

INFORMAZIONI PERSONALI

Anna Zambrano

Sesso femmina | Data di nascita 10/05/1971 | Nazionalità Italiana

ESPERIENZA FORMATIVA

- 2002 – 2004 Servizio di Malattie Metaboliche Ereditarie- Dipartimento di Pediatria Generale e Specialistica e Neuropsichiatria Infantile “Sapienza” Università di Roma.
- 2004 - 2013 Presidio Regionale “Osteodistrofie Congenite” e Presidio Regionale “Disturbi del Metabolismo e del Trasporto degli Aminoacidi e dei Carboidrati”- Dipartimento di Pediatria Generale e Specialistica e Neuropsichiatria Infantile Sapienza Università di Roma
- 2012 – AD OGGI Sportello Malattie Rare – Ambulatorio di Prima Valutazione – Day hospital - Osteodistrofie Congenite Azienda Policlinico Umberto I di Roma

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- 24/10/2006 Laurea in Medicina e Chirurgia con lode presso la "Sapienza" - Università di Roma
- 2006 Abilitazione alla Professione di Medico Chirurgo
- 10/11/2011 Attestato Esecutore “Pediatric Basic Life Support” (PBLIS)
- 20/5/2012 Attestato Esecutore Pediatric Advances Life Support “PALS”
- 31/7/2015 Specializzazione in Pediatria con lode presso la “Sapienza” Università di Roma
- 17/12/2015 Titolo di Dottore di Ricerca in Tecnologie Biomediche in Medicina Clinica
- DAL 24/09/2012 AL 23/1/2013 Contratto di collaborazione coordinata e continuativa presso il servizio Osteodistrofie Congenite del Dipartimento di Pediatria Generale e Specialistica e Neuropsichiatria Infantile del Policlinico “Umberto I” di Roma
- DAL 25/9/2013 AL 24/1/2014 Contratto di collaborazione coordinata e continuativa presso il servizio Osteodistrofie Congenite del Dipartimento di Pediatria Generale e Specialistica e Neuropsichiatria Infantile del Policlinico “Umberto I” di Roma

DAL 27/1/2014 AL 26/7/2014 Contratto di collaborazione coordinata e continuativa presso il servizio Osteodistrofie Congenite del Dipartimento di Pediatria Generale e Specialistica e Neuropsichiatria Infantile del Policlinico "Umberto I" di Roma

DAL 29/7/2014 AD OGGI Contratto di collaborazione coordinata e continuativa presso il servizio Osteodistrofie Congenite del Dipartimento di Pediatria Generale e Specialistica e Neuropsichiatria Infantile del Policlinico "Umberto I" di Roma

COMPETENZE PERSONALI

LINGUA MADRE italiano

ALTRE LINGUE

	COMPRESIONE		PARLATO		PRODUZIONE SCRITTA
	ASCOLTO	LETTURA	INTERAZIONE	PRODUZIONE ORALE	
Inglese	B2	B2	B2	B2	B2

Livelli: A1/A2: Utente base - B1/B2: Utente intermedio - C1/C2: Utente avanzato
 Quadro Comune Europeo di Riferimento delle Lingue

COMPETENZA DIGITALE

AUTOVALUTAZIONE				
ELABORAZIONE DELLE INFORMAZIONI	COMUNICAZIONE	CREAZIONE DI CONTENUTI	SICUREZZA	RISOLUZIONE DI PROBLEMI
AVANZATO	AVANZATO	AVANZATO	AVANZATO	AVANZATO

Livelli: Utente base - Utente intermedio - Utente avanzato
 Competenze digitali - Scheda per l'autovalutazione

PATENTE DI GUIDA Patente B

ULTERIORI INFORMAZIONI

ATTIVITÀ SCIENTIFICA

- Studio degli aminoacidi nel plasma e nei neutrofili di soggetti con fibrosi cistica i cui risultati permettono di approfondire il ruolo degli aminoacidi nella patogenesi di questa malattia.
- Studio sulla concentrazione degli aminoacidi nel plasma e nelle urine di bambini affetti da osteogenesi imperfetta e in soggetti con talassemia major ed osteoporosi in trattamento con bifosfonati, che ha individuato una diminuzione significativa della taurina in corso di trattamento. I risultati ottenuti suggeriscono nuove prospettive terapeutiche circa una eventuale supplementazione di taurina nella Osteogenesi Imperfetta in trattamento con bisfosfonati.
- Studio delle interleuchine nei bambini affetti da osteogenesi imperfetta, nei quali avevamo già dimostrato un aumento delle PGE2.
- Attualmente l'attività di ricerca è finalizzata allo studio della creatinichinasi (CK), con particolare riguardo all'isoenzima BB in pazienti prepuberi affetti da osteogenesi imperfetta di tipo I in

terapia con bifosfonati.

