

INFORMAZIONI PERSONALI



Savina Dipresa

☎ 328 9271047
✉ dipresasavina@gmail.com

Data di nascita 02/01/1984
Nazionalità Italiana

ESPERIENZA PROFESSIONALE

Luglio 2016 – incarico attuale

Incarico libero professionale - Genetista Medico presso l'UOC Andrologia e Medicina della Riproduzione Azienda Ospedaliera di Padova, Centro Regionale Specializzato di Crioconservazione dei Gameti Maschili, Centro Regionale Specializzato della Sindrome di Klinefelter (Direttore Prof. Foresta). Gestione degli ambulatori di consulenza genetica per infertilità di coppia, sindrome di Klinefelter, fecondazione assistita omologa ed eterologa, diagnosi genetica preimpianto, malattie metaboliche ereditarie dell'adulto e della donna in gravidanza, sindromologia.

Febbraio 2018 – Febbraio 2019

Incarico libero professionale come Genetista Medico presso l'Istituto CRO (Centro Riferimento Oncologico) di Aviano – Oncologia B (direttore Prof. Fabio Puglisi): gestione dell'ambulatorio di oncogenetica per CGO (Consulenza Genetica Oncologica) dei tumori della mammella e dell'ovaio e di altri distretti corporei.

Maggio 2015 – incarico attuale

Attività di consulenza genetica presso poliambulatori medici e centri di procreazione assistita del Veneto, FVG, Emilia Romagna relativamente a: genetica clinica sindromologica, infertilità, oncogenetica, NIPT (Non Invasive Prenatal Testing), counselling genetico preconcezionale e prenatale.

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Settembre 2019

Master Universitario professionalizzante di II livello "Andrologia e Medicina della Riproduzione"
Università degli Studi di Padova

Maggio 2015

Specializzazione in Genetica Medica 110/110
Università degli Studi di Padova e Istituto Materno Infantile I.R.C.C.S. "Burlo Garofolo" di Trieste

Ottobre 2009

Laurea Magistrale a ciclo unico in Medicina e Chirurgia 110/110 e Lode
Università degli Studi di Trieste

Giugno 2002

Diploma di Maturità Classica 100/100
Liceo Classico C. Agostinelli, Ceglie Messapica (BR)

COMPETENZE PERSONALI

Lingua madre: Italiano; altre lingue: buona padronanza lingua inglese.
Eccellenti competenze comunicative nella gestione del counselling genetico.
Ottime competenze di coordinamento del lavoro di team per campionamento di isolati genetici di popolazione.
Patente di guida B.
Buona padronanza degli strumenti Microsoft Office, Windows OS e Mac OS.

COMPETENZE PROFESSIONALI

- Membro del comitato direttivo SIFES (Società Italiana Fertilità e Sterilità) per il futuro biennio 2020-2022.
- Competenze in Medicina della Riproduzione acquisite presso l'UOC di Andrologia e Medicina della Riproduzione di Padova (Prof. Carlo Foresta, 2016-2019), in particolare relativamente a:
 - infertilità maschile e femminile, da cause genetiche e non genetiche
 - percorsi diagnostici e terapeutici delle coppie infertili
 - problematiche genetiche e rischi riproduttivi delle coppie in Procreazione Medicalmente Assistita (PMA)
 - percorsi di fecondazione assistita eterologa maschile e femminile
 - diagnosi genetica preimpianto (PGD) nelle famiglie affette da patologie rare (percorsi di set-up molecolare preclinico familiare, consulenza familiare pre-PGD, consulenza genetica post-test su blastocisti e pre-transfer embrionale).
- Competenze nella consulenza genetica oncologica (CGO) in particolare mammella/ovaio e colon/retto, acquisita nel periodo di formazione specialistica svolto presso il Centro di Riferimento Oncologico (CRO) di Aviano (Oncologia Sperimentale 1 - Dr.ssa Alessandra Viel e Dr. Riccardo Dolcetti, anno 2014) e coltivate con la gestione dell'ambulatorio di oncogenetica del CRO di Aviano (Prof. Puglisi, 2018-2019).
- Competenze nella gestione dei pazienti affetti da sindrome di Klinefelter, dalla diagnosi prenatale e postnatale alla gestione delle possibilità riproduttive e alla sorveglianza dello stato di salute in età adulta, acquisite presso il Centro Regionale Specializzato per la sindrome di Klinefelter di Padova (Responsabile: Prof. Alberto Ferlin, 2016-2019).
- Competenze nella consulenza genetica sindromologica e della consulenza genetica preconcezionale e prenatale, acquisita nel periodo di formazione specialistica presso l'Istituto materno infantile Burlo Garofolo di Trieste (2010-2015) e perfezionate presso l'Ospedale Rummo di Benevento (Prof. Gioacchino Scarano e Dr. Matteo Della Monica). Tesi di laurea sull'applicazione della metodologia SNP-array in pazienti pediatrici con disabilità cognitiva; tesi di specializzazione sulle patologie genetiche da disomia uniparentale.
- Competenze in ambito di ricerca scientifica, in particolare riguardo l'applicazione delle analisi di *microarray* nella disabilità intellettiva e le tecniche di NGS nelle ipoacusie genetiche e nelle sindromi genetiche malformative.

