

Curriculum Vitae Dr Davide Pareyson

Il/La sottoscritto/aDR. DAVIDE PAREYSON.....
(scrivere in stampatello indicando anche secondi nomi non separati da virgola)
CODICE FISCALE PRYDVD59H21L219J
Recapiti telefonici ... [REDACTED]
Mail davide.pareyson@istituto-besta.it

DICHIARA

*sotto la propria responsabilità, ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 28.12.2000 n. 445 e
consapevole delle sanzioni penali previste all'art. 76 dello stesso D.P.R. per le ipotesi di falsità in
atti e dichiarazioni mendaci:*

di essere in possesso della Laurea in MEDICINA E CHIRURGIA

conseguita in data 15/11/1984
presso l'Università degli Studi di MILANO

di essere in possesso dell'abilitazione all'esercizio della professione di MEDICO CHIRURGO

conseguita nella II Sessione 1984 (diploma del 23/05/1989)
presso Milano

di essere iscritto all'albo dell'ordine dei medici della Provincia di MILANO.

dal 20/02/1985, n° di iscrizione 25163

di essere in possesso del seguente diploma di specializzazione:

Denominazione: **SPECIALIZZAZIONE IN NEUROLOGIA** conseguito in data 08/07/1988
presso l'Università di MILANO.

di avere prestato servizio con rapporto di dipendenza, in qualità di:

- 1) profilo professionale **ASSISTENTE MEDICO**; disciplina **NEUROLOGIA**;
dal 01/05/1989 al 05/12/1996
- 2) profilo professionale **DIRIGENTE MEDICO I LIVELLO NEUROLOGIA**;
dal 06/12/1996 al 30/07/1999
- 3) profilo professionale **DIRIGENTE MEDICO DI NEUROLOGIA**;
dal 31/07/1999 a **TUTT'OGGI**

(Nei vari reparti di Neurologia, in particolare dal 20/10/2003 a tutt'oggi Neurologo Dirigente di I livello presso la UO Neurologia VIII, denominata prima UO Biochimica e Genetica fino al 2007, e successivamente Neuroncologia Molecolare)

con rapporto Indeterminato, a tempo pieno

presso la **FONDAZIONE IRRCs ISTITUTO NEUROLOGICO "CARLO BESTA"**
di MILANO – via CELORIA n. 11

Incarico dirigenziale e relative competenze con indicazione di eventuali specifici ambiti di autonomia professionale con funzione di direzione:

1) tipologia di incarico: **Eccellenza Professionale** “Neuropatie periferiche”,
dal 01/09/2002 al 31/08/2007

presso UOC Neurologia I e successivamente (dal 01/10/2003) UOC Neurologia VIII
descrizione attività svolta: Attività clinica assistenziale e di ricerca ~~sulle~~ neuropatie periferiche

2) tipologia di incarico: **Direzione della Struttura Organizzativa Semplice in UO** “Clinica, **Neuropatie Degenerative Centrali e Periferiche**”, dal 01/09/2007 al 14/06/2010

presso UOC Neurologia VIII

descrizione attività svolta: Direzione attività clinica assistenziale e di ricerca sulle neuropatie degenerative del sistema nervoso centrale e periferico

3) tipologia di incarico: **Direzione della Struttura Organizzativa Semplice Dipartimentale** “Clinica, **Neuropatie degenerative centrali e periferiche**”,
dal 15/06/2010 a TUTT’OGGI

presso Dipartimento Neuroscienze Cliniche - UOC Neurologia VIII – Neuroncologia Molecolare

descrizione attività svolta: Direzione attività clinica assistenziale, di ricerca e di coordinamento in ambito dipartimentale sulle neuropatie degenerative del sistema nervoso centrale e periferico

4) tipologia di incarico: **Direzione del Dipartimento Tecnico-Scientifico Malattie Rare**

dal 01/01/2012 al 13/02/2012

e dal 13/06/2012 a TUTT’OGGI

presso Fondazione IRCCS Istituto Neurologico C.Besta

descrizione attività svolta: Coordinamento nella Fondazione delle attività cliniche, di ricerca e di formazione della Fondazione, sia interne che di rapporto con l’esterno, relativamente alle malattie neurologiche rare

presso (Azienda Sanitaria, Ente, Struttura privata, ecc.)

FONDAZIONE IRCCS ISTITUTO NEUROLOGICO “CARLO BESTA”

di MILANO – via CELORIA n. 11

Tipologia della Azienda/Ente in cui è stata svolta la predetta attività

Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico, pubblico

Tipologia delle prestazioni erogate dall’Azienda/Ente medesima

Attività clinica assistenziale, di diagnosi e cura, e attività di ricerca per le malattie neurologiche e di pertinenza neurochirurgica

Tipologia qualitativa e quantitativa delle prestazioni effettuate dal candidato nell’ultimo decennio (certificate dal Direttore Sanitario dell’Azienda/Ente/Istituzione di appartenenza) - **DA PRODURRE IN ORIGINALE (vedi allegato)**

1) **Degenza ordinaria e in DH** - numero medio annuo di pazienti seguiti, con valutazione all’ingresso o nel corso del ricovero, impostazione del processo diagnostico, della terapia e delle conclusioni alla dimissione, in qualità di Dirigente medico di I livello della Neurologia VIII, 180 pazienti/anno (totale 1800); di 1357 (dato aggiornato al 31.8.2015) ha firmato la lettera di dimissione, nei rimanenti pazienti il caso è stato concluso dal Dr Salsano con discussione collegiale.
totale 2005-2015 = 1357 pazienti

2) **Attività ambulatoriale** - numero di pazienti valutati in prima visita o controllo in qualità di Dirigente medico di I livello della Neurologia VIII, negli anni dal 2005 al 31.8.2015 = 7268 pazienti

totale 2005-2015 = 7268 pazienti

3) **MAC e Pacchetti Diagnostici, File F** - numero medio annuo di pazienti seguiti per percorsi diagnostico-terapeutici, prestazioni MAC, File F dal 2011 al 2015 = 80 pazienti/anno

totale 2011-31.8.2015 = 360 pazienti

ATTIVITA' CLINICA E DI RICERCA. Dal 1986 l'attività preminente clinica e di ricerca scientifica riguarda le Neuropatie Periferiche, in particolare quelle Ereditarie, dal punto di vista clinico, neurofisiologico, morfologico, genetico. Dal 2003 si occupa anche di malattie eredodegenerative e malattie neurologiche rare a base genetica e dismetabolica, dal punto di vista assistenziale e di ricerca clinica. Ha contribuito allo studio di una vasta casistica di pazienti con diverse forme di neuropatie ereditarie e, dal 2003, anche di pazienti con malattie eredodegenerative e dismetaboliche. Ha contribuito alle ricerche non solo dal punto di vista clinico, ma ha anche partecipato attivamente agli studi neurofisiologici in collaborazione con la divisione di Neurofisiologia, a quelli morfologici, a quelli genetico-molecolari in collaborazione con la Divisione di Biochimica e Genetica. Responsabile del Registro Nazionale per la malattia di Charcot-Marie-Tooth.

PUBBLICAZIONI. E' autore o coautore di numerose pubblicazioni su riviste internazionali (**189 citate in pubmed; H-index = 33, vedi allegati con pubblicazioni indicizzate 2005-2015**), principalmente sull'argomento delle neuropatie periferiche ereditarie e malattie neurologiche genetiche, ha tenuto relazioni e comunicazioni ed è stato moderatore di sessioni scientifiche sull'argomento a numerosi convegni nazionali e internazionali.

PARTECIPAZIONI A CORSI, MEETING, WORKSHOP (vedi elenco). E' stato chairman e speaker in vari Teaching Courses/Workshops sulle Neuropatie Periferiche e Malattie Genetiche dei Meeting dell'European Neurological Society e European Academy of Neurology (incluso un Teaching Course and un Workshop nel prossimo congresso del 2016). E' stato docente in vari workshop e simposi sull'argomento delle neuropatie periferiche, incluse più edizioni del corso residenziale: Update diagnostico terapeutico in neurofisiologia clinica: neuropatie e neuronopatie. Ha partecipato al 131° ENMC Workshop, internazionale, sulle misure di outcome nei trial sulle neuropatie periferiche (10-12 Dicembre 2004) e al 210° sulla malattia di Kennedy (SBMA, Marzo 2015) a Naarden, Olanda, Ha organizzato insieme a MM Reilly e P de Jonghe il 136° ENMC Workshop sulla malattia di CMT1A, 8-10 Aprile 2005 e insieme a MM Reilly e ME Shy il 168° ENMC Workshop sulla malattia di CMT, 18-20 Settembre 2009, sempre a Naarden, Olanda. Nell'ottobre 2006 è stato invitato a partecipare alla Peripheral Neuropathy Conference organizzata dall'NIH (22-24 ottobre 2006, Bethesda, USA).

E' coordinatore principale del Local Organizing Committee per il Congresso Internazionale del Consorzio Malattia di Charcot-Marie-Tooth e neuropatie correlate (CMTR) che nel 2016 per la prima volta si svolgerà in Italia (Mestre-Venezia, 8-10 Settembre 2016).

MEMBERSHIPS - HONORS.