PUBBLICAZIONI

- D'Eufemia P, Finocchiaro R, **Zambrano A**, Lodato V, Celli L, Finocchiaro S, Persiani P, Turchetti A, Celli M.
SERUM CREATINE KINASE ISOENZYMES IN CHILDREN WITH OSTEOGENESIS IMPERFECTA.
Osteoporosis Int 2016 Aug 25 (Epub ahead of print)
- Persiani P, Ranaldi F.M, martini L, **Zambrano A**, Celli M, D'Eufemia P, Villani C.
OSTEOGENESIS IMPERFECTA AND CLUBFOOT – A RARE COMBINATION. CASE REPORT AND REVIEW OF THE LITERATURE
Medicine 2016 Aug;95(31):e4505
- Ierardo G, Calcagnile F, Luzzi V, Ladniak B, Bossu M, Celli M, **Zambrano A**, Franchi L, Polimeni A.
OSTEOGENESIS IMPERFECTA AND RAPID MAXILLARY EXPANSION: REPORT OF 3 PATIENTS.
Am J Orthod Dentofacial Orthop. 2015 Jul;148(1):130-7.
- Persiani P, Di Domenica M, Martini L, Ranaldi FM, **Zambrano A**, Celli M, Villani C.
OSTEOCHONDRITIS DISSECANS OF THE LATERAL FEMORAL CONDYLE IN A PATIENT AFFECTED BY OSTEOGENESIS IMPERFECTA: A CASE REPORT.
J Pediatr Orthop B. 2015 Nov;24(6):521-5.
- Diacinti D, Pisani D, D'Avanzo M, Celli M, Zambrano A, Stoppo M, Diacinti D, Roggini M, Todde F, D'Eufemia P, Pepe J, Minisola S.
RELIABILITY OF VERTEBRAL FRACTURES ASSESSMENT (VFA) IN CHILDREN WITH OSTEOGENESIS IMPERFECTA.
Calcif Tissue Int. 2015 Apr;96(4):307-12.Epub 2015 Feb 20.
- D'Eufemia P, Finocchiaro R, Villani C, **Zambrano A**, Lodato V, Palombaro M, Properzi E, Celli M.
SERUM BRAIN-TYPE CREATINE KINASE INCREASES IN CHILDREN WITH OSTEOGENESIS IMPERFECTA DURING NERIDRONATE TREATMENT.
Pediatr Res 2014 Maj;75(5):626-30.
- D'Eufemia P, Palombara M, Lodato V, **Zambrano A**, Celli M, Persiani P, De Bari MP, Sangiorgi L.
CHILD ABUSE AND OSTEOGENESIS IMPERFECTA: HOW CAN THEY BE STILL MISDIAGNOSED? A CASE REPORT.
Clin Cases Miner Bone Metab 2012 Sep;9(3):195-7.
- D'Eufemia P, Raccio I, Papasso S, Ambrosini A, **Zambrano A**, D'Avanzo M, Properzi E.
HYPOCHLOREMIC METABOLIC ALKALOSIS IN A CHILD WITH HENOCH-SCHÖNLEIN PURPURA
Pediatr Int 2012 Apr; 54(2):309-10.
- D'Eufemia P, Parisi P, Celli M, Finocchiaro R, Roggini M, Raccio I, **Zambrano A**, Villa MP.
VITAMIN D DEFICIENCY RICKETS IN FIVE "AT-RISK" CHILDREN
Pediatr Int 2012 Feb;54(1):152-5.
- D'Eufemia P, Celli M, Versacci P, **Zambrano A**, Lodato V, Persiani P, Sangiorgi L.
EBSTEIN'S ANOMALY IN A CHILD WITH OSTEOGENESIS IMPERFECTA TYPE I
Clin Cases Miner Bone Metab 2011 May;8(2):50-1.
- Nenna R, D'Eufemia P, Celli M, Mennini M, Petrarca L, **Zambrano A**, Montuori M, La Pietra M, Bonamico M.
CELIAC DISEASE AND LAMELLAR ICHTHYOSIS. CASE STUDY ANALYSIS AND

REVIEW OF THE LITERATURE.

