

Medico Chirurgo
Specialista in Neuropsichiatria Infantile

solazzi.roberta@gmail.com
roberta.solazzi@istituto-besta.it

**OCCUPAZIONE
ATTUALE**

DIRIGENTE MEDICO
c/o UOC di Neuropsichiatria Infantile
Dipartimento di Neuroscienze Pediatriche
Fondazione I.R.C.C.S. Istituto Neurologico Carlo Besta
Via Celoria 11, 20133 Milano

Attività clinica e di ricerca nell'ambito delle epilessie e dei disturbi del movimento ad esordio pediatrico, con particolare interesse per la diagnosi e la cura di pazienti con malattie rare ad alto carico assistenziale e resistenti alle terapie convenzionali.

**ESPERIENZA
LAVORATIVA**

Da ottobre 2018 a dicembre 2019
Medico contrattista (Co.Co.Co.) presso l'unità di Neuropsichiatria Infantile
Dipartimento di Neuroscienze Pediatriche
Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta, Milano

- *Attività clinica diagnostica e assistenziale.*
- *Attività di ricerca clinica nell'ambito delle patologie neurologiche in età evolutiva, con particolare attenzione a epilessie e disturbi del movimento.*

Da agosto 2013 ad agosto 2018
Scuola di specializzazione in Neuropsichiatria Infantile
c/o Università degli Studi di Verona, Verona.

- *Attività clinica diagnostica e assistenziale (ambulatoriale e di reparto) all'interno dell'UOC di Neuropsichiatria Infantile dell'AOUI di Verona.*
- *Attività di refertazione esami elettrofisiologici all'interno dell'UOC di Neuropsichiatria Infantile dell'AOUI di Verona.*
- *Attività di consulenza c/o Pronto Soccorso Pediatrico e nei reparti di Pediatria, Terapia Intensiva Pediatrica e Terapia Intensiva Neonatale.*
- *Follow-up del bambino nato prematuro.*
- *Attività di ricerca clinica nell'ambito delle patologie neurologiche in età evolutiva, con particolare focus sulla valutazione elettrofisiologica nelle differenti forme di epilessia.*

ISTRUZIONE

Luglio 2006: Conseguimento del Diploma di Maturità scientifica
c/o "Liceo Scientifico Statale G. Galilei", Via Volontari della Libertà – Erba (CO).

Giugno 2005: First Certificate of English (grade B), Council of Europe Level B2 of English.

Marzo 2013: Laurea Magistrale a ciclo unico in Medicina e Chirurgia

CORSI e CONGRESSI

c/o Facoltà di Medicina e Chirurgia, Università degli Studi di Milano, con voto 110/110.

Luglio 2013: Abilitazione alla professione di Medico

c/o Università degli Studi di Milano, via Festa del Perdono 7, Milano.

Agosto 2018: Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile

c/o Facoltà di Medicina e Chirurgia, Università degli Studi di Verona, con voto 70/70 e Lode.

Partecipazione a corsi formativi sulla diagnosi, sul trattamento farmacologico e chirurgico e sulla genetica dell'epilessia in età pediatrica.

Partecipazione a corsi formativi sui disordini del movimento in età pediatrica.

Partecipazione al corso base sulla valutazione qualitativa dei GMs (General Movements, Metodo secondo Precht) con certificato di raggiungimento dei principi fondamentali con punteggio massimo nel test finale.

Partecipazione al corso di "Psicofarmacoterapia dello sviluppo".

Partecipazione a incontri di aggiornamento e corsi formativi nell'ambito della neurologia pediatrica (disturbi del sonno, malattie metaboliche, sclerosi multipla).

Partecipazione attiva in qualità di relatore a congressi nazionali organizzati dalla LICE e dalla SINPIA.

Co-autrice di poster presentati a congressi nazionali e internazionali.

PUBBLICAZIONI

C. Lamperti, F. Invernizzi, R. Solazzi, E. Freri, F. Carella, M. Zeviani, F. Zibordi, C. Fusco, G. Zorzi, T. Granata, B. Garavaglia, N. Nardocci. *Clinical and genetic features of paroxysmal kinesigenic dyskinesia in Italian patients* - European Journal of Paediatric Neurology, Volume 20, Issue 1, 152 – 157.

