

Corrado ROMANO

Curriculum Vitae

Informazioni Personali

Nome ROMANO, Corrado
Indirizzo 14, VIA CICERONE, 94018 TROINA (EN)
Telefono 0935650165 cellulare: 3391512327
E-mail cromano@oasi.en.it
Cittadinanza Italiana
Data di Nascita 22/11/1957

Esperienza Lavorativa

Date (da -a) 01/09/1995 - ad oggi
Nome e indirizzo del datore di lavoro IRCCS Associazione Oasi Maria SS, Troina
Tipo di azienda o settore IRCCS Associazione Oasi Maria SS
Tipo di impiego Responsabile del Servizio di Consulenza Genetica
Principali mansioni e responsabilità Responsabile del Servizio di Consulenza Genetica

Date (da -a) 04/05/1994 - ad oggi
Nome e indirizzo del datore di lavoro IRCCS Associazione Oasi Maria SS, Troina
Tipo di azienda o settore IRCCS Associazione Oasi Maria SS
Tipo di impiego Componente del comitato infezioni Ospedaliere
Principali mansioni e responsabilità Componente del comitato infezioni Ospedaliere

Date (da -a) 15/10/2001 - ad oggi
Nome e indirizzo del datore di lavoro IRCCS Associazione Oasi Maria SS, Troina
Tipo di azienda o settore IRCCS Associazione Oasi Maria SS
Tipo di impiego Vice direttore del dipartimento del ritardo mentale
Principali mansioni e responsabilità Vice direttore del dipartimento del ritardo mentale

Date (da -a) 18/03/2004 - ad oggi
Nome e indirizzo del datore di lavoro IRCCS Associazione Oasi Maria SS, Troina
Tipo di azienda o settore IRCCS Associazione Oasi Maria SS
Tipo di impiego Coordinatore del GOIP di Genetica medica, membro del collegio di Direzione
Principali mansioni e responsabilità Coordinatore del GOIP di Genetica medica, membro del collegio di Direzione

Date (da -a) 26/09/2002 - ad oggi
Nome e indirizzo del datore di lavoro IRCCS Associazione Oasi Maria SS, Troina
Tipo di azienda o settore IRCCS Associazione Oasi Maria SS

| | |
|--|---|
| <i>Tipo di impiego</i> | membro del consiglio dei Sanitari |
| <i>Principali mansioni e responsabilità</i> | membro del consiglio dei Sanitari |
| <i>Date (da -a)</i> | 01/02/2003 - ad oggi |
| <i>Nome e indirizzo del datore di lavoro</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS, Troina |
| <i>Tipo di azienda o settore</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS |
| <i>Tipo di impiego</i> | Direttore della Struttura complessa di Pediatria e Genetica Medica |
| <i>Principali mansioni e responsabilità</i> | Direttore della Struttura complessa di Pediatria e Genetica Medica |
| <i>Date (da -a)</i> | 18/05/2011 - ad oggi |
| <i>Nome e indirizzo del datore di lavoro</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS, Via Conte Ruggero, 73, Troina |
| <i>Tipo di azienda o settore</i> | IRCCS |
| <i>Tipo di impiego</i> | Centro di Riferimento Regionale Malattie Genetiche Rare con Riterdo mentale e Involuzione Cerebrale |
| <i>Principali mansioni e responsabilità</i> | Responsabile |
| <i>Date (da -a)</i> | 25/02/2014 - ad oggi |
| <i>Nome e indirizzo del datore di lavoro</i> | Associazione Oasi Maria Santissima, Via Conte Ruggero, 73: 94018 Troina (EN) |
| <i>Tipo di azienda o settore</i> | IIRCCS |
| <i>Tipo di impiego</i> | Tempo pieno |
| <i>Principali mansioni e responsabilità</i> | Direttore del Dipartimento per il Ritardo Mentale |
| <i>Date (da -a)</i> | 01/11/2000 - 31/01/2003 |
| <i>Nome e indirizzo del datore di lavoro</i> | IRCCS Assovciazione Oasi Maria SS, Troina |
| <i>Tipo di azienda o settore</i> | IRCCS Assovciazione Oasi Maria SS |
| <i>Tipo di impiego</i> | Medico Primario dell'UO di Pediatria |
| <i>Principali mansioni e responsabilità</i> | Medico Primario dell'UO di Pediatria |
| <i>Date (da -a)</i> | 01/03/1997 - 31/10/2000 |
| <i>Nome e indirizzo del datore di lavoro</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS, Troina |
| <i>Tipo di azienda o settore</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS |
| <i>Tipo di impiego</i> | Medico Primario |
| <i>Principali mansioni e responsabilità</i> | Medico Primario |
| <i>Date (da -a)</i> | 28/05/1992 - 01/03/1997 |
| <i>Nome e indirizzo del datore di lavoro</i> | IRCCS Associazione oasi maria SS, Troina |
| <i>Tipo di azienda o settore</i> | IRCCS Associazione oasi maria SS |
| <i>Tipo di impiego</i> | Componente del comitato tecnico scientifico |
| <i>Principali mansioni e responsabilità</i> | Componente del comitato tecnico scientifico |
| <i>Date (da -a)</i> | 01/03/1994 - 28/02/1997 |