- Membro dell'**Executive Committee dell'ENS (European Neurological Society) 2012-2014.**
- Membro dell'**Assemblea della European Academy of Neurology (EAN) dal maggio 2013 a tutt'oggi.**
- **Coordinatore del Subcommittee Clinical Neurogenetics dell'ENS dal 2006 al 2013.**

- **Co-chairman del Neurogenetic Scientific Panel della EAN dal 2013 a tutt'oggi.**
- **Membro del Board della Peripheral Nerve Society dal giugno 2013 a tutt'oggi.**
- **Coordinatore nel 2009-2010 del Gruppo di Studio del Sistema Nervoso Periferico (della SIN) e dal 2010 al 2013 Presidente della Associazione per lo Studio del Sistema Nervoso Periferico (ASNP).**
- **Membro del Comitato Scientifico del Gruppo di Studio SIN per le Malattie del Nervo Periferico dal 1999 al 2006.**
- **Membro del Consiglio Direttivo della ASNP dal 2013 a tutt'oggi.**
- **Membro sostituto designato dalla Fondazione IRCCS Istituto Neurologico C.Besta del TTRAM (Tavolo Tecnico per l'Appropriatezza in Medicina nell'ambito del Programma Regionale di Valutazione delle Tecnologie Sanitarie (VTS-HTA) dal 2012 al 2014.**
- **Membro del Gruppo di Studio ad Hoc per la stesura delle Linee Guida per la diagnosi della Malattia di Charcot-Marie-Tooth e neuropatie correlate, approvate dalla SIN e pubblicate sull'Italian Journal of Neurological Sciences (1999; D.Pareyson corresponding author).**

REFEREE AD HOC per le riviste: Nature, Nat Rev Neurol; Brain; Ann Neurol; Neurology; Muscle & Nerve, Neuromuscular Disorders, J Neurol Neurosurg Psychiatry; J Neurol; Hum Mut., European J Neurol, Neurological Sciences, J Peripheral Nervous System, BMC Neurology, Clin Neurol, J Med Genet, J Medical Genetics, Clinical Genetics, Acta Neurologica Scandinavica, J Neurol Sci, Clinical Neurophysiology, Multiple Sclerosis, Clinical Neurology and Neurosurgery, Neurobiology of Disease, BMC Neurology, Mol Cytogenetics, Journal of Neuromuscular Disorders; grant reviewer MDA, FWO, Wellcome Trust.

EDITORIAL BOARD

Dal 2005 è membro dell'Advisory Board della rivista Neurological Sciences.

Membro dell'Editorial Board del Journal of Neurology (2008-2012), Journal of Peripheral Nervous System (2009-...), The Scientific World Journal (2010-2013), (2013-...).

Altre Specializzazioni, Laurea, Master e Corsi di perfezionamento:

- **Specializzazione in NEUROFISIOLOGIA CLINICA** conseguita in data 26/06/1991 presso l'Università degli Studi di PAVIA.

- **CORSO: Intermediate Course of Clinical Neurology** presso **Institute of Neurology & National Hospital for Nervous Diseases di Queen Square a Londra**, dal 06/04/1987 all'8/5/1987.

Soggiorni di studio/addestramento

(soggiorni di studio o di addestramento professionale per attività attinenti alla disciplina in rilevanti strutture italiane o estere, di durata non inferiore a **mesi tre**, con esclusione dei tirocini obbligatori) presso **laboratorio di Istologia ed Anatomia Umana del Dipartimento di Fisiologia e Biochimica generali dell'Università degli Studi di Milano, prof. A. Bairati, di...Milano.....(prov. ...) – viaCeloria....., n.20.**

dal ...**27/01/1992 al 27/07/1992**

con impegno settimanale pari a ore **36**

per apprendere ed applicare le tecniche di studio morfologico ed immunoistochimico del nervo periferico in microscopia ottica ed elettronica.

Partecipazione quale uditore a corsi, convegni, congressi, seminari anche effettuati all'estero, negli ultimi 10 anni:

1. CORSO "FARMACI EQUIVALENTI E BIOSIMILARI: DALLA TEORIA ALLA PRATICA"
Partecipante
14 AGOSTO 2015
MILANO
5 ECM

2. CORSO "IL DECRETO LEGISLATIVO N.81/08 – LA FORMAZIONE DEI DIRIGENTI"
Partecipante
DAL 1 GENNAIO AL 28 FEBBRAIO 2015
MILANO
31,5 ECM

3. "QUARTA RIUNIONE ANNUALE DELL'ASSOCIAZIONE ITALIANA PER LO STUDIO DEL SISTEMA NERVOSO PERIFERICO"
Partecipante
DAL 13 AL 15 APRILE 2014
SORRENTO
3 ECM

4. PROGETTO DI FORMAZIONE "FSC – PERCORSI DIAGNOSTICO-TERAPEUTICI- ASSISTENZIALI DELLE MALATTIE NEUROLOGICHE RARE"
Partecipante
DAL 19 SETTEMBRE AL 12 DICEMBRE 2013
MILANO
8 ECM

5. CORSO "LUNCH MEETING DEI CASI COMPLESSI"
Partecipante
DAL 15 NOVEMBRE AL 20 DICEMBRE 2012
MILANO
4 ECM

6. CORSO "BLS-D"
Partecipante
13 e 14 OTTOBRE 2011
MILANO
10 ECM

7. CONGRESSO "RICERCA CLINICA: PROCEDURE OPERATIVE STANDARD E BUONA PRATICA CLINICA"
Partecipante
DAL 28 MARZO AL 17 MAGGIO 2011
MILANO
11,25 ECM

8. CORSO "CASI IRRISOLTI IN NEUROLOGIA"
Partecipante
DAL 20 GENNAIO AL 14 APRILE 2011
MILANO
8 ECM

9. CORSO "IL RUOLO DEL DIRIGENTE OSPEDALIERO ALLA LUCE DEL D.LGS. 9
APRILE 2008 N. 81 LE FUNZIONI DI RESPONSABILITA' E L'ORGANIZZAZIONE
PER LA SICUREZZA DEL LAVORO E LA TUTELA DELLA SALUTE IN ISTITUTO"
Partecipante
27 GENNAIO e 3 FEBBRAIO 2011
MILANO
6 ECM

10. "CORSO PER ADDETTI ANTINCENDIO – RISCHIO MEDIO"
Partecipante
14 OTTOBRE 2010
MILANO
8 ECM

11. CONGRESSO E CONVEGNO "BALANCED SCORECARD (STRUMENTO
GESTIONALE)"
17 GIUGNO 2010
MILANO
3 ECM

12. CORSO "CASI IRRISOLTI IN NEUROLOGIA"
DAL 4 AL 9 GIUGNO 2010
MILANO
5 ECM

13. CORSO "CASI IRRISOLTI IN NEUROLOGIA"
DAL 8 OTTOBRE AL 3 DICEMBRE 2009
MILANO
4 ECM

14. CONVEGNO "PROGETTO JOINT COMMISSION INTERNATIONAL"
26 NOVEMBRE 2009
MILANO
3 ECM

15. PROGETTO "GRUPPO DI LAVORO CON FUNZIONI DI COORDINAMENTO
OPERATIVO E DI CONDIVISIONE DI STRATEGIE COMUNI PER LA
PREVENZIONE, LA SORVEGLIANZA, LA DIAGNOSI, LA TERAPIA DELLE
MALATTIE RARE AI SENSI DELLA DRG VIII/3069 DEL 1/08/2006"
ANNO 2007
MILANO
6 ECM

16. CORSO "GROUND ROUND"

Partecipante
DAL 30 GENNAIO AL 5 GIUGNO 2007
MILANO
7 ECM

Partecipazione quale responsabile scientifico a corsi, convegni, congressi, seminari organizzati presso la Fondazione IRCCS Istituto Neurologico C.Besta:

1. CONGRESSO " AGGIORNAMENTO SULLE MALATTIE NEUROLOGICHE RARE AL BESTA"
In qualità di Responsabile Scientifico
DAL 22 GENNAIO AL 12 MARZO 2015
MILANO
0,28 ECM
2. CONGRESSO "AGGIORNAMENTO SULLE MALATTIE NEUROLOGICHE RARE AL BESTA"
In qualità di Responsabile Scientifico
DAL 18 NOVEMBRE AL 18 DICEMBRE 2014
MILANO
0,3 ECM
3. PROGETTO DI FORMAZIONE "FSC – PERCORSI DIAGNOSTICO-TERAPEUTICI-ASSISTENZIALI DELLE MALATTIE NEUROLOGICHE RARE
In qualità di Responsabile Scientifico
DAL 19 SETTEMBRE AL 12 DICEMBRE 2013
MILANO
0,8 ECM

Partecipazione in qualità di relatore a corsi, convegni, congressi anche effettuati all'estero:

1. XLVI CONGRESSO DELLA SOCIETA' ITALIANA DI NEUROLOGIA
WORKSHOP "Novità diagnostiche e terapeutiche nelle malattie del SNP"
"NEUROPATIE GENETICHE"
DAL 10 AL 13 OTTOBRE 2015
GENOVA
2. ACMT-RETE
LA GENTE COME NOI Congresso medico - ACMT-Rete
"Il registro pazienti con malattie neuromuscolari"
25 SETTEMBRE 2015
ROMA
3. FONDAZIONE IRCCS ISTITUTO NEUROLOGICO "CARLO BESTA"
NEUROPATIE INFIAMMATORIE NEL TERRITORIO: DAL SOSPETTO
DIAGNOSTICO ALLA GESTIONE AMBULATORIALE
"Diagnosi differenziale: le neuropatie genetiche"
22 MAGGIO 2015
MILANO
2 ECM
4. ACCMED – ACCADEMIA NAZIONALE DI MEDICINA
UPDATE DIAGNOSTICO-TERAPEUTICO IN NEUROFISIOLOGIA CLINICA:
NEURONOPATIE E NEURONOPATIE IX EDIZIONE
"Casi clinici (Con Televoter)"
DAL 19 AL 21 FEBBRAIO 2015
VENEZIA
17,2 ECM
5. PFIZER
SYMPOSIUM PFIZER: KEY CHALLENGES IN THE MANAGEMENT OF TTR-
FAMILIAL AMYLOID POLYNEUROPATHY (FAP) FRENCH & ITALIAN PNS JOINT
MEETING
"Therapeutical management of TTR-FAP"
DAL 29 AL 31 GENNAIO 2015
PARIGI
6. Fondazione IRCCS Ist Neurologico C.Besta
WORKSHOP "AGGIORNAMENTO SULLE MALATTIE NEUROLOGICHE RARE AL
BESTA"
In qualità di Relatore
DAL 18 NOVEMBRE AL 18 DICEMBRE 2014
MILANO
2 ECM
7. CIBERER Centro de Investigation Biomedica en Red Enfermedad Raras
INTERNATIONAL SYMPOSIUM NERVE BIOLOGY AND INHERITED PERIPHERAL
NEUROPATHY. FROM BIOLOGY TO THERAPY