- Costante aggiornamento professionale attraverso la partecipazione ad eventi scientifici nazionali ed internazionali:
- 9.baby Symposium 2019. Bologna 12-14.09.2019
 - Medicina Perinatale del futuro tra ricerca e assistenza. Trieste 13-14.06.2019
 - XIV Meeting del gruppo triveneto di Medicina della Riproduzione 2019. La fertilità 2.0. *Cittadella, 24.05.2019*
 - SIRU Società Italiana di Riproduzione Umana: "Dal gamete al bimbo in braccio". *Lignano, 21.05.2019.*
 - SIFES Società Italiana di Fertilità e Sterilità e Medicina della Riproduzione, Congresso Nazionale, *Riccione 9-11/05/19*
 - VI Corso di formazione in Genetica Medica. Direttori Gioacchino Scarano, A. Iolascon. *Benevento, 21-23 Marzo 2019.*
 - L'ambulatorio delle Malattie Metaboliche Ereditarie del paziente adulto. *Padova, 8.3.19.*
 - XXXIV Convegno di Medicina della Riproduzione. L'aging andrologico. *Abano, 28/2/2019-1/3/2019. (Prof. Foresta)*
 - La donna ad alto rischio per carcinoma mammario ed ovarico: a che punto siamo? *Trieste, 23.11.18 (Prof. Bortul)*
 - XIII Meeting triveneto Medicina della Riproduzione. Dalle origini dell'infertilità alla PMA eterologa. *Lendinara, 8.6.18*
 - XXXIII Convegno di Medicina della Riproduzione. *Abano, 22-24/2/2018. (Prof. Foresta)*
 - SIGU Corso post-congressuale. Diagnosi Genetica Preimpianto. *SIGU, Napoli 18/11/2017*
 - XX Congresso Nazionale Società Italiana di Genetica Umana (SIGU), *Napoli 15-18/11/2017*
 - Eziopatogenesi e diagnosi delle disfunzioni sessuali maschili e femminili. *Padova 9/11/2017*
 - La preservazione della fertilità in pazienti oncologici. *Santorso (VI), 27.10.17.*
 - L'Osteoporosi maschile, dalla biologia dell'osso al trattamento personalizzato. *Padova, 6/10/17.*
 - La Sindrome di Klinefelter: dalla genetica alla terapia un approccio multidisciplinare. *Padova, 16/9/17.*
 - XII Meeting del gruppo Triveneto di Medicina della Riproduzione AA 2017/2018 – La Medicina della Riproduzione: uno sguardo oltre l'infertilità. *Preganziol (TV), 9/6/17.*
 - Malattie Metaboliche Ereditarie: continuità della cura per il paziente adulto. *Padova 22.4.17*
 - XXXII Convegno Medicina della Riproduzione. Fertilità e natalità: quale legame. *Abano, 23-25/2/17.*
 - Riproduzione e sessualità: specchio di salute generale nella donna. *Abano, 23-25/2/17.*
 - Member of the Editorial Board as Review Editor in Cancer Endocrinology, part of the journal(s) *Frontiers in Endocrinology and Oncology*. Dal 5/12/16.
 - Update in endocrinologia. *Padova, 16/12/2016*
 - Il paziente con tumore del testicolo: oltre la guarigione. *Padova 22/10/2016.*
 - Incontri del Gruppo di studio sul percorso clinico-diagnostico della coppia infertile tra gli esperti nazionali della Medicina della Riproduzione. *Roma, 22/6/16; 21/9/16; 16/11/16.*
 - Tavolo di consenso "il futuro della medicina della riproduzione". *Roma, 11/5/16*
 - D day – Ipovitaminosi D: manifestazioni cliniche nelle patologie metaboliche. *Padova, 27/9/16*
 - Fertility Day. *Padova, 27/9/16*
 - XI Meeting del gruppo Triveneto di Medicina della Riproduzione AA 2016/2017 – Un calcio all'infertilità. *Verona, 17/6/16.*
 - Aspetti clinico-molecolari e gestionali nella Distrofia Muscolare di Duchenne. *Padova, 18/12/15*
 - Incontri regionali e territoriali monotematici: il miglioramento della pratica clinica in diagnosi prenatale ed ecografia ostetrica e ginecologica. *Trieste, 25/11/15*
 - Il cromosoma dell'anno: il cromosoma 17. *SIGU. Padova, 3/12/14*
 - European Society of Human Genetics (ESHG) Conference, *Milan 31/5-3/6/2014*
 - XVII Congresso Nazionale Società Italiana di Genetica Umana (SIGU), *Milano 31/5-3/6/2014*
 - XVI Incontro Nazionale di Genetica Clinica, *Roma 17-18/2/2014*
 - Corso di formazione "La Genetica oggi in Oncologia", *CRO Aviano 24/1/2014*
 - Incontro Congiunto Gruppo di Lavoro di Citogenetica e Genetica Clinica *SIGU, Roma 5/3/2013*
 - XVI Congresso Nazionale Società Italiana di Genetica Umana (SIGU), *Roma 25-28/9/2013*
 - Corso Residenziale di Formazione e Aggiornamento in Genetica Medica, *Benevento 23-25/5/2013*
 - V international meeting on complex traits and genetic isolates. *Trieste 15-16.03.2012*
 - XV Incontro Nazionale di Genetica Clinica, *Roma 18-19/2/2013*
 - ARO - The association for Research in Otolaryngology. *San Diego, California 25-29/2/2012*
 - Giornata Malattie Rare. Distrofia Muscolare di Duchenne. *Trieste 10/2/2012*
 - ANIS 3 Alp Nano Bio International School. Next Generation technology systems and life sciences interface research: an integrative approach. *23-27/1/2012 Sterzing (Bolzano)*
 - Qatar Foundation Annual Research Forum, *Doha, Qatar 12-13/12/2010*
 - XXIII Congresso Nazionale Confronti in Pediatria, *Trieste 3-4/12/2010*
 - Giornata Malattie Rare. PFIC (Colestasi Familiari Progressive), *Trieste 27/5/2010*
 - XXII Congresso Nazionale Confronti in Pediatria, *Trieste 4-5/12/2009*
 - Workshop sulla Malattia di Lesch-Nyhan, *BIRD Foundation, Costozza di Longare 20/6/2009*
 - Displasie Scheletriche: dagli aspetti ecografici alla diagnosi molecolare e terapia, *Trieste 11/3/2009*