| | |
|--|---|
| <i>Nome e indirizzo del datore di lavoro</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS, Troina |
| <i>Tipo di azienda o settore</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS |
| <i>Tipo di impiego</i> | Medico Aiuto corresponsabile |
| <i>Principali mansioni e responsabilità</i> | Medico Aiuto corresponsabile |
| <i>Date (da - a)</i> | 01/01/1990 - 14/02/1992 |
| <i>Nome e indirizzo del datore di lavoro</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS, Troina |
| <i>Tipo di azienda o settore</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS |
| <i>Tipo di impiego</i> | medico Primario |
| <i>Principali mansioni e responsabilità</i> | medico Primario |
| <i>Date (da - a)</i> | 01/11/1988 - 01/12/1989 |
| <i>Nome e indirizzo del datore di lavoro</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS, Troina |
| <i>Tipo di azienda o settore</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS |
| <i>Tipo di impiego</i> | Medico Assistente |
| <i>Principali mansioni e responsabilità</i> | Medico Assistente |
| <i>Date (da - a)</i> | 01/10/1983 - 01/01/1988 |
| <i>Nome e indirizzo del datore di lavoro</i> | Unità Operativa di Pediatria (IRCCS associazione Oasi Maria SS), Troina |
| <i>Tipo di azienda o settore</i> | Unità Operativa di Pediatria (IRCCS associazione Oasi Maria SS) |
| <i>Tipo di impiego</i> | Medico Borsista |
| <i>Principali mansioni e responsabilità</i> | Medico Borsista |
| Istruzione e Formazione | |
| <i>Date (da - a)</i> | 01/11/1993 - 01/11/1993 |
| <i>Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione</i> | Università di Catania |
| <i>Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio</i> | Genetica medica |
| <i>Certificato o diploma ottenuto</i> | Specializzazione |
| <i>Date (da - a)</i> | 10/07/1989 - 10/07/1989 |
| <i>Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione</i> | Università di Catania |
| <i>Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio</i> | pediatria |
| <i>Certificato o diploma ottenuto</i> | specializzazione |
| <i>Date (da - a)</i> | 20/12/1982 - 20/12/1982 |

Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione | Università Cattolica del S. Cuore di Milano

Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio | medicina e chirurgia

Certificato o diploma ottenuto | Abilitazione

Date (da - a) | 02/11/1982 - 02/11/1982

Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione | Università Cattolica del S. Cuore di Milano

Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio | Medicina e Chirurgia

Certificato o diploma ottenuto | Laurea

Capacità e Competenze Personali

MADRELINGUA | Italiano

| | Comprensione | | | | Parlato | | | | Scritto | | |
|--|--------------|----|-----------------|----|-------------------|----|------------------|----|-----------------|----|-----------------|
| | Ascolto | | Lettura | | Interazione orale | | Produzione orale | | | | |
| ALTRA(E) LINGUA(E) Autovalutazione Livello europeo (*) | Inglese | C2 | Utente avanzato | C2 | Utente avanzato | C1 | Utente avanzato | C1 | Utente avanzato | C1 | Utente avanzato |

(*) Quadro comune europeo di riferimento per le lingue

ALTRE CAPACITA' E COMPETENZE | Indice H: 28(Scopus),34Google Scholar) Indice H ultimi 5 anni: 28 (Google Scholar)
<http://scholar.google.it/citations?user=tujf4gsAAAAJ> Impact Factor totale: 835

