N, Mazzone E, Stanca G, Ferrante R, Vento A, Ferraroli E, Ricci M, Capasso A, Leone D, Palermo C, Berti B, Cutrona C, Mahyew A, Duong T, Goemans N, Vroom E, Mercuri E. Patient reported outcome measure for upper limb in Duchenne muscular dystrophy: correlation with PUL2.0. *Neuromuscul Disord*. 2023 Sep;33(9):69-73. doi: 10.1016/j.nmd.2023.07.003. Epub 2023 Jul 22. PMID: 37612177.

Buchignani B, Cicala G, Moriconi F, Ricci M, Capasso A, Coratti G, Casiraghi J, Albamonte E, Cristofani P, Cutrona C, Pera MC, Antonaci L, Roncoroni C, Chieffo D, Sansone VA, Battini R, Pane M, Mercuri E. Profile of cognitive abilities in spinal muscular atrophy type II and III: what is the role of motor impairment? *Neuromuscul Disord*. 2023 Sep 9:S0960-8966(23)00685-5. doi: 10.1016/j.nmd.2023.08.005. Epub ahead of print. PMID: 37709650.

Ricci M, Cicala G, Capasso A, Coratti G, Fiori S, Cutrona C, D'Amico A, Sansone VA, Bruno C, Messina S, Mongini T, Coccia M, Siciliano G, Pegoraro E, Masson R, Filosto M, Comi GP, Corti S, Ronchi D, Maggi L, D'Angelo MG, Vacchiano V, Ticci C, Ruggiero L, Verriello L, Ricci FS, Berardinelli AL, Maioli MA, Garibaldi M, Nigro V, Previtali SC, Pera MC, Tizzano E,

Pane M, Tiziano FD, Mercuri E; ITASMAC Working Group. Clinical Phenotype of Pediatric and Adult Patients With Spinal Muscular Atrophy With Four SMN2 Copies: Are They Really All Stable? *Ann Neurol*. 2023 Sep 11. doi: 10.1002/ana.26788. Epub ahead of print. PMID: 37695206.

Cutrona C, de Sanctis R, Coratti G, Capasso A, Ricci M, Stanca G, Carnicella S, Utlulig M, Bersani G, Lazzareschi I, Leoni C, Buonsenso D, Luciano R, Vento G, Finkel RS, Pane M, Mercuri E. Can the CHOP-INTEND be used as An Outcome Measure in the First Months of Age? Implications for Clinical Trials and Real World Data. *J Neuromuscul Dis*. 2024;11(1):85-90. doi: 10.3233/JND-221644. PMID: 37980678; PMCID: PMC10789347.

Buchignani B, Cicala G, Cumbo F, Ricci M, Capasso A, Ticci C, Mazzanti S, Brolatti N, Tosi M, Dosi C, Antonaci L, Coratti G, Pera MC, Leone D, Palermo C, Berti B, Frongia AL, Sacchini M, Bruno C, Masson R, D'Amico A, Battini R, Pane M, Mercuri E. Communicative development inventory in type 1 and presymptomatic infants with spinal muscular atrophy: a cohort study. *Arch Dis Child*. 2024 Jan 30:archdischild-2023-326613. doi: 10.1136/archdischild-2023-326613. Epub ahead of print. PMID: 38290776.

Coratti G, Pane M, Brogna C, D'Amico A, Pegoraro E, Bello L, Sansone VA, Albamonte E, Ferraroli E, Mazzone ES, Fanelli L, Messina S, Sframeli M, Catteruccia M, Cicala G, Capasso A, Ricci M, Frosini S, De Luca G, Rolle E, De Sanctis R, Forcina N, Norcia G, Passamano L, Scutifero M, Gardani A, Pini A, Monaco G, D'Angelo MG, Leone D, Zanin R, Vita GL, Panicucci C, Bruno C, Mongini T, Ricci F, Berardinelli A, Battini R, Masson R, Baranello G, Dosi C, Bertini E, Nigro V, Politano L, Mercuri E. Gain and loss of upper limb abilities in Duchenne muscular dystrophy patients: A 24-month study. *Neuromuscul Disord*. 2024 Jan;34:75-82. doi: 10.1016/j.nmd.2023.11.011. Epub 2023 Dec 3. PMID: 38157655.