“Evaluación clínica, escalas y diagnóstico Clinical evaluation, scales & diagnostic”
11-12 DICEMBRE 2014
MADRID

8. ASSOCIAZIONE ITALIANA SISTEMA NERVOSO PERIFERICO
II CORSO DI ALTA FORMAZIONE SULLE NEUROPATIE PERIFERICHE
A) “Trial e registri”
B) “Casi clinici”
DAL 24 AL 28 NOVEMBRE 2014
VERONA
2 ECM
9. XLV CONGRESSO SIN (Società Italiana di Neurologia)
WORKSHOP: NEUROPATIE VEGETATIVE
“Le neuropatie amiloidosiche”
13 OTTOBRE 2014
CAGLIARI
10. MEETING CONGIUNTO ENS-EFNS (European Neurological Society; European Federation of Neurological Societies)
TEACHING COURSE
“Differential diagnosis between hereditary and acquired neuropathies”
DAL 31 MAGGIO AL 3 GIUGNO 2014
ISTANBUL
11. ASSOCIAZIONE PROGETTO MITOFUSINA 2 ONLUS
MITOFUSINA 2: NEUROPATIE E FUSIONE MITOCONDRIALE
“Manifestazioni cliniche associate a mutazioni *mfn2*”
7 APRILE 2014
MILANO
12. 30TH INTERNATIONAL CONGRESS OF CLINICAL NEUROPHYSIOLOGY (ICCN)
OF THE IFCN (International Federation of Clinical Neurophysiology)
“Charcot-Marie-Tooth Disease”
21 MARZO 2014
BERLINO
13. ACCADEMIA NAZIONALE DI MEDICINA
UPDATE DIAGNOSTICO-TERAPEUTICO IN NEUROFISIOLOGIA CLINICA:
NEURONOPATIE E NEURONOPATIE VIII EDIZIONE
“Neuropatie ereditarie: presentazione di casi clinici e discussione con televoter”
14 FEBBRAIO 2014
VENEZIA
14. ASSOCIAZIONE ITALIANA SISTEMA NERVOSO PERIFERICO
CORSO DI ALTA FORMAZIONE SULLE NEUROPATIE PERIFERICHE
“Inquadramento clinico ed iter diagnostico”
“Casi clinici”
DAL 18 AL 22 NOVEMBRE 2013

VERONA
2 ECM

15. XLIV CONGRESSO SIN
WORKSHOP: LE AMILOIDOSI IN NEUROLOGIA
“Neuropatie amiloidotiche sporadiche e familiari”
“Le neuropatie ereditarie, diagnosi e terapia”
DAL 2 AL 5 NOVEMBRE 2013
MILANO
16. U.O. DI NEUROLOGIA, OSPEDALE DI FIDENZA (PR) e DIPARTIMENTO DI
NEUROSCIENZE, UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI PARMA
LE POLINEUROPATIE: NUOVI ASPETTI DIAGNOSTICI E TERAPEUTICI
“Diagnosi e trattamento delle neuropatie ereditarie”
28 SETTEMBRE 2013
SALSOMAGGIORE (PR)
17. FUNDACION CIEN-CIBERNED CIBERER - Centro de Investigation Biomedica en Red
Enfermedad Raras
INTERNATIONAL CONFERENCE ON RESEARCH AND INNOVATION IN
NEURODEGENERATIVE DISEASES
“Charcot-Marie-Tooth disease: an overview”
23 - 24 SETTEMBRE 2013
MADRID
18. XXIII ENS MEETING
Due relazioni a due Teaching Courses
a) “Complex genetic syndromes illustrative clinical cases”
b) “Approach to peripheral neuropathy hereditary neuropathies”
9 GIUGNO 2013
BARCELLONA
19. ASSOCIAZIONE ITALIANA SISTEMA NERVOSO PERIFERICO
CORSO RESIDENZIALE IN NEUROGENETICA
“Neuropatie Ereditarie”
29 MAGGIO 2013
Pisa
20. TELETHON
XVII CONVENTION SCIENTIFICA TELETHON
Sessione plenaria.
“Trial readiness in Peripheral Neuropathies: the Charcot-Marie-Tooth disease pathway”
10 - 11 MARZO 2013
RIVA DEL GARDA
21. ACCADEMIA NAZIONALE DI MEDICINA - Corso
UPDATE DIAGNOSTICO-TERAPEUTICO IN NEUROFISIOLOGIA CLINICA:
NEURONOPATIE E NEURONOPATIE

“Controversie: il ruolo delle indagini genetiche. E’ possibile una correlazione genotipo-fenotipo? SI”
22 FEBBRAIO 2013
VENEZIA

22. AISLA

CONVEGNO AISLA
“La malattia di Kennedy (atrofia muscolare bulbo-spinale – SBMA)”
14 DICEMBRE 2012
MILANO

23. AOU POLICLINICO “G.MARTINO”

6° CORSO RESIDENZIALE DI PERFEZIONAMENTO NELLA DIAGNOSI E TERAPIA
DELLE MALATTIE
NEUROMUSCOLARI
“CMT in età adulta”
5 DICEMBRE 2012
MESSINA

24. COURAGE IN EUROPE – SATELLITE SYMPOSIUM “BURDEN OF
NEUROLOGICAL DISORDERS, AGEING AND DISABILITY”

“Rare Neurological Diseases and Ageing”
27 NOVEMBRE 2012
MILANO

25. British Peripheral Nerve Society

JOINT BRITISH & ITALIAN PNS MEETING
Lecture:
“Clinical Trials in Charcot-Marie-Tooth disease: Great Expectations or Illusions Perdues?”
22 – 23 NOVEMBRE 2012
LONDRA

26. MRC Centre For Neuromuscular Diseases – UCL Institute Of Neurology - Londra

Lecture
“Clinical trials in Charcot-Marie-Tooth disease: where are we now? (and where are we going?)”
9 LUGLIO 2012
LONDRA

27. ASSOCIAZIONE ITALIANA NEUROLOGIA E NEUROBIOLOGIA CLINICA

48° CONGRESSO ASSOCIAZIONE ITALIANA NEUROLOGIA E
NEUROBIOLOGIA CLINICA
38° CONGRESSO ASSOCIAZIONE ITALIANA DI RICERCA
SULL’INVECCHIAMENTO CEREBRALE
“Peripheral neuropathy as dominant or unique presentation of mitochondrial disorders”
25 MAGGIO 2012
NAPOLI

28. SOCIETÀ ITALIANA DI RIABILITAZIONE NEUROLOGICA

XII Congresso Nazionale SIRN

“Diagnosi e sperimentazioni cliniche nella CMT”
4 MAGGIO 2012
MILANO

29. ACCADEMIA NAZIONALE DI MEDICINA - Corso
UPDATE DIAGNOSTICO-TERAPEUTICO IN NEUROFISIOLOGIA CLINICA:
NEURONOPATIE E NEURONOPATIE
“Correlazioni clinico-strumentali per la diagnosi differenziale e prospettive terapeutiche”
20 GENNAIO 2012
VENEZIA – SAN SERVOLO
16,3 ECM
30. CHILDREN'S NATIONAL MEDICAL CENTER - Washington -US
WORKSHOP ON ALEXANDER DISEASE (AxD)
“Possible outcome measures for Adult-Onset AxD”
17 NOVEMBRE 2011
WASHINGTON
31. XLII CONGRESSO SIN
WORKSHOP NEUROPATIE PERIFERICHE
“Work-up diagnostico: come e quando cercare la malattia sistemica nel soggetto neuropatico”
25 OTTOBRE 2011
TORINO
32. EFNS
12TH EFNS ACADEMY FOR YOUNG NEUROLOGISTS
(Sessione didattica con lezione frontale + presentazione di casi clinici)
“Hereditary neuropathies: from diagnosis to treatment”
“Clinical Case presentation”
12 MAGGIO 2011
PRAGA
33. ACCADEMIA NAZIONALE DI MEDICINA - Corso
UPDATE DIAGNOSTICO-TERAPEUTICO IN NEUROFISIOLOGIA CLINICA:
NEURONOPATIE E NEURONOPATIE
“Correlazioni clinico-strumentali per la diagnosi differenziale e prospettive terapeutiche”
21 GENNAIO 2011
VENEZIA – SAN SERVOLO
34. SNO - SOCIETÀ DEI NEUROLOGI, NEUROCHIRURGHI E NEURORADIOLOGI
DEGLI OSPEDALI ITALIANI
“Algoritmo diagnostico nelle neuropatie croniche”
21 MAGGIO 2010
PARMA
35. MSG (MUSCLE STUDY GROUP, US)
MSG (Muscle Study Group, US) Meeting
“Trial design and outcomes for inherited neuropathy studies”
22 SETTEMBRE 2009

BUFFALO (USA)

36. EUROPEAN NEUROMUSCULAR CENTRE (ENMC)
168th ENMC workshop - Outcome measures and clinical trials in Charcot-Marie-Tooth disease (CMT)
"Curcumin as a potential treatment for CMT"
E
"Other outcome measures for adults"
19 SETTEMBRE 2009
LONDRA
37. EFNS
XIX EFNS MEETING
TEACHING COURSE – PERIPHERAL NEUROPATHY
"How to improve diagnosis and therapy of Charcot-Marie-Tooth disease"
12 SETTEMBRE 2009
FIRENZE
38. PNS (PERIPHERAL NERVE SOCIETY)
PNS (PERIPHERAL NERVE SOCIETY) MEETING
"Clinical Case Presentation – Genetic Neuropathies"
6 LUGLIO 2009
WÜRZBURG (Germania)
39. ENS
XIX ENS MEETING
Teaching course
"Hereditary neuropathies"
21 GIUGNO 2009
MILANO
40. SIN
RIUNIONE PRIMAVERILE SIN TRIVENETA
"Prospettive Terapeutiche Nelle Neuropatie Genetiche"
23 MAGGIO 2009
VERONA
41. Università di Genova
"Clinica e terapia della malattia di Charcot-Marie-Tooth"
10 DICEMBRE 2008
GENOVA
42. ENS
XVIII ENS MEETING, CMT WORKSHOP
"Therapeutic strategies & clinical trials"
10 GIUGNO 2008
NIZZA
43. CIBERER Centro de Investigation Biomedica en Red Enfermedad Raras
INTERNATIONAL SYMPOSIUM ON RARE DISEASES