Attività Didattica:

- Docente in n° 3 Master/Corsi di Perfezionamento/Dottorati di ricerca
- Docente in n° 34 corsi ECM

Attività di Ricerca:

Il Dott. ROMANO Corrado è autore o coautore di n° 287 pubblicazioni su riviste nazionali ed internazionali

Attività Editoriale:

Il Dott. ROMANO Corrado è autore o coautore di n° 19 libri/capitoli di libri

PATENTE O PATENTI | B

Ulteriori Informazioni

Formazione continua ECM:

- 2011-2013: n° 10 corsi frequentati
- 2008-2010: n° 11 corsi frequentati
- 2002-2007: n° 27 corsi frequentati
- Precedente al 2002: n° 1 corsi frequentati

Partecipazione a congressi:

Il Dott. ROMANO Corrado ha presentato n° 98 relazioni/poster a congressi nazionali e internazionali

| | |
|-----------------|--|
| Allegati | Allegato 1 Elenco docenze |
| | Allegato 2 Elenco pubblicazioni |
| | Allegato 3 Elenco corsi ECM |
| | Allegato 4 Elenco partecipazione a congressi come relatore |

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."

TRONNA, 25/10/2016



Allegato 1 Elenco docenze

Master/Corsi di Perfezionamento/Dottorati di ricerca

- | | |
|------------------|---|
| 1) <i>Titolo</i> | Master Interuniversitario di genetica Clinica |
| <i>Ente</i> | Università di Siena |
| <i>Ore</i> | 1:0 |
| <i>Lezioni</i> | 05/02/2009 - L'approccio diagnostico al ritardo mentale da causa genetica |
| 2) <i>Titolo</i> | Master Interuniversitario di 2° Livello di Genetica Clinica |
| <i>Ente</i> | Università di Siena |
| <i>Ore</i> | 1:0 |
| <i>Lezioni</i> | 04/02/2009 - L'anamnesi e l'esame obiettivo |
| 3) <i>Titolo</i> | Master Interuniversitario di Genetica Clinica |
| <i>Ente</i> | Padova |
| <i>Ore</i> | 1:0 |
| <i>Lezioni</i> | 05/03/2008 - Master interuniversitario di Genetica Clinica |

Corsi ECM

- | | |
|------------------|---|
| 1) <i>Titolo</i> | Incontro ECM del Gruppo di Lavoro di Genetica Clinica della SIGU |
| <i>Ente</i> | Arcispedale Reggio Emilia |
| <i>Ore</i> | 1:0 |
| <i>Lezioni</i> | 19/06/2015 - Incontro ECM del Gruppo di Lavoro di Genetica Clinica della SIGU |
| 2) <i>Titolo</i> | Riunione Congiunta SIGU-SIMGEPED |
| <i>Ente</i> | SIMGEPED |
| <i>Ore</i> | 1:0 |
| <i>Lezioni</i> | 09/04/2015 - Riunione Congiunta SIGU-SIMGEPED |
| 3) <i>Titolo</i> | I Convegno siciliano: La genomica in Sanità Pubblica |
| <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| <i>Crediti</i> | 1 |
| <i>Ore</i> | 0:30 |
| <i>Lezioni</i> | 18/12/2014 - Il ruolo della genetica clinica in genomica e sanità pubblica |
| 4) <i>Titolo</i> | Disabilità Intellettiva e Obesità |
| <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |

| | | |
|-----|----------------|--|
| | <i>Crediti</i> | 1 |
| | <i>Ore</i> | 0:45 |
| | <i>Lezioni</i> | 06/12/2013 - La genetica dell'Obesità |
| 5) | <i>Titolo</i> | Le Sindromi Malformative con Disabilità Intellettiva: dal sospetto diagnostico alla gestione clinica |
| | <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| | <i>Crediti</i> | 4 |
| | <i>Ore</i> | 2:0 |
| | <i>Lezioni</i> | 09/11/2013 - Aspetti genetici delle sindromi malformative 09/11/2013 - L'inquadramento diagnostico ed approccio clinico del bambino con sospetta sindrome malformativa e disabilità intellettiva |
| 6) | <i>Titolo</i> | La genetica per l'infermiere |
| | <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| | <i>Crediti</i> | 16 |
| | <i>Ore</i> | 8:0 |
| | <i>Lezioni</i> | 05/11/2013 - La consulenza genetica 05/11/2013 - La Genetica in medicina 05/11/2013 - Il consenso informato in Genetica Medica 05/11/2013 - L'albero genealogico, l'anamnesi e l'esame obiettivo in Genetica medica 30/01/2013 - La consulenza genetica 30/01/2013 - La Genetica in medicina 30/01/2013 - Il consenso informato in Genetica Medica 30/01/2013 - L'albero genealogico, l'anamnesi e l'esame obiettivo in Genetica medica |
| 7) | <i>Titolo</i> | La Sindrome di Down: dalle origini ad oggi |
| | <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| | <i>Crediti</i> | 2 |
| | <i>Ore</i> | 1:15 |
| | <i>Lezioni</i> | 05/10/2013 - La Genetica della Sindrome di Down |
| 8) | <i>Titolo</i> | Disabilità intellettiva e obesità |
| | <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| | <i>Crediti</i> | 1 |
| | <i>Ore</i> | 0:45 |
| | <i>Lezioni</i> | 17/11/2012 - La genetica dell'Obesità |
| 9) | <i>Titolo</i> | Corso Avanzato di Citogenetica Costituzionale |
| | <i>Ente</i> | Accademia Nazionale di Medicina |
| | <i>Ore</i> | 1:0 |
| | <i>Lezioni</i> | 13/06/2012 - Corso Avanzato di Citogenetica Costituzionale |
| 10) | <i>Titolo</i> | Conoscere per Assistere |
| | <i>Ente</i> | UNIAMO |
| | <i>Ore</i> | 1:0 |
| | <i>Lezioni</i> | 28/01/2012 - Conoscere per Assistere |
| 11) | <i>Titolo</i> | Conoscere per Assistere |
| | <i>Ente</i> | CEFPAS |
| | <i>Ore</i> | 1:0 |
| | <i>Lezioni</i> | 21/01/2012 - Conoscere per Assistere |
| 12) | <i>Titolo</i> | La complessità della disabilità intellettiva: l'approccio globale |
| | <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| | <i>Ore</i> | 1:0 |
| | <i>Lezioni</i> | 15/06/2011 - Aspetti etiologici e biologici |
| 13) | <i>Titolo</i> | 4° Congresso internazionale sulla Sindrome di Down: il presente incontra il futuro |
| | <i>Ente</i> | CEMEC |

| | | |
|-----|----------------|--|
| | <i>Ore</i> | 0:30 |
| | <i>Lezioni</i> | 14/05/2011 - Un aspetto sempre più frequente della sindrome di Down: l'invecchiamento |
| 14) | <i>Titolo</i> | IX Corso Residenziale di Genetica Pediatrica |
| | <i>Ente</i> | Fondazione Mariani |
| | <i>Ore</i> | 1:0 |
| | <i>Lezioni</i> | 12/04/2011 - IX Corso Residenziale di Genetica Pediatrica |
| 15) | <i>Titolo</i> | L'INSUFFICIENZA RESPIRATORIA IN ETÀ PEDIATRICA |
| | <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| | <i>Crediti</i> | 11 |
| | <i>Ore</i> | 2:45 |
| | <i>Lezioni</i> | 22/03/2011 - Dibattito tra pubblico ed esperto 22/03/2011 - Il paziente con insufficienza respiratoria cronica tra ospedale, centro di riferimento e territorio 22/03/2011 - Dibattito tra pubblico ed esperto 21/03/2011 - Dibattito tra pubblico ed esperto 21/03/2011 - Dibattito tra gruppo ed esperto |
| 16) | <i>Titolo</i> | XIII Incontro Nazionale di Genetica Clinica |
| | <i>Ente</i> | UCSC |
| | <i>Ore</i> | 1:0 |
| | <i>Lezioni</i> | 14/02/2011 - XIII Incontro Nazionale di Genetica Clinica |
| 17) | <i>Titolo</i> | Incontro di Genetica Clinica |
| | <i>Ente</i> | SIGU |
| | <i>Ore</i> | 0:15 |
| | <i>Lezioni</i> | 13/12/2010 - Sindrome di Malpuech |
| 18) | <i>Titolo</i> | 5° Incontro in tema di genodermatologia e dermatologia pediatrica "Non solo Genodermatosi |
| | <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria Santissima |
| | <i>Ore</i> | 0:30 |
| | <i>Lezioni</i> | 09/10/2010 - La sindrome di Down |
| 19) | <i>Titolo</i> | 6th International meeting on cryptic chromosomal rearrangements in mental retardation and autism |
| | <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| | <i>Ore</i> | 5:0 |
| | <i>Lezioni</i> | 24/04/2010 - Accounting for the missing heritability in common disease? The 24/04/2010 - CNVs and epilepsy 24/04/2010 - defects in long-range gene regulation 24/04/2010 - severe mental retardation caused by recessive defects in CNT 23/04/2010 - Atlas of human development 23/04/2010 - CNVs and autism 23/04/2010 - copy number variants and structural brain abnormalities 23/04/2010 - functional genomics approaches to identifying enrichments an 23/04/2010 - genomic rearrangements and variable neurodevelopmental phenot 23/04/2010 - SNP array analysis in clinical practice; the added value of g |
| 20) | <i>Titolo</i> | Malformazioni Congenite: dalla diagnosi prenatale alla terapia postnatale |
| | <i>Ente</i> | Registro Toscano Difetti Congeniti |
| | <i>Ore</i> | 0:30 |
| | <i>Lezioni</i> | 30/11/2009 - La genetica della disabilità intellettiva |
| 21) | <i>Titolo</i> | La genetica per il pediatra |
| | <i>Ente</i> | Università di Catanzaro |
| | <i>Ore</i> | 4:0 |
| | <i>Lezioni</i> | 06/06/2009 - Moderatore 05/06/2009 - Indicazioni e limiti per richiedere il cariotipo e/o CGH arr |
| 22) | <i>Titolo</i> | VIII Corso Residenziale di Genetica Pediatrica Sindromi malformative complesse con ritardo mentale |
| | <i>Ente</i> | Fondazione Pierfranco e Luisa Mariani |
| | <i>Ore</i> | 4:10 |