Acta Dermatovenerol Croat 2011;19(4):268-70.

- D'Eufemia P, Finocchiaro R, Celli M, Raccio I, **Zambrano A**, Tetti M, Smacchia P, Iacobini M. TAURINE DEFICIENCY IN THALASSEMIA MAJOR-INDUCED OSTEOPOROSIS TREATED WITH NERIDRONATE. Biomed Pharmacother 2010 Apr;64(4):271-4.
- Migliaccio S, Barbaro G, Fornari R, Di Lorenzo G, Celli M, Lubrano C, Falcone S, Fabbrini E, Greco E, **Zambrano A**, Brama M, Prossomariti G, Marzano S, Marini M, Conti F, D'Eufemia P, Spera G. IMPAIRMENT OF DIASTOLIC FUNCTION IN ADULT PATIENTS AFFECTED BY OSTEOGENESIS IMPERFECTA CLINICALLY ASYMPTOMATIC FOR CARDIAC DISEASE: CASUALITY OR CAUSALITY? Int J Cardiol 2009 Jan 9;131(2):200-3.
- D'Eufemia P, Finocchiaro R, Celli M, **Zambrano A**, Tetti M, Villani C, Persiani P, Mari E, Zicari A. HIGH LEVELS OF SERUM PROSTAGLANDINE E2 IN CHILDREN WITH OSTEOGENESIS IMPERFECTA ARE REDUCED BY NERIDRONATE TREATMENT Pediatr Res 2008 Feb;63(2):203-6.
- Zardo F, Musacchio A, Bertin S, Giannasca B, **Zambrano A**. OSTEOGENESI IMPERFETTA IN ETÀ PEDIATRICA. Il Valsalva 2004, 4. 155-57.
- D'Eufemia P, Finocchiaro R, **Zambrano A**, Tetti M, Ferrucci V, Celli M. REDUCTION OF PLASMA TAURINE LEVEL IN CHILDREN AFFECTED BY OSTEOGENESIS IMPERFECTA DURING BISPHOSPHONATE THERAPY Biomed Pharmacother 2007 May;61(4):235-40.
- D'Eufemia P, Finocchiaro R, Celli M, **Zambrano A**, Tetti M, Ferrucci V, Lenti L. ABSENCE OF SEVERE RECURRENT INFECTIONS IN GLYCOGEN STORAGE DISEASE TYPE IB WITH NEUTROPENIA AND NEUTROPHIL DYSFUNCTION J Inherit Metab Dis. 2007 Feb;30(1):105.
- D'Eufemia P, Celli M, Finocchiaro R, Panero A, Villani C, **Zambrano A**, Roggini M. NORMOCALCAEMIA DURING NERIDRONATE TREATMENT OF NEWBORN INFANT WITH OSTEOGENESIS IMPERFECTA. Clinical Cases in Mineral and Bone Metabolism 2006; 1:84-85.
- D'Eufemia P, Finocchiaro R, Celli M, Tote J, Ferrucci V, **Zambrano A**, Troiani P, Quattrucci S. NEUTROPHIL GLUTAMINE DEFICIENCY IN RELATION TO GENOTYPE IN CHILDREN WITH CYSTIC FIBROSIS. Pediatr Res. 2006 Jan;59(1):13-6.
- Giampietro S, Spinelli M.L, Consigli C, **Zambrano A**, Turchetti A, Celli M, Haass C. Fontanella bregmatica ampia nel neonato: indizio di malattia rara XXII Congresso Nazionale SIN Napoli 12-15 ottobre 2016
- Celli M, Turchetti A, **Zambrano A**, Lodato V, Ceeli L, Febbo A, Martini L, Persiani P, D'Eufemia P. QUANTITATIVE ULTRASOUND (QUS) AND DUAL X-RAY ABSORPTIOMETRY (DXA) IN PATIENTS AFFECTED BY OSTEOGENESIS IMPERFECTA Lisbon 6 -7 ottobre 2016