“Natural History & Therapy of Inherited Neuropathies”
17 NOVEMBRE 2008
VALENCIA

44. SIN
XXXIX CONGRESSO SIN
“Clinico-pathological conference: peripheral neuropathy”
20 OTTOBRE 2008
NAPOLI
45. Università di Cagliari
UPDATE SULLA GENETICA DELLE MALATTIE NEUROLOGICHE
“Neuropatie ereditarie”
6 SETTEMBRE 2008
CAGLIARI
46. ACCADEMIA NAZIONALE DI MEDICINA - Corso
UPDATE DIAGNOSTICO-TERAPEUTICO IN NEUROFISIOLOGIA CLINICA:
NEURONOPATIE E NEURONOPATIE
“Correlazioni clinico-strumentali per la diagnosi differenziale e prospettive terapeutiche”
16 NOVEMBRE 2007
VENEZIA – SAN SERVOLO
47. Corso Malattie Neuromuscolari
“Neuropatie periferiche ereditarie”
8 NOVEMBRE, 2007
EMPOLI
48. ENS
XVII ENS Meeting
Teaching Course,
“Charcot-Marie-Tooth disease”
17 GIUGNO 2007
RODI
49. NIH
WORKSHOP ON OUTCOME MEASURES IN PERIPHERAL NEUROPATHIES
“Outcome Measures in peripheral neuropathies”
DAL 22 AL 24 OTTOBRE 2006
Bethesda
50. Università di Messina
5° CORSO RESIDENZIALE DI PERFEZIONAMENTO IN DIAGNOSTICA
MULTIDISCIPLINARE E TERAPIA DELLE MALATTIE NEUROMUSCOLARI
“Analisi molecolare. Algoritmo diagnostico”
3 MAGGIO 2006
MESSINA
51. Università di Genova
“Terapia medica e misure di outcome”

25-26 Novembre 2005
GENOVA

52. Università di Graz
“Diagnostic approach to polyneuropathies”
1 OTTOBRE 2005
GRAZ

53. ENS
XV ENS meeting
Teaching course
“Charcot-Marie-Tooth disease”
18 GIUGNO 2005
VIENNA

Autore dei seguenti lavori scientifici – riferiti all'ultimo decennio (2005-2015)– editi a stampa (indicare: titolo lavoro, rivista/publicazione, anno pubblicazione) allegati in copia conforme

1: Sanmaneechai O, Feely S, Scherer SS, Herrmann DN, Burns J, Muntoni F, Li J, Siskind CE, Day JW, Laura M, Sumner CJ, Lloyd TE, Ramchandren S, Shy RR, Grider T, Bacon C, Finkel RS, Yum SW, Moroni I, Piscoquito G, **Pareyson D**, Reilly MM, Shy ME; Inherited Neuropathies Consortium - Rare Disease Clinical Research Consortium (INC-RDCRC). Genotype-phenotype characteristics and baseline natural history of heritable neuropathies caused by mutations in the MPZ gene. *Brain*. **2015** Aug 25. pii: awv241. [Epub ahead of print] PubMed PMID: 26310628.

2: Piscoquito G, Saveri P, Magri S, Ciano C, Di Bella D, Milani M, Taroni F, **Pareyson D**. Mutational mechanisms in MFN2-related neuropathy: compound heterozygosity for recessive and semidominant mutations. *J Peripher Nerv Syst*. **2015** Aug 26. doi: 10.1111/jns.12145. [Epub ahead of print] PubMed PMID: 26306937.

3: Sagnelli A, Scaioli V, Piscoquito G, Salsano E, Dalla Bella E, Gellera C, **Pareyson D**. Spinal and bulbar muscular atrophy and Charcot-Marie-Tooth type 1A: Co-existence of two rare neuromuscular genetic diseases in the same patient. *Neuromuscul Disord*. **2015** Oct;25(10):800-1.

4: Piscoquito G, Reilly MM, Schenone A, Fabrizi GM, Cavallaro T, Santoro L, Manganelli F, Vita G, Quattrone A, Padua L, Gemignani F, Visioli F, Laurà M, Calabrese D, Hughes RA, Radice D, Solari A, **Pareyson D**; CMT-TRIAAL and CMT-TRAUK Group. Responsiveness of clinical outcome measures in Charcot-Marie-Tooth disease. *Eur J Neurol*. **2015** Jul 31. doi: 10.1111/ene.12783. [Epub ahead of print] PubMed PMID: 26227902.

5: Boaretto F, Cacciavillani M, Mostacciuolo ML, Spalletta A, Piscoquito G, **Pareyson D**, Vazza G, Briani C. Novel loss-of-function mutation of the HINT1 gene in a patient with distal motor axonal neuropathy without neuromyotonia. *Muscle Nerve*. **2015** Jun 8. doi: 10.1002/mus.24720. [Epub ahead of print] PubMed PMID: 26059562.

6: Lencioni T, Piscoquito G, Rabuffetti M, Bovi G, Calabrese D, Aiello A, DiSipio E, Padua L, Diverio M, **Pareyson D**, Ferrarin M. The influence of somatosensory and muscular deficits on postural stabilization: Insights from an instrumented analysis of subjects affected by different types of Charcot-Marie-Tooth disease. *Neuromuscul Disord*. **2015** Aug;25(8):640-5.

7: Ardisson A, Piscoquito G, Legati A, Langella T, Lamantea E, Garavaglia B, Salsano E, Farina L, Moroni I, **Pareyson D**, Ghezzi D. A slowly progressive mitochondrial encephalomyopathy widens the spectrum of AIFM1 disorders. *Neurology*. **2015** May 26;84(21):2193-5.

8: **Pareyson D**, Saveri P, Sagnelli A, Piscoquito G. Mitochondrial dynamics and inherited peripheral nerve diseases. *Neurosci Lett*. **2015** Jun 2;596:66-77.

9: Cottenie E, Kochanski A, Jordanova A, Bansagi B, Zimon M, Horga A, Jaunmuktane Z, Saveri P, Rasic VM, Baets J, Bartsakoulia M, Ploski R, Teterycz P, Nikolic M, Quinlivan R, Laura M, Sweeney MG, Taroni F, Lunn MP, Moroni I, Gonzalez M, Hanna MG, Bettencourt C, Chabrol E, Franke A, von Au K, Schilhabel M, Kabzińska D, Hausmanowa-Petrusewicz I, Brandner S, Lim SC, Song H, Choi BO, Horvath R, Chung KW, Zuchner S, **Pareyson D**, Harms M, Reilly MM, Houlden H. Truncating and missense mutations in IGHMBP2 cause Charcot-Marie Tooth disease type 2. *Am J Hum Genet*. **2014** Nov 6;95(5):590-601.

10: Fridman V, Bundy B, Reilly MM, **Pareyson D**, Bacon C, Burns J, Day J, Feely S, Finkel RS, Grider T, Kirk CA, Herrmann DN, Laurà M, Li J, Lloyd T, Sumner CJ, Muntoni F, Piscoquito G, Ramchandren S, Shy R, Siskind CE, Yum SW, Moroni I, Pagliano E, Zuchner S, Scherer SS, Shy ME; Inherited Neuropathies Consortium. CMT subtypes and disease burden in patients enrolled in

the Inherited Neuropathies Consortium natural history study: a cross-sectional analysis. *J Neurol Neurosurg Psychiatry*. 2015 Aug;86(8):873-8.

11: Sadjadi R, Reilly MM, Shy ME, **Pareyson D**, Laura M, Murphy S, Feely SM, Grider T, Bacon C, Piscosquito G, Calabrese D, Burns TM. Psychometrics evaluation of Charcot-Marie-Tooth Neuropathy Score (CMTNSv2) second version, using Rasch analysis. *J Peripher Nerv Syst*. 2014 Sep;19(3):192-6.

12: Dossena M, Bedini G, Rusmini P, Giorgetti E, Canazza A, Tosetti V, Salsano E, Sagnelli A, Mariotti C, Gellera C, Navone SE, Marfia G, Alessandri G, Corsi F, Parati EA, **Pareyson D**, Poletti A. Human adipose-derived mesenchymal stem cells as a new model of spinal and bulbar muscular atrophy. *PLoS One*. 2014 Nov 13;9(11):e112746.

✓ 13: **Pareyson D**, Saveri P, Piscosquito G. Charcot-Marie-Tooth Disease and Related Hereditary Neuropathies: From Gene Function to Associated Phenotypes. *Curr Mol Med*. 2014 Oct 10. [Epub ahead of print] PubMed PMID: 25323870.

14: Nobile-Orazio E, Cocito D, Jann S, Uncini A, Messina P, Antonini G, Fazio R, Gallia F, Schenone A, Francia A, **Pareyson D**, Santoro L, Tamburin S, Cavaletti G, Giannini F, Sabatelli M, Beghi E; IMC Trial Group. Frequency and time to relapse after discontinuing 6-month therapy with IVIg or pulsed methylprednisolone in CIDP. *J Neurol Neurosurg Psychiatry*. 2015 Jul;86(7):729-34.

15: Di Bella D, **Pareyson D**, Savoiaro M, Farina L, Ciano C, Caldarazzo S, Sagnelli A, Bonato S, Nava S, Bresolin N, Tedeschi G, Taroni F, Salsano E. Subclinical leukodystrophy and infertility in a man with a novel homozygous CLCN2 mutation. *Neurology*. 2014 Sep 23;83(13):1217-8

16: Salsano E, Marotta G, Manfredi V, Giovagnoli AR, Farina L, Savoiaro M, **Pareyson D**, Benti R, Uziel G. Brain fluorodeoxyglucose PET in adrenoleukodystrophy. *Neurology*. 2014 Sep 9;83(11):981-9.