- 23) *Lezioni* 23/04/2009 - Casi Clinici
22/04/2009 - Ritardo Mentale
22/04/2009 - Casi Clinici
- Titolo* Audit Clinico Dipartimento Ritardo Mentale - II Ciclo
- Ente* IRCCS Associazione Oasi Maria SS.
- Ore* 16:30
- 10/12/2008 - Presentazione casi clinici
03/12/2008 - Presentazione casi clinici
19/11/2008 - Presentazione casi clinici
12/11/2008 - Presentazione casi clinici
05/11/2008 - Presentazione casi clinici
- Lezioni* 22/10/2008 - Presentazione casi clinici
15/10/2008 - Presentazione casi clinici
08/10/2008 - Presentazione casi clinici
01/10/2008 - Presentazione casi clinici
17/09/2008 - Presentazione casi clinici
10/09/2008 - Presentazione casi clinici
- 24) *Titolo* Nuove tecniche di biologia molecolare per lo studio del ritardo mentale
- Ente* IRCCS Associazione Oasi Maria SS.
- Ore* 1:0
- Lezioni* 23/10/2008 - L'approccio diagnostico al ritardo mentale da causa genetica
- 25) *Titolo* La Neurogenetica del Ritardo Mentale
- Ente* Ordine dei Medici di Siracusa
- Ore* 1:0
- Lezioni* 02/02/2008 - L'approccio diagnostico al ritardo mentale da causa genetica
- 26) *Titolo* Progetto Audit Clinico - I Ciclo
- Ente* IRCCS Associazione Oasi Maria SS.
- Ore* 1:30
- Lezioni* 04/05/2007 - Errori nella pratica clinica: esempi vissuti
- 27) *Titolo* Disabilità e Malformazioni congenite sul territorio di Augusta
- Ente* Consorzio Sol.Co
- Ore* 0:30
- Lezioni* 21/04/2007 - Genetica e ritardo mentale
- 28) *Titolo* Conferenza Internazionale su Malattie rare e Farmaci Orfani
- Ente* ISS
- Ore* 0:30
- Lezioni* 21/01/2007 - Malattie rare
- 29) *Titolo* Problemi Nutrizionali e Diete Speciali
- Ente* IRCCS Associazione Oasi Maria SS.
- Ore* 0:0
- Lezioni* 11/03/2006 - La Dieta come Prevenzione delle Complicanze e come Terapia M
- 30) *Titolo* Ritardo mentale e malattie rare: patogenesi, diagnosi, cura e gestione
- Ente* IRCCS Associazione Oasi Maria SS.
- Crediti* 2
- Ore* 1:0
- Lezioni* 08/10/2004 - Ritardo mentale e malattie rare
- 31) *Titolo* Alterazioni endocrine e disturbi del comportamento alimentare nei pazienti con sindrome di Prader Willi
- Ente* IRCCS Associazione Oasi Maria SS.
- Ore* 1:0
- Lezioni* 20/06/2003 - Protocollo assistenziale nella sindrome di Prader Willi
- 32) *Titolo* Il ritardo mentale da causa genetica