POSTER E ABSTRACT
CONGRESSUALI

- **S.Dipresa**, A. D'eustacchio, A. Morgan, P. Gasparini. "High throughput analysis in Goldenhar syndrome". (European Society of Human Genetics, Milano 2014). *European Journal of Human Genetics*. Volume 22, Supplement 1, May 2014, P11.067-S.
- **S. Dipresa**, V. Capra, L. Travan, P. Gasparini, A. Fabretto. "Nuovo caso di Sindrome di Currarino familiare". XVI Congresso Nazionale Società Italiana di Genetica Umana (Roma 25-28/9/2013), P 175.
- Faletra, V. Pecile, A. Fabretto, M. Perrone, **S. Dipresa**, E. Rubinato, P. Gasparini. "CNV a mosaico e disomie uniparentali: analisi di una casistica di pazienti con metodica SNP array". XVI Congresso Nazionale Società Italiana di Genetica Umana (Roma 25-28/9/2013), P343.
- Girotto G, Faletra F, Licastro D, Vozzi D, Abdulhadi K, Dipresa S, Athanasakis E, Khalifa Alkowiari M, Badii R and Gasparini P. "Linkage studies and Whole Exome Sequencing analysis aimed at the identification of new deafness genes". 16-20/2/2013 ARO Baltimora (36th Annual MidWinter Meeting February) abs 1004.