17: Mannil M, Solari A, Leha A, Pelayo-Negro AL, Berciano J, Schlotter-Weigel B, Walter MC, Rautenstrauss B, Schnizer TJ, Schenone A, Seeman P, Kadian C, Schreiber O, Angarita NG, Fabrizi GM, Gemignani F, Padua L, Santoro L, Quattrone A, Vita G, Calabrese D; CMT-TRIAAL/CMT-TRAUK Group, Young P, Laurà M, Haberlová J, Mazanec R, Paulus W, Beissbarth T, Shy ME, Reilly MM, **Pareyson D**, Sereda MW. Selected items from the Charcot-Marie-Tooth (CMT) Neuropathy Score and secondary clinical outcome measures serve as sensitive clinical markers of disease severity in CMT1A patients. *Neuromuscul Disord*. 2014 Nov;24(11):1003-17.

18: Lencioni T, Rabuffetti M, Piscosquito G, **Pareyson D**, Aiello A, Di Sipio E, Padua L, Stra F, Ferrarin M. Postural stabilization and balance assessment in Charcot-Marie-Tooth 1A subjects. *Gait Posture*. 2014 Sep;40(4):481-6.

19: Abrams CK, Scherer SS, Flores-Obando R, Freidin MM, Wong S, Lamantea E, Farina L, Scafoli V, **Pareyson D**, Salsano E. A new mutation in GJC2 associated with subclinical leukodystrophy. *J Neurol*. 2014 Oct;261(10):1929-38.

20: Sagnelli A, Piscosquito G, Chiapparini L, Ciano C, Salsano E, Saveri P, Milani M, Taroni F, **Pareyson D**. X-linked Charcot-Marie-Tooth type 1: stroke-like presentation of a novel GJB1 mutation. *J Peripher Nerv Syst*. 2014 Jun;19(2):183-6.

21: Pensato V, Castellotti B, Gellera C, **Pareyson D**, Ciano C, Nanetti L, Salsano E, Piscosquito G, Sarto E, Eoli M, Moroni I, Soliveri P, Lamperti E, Chiapparini L, Di Bella D, Taroni F, Mariotti C. Overlapping phenotypes in complex spastic paraplegias SPG11, SPG15, SPG35 and SPG48. *Brain*. 2014 Jul;137(Pt 7):1907-20.

- ✓ 22: Nobbio L, Visigalli D, Radice D, Fiorina E, Solari A, Lauria G, Reilly MM, Santoro L, Schenone A, **Pareyson D**; CMT-TRIAAL Group. PMP22 messenger RNA levels in skin biopsies: testing the effectiveness of a Charcot-Marie-Tooth 1A biomarker. *Brain*. **2014 Jun**;137(Pt 6):1614-20.
- 23: Canafoglia L, Robbiano A, **Pareyson D**, Panzica F, Nanetti L, Giovagnoli AR, Venerando A, Gellera C, Franceschetti S, Zara F. Expanding sialidosis spectrum by genome-wide screening: NEU1 mutations in adult-onset myoclonus. *Neurology*. **2014 Jun 3**;82(22):2003-6.
- 24: Canafoglia L, Morbin M, Scaioli V, **Pareyson D**, D'Incerti L, Fugnanesi V, Tagliavini F, Berkovic SF, Franceschetti S. Recurrent generalized seizures, visual loss, and palinopsia as phenotypic features of neuronal ceroid lipofuscinosis due to progranulin gene mutation. *Epilepsia*. **2014 Jun**;55(6):e56-9.
- ✓ 25: Piscoquito G, Reilly MM, Schenone A, Fabrizi GM, Cavallaro T, Santoro L, Vita G, Quattrone A, Padua L, Gemignani F, Visioli F, Laurà M, Calabrese D, Hughes RA, Radice D, Solari A, **Pareyson D**; CMT-TRIAAL & CMT-TRAUK Group. Is overwork weakness relevant in Charcot-Marie-Tooth disease? *J Neurol Neurosurg Psychiatry*. **2014 Dec**;85(12):1354-8.
- 26: Laurà M, Hutton EJ, Blake J, Lunn MP, Fox Z, **Pareyson D**, Solari A, Radice D, Koltzenburg M, Reilly MM. Pain and small fiber function in Charcot-Marie-Tooth disease type 1A. *Muscle Nerve*. **2014 Sep**;50(3):366-71.
- 27: Sagnelli A, Savoiaro M, Marchesi C, Morandi L, Mora M, Morbin M, Farina L, Mazzeo A, Toscano A, Pagliarani S, Lucchiari S, Comi GP, Salsano E, **Pareyson D**. Adult polyglucosan body disease in a patient originally diagnosed with Fabry's disease. *Neuromuscul Disord*. **2014 Mar**;24(3):272-6.
- 28: Prodi E, Salsano E, Catricalà E, Messina S, **Pareyson D**, Savoiaro M. Memory loss: do not forget the mammillary bodies. *Neurol Sci*. **2014 Mar**;35(3):473-4.
- ✓ 29: Sagnelli A, Piscoquito G, **Pareyson D**. Inherited neuropathies: an update. *J Neurol*. **2013 Oct**;260(10):2684-90.
- ✓ 30: **Pareyson D**, Piscoquito G, Moroni I, Salsano E, Zeviani M. Peripheral neuropathy in mitochondrial disorders. *Lancet Neurol*. **2013 Oct**;12(10):1011-24.
- 31: Rossi G, Bastone A, Piccoli E, Morbin M, Mazzoleni G, Fugnanesi V, Beeg M, Del Favero E, Cantù L, Motta S, Salsano E, **Pareyson D**, Erbetta A, Elia AE, Del Sorbo F, Silani V, Morelli C, Salmona M, Tagliavini F. Different mutations at V363 MAPT codon are associated with atypical clinical phenotypes and show unusual structural and functional features. *Neurobiol Aging*. **2014 Feb**;35(2):408-17.
- 32: Nanetti L, Cavalieri S, Pensato V, Erbetta A, **Pareyson D**, Panzeri M, Zorzi G, Antozzi C, Moroni I, Gellera C, Brusco A, Mariotti C. SETX mutations are a frequent genetic cause of juvenile and adult onset cerebellar ataxia with neuropathy and elevated serum alpha-fetoprotein. *Orphanet J Rare Dis*. **2013 Aug 14**;8:123.
- 33: **Pareyson D**, Marchesi C, Salsano E. Dominant Charcot-Marie-Tooth syndrome and cognate disorders. *Handb Clin Neurol*. **2013**;115:817-45.
- 34: Ursino G, Alberti MA, Grandis M, Reni L, **Pareyson D**, Bellone E, Gemelli C, Sabatelli M, Pisciotta C, Luigetti M, Santoro L, Massollo L, Schenone A. Influence of comorbidities on the phenotype of patients affected by Charcot-Marie-Tooth neuropathy type 1A. *Neuromuscul Disord*. **2013 Nov**;23(11):902-6.

35: Bassani R, Pareyson D, D'Incerti L, Di Bella D, Taroni F, Salsano E. Pendular nystagmus in hypomyelinating leukodystrophy. *J Clin Neurosci*. 2013 Oct;20(10):1443-5.

36: Ferrarin M, Lencioni T, Rabuffetti M, Moroni I, Pagliano E, Pareyson D. Changes of gait pattern in children with Charcot-Marie-Tooth disease type 1A: a 18 months follow-up study. *J Neuroeng Rehabil*. 2013 Jul 2;10:65.

37: Piscosquito G, Salsano E, Ciano C, Palamara L, Morbin M, Pareyson D. Coexistence of Charcot-Marie-Tooth disease type 1A and anti-MAG neuropathy. *J Peripher Nerv Syst*. 2013 Jun;18(2):185-8.

38: Burns J, Menezes M, Finkel RS, Estilow T, Moroni I, Pagliano E, Laurá M, Muntoni F, Herrmann DN, Eichinger K, Shy R, Pareyson D, Reilly MM, Shy ME. Transitioning outcome measures: relationship between the CMTPedS and CMTNSv2 in children, adolescents, and young adults with Charcot-Marie-Tooth disease. *J Peripher Nerv Syst*. 2013 Jun;18(2):177-80.

39: Parente A, Manfredi V, Tarallo A, Salsano E, Erbetta A, Pareyson D, Giovagnoli AR. Selective theory of mind impairment and cerebellar atrophy: a case report. *J Neurol*. 2013 Aug;260(8):2166-9.

40: Visioli F, Reilly MM, Rimoldi M, Solari A, Pareyson D; for the CMT-TRIAAL & CMT-TRAUK Groups. Vitamin C and Charcot-Marie-Tooth 1A: Pharmacokinetic considerations. *PharmaNutrition*. 2013 Jan;1(1):10-12.

41: Salsano E, Rizzo A, Bedini G, Bernard L, Dall'olio V, Volorio S, Lazzaroni M, Ceccherini I, Lazarevic D, Cittaro D, Stupka E, Pattera R, Farina L, Savoiaro M, Pareyson D, Sciacca FL. An autoinflammatory neurological disease due to interleukin 6 hypersecretion. *J Neuroinflammation*. 2013 Feb 21;10:29.

42: Salsano E, Farina L, Lamperti C, Piscosquito G, Salerno F, Morandi L, Carrara F, Lamantea E, Zeviani M, Uziel G, Savoiaro M, Pareyson D. Adult-onset leukodystrophies from respiratory chain disorders: do they exist? *J Neurol*. 2013 Jun;260(6):1617-23.

43: Dacci P, Taroni F, Bella ED, Milani M, Pareyson D, Morbin M, Lauria G. Myelin protein zero Arg36Gly mutation with very late onset and rapidly progressive painful neuropathy. *J Peripher Nerv Syst*. 2012 Dec;17(4):422-5.

44: Kinter J, Lazzati T, Schmid D, Zeis T, Erne B, Lützelshwab R, Steck AJ, Pareyson D, Peles E, Schaeren-Wiemers N. An essential role of MAG in mediating axon-myelin attachment in Charcot-Marie-Tooth 1A disease. *Neurobiol Dis*. 2013 Jan;49:221-31.

45: Pareyson D, Salsano E. Clinical neurogenetics: recent advances. *J Neurol*. 2012 Oct;259(10):2255-60.