 ABSTRACTS CONGRESSI
 NAZIONALI E INTERNAZIONALI

- Tancredi G, **Zambrano A**, Ernesti I, Ricupito F, Martucci V, Lodato V, Celli M, D'Eufemia P.
FUNZIONALITA' RESPIRATORIA IN PAZIENTI AFFETTI DA OSTEOGENESI IMPERFETTA
16° Congresso Nazionale SIMRI Genova, 21 – 23 Giugno 2012
- 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
68° Congresso Nazionale SIP Roma, 9–11 Maggio 2012
- 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
68° Congresso Nazionale SIP Roma, 9–11 Maggio 2012
- **Zambrano A**, Celli M, Finocchiaro R, Palombaro M, Lodato V, D'avanzo M, D'Eufemia P.
OSTEOGENESI IMPERFETTA: SPONDILOLISTESI E FRATTURE VERTEBRALI
68° Congresso Nazionale SIP Roma, 9–11 Maggio 2012
- **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
68° Congresso Nazionale SIP Roma, 9–11 Maggio 2012
- **Zambrano A**, Celli M, Finocchiaro R, Palombaro M, Lodato V, Bertin S, D'Eufemia P.
IPOACUSIA NELLA OSTEOGENESI IMPERFETTA
68° Congresso Nazionale SIP Roma, 9–11 Maggio 2012
- Villani C, Persiani P, Martini L, Di Domenico 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 International Conference on Osteogenesis Imperfecta. Dubrovnik (Croazia) 2-5 October 2011
- Persiani P, D'Eufemia P, **Zambrano A**, Celli M, Lodato V, Martini L, Di Domenico M, Villani C.
OSTEOGENESI IMPERFETTA, TRATTAMENTO ATTUALE DELLE DEFORMITÀ E DELLE FRATTURE. LA NOSTRA ESPERIENZA CON I CHIODI TEN E FASSIER-DUVAL LXVI Congresso Nazionale SIP Roma 20-23 ottobre 2010
- Villani C, Persiani P, Martini L, D'Eufemia P, Celli M, **Zambrano A**.
THE USE OF TEN NAILS WITH "SLIDING NAILS" TECHNIQUE IN PAEDIATRIC PATIENTS WITH OSTEOGENESIS IMPERFECTA
10° International Conference Osteogenesis Imperfecta. Ghent (Belgium), 15–18 October '08
- Clerico A, Paiano M, Suraci S, **Zambrano A**, Varrasso G.
INTRAVENOUS NERIDRONATE IN CHILDREN AFFECTED BY MALIGNANCES: PRELIMINARY RESULTS
39° Congress of the International Society of Pediatric Oncology, 2007 - In: Journal Pediatric Blood and Cancer
- Celli M, Diacinti D, **Zambrano A**, D'Eufemia P.
TERAPIA CON NERIDRONATO IN BAMBINI CON OSTEOGENESI IMPERFETTA: EFFETTO SULLA MASSA OSSEA E SULLE DEFORMITÀ VERTEBRALI.
5° Congresso Nazionale SIOMMMS. Siena 16-19 novembre 2005