Coratti G, Lenkowicz J, Pera MC, D'Amico A, Bruno C, Gulli C, Brolatti N, Pedemonte M, Antonaci L, Ricci M, Capasso A, Cicala G, Cutrona C, de Sanctis R, Carnicella S, Forcina N, Catteruccia M, Damasio MB, Labianca L, Manfroni F, Leone A, Bertini E, Pane M, Patarnello S, Valentini V, Mercuri E. Early treatment of type II SMA slows rate of progression of scoliosis. *J Neurol Neurosurg Psychiatry*. 2024 Feb 14;95(3):235-240. doi: 10.1136/jnnp-2023-332084. PMID: 37739783.

Pane M, Stanca G, Ticci C, Cutrona C, De Sanctis R, Pirinu M, Coratti G, Palermo C, Berti B, Leone D, Sacchini M, Cerboneschi M, Fanelli L, Norcia G, Forcina N, Capasso A, Cicala G, Antonaci L, Ricci M, Pera MC, Bravetti C, Donati MA, Procopio E, Abiusi E, Vaisfeld A, Onesimo R, Tiziano FD, Mercuri E. Early neurological signs in infants identified through neonatal screening for SMA: do they predict outcome? *Eur J Pediatr*. 2024 Jul;183(7):2995-2999. doi: 10.1007/s00431-024-05546-y. Epub 2024 Apr 18. PMID: 38634892; PMCID: PMC11192803.

ABSTRACT CONGRESSUALI

Rossi S., Della Marca G., Smargiassi A., Meleo E., Sciarra F., Calvello M., Modoni A., Ricci M., Sancricca C., Petrucci A., Costanzi S., Silvestri G. Evaluation of prevalence and predictor factors of respiratory impairment in a cohort of Italian Myotonic Dystrophy type 1 (DM1) patients. 11th meeting of the International Myotonic Dystrophy Consortium (IDMC-11), San Francisco, 5-9 Settembre 2017

Perna A., Rinninella E., Cintoni M., Ricci M., Nicoletti T.F., Rossi S., Miggiano G., Gasbarrini A., Mele M.C., Silvestri G. Evaluation of multifrequency bioimpedance analysis (BIA) as a potential outcome measure for muscle involvement in myotonic dystrophy type 1 (DM1): a small pilot study. XVIII Congress of the Italian Association of Myology; Genoa, 6-9 Giugno 2018. *Acta Myologica* • 2018; XXXVII: p. 9-97

Ricci M., Contaldo I., Veredice C., Quintiliani M., Gambardella ML., Apicella M., Battaglia DI. Lamotrigina nel trattamento dell'epilessia mioclonica giovanile: studio retrospettivo su efficacia e tollerabilità. 42° Congresso Nazionale Lega Italiana Contro l'Epilessia, Roma 5-7 giugno 2019

Coratti G., Pane M., Ricci M., Capasso A., Cicala G., D'Amico A., Pegoraro E., Sansone V., Messina S., D'angelo M. G., Battini R., Vita G., Bruno C., Mongini T., Ricci F., Berardinelli A., Pini A., Masson R., Politano L., Mercuri E. Longitudinal analysis of PUL 2.0 domains in

**PARTECIPAZIONE A CORSI E
CONGRESSI**

ambulant and non-ambulant Duchenne patients: how do they change in relation to functional ability? 2022 Neuromuscular study group meeting, Stresa 30 Settembre-2 Ottobre 2022.