46: Salsano E, Umeh C, Rufa A, Pareyson D, Zee DS. Vertical supranuclear gaze palsy in Niemann-Pick type C disease. *Neurol Sci*. 2012 Dec;33(6):1225-32.

47: Smith KR, Damiano J, Franceschetti S, Carpenter S, Canafoglia L, Morbin M, Rossi G, Pareyson D, Mole SE, Staropoli JF, Sims KB, Lewis J, Lin WL, Dickson DW, Dahl HH, Bahlo M, Berkovic SF. Strikingly different clinicopathological phenotypes determined by progranulin-mutation dosage. *Am J Hum Genet*. 2012 Jun 8;90(6):1102-7.

48: Nobile-Orazio E, Cocito D, Jann S, Uncini A, Beghi E, Messina P, Antonini G, Fazio R, Gallia F, Schenone A, Francia A, Pareyson D, Santoro L, Tamburin S, Macchia R, Cavaletti G, Giannini F, Sabatelli M; IMC Trial Group. Intravenous immunoglobulin versus intravenous

methylprednisolone for chronic inflammatory demyelinating polyradiculoneuropathy: a randomised controlled trial. *Lancet Neurol.* **2012** Jun;11(6):493-502.

49: Burns J, Ouvrier R, Estilow T, Shy R, Laurá M, Pallant JF, Lek M, Muntoni F, Reilly MM, **Pareyson D**, Acsadi G, Shy ME, Finkel RS. Validation of the Charcot-Marie-Tooth disease pediatric scale as an outcome measure of disability. *Ann Neurol.* **2012** May;71(5):642-52.

50: Burns J, Ouvrier R, Estilow T, Shy R, Laurá M, Eichinger K, Muntoni F, Reilly MM, **Pareyson D**, Acsadi G, Shy ME, Finkel RS. Symmetry of foot alignment and ankle flexibility in paediatric Charcot-Marie-Tooth disease. *Clin Biomech (Bristol, Avon).* **2012** Aug;27(7):744-7.

51: Polvi A, Linnankivi T, Kivelä T, Herva R, Keating JP, Mäkitie O, **Pareyson D**, Vainionpää L, Lahtinen J, Hovatta I, Pihko H, Lehesjoki AE. Mutations in CTC1, encoding the CTS telomere maintenance complex component 1, cause cerebroretinal microangiopathy with calcifications and cysts. *Am J Hum Genet.* **2012** Mar 9;90(3):540-9.

52: Salsano E, Tabano S, Sirchia SM, Colapietro P, Castellotti B, Gellera C, Rimoldi M, Pensato V, Mariotti C, **Pareyson D**, Miozzo M, Uziel G. Preferential expression of mutant ABCD1 allele is common in adrenoleukodystrophy female carriers but unrelated to clinical symptoms. *Orphanet J Rare Dis.* **2012** Jan 26;7:10.

✓ 53: Salsano E, Gambini O, Giovagnoli AR, Farina L, Uziel G, **Pareyson D**. Effectiveness of valproate for the treatment of manic-like behavior in X-linked adrenoleukodystrophy. *Neurol Sci.* **2012** Oct;33(5):1197-9.

✓ 54: Pagliano E, Moroni I, Baranello G, Magro A, Marchi A, Bulgheroni S, Ferrarin M, **Pareyson D**. Outcome measures for Charcot-Marie-Tooth disease: clinical and neurofunctional assessment in children. *J Peripher Nerv Syst.* **2011** Sep;16(3):237-42.

55: Murphy SM, Herrmann DN, McDermott MP, Scherer SS, Shy ME, Reilly MM, **Pareyson D**. Reliability of the CMT neuropathy score (second version) in Charcot-Marie-Tooth disease. *J Peripher Nerv Syst.* **2011** Sep;16(3):191-8.

56: Ferrarin M, Bovi G, Rabuffetti M, Mazzoleni P, Montesano A, Pagliano E, Marchi A, Magro A, Marchesi C, **Pareyson D**, Moroni I. Gait pattern classification in children with Charcot-Marie-Tooth disease type 1A. *Gait Posture.* **2012** Jan;35(1):131-7.

57: Ruggenenti P, Lauria G, Iliev IP, Fassi A, Ilieva AP, Rota S, Chiurciu C, Barlovic DP, Sghirlanzoni A, Lombardi R, Penza P, Cavaletti G, Piatti ML, Frigeni B, Filipponi M, Rubis N, Noris G, Motterlini N, Ene-Iordache B, Gaspari F, Perna A, Zaletel J, Bossi A, Dodesini AR, Trevisan R, Remuzzi G; DEMAND Study Investigators. Effects of manidipine and delapril in hypertensive patients with type 2 diabetes mellitus: the delapril and manidipine for nephroprotection in diabetes (DEMAND) randomized clinical trial. *Hypertension.* **2011** Nov;58(5):776-83. (**D.Pareyson** member of the DEMAND Study Group)

58: Polke JM, Laurá M, **Pareyson D**, Taroni F, Milani M, Bergamin G, Gibbons VS, Houlden H, Chamley SC, Blake J, Devile C, Sandford R, Sweeney MG, Davis MB, Reilly MM. Recessive axonal Charcot-Marie-Tooth disease due to compound heterozygous mitofusin 2 mutations. *Neurology.* **2011** Jul 12;77(2):168-73.

59: Briani C, Fedrigo M, Manara R, Castellani C, Zambello R, Citton V, Campagnolo M, Dalla Torre C, Lucchetta M, Orvieto E, Rotilio A, Marangoni S, Magi S, **Pareyson D**, Florio I, Pegoraro E, Thiene G, Battistin L, Adami F, Angelini A. Pachymeningeal involvement in POEMS syndrome: MRI and histopathological study. *J Neurol Neurosurg Psychiatry.* **2012** Jan;83(1):33-7.

✓ 60: Ferrarin M, Bovi G, Rabuffetti M, Mazzoleni P, Montesano A, Moroni I, Pagliano E, Marchi A, Marchesi C, Beghi E, **Pareyson D**. Reliability of instrumented movement analysis as outcome measure in Charcot-Marie-Tooth disease: results from a multitask locomotor protocol. *Gait Posture*. 2011 May;34(1):36-43.

61: Castellotti B, Mariotti C, Rimoldi M, Fancellu R, Plumari M, Caimi S, Uziel G, Nardocci N, Moroni I, Zorzi G, **Pareyson D**, Di Bella D, Di Donato S, Taroni F, Gellera C. Ataxia with oculomotor apraxia type1 (AOA1): novel and recurrent aprataxin mutations, coenzyme Q10 analyses, and clinical findings in Italian patients. *Neurogenetics*. 2011 Aug;12(3):193-201.

62: Bassani R, Mariotti C, Nanetti L, Grisoli M, Savoiaro M, **Pareyson D**, Salsano E. Pendular nystagmus in progressive ataxia and palatal tremor. *J Neurol*. 2011 Oct;258(10):1877-9.

✓ 63: **Pareyson D**, Reilly MM, Schenone A, Fabrizi GM, Cavallaro T, Santoro L, Vita G, Quattrone A, Padua L, Gemignani F, Visioli F, Laurà M, Radice D, Calabrese D, Hughes RA, Solari A; CMT-TRIAAL; CMT-TRAUK groups. Ascorbic acid in Charcot-Marie-Tooth disease type 1A (CMT-TRIAAL and CMT-TRAUK): a double-blind randomised trial. *Lancet Neurol*. 2011 Apr;10(4):320-8.

64: Salsano E, Fancellu R, Di Fede G, Ciano C, Scaioli V, Nanetti L, Politi LS, Tagliavini F, Mariotti C, **Pareyson D**. Lower limb areflexia without central and peripheral conduction abnormalities is highly suggestive of Gerstmann-Sträussler-Scheinker disease Pro102Leu. *J Neurol Sci*. 2011 Mar 15;302(1-2):85-8.

65: Marchesi C, Milani M, Morbin M, Cesani M, Lauria G, Scaioli V, Piccolo G, Fabrizi GM, Cavallaro T, Taroni F, **Pareyson D**. Four novel cases of periaxin-related neuropathy and review of the literature. *Neurology*. 2010 Nov 16;75(20):1830-8.

66: Marchesi C, Ciano C, Salsano E, Nanetti L, Milani M, Gellera C, Taroni F, Fabrizi GM, Uncini A, **Pareyson D**. Co-occurrence of amyotrophic lateral sclerosis and Charcot-Marie-Tooth disease type 2A in a patient with a novel mutation in the mitofusin-2 gene. *Neuromuscul Disord*. 2011 Feb;21(2):129-31.

67: Bachetti T, Di Zanni E, Lantieri F, Caroli F, Regis S, Filocamo M, Rainero I, Gallone S, Cilia R, Romano S, Savoiaro M, **Pareyson D**, Biancheri R, Ravazzolo R, Ceccherini I. A novel polymorphic AP-1 binding element of the GFAP promoter is associated with different allelic transcriptional activities. *Ann Hum Genet*. 2010 Nov;74(6):506-15.

68: Salsano E, Giovagnoli AR, Morandi L, Maccagnano C, Lamantea E, Marchesi C, Zeviani M, **Pareyson D**. Mitochondrial dementia: a sporadic case of progressive cognitive and behavioral decline with hearing loss due to the rare m.3291T>C MELAS mutation. *J Neurol Sci*. 2011 Jan 15;300(1-2):165-8.

69: Reilly MM, Shy ME, Muntoni F, **Pareyson D**. 168th ENMC International Workshop: outcome measures and clinical trials in Charcot-Marie-Tooth disease (CMT). *Neuromuscul Disord*. 2010 Dec;20(12):839-46.

70: Nanetti L, Lauria G, Scaioli V, Marchesi C, Salsano E, Lombardi R, **Pareyson D**. Slowly progressive sensory hemisyndrome: unusual presentation of paraneoplastic sensory neuronopathy. *J Peripher Nerv Syst*. 2010 Mar;15(1):73-4.