- Diacinti D, Celli M, Roggini M, D'Eufemia P, **Zambrano A**, Villani C, D'Erasmus E. VERTEBRAL FRACTURES ASSESSMENT BY MORPHOMETRIC X-RAY ABSORPTIOMETRY (MXA) IN CHILDREN WITH OSTEOGENESIS IMPERFECTA
Third International Conference on children's bone health. Sorrento 11-14 maggio 2005. Bone 36 (2005) S101
- Celli M, Capocaccia P, Finocchiaro R, **Zambrano A**, Tetti M, Diacinti D, Persiani P, D'Eufemia P.
METACARPAL MORPHOMETRY IN CHILDREN WITH OSTEOGENESIS IMPERFECTA IN TRATMENT WITH NERIDRONATE
Third International Conference on children's bone health. Sorrento 11-14 maggio 2005. Bone 36 (2005) S81
- Finocchiaro R, Celli M, Zicari A, **Zambrano A**, Tetti M, Mari E, Ferrucci V, D'Eufemia P.
PGE2 SERUM LEVELS IN CHILDREN WITH OSTEOGENESIS IMPERFETTA ARE MODULATED BY TREATMENT WITH NERIDRONATE.
Third International Conference on Children's Bone Health. Sorrento 11-14 maggio 2005. Bone 36 (2005) S28
- D'Eufemia P, Finocchiaro R, **Zambrano A**, Ferrucci V, Giardini V, Celli.
PLASMA AMINOACIDS IN CHILDREN WITH OSTEOGENESIS IMPERFECTA IN TREATMENT WITH NERIDRONATE.
II International Conference. Prospects in the treatment of rare disease. Trieste 19-22 maggio 2004
- Musacchio A, Bertin S, Pantinip, Celli M, **Zambrano A**, Giardini V, Ferrucci V, Zardo F.
ASPETTI AUDIOLOGICI DEL BAMBINO AFFETTO DA OSTEOGENESI IMPERFETTA.
59° Congresso Nazionale della Società Italiana di Pediatria. 27 settembre -1 ottobre 2003
- Finocchiaro R, Celli M, **Zambrano A**, Ferrucci V, Sassi S, Tote J, D'Eufemia P.
AMINOACIDI INTRACELLULARI NEI NEUTROFILI DI PAZIENTI AFFETTI DA FIBROSI CISTICA IN ETÀ PEDIATRICA.
59° Congresso Nazionale della Società Italiana di Pediatria. 27 settembre - 1 ottobre 2003
- Celli M Finocchiaro R, **Zambrano A**, Giardini V, Panetta A, Persiani P, Roggini M, D'Eufemia P.
SPONDILOLISTESI IN DUE BAMBINI AFFETTI DA OSTEOGENESI IMPERFETTA.
59° Congresso Nazionale della Società Italiana di Pediatria. 27 settembre -1 ottobre 2003
- Finocchiaro R, Celli M, **Zambrano A**, Giardini V, D'Eufemia P.
ESCREZIONE URINARIA DI IDROSSIPROLINA IN BAMBINI AFFETTI DA OSTEOGENESI IMPERFETTA IN TRATTAMENTO CON NERIDRONATO.
59° Congresso Nazionale della Società Italiana di Pediatria. 27 settembre -1 ottobre 2003
- D'Eufemia P, **Zambrano A**.
APPROCCIO DIAGNOSTICO ALLE MALATTIE METABOLICHE EREDITARIE in:
Semeraro P, Stancati M. Pediatria di Famiglia. 2006 p.111-139. Cento (FE): Editeam
- Celli M, **Zambrano A**.
PATOLOGIE CONSEGUENTI ALL'IPO/IPERVITAMINOSI E I RACHITISMI in:
Manuale di Pediatria. Castello AM. 2007p. 146- 158. Padova: Piccin Nuova Libreria
- D'Eufemia P, **Zambrano A**.
MALATTIE METABOLICHE EREDITARIE in:
Castello AM. Manuale di Pediatria. 2007p. 159-184, Padova: Piccin Nuova Libreria

ATTIVITÀ DIDATTICA
(STESURA DI CAPITOLI DI
LIBRI)

**PARTECIPAZIONE A CONVEGNI
E CORSI DI AGGIORNAMENTO**

- SIP LAZIALE “L’OSTEOGENESI IMPERFETTA: DIAGNOSI, TERAPIA E FOLLOW-UP NELL’ITALIA CENTRO MERIDIONALE”
Roma, 14 giugno 2003
- PREVENZIONE DELL’OSTEOPOROSI DELL’ADULTO IN ETÀ PEDIATRICA
Roma, 6 settembre 2003
- 59° CONGRESSO NAZIONALE SIP
Roma, 27 settembre-1 ottobre 2003
- ROMAASMA
Roma, 30-31 ottobre 2003
- VI INCONTRO NAZIONALE GENETICA CLINICA
Roma, 23-24 febbraio 2004
- PROSPECT IN THE TREATMENT OF RARE DISEASE
Trieste, 19-22 maggio 2004
- APPROCCIO MEDICO E CHIRURGICO ALLE MALATTIE DELLO SCHELETRO
Verona, 23 maggio 2004
- MILANO PEDIATRIA
Milano, 11-13 novembre 2004
- PUER NOVUS
Roma, 9-14-16-21 settembre 2004
- THIRD INTERNATIONAL CONFERENCE ON CHILDREN’S BONE HEALTH
Sorrento 11-14 maggio 2005
- V CONGRESSO NAZIONALE G.I.BIS
Abano Terme 30 novembre – 2 dicembre 2005
- I° CONVEGNO NEONATOLOGIA “CONFINE TRA NEONATO SANO E PATOLOGICO”
Roma, 19 maggio 2006
- 63° CONGRESSO NAZIONALE SIP
Roma, 26-29 settembre 2007
- IV° CONGRESSO NAZIONALE C.I.PE “IL RUOLO DEL PEDIATRA DI FAMIGLIA”
Viterbo, 20-21 ottobre 2007
- PEDIATRA DI FAMIGLIA E REUMATOLOGO “DOLORI ARTICOLARI”
Roma, 2 febbraio 2008
- PROGETTO SPECIALIZZANDI IN PEDIATRIA “CORSO DI ALIMENTAZIONE”
Colli del Tronto, 21-22 settembre 2008
- APPROCCIO MULTIDISCIPLINARE ALLE PATOLOGIE OSTRUTTIVE DELLE VIE AEREE IN ETÀ PEDIATRICA
Roma, 16-17 aprile 2009
- 3° CONGRESSO NAZIONALE “IL PAESE DELLE CULLE VUOTE”
Roma, 30 settembre – 3 ottobre 2009