POSTER E ABSTRACT
CONGRESSUALI

- Giroto G, Faletra F, Licastro D, Vozi D, Abdulhadi K, **Dipresa S**, Athanasakis E, Khalifa Alkowari M, Badii R and Gasparini P. "Linkage studies and Whole Exome Sequencing: a useful combined strategy to identify new deafness genes". 21-24/11/2012 XV SIGU Sorrento (Italy) abs 22538FD.
- Giroto G, Alkowari M, Abdulhadi K, **Dipresa S**, Vozi D, Licastro D, Athanasakis E, Siam R, Najjar N, Badii R and Gasparini P. "Hereditary hearing loss in Italian and Qatari population: identification of new deafness genes using high throughput technologies". 23-27/11/12 Alp Nano bio International School 3 (Vipiteno-Italy).
- F. Faletra, E. Athanasakis, D. Licastro, A. Fabretto, **S. Dipresa**, M.D. Perrone, D. Vozi, P.A. D'Adamo, P. Gasparini. "A novel approach to study the Intellectual Disability with NGS". 13-16/11/2011 XIV SIGU Milan (Milan-Italy).
- Giroto G, Alkowari M, Abdulhadi K, **Dipresa S**, Vozi D, Licastro D, Athanasakis E, Siam R, Najjar N, Badii R and Gasparini P. "Identification of new deafness genes using high throughput technologies in Italian and Qatari population" 13-16/11/2011 XIV SIGU Milan (Milan-Italy) abs 20532XZ.
- Emmanouil Athanasakis, **Savina Dipresa**, Pio D'Adamo, Antonella Fabretto, Flavio Faletra, Danilo Licastro, Maria Perrone, Diego Vozi, Paolo Gasparini. "A new approach to study mental retardation with next generation technologies". The Genomics of Common Diseases, Wellcome Trust Genome Campus, Hinxton (Cambridge-UK 30/8-2/9/2011).
- Gasparini P, Khalifa Al Kowari M, Giroto G, Abdulhadi K, **Dipresa S**, Fabretto A, Faletra F, Vozi D, Licastro D, Siam R, Najjar N and Badii R. "High throughput technologies to study the molecular bases of hereditary hearing loss in the Italian and Qatari populations". Molecular Biology of Hearing and Deafness Conference, Wellcome Trust Genome Campus, Hinxton, (Cambridge-UK6-9/7/2011) abs T25.
- Giroto G, Pirastu N, **Dipresa S** and Gasparini P. "Genetics of hearing loss". 7-9/3/2011 XV Convention Telethon, Riva del Garda (Italy) abs 208.
- Khalifa Al Kowari M, Gasparini P, Abdulhadi K, Siam R, Najjar N, Al-Sulaiteen M, Dipresa S, Badii R and Giroto G. "Mutations in GJB2, GJB6 and mtDNA 1555 A>G variant explain only a minority of cases of nonsyndromic hearing loss in the Qatari populations". 12/12/2010 Qatar Foundation Annual Research Forum 2010, Doha (Qatar) abs BM04.
- M. Abate, **S. Dipresa**. "Confusi tra le macchie". XXIII Congresso Nazionale Confronti in Pediatria. Trieste, Palazzo dei Congressi della Stazione Marittima. 3-4/12/2010.
- S. Dipresa**, M.Rocca, F.Faletra, V.Pecile, P.Gasparini, A.Fabretto. "A new case of 4pter duplication and 4qter deletion detected by SNPs-array". European Society of Human Genetics (Goteborg 2010), European Journal of Human Genetics. Volume 18, Supplement 1, June 2010, P03.114.

 PRESENTAZIONI
ORALI

- "Mutazioni del gene per il recettore degli androgeni nella sindrome di Klinefelter: caratteristiche cliniche, ormoni sessuali e recupero di spermatozoi". Valente U., Vinanzi C., **Dipresa S.**, Selice R., Menegazzo M., Iafrate M., Foresta C., Garolla A. XII Congresso Nazionale SIAMS (Società Italiana di Andrologia e Medicina della Sessualità). Roma, 2/12/16.
- XXII Congresso Nazionali Confronti in Pediatria. Trieste, Palazzo dei Congressi della Stazione Marittima. 4-5 dicembre 2009: "Impiego della tecnologia *Genome Wide SNP array* per la risoluzione di casi di RM idiopatico". **S. Dipresa**.