71: Padua L, **Pareyson D**, Aprile I, Cavallaro T, Quattrone DA, Rizzuto N, Vita G, Tonali P, Schenone A. Natural history of Charcot-Marie-Tooth 2: 2-year follow-up of muscle strength, walking ability and quality of life. *Neurol Sci*. 2010 Apr;31(2):175-8.

- 72: **Pareyson D**, Solari A. Charcot-Marie-Tooth disease type 1A: is ascorbic acid effective? *Lancet Neurol*. **2009** Dec;8(12):1075-7.
- 73: Fancellu R, **Pareyson D**, Corsini E, Salsano E, Laurà M, Bernardi G, Antozzi C, Andreetta F, Colecchia M, Di Donato S, Mariotti C. Immunological reactivity against neuronal and non-neuronal antigens in sporadic adult-onset cerebellar ataxia. *Eur Neurol*. **2009**;62(6):356-61.
- 74: **Pareyson D**, Marchesi C, Salsano E. Hereditary predominantly motor neuropathies. *Curr Opin Neurol*. **2009** Oct;22(5):451-9.
- 75: Salsano E, **Pareyson D**, Politi LS. Tonic pupil following the use of dermatoscope. *Acta Neurol Taiwan*. **2009** Jun;18(2):148-50.
- 76: Nanetti L, Fancellu R, Tomasello C, Gellera C, **Pareyson D**, Mariotti C. Rare association of motor neuron disease and spinocerebellar ataxia type 2 (SCA2): a new case and review of the literature. *J Neurol*. **2009** Nov;256(11):1926-8.
- 77: **Pareyson D**, Marchesi C. Diagnosis, natural history, and management of Charcot-Marie-Tooth disease. *Lancet Neurol*. **2009** Jul;8(7):654-67.
- 78: Padua L, Schenone A, Pazzaglia C, **Pareyson D**. The use of Charcot-Marie-Tooth Neuropathy Score. *Eur J Phys Rehabil Med*. **2009** Jun;45(2):291-2.
- 79: Moroni I, Morbin M, Milani M, Ciano C, Bugiani M, Pagliano E, Cavallaro T, **Pareyson D**, Taroni F. Novel mutations in the GDAP1 gene in patients affected with early-onset axonal Charcot-Marie-Tooth type 4A. *Neuromuscul Disord*. **2009** Jul;19(7):476-80.
- 80: RMC Trial Group. Randomised controlled trial of methotrexate for chronic inflammatory demyelinating polyradiculoneuropathy (RMC trial): a pilot, multicentre study. *Lancet Neurol*. **2009** Feb;8(2):158-64.
- 81: **Pareyson D**, Marchesi C. Natural history and treatment of peripheral inherited neuropathies. *Adv Exp Med Biol*. **2009**;652:207-24. doi: 10.1007/978-90-481-2813-6_14. Review. PubMed PMID: 20225028.
- 82: Orthmann-Murphy JL, Salsano E, Abrams CK, Bizzi A, Uziel G, Freidin MM, Lamantea E, Zeviani M, Scherer SS, **Pareyson D**. Hereditary spastic paraplegia is a novel phenotype for GJA12/GJC2 mutations. *Brain*. **2009** Feb;132(Pt 2):426-38.
- 83: Marelli C, Savoiaro M, Fini N, Bartolomei I, Marliani AF, De Gonda F, Agostinis C, Albini-Riccioli L, Marucci G, Giaccone G, Chiapparini L, Salvi F, **Pareyson D**. Late presentation of leucoencephalopathy with calcifications and cysts: report of two cases. *J Neurol Neurosurg Psychiatry*. **2008** Nov;79(11):1303-4.
- 84: Salsano E, Chiapparini L, Finocchiaro G, **Pareyson D**, Savoiaro M. Neurological pictures. Adult-onset leucoencephalopathy with calcifications associated with primary antiphospholipid syndrome. *J Neurol Neurosurg Psychiatry*. **2008** Nov;79(11):1215-7.
- 85: Salsano E, Savoiaro M, Nappini S, Maderna E, Pollo B, Chinaglia D, Guerra U, Finocchiaro G, **Pareyson D**. Late-onset sporadic ataxia, pontine lesion, and retroperitoneal fibrosis: a case of Erdheim-Chester disease. *Neurol Sci*. **2008** Sep;29(4):263-7.
- 86: **Pareyson D**, Fancellu R, Mariotti C, Romano S, Salmaggi A, Carella F, Girotti F, Gattellaro G, Carriero MR, Farina L, Ceccherini I, Savoiaro M. Adult-onset Alexander disease: a series of eleven unrelated cases with review of the literature. *Brain*. **2008** Sep;131(Pt 9):2321-31.

- 87: Padua L, Cavallaro T, **Pareyson D**, Quattrone A, Vita G, Schenone A; Italian CMT QoL Study Group. Charcot-Marie-Tooth and pain: correlations with neurophysiological, clinical, and disability findings. *Neurol Sci*. **2008** Jun;29(3):193-4.
- 88: Padua L, Aprile I, Cavallaro T, Commodari I, **Pareyson D**, Quattrone A, Rizzuto N, Vita G, Tonali P, Schenone A; Italian CMT QoL Study Group. Relationship between clinical examination, quality of life, disability and depression in CMT patients: Italian multicenter study. *Neurol Sci*. **2008** Jun;29(3):157-62.
- 89: Farina L, **Pareyson D**, Minati L, Ceccherini I, Chiapparini L, Romano S, Gambaro P, Fancellu R, Savoiaro M. Can MR imaging diagnose adult-onset Alexander disease? *AJNR Am J Neuroradiol*. **2008** Jun;29(6):1190-6.
- 90: Padua L, Shy ME, Aprile I, Cavallaro T, **Pareyson D**, Quattrone A, Rizzuto N, Vita G, Tonali P, Schenone A. Correlation between clinical/neurophysiological findings and quality of life in Charcot-Marie-Tooth type 1A. *J Peripher Nerv Syst*. **2008** Mar;13(1):64-70.
- 91: Rossi G, Marelli C, Farina L, Laurà M, Maria Basile A, Ciano C, Tagliavini F, **Pareyson D**. The G389R mutation in the MAPT gene presenting as sporadic corticobasal syndrome. *Mov Disord*. **2008** Apr 30;23(6):892-5.
- 92: Padua L, **Pareyson D**, Aprile I, Cavallaro T, Quattrone A, Rizzuto N, Vita G, Tonali P, Schenone A. Natural history of CMT1A including QoL: a 2-year prospective study. *Neuromuscul Disord*. **2008** Mar;18(3):199-203.
- 93: Bachetti T, Caroli F, Bocca P, Prigione I, Balbi P, Biancheri R, Filocamo M, Mariotti C, **Pareyson D**, Ravazzolo R, Ceccherini I. Mild functional effects of a novel GFAP mutant allele identified in a familial case of adult-onset Alexander disease. *Eur J Hum Genet*. **2008** Apr;16(4):462-70.
- 94: Solari A, Laurà M, Salsano E, Radice D, **Pareyson D**; CMT-TRIAAL Study Group. Reliability of clinical outcome measures in Charcot-Marie-Tooth disease. *Neuromuscul Disord*. **2008** Jan;18(1):19-26.
- 95: Muglia M, Vazza G, Patitucci A, Milani M, **Pareyson D**, Taroni F, Quattrone A, Mostacciuolo ML. A novel founder mutation in the MFN2 gene associated with variable Charcot-Marie-Tooth type 2 phenotype in two families from Southern Italy. *J Neurol Neurosurg Psychiatry*. **2007** Nov;78(11):1286-7.
- 96: Laurà M, Milani M, Morbin M, Moggio M, Ripolone M, Jann S, Scaioli V, Taroni F, **Pareyson D**. Rapid progression of late onset axonal Charcot-Marie-Tooth disease associated with a novel MPZ mutation in the extracellular domain. *J Neurol Neurosurg Psychiatry*. **2007** Nov;78(11):1263-6.
- 97: Caroli F, Biancheri R, Seri M, Rossi A, Pessagno A, Bugiani M, Corsolini F, Savasta S, Romano S, Antonelli C, Romano A, **Pareyson D**, Gambaro P, Uziel G, Ravazzolo R, Ceccherini I, Filocamo M. GFAP mutations and polymorphisms in 13 unrelated Italian patients affected by Alexander disease. *Clin Genet*. **2007** Nov;72(5):427-33.
- 98: Rohkamm B, Reilly MM, Lochmüller H, Schlotter-Weigel B, Barisic N, Schöls L, Nicholson G, **Pareyson D**, Laurà M, Janecke AR, Miltenberger-Miltenyi G, John E, Fischer C, Grill F, Wakeling W, Davis M, Pieber TR, Auer-Grumbach M. Further evidence for genetic heterogeneity of distal

HMN type V, CMT2 with predominant hand involvement and Silver syndrome. *J Neurol Sci.* **2007** Dec 15;263(1-2):100-6.

99: Giglia F, Chiapparini L, Fariselli L, Barbui T, Ciano C, Scarlato M, Pareyson D. POEMS syndrome: relapse after successful autologous peripheral blood stem cell transplantation. *Neuromuscul Disord.* **2007** Dec;17(11-12):980-2.

100: Pareyson D. Axonal Charcot-Marie-Tooth disease: the fog is only slowly lifting. *Neurology.* **2007** May 15;68(20):1649-50.

101: Savoiardo M, Maccagnano E, Pareyson D, Grisoli M. Superficial siderosis. *Neurology.* **2007** Feb 20;68(8):623; author reply 623-4.

102: Nardone A, Galante M, Pareyson D, Schieppati M. Balance control in Sensory Neuron Disease. *Clin Neurophysiol.* **2007** Mar;118(3):538-50.

103: Padua L, Pazzaglia C, Cavallaro T, Commodari I, Pareyson D, Quattrone A, Rizzuto N, Vita G, Tonali PA, Schenone A; Italian CMT QoL Study Group. Quality of life is not impaired in patients with hereditary neuropathy with liability to pressure palsies. *Eur J Neurol.* **2007** Jan;14(1):e45-6.