| | | |
|-----|----------------|---|
| | <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| | <i>Crediti</i> | 2 |
| | <i>Ore</i> | 1:0 |
| | <i>Lezioni</i> | 06/06/2003 - La genetica clinica del ritardo mentale |
| 33) | <i>Titolo</i> | La genetica in medicina |
| | <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| | <i>Crediti</i> | 2 |
| | <i>Ore</i> | 1:0 |
| | <i>Lezioni</i> | 05/06/2003 - Nozioni essenziali di genetica in medicina |
| 34) | <i>Titolo</i> | Le malattie genetiche |
| | <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| | <i>Crediti</i> | 2 |
| | <i>Ore</i> | 1:0 |
| | <i>Lezioni</i> | 05/06/2003 - La genetica clinica del ritardo mentale |

Allegato 2 Elenco pubblicazioni

Attività di ricerca

| | | |
|----|--------------------|--|
| | 1) <i>Data</i> | 2015 |
| 1) | <i>Descrizione</i> | Letter to Editor: Cytochrome b gene expression in down syndrome subjects. Salemi M, Barone C, Romano C, Grazia Salluzzo M, Galati Rando RG, et al. Cellular and molecular biology (Noisy-le-Grand, France). 2015; 61(3):6-7. PubMed [journal]PMID: 26068911 |
| | 2) <i>Data</i> | 2015 |
| 2) | <i>Descrizione</i> | Am J Hum Genet. 2015 Aug 6;97(2):343-52. doi: 10.1016/j.ajhg.2015.07.004. Epub 2015 Jul 30. Mutations in DDX3X Are a Common Cause of Unexplained Intellectual Disability with Gender-Specific Effects on Wnt Signaling. Snijders Blok L1, Madsen E2, Juusola J3, Gilissen C1, Baralle D4, Reijnders MR1, Venselaar H5, Helsmoortel C6, Cho MT3, Hoischen A1, Vissers LE1, Koemans TS1, Wissink-Lindhout W1, Eichler EE7, Romano C8, Van Esch H9, Stumpel C10, Vreeburg M10, Smeets E10, Oberndorff K11, van Bon BW12, Shaw M13, Gez J13, Haan E14, Bienek M15, Jensen C15, Loeys BL6, Van Dijk A6, Innes AM16, Racher H16, Vermeer S17, Di Donato N18, Rump A18, Tatton-Brown K19, Parker MJ20, Henderson A21, Lynch SA22, Fryer A23, Ross A24, Vasudevan P25, Kini U26, Newbury-Ecob R27, Chandler K28, Male A29; DDD Study, Dijkstra S30, Schieving J31, Giltay J32, van Gassen KL32, Schuurs-Hoeijmakers J1, Tan PL2, Pediaditakis I2, Haas SA33, Retterer K3, Reed P3, Monaghan KG3, Haverfield E3, Natowicz M34, Myers A35, Kruer MC36, Stein Q37, Strauss KA38, Brigatti KW38, Keating K39, Burton BK39, Kim KH39, Charrow J39, Norman J40, Foster-Barber A41, Kline AD42, Kimball A42, Zackai E43, Harr M43, Fox J44, McLaughlin J44, Lindstrom K45, Haude KM46, van Roozendaal K10, Brunner H47, Chung WK48, Kooy RF6, Pfundt R1, Kalscheuer V15, Mehta SG49, Katsanis N50, Kleefstra T51. |
| | 3) <i>Data</i> | 2015 |
| 3) | <i>Descrizione</i> | Disruptive de novo mutations of DYRK1A lead to a syndromic form of autism and ID. van Bon BW, Coe BP, Bernier R, Green C, Gerds J, Witherspoon K, Kleefstra T, Willemsen MH, Kumar R, Bosco P, Fichera M, Li D, Amaral D, Cristofoli F, Peeters H, Haan E, Romano C, Mefford HC, Scheffer I, Gez J, de Vries BB, Eichler EE. Mol Psychiatry. 2015 Feb 24. doi: 10.1038/mp.2015.5. [Epub ahead of print] PMID: 25707398 |
| | 4) <i>Data</i> | 2015 |