 RELATRICE PER
CONVEGNI

- *Relatrice* per XIV Meeting del gruppo triveneto di Medicina della Riproduzione 2019. La fertilità 2.0. "Il rischio riproduttivo nel counselling preconcezionale" *Cittadella*, 24.05.2019
- *Relatrice* per SIRU Società Italiana di Riproduzione Umana: Dal gamete al bimbo in braccio. – "Genetica e Riproduzione" *Lignano*, 21.05.2019.
- *Relatrice* per il congresso "L'ambulatorio delle Malattie Metaboliche Ereditarie del paziente adulto. – "Il ruolo della genetica: dalla diagnosi alla consulenza preconcezionale". *Padova*, 8.3.19.
- *Relatrice* per XIII Meeting del gruppo Triveneto di Medicina della Riproduzione AA 2018/2019 – "La Genetica nell'infertilità e nella diagnosi prenatale". *Lendinara*, 8.6.2018.
- *Relatrice* per XII Meeting del gruppo Triveneto di Medicina della Riproduzione AA 2017/2018 – La Medicina della Riproduzione: uno sguardo oltre l'infertilità. Genetica della Riproduzione: "Test diagnostici non invasivi: stato dell'arte". *Preganziol (TV)*, 9/6/17.
- *Relatrice* per XXXII Convegno di Medicina della Riproduzione. Riproduzione e sessualità: specchio di salute generale nella donna. "Il counselling prenatale nelle diverse età: quali opzioni diagnostiche nella giovane". *Abano*, 23-24/2/17.
- *Relatrice* per la Giornata Malattie Rare. "Distrofia Muscolare di Duchenne: dalla diagnosi alla terapia." I.R.C.C.S. Burlo Garofolo. *Trieste*, 10/02/12.
- *Relatrice* per il corso "Non-syndromic hearing loss". Molecular Genetics Laboratory; Laboratory of Medicine and Pathology, Hamad Medical Corporation (HMC), Doha, Qatar. 23 February 2010.
- *Relatrice* per la Giornata Malattie Rare. "PFIC (Colestasi Familiari Progressive): la diagnosi genetica". I.R.C.C.S. Burlo Garofolo, *Trieste*, 27.5.10.

 RESPONSABILE
SCIENTIFICO

Responsabile Scientifico per il congresso "L'ambulatorio delle Malattie Metaboliche Ereditarie del paziente adulto. *Padova*, 8.3.19.

Relatrice per Master in Andrologia e Medicina della Riproduzione (Direttore Prof. Carlo Foresta)

- Relatrice per l'AA 2018-2019, sessione maggio 2019: "La consulenza genetica nella PMA eterologa"
- Relatrice per l'AA 2018-2019, sessione aprile 2019: "Diagnostica genetica dell'infertilità maschile"
- Relatrice per l'AA 2017-2018, sessione novembre 2017: "Epigenetica dell'infertilità maschile"
- Relatrice per l'AA 2016-2017, sessione settembre 2017: "La consulenza genetica per PGT-M e per PGD-A"
- Relatrice per l'AA 2016-2017, sessione marzo 2017: "Cause genetiche dell'infertilità"
- Relatrice per l'AA 2015-2016, sessione novembre 2016: "Diagnosi Prenatale Invasiva e Non Invasiva nella PMA"

Relatrice per Corso di Perfezionamento in Biotecnologie della Riproduzione Umana (Direttore Prof. A. Ferlin)

- Relatrice per l'AA 2016-2017, sessione novembre 2017: "Epigenetica dell'infertilità maschile"
- Relatrice per l'AA 2015-2016, sessione luglio 2016: "Diagnosi prenatale: le nuove frontiere"
- Relatrice per l'AA 2016-2017, sessione maggio 2017: "Le basi genetiche dell'infertilità"; "Diagnosi prenatale: le nuove frontiere"
- Relatrice per l'AA 2015-2016, sessione ottobre 2016: "La consulenza genetica nel percorso diagnostico dell'infertilità di coppia"; "PGD: tecniche e consulenza"; "Consulenza e analisi genetiche pre-PMA"