Solazzi R, Fiorini E, Parrini E, Darra F, Dalla Bernardina B, Cantalupo G. *Diaper changing-induced reflex seizures in CDKL5-related epilepsy*. Epileptic Disorders, 2018, Volume 20, Numero 5, <https://doi.org/10.1684/epd.2018.0999>.

Margherita Nosadini, Tiziana Granata, Giulia Vigo, Elena Maria Giovanna Freri, Sara Matricardi, Federico Vigevano, Massimiliano Valeriani, Laura Papetti, Lucia Fusco, Maria Margherita Mancardi, Gaetano Cantalupo, Roberta Solazzi, Raffaele Falsaperla, Elisabetta Cesaroni, Dario Pruna, Gianni Cossu, Marta Melis, Clementina Boniver, Irene Toldo, Agnese Suppiej, Stefano Sartori. *Preliminary follow-up data of an Italian multicenter cohort of paediatric anti-N-methyl-D-aspartate receptor encephalitis* European Journal of Paediatric Neurology, Volume 21, Supplement 1, 2017, Page e122, ISSN 1090-3798, <https://doi.org/10.1016/j.ejpn.2017.04.981>.

Castellotti B, Ragona F, Freri E, Solazzi R, Ciardullo S, Tricomi G, Venerando A, Salis B, Canafoglia L, Villani F, Franceschetti S, Nardocci N, Gellera C, DiFrancesco JC, Granata T. *Screening of SLC2A1 in a large cohort of patients suspected for Glut1 deficiency syndrome: identification of novel variants and associated phenotypes*. J Neurol. 2019 Jun;266(6):1439-1448. doi: 10.1007/s00415-019-09280-6. Epub 2019 Mar 20.

DiFrancesco JC, Castellotti B, Milanese R, Ragona F, Freri E, Canafoglia L, Franceschetti S,

Ferrarese C, Magri S, Taroni F, Costa C, Labate A, Gambardella A, Solazzi R, Binda A, Rivolta I, Di Gennaro G, Casciato S, D'Incerti L, Barbuti A, DiFrancesco D, Granata T, Gellera C. *HCN ion channels and accessory proteins in epilepsy: genetic analysis of a large cohort of patients and review of the literature*. *Epilepsy Res.* 2019 Jul;153:49-58. doi: 10.1016/j.eplesyres.2019.04.004. Epub 2019 Apr 8. Review. doi:10.1016/j.eplesyres.2019.04.004.

Nosadini M, Granata T, Matricardi S, Freri E, Ragona F, Papetti L, Suppiej A, Valeriani M, Sartori S; Italian Working Group on Paediatric Anti-N-methyl-D-aspartate Receptor Encephalitis. *Relapse risk factors in anti-N-methyl-D-aspartate receptor encephalitis*. *Dev Med Child Neurol.* 2019 Sep;61(9):1101-1107. doi: 10.1111/dmnc.14267. Epub 2019 Jun 7.

R. Solazzi, N. Nardocci. *Les stéréotypies motrices*. Le bulletin scientifique de l'ARAPI, journée "Autisme et Motricité", Numéro 42, Hiver 2018.

Vetri L, Calì F, Vinci M, Amato C, Roccella M, Granata T, Freri E, Solazzi R, Romano V, Elia M. *A de novo heterozygous mutation in KCNC2 gene implicated in severe developmental and epileptic encephalopathy*. *Eur J Med Genet.* 2020 Jan 20:103848. doi: 10.1016/j.ejmg.2020.103848.

Ragona F, Canafoglia L, Castellotti B, Solazzi R, Gabbiadini S, Freri E, Scaioli V, DiFrancesco JC, Gellera C, Granata T. *Early Parkinsonism in a Senegalese girl with Lafora disease*. *Epileptic Disord.* 2020 Apr 1;22(2):233-236. doi: 10.1684/epd.2020.1150.