| | |
|------------------------|---|
| | Eur J Hum Genet. 2015 Aug 26. doi: 10.1038/ejhg.2015.178. [Epub ahead of print] The Koolen-de Vries syndrome: a phenotypic comparison of patients with a 17q21.31 microdeletion versus a KANSL1 sequence variant. Koolen DA1, Pfundt R1, Linda K1, Beunders G2, Veenstra-Knol HE3, Conta JH4, Fortuna AM5, Gillessen-Kaesbach G6, Dugan S7, Halbach S8, Abdul-Rahman OA9, Winesett HM10, Chung WK11, Dalton M12, Dimova PS13, Mattina T14, Prescott K15, Zhang HZ16, Saal HM17, Hehir-Kwa JY1, Willemsen MH1, Ockeloen CW1, Jongmans MC1, Van der Aa N18, Failla P19, Barone C19, Avola E19, Brooks AS20, Kant SG21, Gerkes EH3, Firth HV22, Öunap K23, Bird LM24, Masser-Frye D24, Friedman JR24, Sokunbi MA25, Dixit A26, Splitt M27; DDD Study, Kukulich MK28, McGaughran J29, Coe BP30, Flórez J31, Nadif Kasri N1, Brunner HG1,32, Thompson EM33, Geçz J34, Romano C19, Eichler EE30,35, de Vries BB1. |
| 4) <i>Descrizione</i> | |
| 5) <i>Data</i> | 2015 |
| 5) <i>Descrizione</i> | Excess of runs of homozygosity is associated with severe cognitive impairment in intellectual disability. Gandin I, Faletra F, Faletra F, Carella M, Pecile V, et al. Genetics in medicine : official journal of the American College of Medical Genetics. 2015; 17(5):396-9. PubMed [journal]PMID: 25232855 |
| 6) <i>Data</i> | 2015 |
| 6) <i>Descrizione</i> | In utero gene therapy rescues microcephaly caused by Pqbp1-hypofunction in neural stem progenitor cells. Ito H, Shiwaku H, Yoshida C, Homma H, Luo H, et al. Molecular psychiatry. 2015; 20(4):459-71. NIHMSID: NIHMS673955 PubMed [journal]PMID: 25070536 PMCID: PMC4378255 |
| 7) <i>Data</i> | 2015 |
| 7) <i>Descrizione</i> | NF-kB1 gene expression in Down syndrome patients. Salemi M, Barone C, Romano C, Scillato F, Ragalmuto A, et al. Neurological sciences : official journal of the Italian Neurological Society and of the Italian Society of Clinical Neurophysiology. 2015; 36(6):1065-6. PubMed [journal]PMID: 25318693 |
| 8) <i>Data</i> | 2015 |
| 8) <i>Descrizione</i> | Response to Phelan K. et al.: Letter to the Editor Regarding Disciglio et al: Interstitial 22q13 deletions not involving SHANK3 gene: A new contiguous gene syndrome. Mari F, Novelli A, Romano C, Renieri A. American journal of medical genetics. Part A. 2015; 167(7):1681. PubMed [journal]PMID: 25944375 PubMed [journal]PMID: 25944375 |
| 9) <i>Data</i> | 2014 |
| 9) <i>Descrizione</i> | Bernier R, Golzio C, Xiong B, Stessman HA, Coe BP, Penn O, Witherspoon K, Gerdtz J, Baker C, Vulto-van Silfhout AT, Schuurs-Hoeijmakers JH, Fichera M, Bosco P, Buono S, Alberti A, Failla P, Peeters H, Steyaert J, Vissers LE, Francescato L, Mefford HC, Rosenfeld JA, O'Roak BJ, Pawlus M, Moon R, Shendure J, Amaral DG, Lein E, Rankin J, Romano C, de Vries BB, Katsanis N, Eichler EE (2014). Disruptive CHD8 Mutations Define a Subtype of Autism Early in Development. Cell. 2014 Jul 17;158(2):263-76. doi: 10.1016/j.cell.2014.06.017. Epub 2014 Jul 3. |
| 10) <i>Data</i> | 2014 |
| 10) <i>Descrizione</i> | Coppedè F, Bosco P, Lorenzoni V, Denaro M, Anello G, Antonucci I, Barone C, Stuppia L, Romano C, Migliore L. (2014). The MTRR 66A>G polymorphism and maternal risk of birth of a child with Down syndrome in Caucasian women: a case-control study and a meta-analysis. MOLECULAR BIOLOGY REPORTS, vol. 41, p. 5571-5583, ISSN: 0301-4851, doi: 10.1007/s11033-014-3462-5 |
| 11) <i>Data</i> | 2014 |
| 11) <i>Descrizione</i> | Coppedè F, Bosco P, Lorenzoni V, Denaro M, Anello G, Antonucci I, Barone C, Stuppia L, Romano C, Migliore L. The MTRR 66A>G polymorphism and maternal risk of birth of a child with Down syndrome in Caucasian women: a case-control study and a meta-analysis. Mol Biol Rep. 2014 Sep;41(9):5571-83. doi: 10.1007/s11033-014-3462-5. PubMed PMID: 24965145. |
| 12) <i>Data</i> | 2014 |
| 12) <i>Descrizione</i> | Definition of 5q11.2 microdeletion syndrome reveals overlap with CHARGE syndrome and 22q11 deletion syndrome phenotypes. Snijders Blok C, Corsten-Janssen N, FitzPatrick DR, Romano C, Fichera M, Vitello GA, Willemsen MH, Schoots J, Pfundt R, van Ravenswaaij-Arts CM, Hoefsloot L, Kleefstra T. Am J Med Genet A. 2014 Sep 22. doi: 10.1002/ajmg.a.36680. [Epub ahead of print] PMID: 25251717 [PubMed - as supplied by publisher] |
| 13) <i>Data</i> | 2014 |
| 13) <i>Descrizione</i> | Di Benedetto D, Musumeci SA, Avola E, Alberti A, Buono S, Scuderi C, Grillo L, Galesi O, Spalletta A, Giudice ML, Luciano D, Vinci M, Bianca S, Romano C, Fichera M (2014). Definition of minimal duplicated region encompassing the XIAP and STAG2 genes in the Xq25 microduplication syndrome.. AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS. PART A, ISSN: 1552-4833,164(8):1923-30. doi: 10.1002/ajmg.a.36570 |
| 14) <i>Data</i> | 2014 |