104: Padua L, Aprile I, Cavallaro T, Commodari I, La Torre G, Pareyson D, Quattrone A, Rizzuto N, Vita G, Tonali P, Schenone A; Italian CMT QoL Study Group. Variables influencing quality of life and disability in Charcot Marie Tooth (CMT) patients: Italian multicentre study. *Neurol Sci.* **2006** Dec;27(6):417-23.

105: Pareyson D, Schenone A, Fabrizi GM, Santoro L, Padua L, Quattrone A, Vita G, Gemignani F, Visioli F, Solari A; CMT-TRIAAL Group. A multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled trial of long-term ascorbic acid treatment in Charcot-Marie-Tooth disease type 1A (CMT-TRIAAL): the study protocol [EudraCT no.: 2006-000032-27]. *Pharmacol Res.* **2006** Dec;54(6):436-41.

106: Lauria G, Morbin M, Lombardi R, Capobianco R, Camozzi F, Pareyson D, Manconi M, Geppetti P. Expression of capsaicin receptor immunoreactivity in human peripheral nervous system and in painful neuropathies. *J Peripher Nerv Syst.* **2006** Sep;11(3):262-71.

107: Pareyson D, Scaioli V, Laurà M. Clinical and electrophysiological aspects of Charcot-Marie-Tooth disease. *Neuromolecular Med.* **2006**;8(1-2):3-22.

108: Reilly MM, de Jonghe P, Pareyson D. 136th ENMC International Workshop: Charcot-Marie-Tooth disease type 1A (CMT1A)8-10 April 2005, Naarden, The Netherlands. *Neuromuscul Disord.* **2006** Jun;16(6):396-402.

109: Moroni I, Bugiani M, Ciano C, Bono R, Pareyson D. Childhood-onset multifocal motor neuropathy with conduction blocks. *Neurology.* **2006** Mar 28;66(6):922-4.

110: Coen K, Pareyson D, Auer-Grumbach M, Buyse G, Goemans N, Claeys KG, Verpoorten N, Laurà M, Scaioli V, Salmhofer W, Pieber TR, Nelis E, De Jonghe P, Timmerman V. Novel mutations in the HSN2 gene causing hereditary sensory and autonomic neuropathy type II. *Neurology.* **2006** Mar 14;66(5):748-51.

111: Steck AJ, Erne B, Pareyson D, Sghirlanzoni A, Taroni F, Schaeren-Wiemers N. Normal expression of myelin protein zero with frame-shift mutation correlates with mild phenotype. *J Peripher Nerv Syst.* **2006** Mar;11(1):61-6.

112: Salsano E, Ciano C, Romano S, Cornelio F, Di Donato S, **Pareyson D**. Propriospinal myoclonus with life threatening tonic spasms as paraneoplastic presentation of breast cancer. *J Neurol Neurosurg Psychiatry*. 2006 Mar;77(3):422-4.

113: Scarlato M, Previtali SC, Carpo M, **Pareyson D**, Briani C, Del Bo R, Nobile-Orazio E, Quattrini A, Comi GP. Polyneuropathy in POEMS syndrome: role of angiogenic factors in the pathogenesis. *Brain*. 2005 Aug;128(Pt 8):1911-20.

114: Sghirlanzoni A, **Pareyson D**, Lauria G. Sensory neuron diseases. *Lancet Neurol*. 2005 Jun;4(6):349-61. Review.

115: Mazzaro N, Grey MJ, Sinkjaer T, Andersen JB, **Pareyson D**, Schieppati M. Lack of on-going adaptations in the soleus muscle activity during walking in patients affected by large-fiber neuropathy. *J Neurophysiol*. 2005 Jun;93(6):3075-85.

116: Lombardi R, Erne B, Lauria G, **Pareyson D**, Borgna M, Morbin M, Arnold A, Czaplinski A, Fuhr P, Schaeren-Wiemers N, Steck AJ. IgM deposits on skin nerves in anti-myelin-associated glycoprotein neuropathy. *Ann Neurol*. 2005 Feb;57(2):180-7.

NB tre ulteriori pubblicazioni indicizzate in cui il D. PAREYSON è CO-AUTORE ELENcato IN APPENDICE

117: Feldman EL, Cornblath DR, Porter J, Dworkin R, Scherer S; Attendees of the NIH Peripheral Neuropathy Conference. National Institute of Neurological Disorders and Stroke (NINDS): advances in understanding and treating neuropathy, 24-25 October 2006; Bethesda, Maryland. *J Peripher Nerv Syst*. 2008 Mar;13(1):1-6. (**D.Pareyson** attendee of the Conference)

118: Johnson NE, Heatwole CR, Dilek N, Sowden J, Kirk CA, Shereff D, Shy ME, Herrmann DN; Inherited Neuropathies Consortium. Quality-of-life in Charcot-Marie-Tooth disease: the patient's perspective. *Neuromuscul Disord*. 2014 Nov;24(11):1018-23. (**D.Pareyson** PI locale del "Inherited Neuropathies Consortium")

119: Pennuto M, Greensmith L, Pradat PF, Sorarù G; European SBMA Consortium. 210th ENMC International Workshop: Research and clinical management of patients with spinal and bulbar muscular atrophy, 27-29 March, 2015, Naarden, The Netherlands. *Neuromuscul Disord*. 2015 Oct;25(10):802-12. (**D.Pareyson** workshop active participant) .



Altre attività:

Grant ottenuti nell'ultimo decennio:

Telethon-UILDM GUP13016 (2014-2016): "National CMT Registry, towards standards of care and clinical trials". Principal Investigator del progetto (PI) Multicentrico, 292.000 Euro,

Grant da Regione Lombardia sulle Malattie Rare (2012-2015): From cellular models to clinical trials: Kennedy Disease as paradigm of translational research. PI, multicentrico, 239.400 Euro

Telethon-UILDM GUP10010 (2011-2014) Local PI, Multicentrico, "CMT and gait analysis"; circa 70.000 Euro

Telethon-UILDM GUP10008 (2011-2013): Local PI, Multicentrico "Novel outcome measures in CMT"; circa 28.000 Euro

Telethon-UILDM GUP09013 (2010-2013): Local PI, Multicentrico "Tre-SPE a physiotherapy trial in CMT1A"; circa 30.000 Euro

MDA-CMTA grant (2012-2015) CMT-Network; Consortium with Iowa University. Circa 45.000 Dollari US

Grant dalla Associazione ACMT-Rete per creare un registro nazionale per la malattia di Charcot-Marie-Tooth; 35.000 Euro.

Telethon-UILDM GUP05007 (2006-2010): PI del progetto, Multicentrico "Ascorbic acid trial in CMT1A"; 642.000 Euro.

AIFA 2006 (FARM53APAH) (2006-2009) PI del progetto, Multicentrico "Trial con acido Ascorbico nella CMT1A"; 140.000 Euro.

Dichiara, infine, di essere informato/a, secondo quanto previsto dal D.Lgs. n.196/2003, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa e allega copia di documento di identità in corso di validità.

Dichiara inoltre di essere informato che il presente curriculum sarà pubblicato sul sito Internet Aziendale.

Dichiara infine che il presente curriculum formativo e professionale ha funzione di autocertificazione ai sensi del D.P.R. n. 445 del 28/12/2000

Data 15/10/2015.....

Firma Annalisa Peterson.....

Al Direttore Generale
Fondazione IRCCS
Istituto Neurologico "Carlo Besta"
Via Celoria, 11
20133 MILANO

Nell'ambito dell'**AVVISO PUBBLICO, per titoli e colloquio, PER IL CONFERIMENTO DI INCARICO QUINQUENNALE PER LA DIREZIONE DI STRUTTURA COMPLESSA - U.O.C. NEUROLOGIA 2 – NEUROLOGIA E NEUROBIOLOGIA CLINICA – DIRIGENTE MEDICO - AREA MEDICA E DELLE SPECIALITÀ MEDICHE – DISCIPLINA NEUROLOGIA**, il sottoscritto Davide Pareyson dichiara di aver svolto la seguente attività clinica specialistica nel corso del trascorso decennio:

1) **Degenza** ordinaria e in DH - numero medio annuo di pazienti seguiti, con valutazione all'ingresso o nel corso del ricovero, impostazione del processo diagnostico, della terapia e delle conclusioni alla dimissione, in qualità di Dirigente medico di I livello della Neurologia VIII, 180 pazienti/anno (totale 1800); di 1357 (dato aggiornato al 31.8.2015) ha firmato la lettera di dimissione, nei rimanenti pazienti il caso è stato concluso dal Dr Salsano con discussione collegiale.

totale 2005-2015 = 1357 pazienti

2) **Attività ambulatoriale** - numero di pazienti valutati in prima visita o controllo in qualità di Dirigente medico di I livello della Neurologia VIII, negli anni dal 2005 al 31.8.2015 = 7268 pazienti

totale 2005-2015 = 7268 pazienti

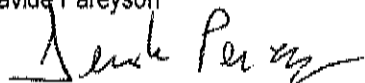
3) **MAC e Pacchetti Diagnostici, File F** - numero medio annuo di pazienti seguiti per percorsi diagnostico-terapeutici, prestazioni MAC, File F dal 2011 al 2015 = 80 pazienti/anno

totale 2011-31.8.2015 = 360 pazienti

Il Dr. Davide Pareyson, dichiara quanto sopra sotto la propria responsabilità e consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 76 del D.P.R. n. 445 del 28/12/2000, per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci.

Si autorizza la Fondazione al trattamento dei propri dati personali ai sensi del D. Lgs n. 196 del 30/06/2003, per le finalità connesse e strumentali allo svolgimento della presente procedura.

Dr. Davide Pareyson



Dr. ELIO MARMONDI
Direttore Sanitario



Fondazione I.R.C.C.S. Istituto Neurologico "C. Besta" Milano, 14 ottobre 2015

Dr. Gaetano Finocchiaro
Direttore U.O. Neurologia VIII
Neuro-Oncologia Molecolare
C.F. FNC GTN 52B00 P205K

Fondazione I.R.C.C.S.
Istituto Neurologico "C. Besta"
Dr. Eugenio Parati
DIRETTORE DIPARTIMENTO
NEUROSCIENZE CLINICHE