Soldovieri MV, Freri E, Ambrosino P, Rivolta I, Mosca I, Binda A, Murano C, Ragona F, Canafoglia L, Vannicola C, Solazzi R, Granata T, Castellotti B, Messina G, Gellera C, Labalme A, Lesca G, DiFrancesco JC, Tagliatela M. *Gabapentin treatment in a patient with KCNQ2 developmental epileptic encephalopathy*. *Pharmacol Res.* 2020 Oct;160:105200. doi: 10.1016/j.phrs.2020.105200.

Canafoglia L, Franceschetti S, Granata T, Messina G, Solazzi R, Ragona F, Freri E, Scaioli V, Nardocci N, Gellera C, Panzica F, DiFrancesco JC, Castellotti B. *SCN8A splicing mutation causing skipping of the exon 15 associated with intellectual disability and cortical myoclonus*. *Seizure.* 2020 Nov;82:56-58. doi: 10.1016/j.seizure.2020.09.011.

Vetri L, Calì F, Vinci M, Amato C, Roccella M, Granata T, Freri E, Solazzi R, Romano V, Elia M. *Letter to the Editor Regarding the Article "Whole-Exome Sequencing in NF1-Related West's Syndrome Leads to the Identification of KCNC2 as a Novel Candidate Gene for Epilepsy"*. *Neuropediatrics.* 2020 Oct 27. doi: 10.1055/s-0040-1716904.

Masnada S, Pichiecchio A, Formica M, Arrigoni F, Borrelli P, Accorsi P, Bonanni P, Borgatti R, Bernardina BD, Danieli A, Darra F, Deconinck N, De Giorgis V, Dulac O, Gataullina S, Giordano L, Guerrini R, La Briola F, Mastrangelo M, Montomoli M, Mortilla M, Osanni E, Parisi P, Perucca E, Pinelli L, Romaniello R, Severino M, Vigevano F, Vignoli A, Bahi-Buisson N, Cavallin M, Accogli A, Burgeois M, Capra V, Chaves-Vischer V, Chiapparini L, Colafati G, D'Arrigo S, Desguerre I, Doco-Fenzy M, d'Orsi G, Epitashvili N, Fazzi E, Ferretti A, Fiorini E, Fradin M, Fusco C, Granata T, Johannesen KM, Lebon S, Loget P, Moller RS, Montanaro D, Orcesi S, Quelin C, Rebessi E, Romeo A, Solazzi R, Spagnoli C, Uebler C,

Zara F, Arzimanoglou A, Veggiotti P. Aicardi Syndrome International Study Group. *Basal ganglia dysmorphism in patients with Aicardi syndrome*. Neurology. 2020 Dec 4;10.1212. doi: 10.1212/WNL.0000000000011237.

Franceschetti S, Visani E, Rossi Sebastiano D, Duran D, Granata T, Solazzi R, Varotto G, Canafoglia L, Panzica F. *Cortico-muscular and cortico-cortical coherence changes resulting from Perampanel treatment in patients with cortical myoclonus*. Clin Neurophysiol. 2021 Feb 20;132(5):1057-1063. doi: 10.1016/j.clinph.2021.01.018.

Lo Barco T, Kaminska A, Solazzi R, Cancés C, Barcia G, Chemaly N, Fontana E, Desguerre I, Canafoglia L, Hachon Le Camus C, Losito E, Villard L, Eisermann M, Dalla Bernardina B, Villeneuve N, Nabbout R. *SYNGAP1-DEE: A visual sensitive epilepsy*. Clin Neurophysiol. 2021 Apr;132(4):841-850. doi: 10.1016/j.clinph.2021.01.014. Epub 2021 Feb 3. PMID: 33639450

**COMPETENZE
PERSONALI**

- Posizionamento ed impiego di elettrodi e cuffie precablate nelle registrazioni EEG e poligrafiche.
- Competenze informatiche.

LINGUE

Madrelingua: ITALIANO

	INGLESE	FRANCESE	SPAGNOLO
Capacità di lettura	OTTIMA	OTTIMA	BUONA
Capacità di scrittura	BUONA	BUONA	BUONA
Capacità di espressione orale	BUONA	OTTIMA	BUONA

Si autorizza il trattamento dei propri dati personali ai sensi del Decreto Legislativo n. 196 del 30/06/2003.

Il presente Curriculum Vitae ha funzione di autocertificazione ai sensi del D.P.R. n. 445 del 28/12/2000.