- LA NECESSITÀ DEL FOLLOW-UP E DEL PERCORSO ASSISTENZIALE DEL PAZIENTE AFFETTO DA NF
Roma, 27 marzo 2010
- SPECIALITÀ E PROFESSIONE IN PEDIATRIA
Rimini, 8-10 aprile 2010
- OSTEOPOROSI: PREVENZIONE E MANAGEMENT IN ORTOPEDIA
Roma, 24 maggio 2010
- LE ARTROPATIE NON INFIAMMATORIE DEL BAMBINO
Roma, 8 ottobre 2010
- 66° CONGRESSO NAZIONALE SIP
Roma, 20-23 ottobre 2010
- XXVI° CONVEGNO NAZIONALE AS.IT.OI
Roma, 29-30 maggio 2010
- 2° Topical Meeting: Orthopaedic Surgery in Osteogenesis Imperfecta: Tips and Tricks
Roma, 28 maggio 2010
- CONFERENZA: "OSTEOGENESI IMPERFETTA: ASPETTI CLINICI E PSICOLOGICI"
Roma, 30 novembre 2010
- GASTROPEDE
Firenze, 4-5 febbraio 2011
- XI INTERNATIONAL CONFERENCE ON OSTEOGENESIS IMPERFECTA.
Dubrovnik (Croazia) 2-5 October 2011
- THESIS "PERCORSI INTERATTIVI E FORMATIVI PEDIATRICI"
Napoli 16-17 dicembre 2011
- CONFERENZA: "GIORNATA MONDIALE DELLE MALATTIE RARE: LO SPORTELLINO MALATTIE RARE, AMBULATORIO DI PRIMA VALUTAZIONE." PRESSO IL POLICLINICO 'UMBERTO I'
Roma, 29 febbraio 2012
- 68° CONGRESSO NAZIONALE SIP
Roma, 9-11 maggio 2012
- CONVEGNO: "SAPIENZA IN PEDIATRIA"
Policlinico 'Umberto I - Roma, 6 luglio 2012
- CONVEGNO: "GIORNATA MONDIALE DELLE MALATTIE RARE: MALATTIE RARE SENZA FRONTIERE"
Policlinico 'Umberto I - Roma, 28 febbraio 2013
- XXXIX° CONVEGNO NAZIONALE AS.IT.OI. "L'OSTEOGENESI IMPERFETTA: IL PERCORSO DIAGNOSTICO, TERAPEUTICO E ASSISTENZIALE DAL BAMBINO ALL'ADULTO"
Milano 2-3 maggio 2013
- MC CUNE ALBRIGHT E DISPLASIA FIBROSA
Torino, 1 febbraio 2014
- ORTHOS PAIDOS ALLA SAPIENZA: 1° Incontro di Ortopedia Pediatrica
Roma, 8 Marzo 2014
- TESSUTO SCHELETRICO NEL PERCORSO DELLA VITA

Roma, 4 aprile 2014

- MPSII MASTERCLASS
Praga, 28-29 aprile 2014
 - XXX° CONVEGNO NAZIONALE AS.IT.OI
Roma, 30 maggio – 1 giugno 2014
 - MILANO PEDIATRIA
Milano, 20-23 novembre 2014
 - IO SONO COSI' Tavola Rotonda "Genetica e Oltre" Convegno AS.IT.OI
Bologna 27 giugno 2015
 - TRAIN THE TRAINER Malattia di Fabry, Gaucher, Pompe e MPS1
Roma, 11-12 novembre 2015
 - MALATTIE RARE AL POLICLINICO UMBERTO I Il ruolo della "Sapienza"
Roma, 19 Aprile 2016
 - DIAMOCI VOCE 32° Convegno Nazionale AS.IT.OI
Bari, 27-29 maggio 2016
-

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".

AZ