Capasso A., Cicala G., Chieffo D., Ricci M., Brogna C., Coratti G., Moriconi F., Pellizzari M., Cutrona C., Mercuri E. Longitudinal study of cognitive function in DMD: is it really stable? 2022 Neuromuscular study group meeting, Stresa 30 Settembre-2 Ottobre 2022.

Pera M. C., Coratti G., Bovis F., Gulli C., Antonaci L., Ricci M., Capasso A., Cicala G., Apicella M., Bruno C., D'amico A., Pane M., Leone A., Mercuri E. Long term follow-up of scoliosis progression in type II SMA patients. 2022 Neuromuscular study group meeting, Stresa 30 Settembre-2 Ottobre 2022.

B. Buchignani, G. Cicala, F. Moriconi, M. Ricci, A. Capasso, G. Coratti, J. Casiraghi, E. Albamonte, P. Cristofani, C. Cutrona, M. C. Pera, L. Antonaci, C. Roncoroni, D. Chieffo, V. A. Sansone, R. Battini, M. Pane, E. Mercuri; Profile of cognitive abilities in spinal muscular atrophy type II and III; XXIII Congresso Nazionale Associazione Italiana di Miologia; Padova, 8-10 Giugno 2023

Ricci F, Somà A, Guarnone E, Buscaglia A, D'alessandro R, Cavallina I, Rolle E, Mongini T, Mercuri E, Pane M, Coratti G, Ricci M, Capasso A, D'amico A, Sansone V, Bruno C, Messina S, Coccia M, Siciliano G, Pegoraro E, Turri M, Filosto M, Comi G, Masson, Maggi L, Bruno I, D'angelo MG, Trabacca A, Vacchiano V, Donati M, Simone I, Ruggiero L, Varone A, Verriello L, Berardinelli A, Agosto C, Pini A, Maioli MA, Passamano L, Brighina F, Carboni N, Garibaldi M, Zuccarino R, Gagliardi D, Siliquini S, Previtali S, Taruscio D, Boccia S, Pera MC; Bladder and bowel dysfunction in spinal muscular atrophy: expanding the multidisciplinary care; XXIV Congresso Nazionale Associazione Italiana di Miologia; Roma, 5-8 Giugno 2024.

42° Congresso Nazionale Lega Italiana Contro l'Epilessia; Roma, 5 - 7 giugno 2019

"Bambini, adolescenti e suicidio: una nuova emergenza"; Roma, 10 settembre 2019

Corso "Semeiotica neurologica in neonatologia"; Roma, 26 Ottobre 2019

VIII corso di aggiornamento in neuroscienze cognitive dello sviluppo, Fondazione Pierfranco e Luisa Mariani neurologia infantile: Neuroscienze cognitivo/comportamentali dello sviluppo e differenze di genere: normalità e patologia; Milano 13-15 Novembre 2019

"SMAcademy 2021: attualità e prospettive"; Roma 14-15 Ottobre 2021

"Lo screening neonatale per la SMA. Dal progetto pilota all'estensione nazionale"; Roma 10 marzo 2022

XX Corso di base in EMG e Potenziali Evocati; Sorrento 2-8 Aprile 2022

"SMAcademy 2022: analisi critica di uno scenario in evoluzione"; Napoli 7-8 Settembre 2022.

"SMAkers Let's make the future of SMA together"; Torino 8 Marzo 2023

Corso "Update in Neuromuscular Disorders"; Londra, 2-4 Maggio 2023

XXIII Congresso Nazionale Associazione Italiana di Miologia; Padova, 8-10 Giugno 2023

"SMAkers - Crossing a new path together"; Milano, 8 - 9 maggio 2024

XXIV Congresso Nazionale Associazione Italiana di Miologia; Roma, 5-8 Giugno 2024

PRIMA LINGUA

Italiano

ALTRE LINGUE	Inglese (Livello B1 - PET)
• Lettura	Buono
• Scrittura	Buono
• Competenze orali	Buono
ALTRE COMPETENZE TECNICHE	Eccellenti competenze nell'uso dei "data mining software".

Roma, 13/09/2024