PUBBLICAZIONI

Libri

- Human reproductive and prenatal genetics: chapter 17 Infertility and Assisted Reproductive Technology. Genetic testing in Male Infertility. A. Ferlin, S. Dipresa, C. Foresta. Edited by Peter C.K. Leung and Jie Qiao -2019
- Medicina della riproduzione. Capitolo: l'aborto ripetuto, fattori maschili. Edito Borini e Ubaldi 2019. *In press*
- La Medicina della riproduzione: il percorso clinico e diagnostico condiviso. Capitolo: fattori di rischio genetici di infertilità maschile. Editor Carlo Foresta EDITEAM, 2018.
- Le sindromi malformative: una guida per il pediatra. A cura di A. Selicorni, G. Zampino, L. Memo, G. Scarano. Capitoli: Sindrome FG; Sindrome dell'X Fragile. Autori: Savina Dipresa, Gioacchino Scarano. 2014.
- Hearing Loss: Classification, Causes and Treatment. Editors: Jason P. Dupont. Chapter 3 - Genetics of Hearing Loss (From Congenital Forms to Presbycusis) pp.65-100. Authors / Editors: (Savina Dipresa, Antonella Fabretto, Giorgia Giroto, Cristina Zadro and Paolo Gasparini, Institute of Child Health IRCCS-Burlo, Trieste, Italy, and others). Pub. Date: 2011 4th Quarter.

Riviste

- Sperm Count and Hypogonadism as Markers of General Male Health. A Ferlin, A Garolla, M Ghezzi, R Selice, P Palego, N Caretta, A Di Mambro, U Valente, M De Rocco Ponce, S Dipresa, L Sartori, M Plebani, C Foresta. *European Urology Focus*, Aug 2019. doi.org/10.1016/j.euf.2019.08.001.
- Contemporary genetics-based diagnostics of male infertility. A Ferlin, S Dipresa, A Delbarba, F Maffezzoni, T Porcelli, C Cappelli & C Foresta. *Expert Review of Molecular Diagnostics*, 19:7, 623-633, DOI: 10.1080/14737159.2019.1633917.
- Rassegna "Epigenetica e spermatogenesi". Garolla, Dipresa, Ferlin. *L'Endocrinologo* (2019) 20:94-97.
- Istruzioni per l'uso, a cura della commissione linee guida SIAMS: La comunicazione della diagnosi di sindrome di Klinefelter al bambino e ai suoi genitori. Dipresa, Cavalieri.
- "New markers for predicting fertility of the Male Gametes in the Post Genomic Era" *Protein & Peptide Letters*, Bentham Science Publishers. Volume 25 issue 5. 2018. Dipresa, De Toni, Garolla.
- "Molecular bases of sperm thermotaxis: old and new knowledges. *Protein & Peptide Letters*, Bentham Science Publishers. Volume 25 issue 5. 2018. De Toni, Dipresa, Foresta, Garolla.
- Is there any clinical relevant difference between non mosaic Klinefelter Syndrome patients with or without Androgen Receptor variation? Valente U., Vinanzi C., Dipresa S., Selice R., Menegazzo M., lafrate M., Foresta C & Garolla A. *Scientific Reports* 7, article number: 3358, 13/06/2017.
- Lactase non-persistent genotype distribution in Italy. Zadro C., Dipresa S., Zorzetti G., Pediroda A., Menegoni F. *Minerva Gastroenterologica e Dietologica*. Volume 62, 2016.
- Next generation sequencing in nonsyndromic intellectual disability: from a negative molecular karyotype to a possible causative mutation detection". Athanasakis E, Licastro D, Faletra F, Fabretto A, Dipresa S, Vozi D, Morgan A, d'Adamo AP, Pecile V, Biamés X, Gasparini P. *Am J Med Genet A*. 2014 Jan;164A(1):170-6.
- "GJB2 and GJB6 genes and the A1555G mitochondrial mutation are only minor causes of nonsyndromic hearing loss in the Qatari population". Khalifa Alkowiari M, Giroto G, Abdulhadi K, Dipresa S, Siam R, Najjar N, Badii R, Gasparini P *Int J Audiol*. 2012 Mar;51(3):181-5.
- Medico e bambino, pagine elettroniche 2011; 14(9): "Pelle di Leopardo". M. Abate, S. Dipresa.

RICONOSCIMENTI E PREMI

- "Certificate of Appreciation. For the valuable contribution to Qatar Foundation Annual Research Forum". Doha, Qatar 2010.
- XXII Congresso Nazionali Confronti in Pediatria. Trieste, Palazzo dei Congressi della Stazione Marittima. 4-5 dicembre 2009. "Miglior Giovane".

DATI PERSONALI

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".