| | |
|------------------------|--|
| 14) <i>Descrizione</i> | Disciglio V, Rizzo CL, Mencarelli MA, Mucciolo M, Marozza A, Di Marco C, Massarelli A, Canocchi V, Baldassarri M, Ndoni E, Frullanti E, Amabile S, Anderlid BM, Metcalfe K, Le Caignec C, David A, Fryer A, Boute O, Joris A, Greco D, Pecile V, Battini R, Novelli A, Fichera M, Romano C, Mari F, Renieri A. (2014). Interstitial 22q13 deletions not involving SHANK3 gene: A new contiguous gene syndrome.. AMERICAN JOURNAL OF MEDICAL GENETICS. PART A, ISSN: 1552-4833,164(7):1666-76,doi: 10.1002/ajmg.a.36513 |
| 15) <i>Data</i> | 2014 |
| 15) <i>Descrizione</i> | Grillo L, Greco D, Pettinato R, Avola E, Potenza N, Castiglia L, Spalletta A, Amata S, Di Benedetto D, Luciano D, Romano C, Fichera M. Increased FGF3 and FGF4 gene dosage is a risk factor for craniosynostosis. Gene. 2014 Jan 25;534(2):435-9. doi: 10.1016/j.gene.2013.09.120. Epub 2013 Oct 8. PubMed PMID: 24120895. |
| 16) <i>Data</i> | 2014 |
| 16) <i>Descrizione</i> | Helsmoortel C, Vulto-van Silfhout AT, Coe BP, Vandeweyer G, Rooms L, van den Ende J, Schuurs-Hoeijmakers JH, Marcelis CL, Willemsen MH, Vissers LE, Yntema HG, Bakshi M, Wilson M, Witherspoon KT, Malmgren H, Nordgren A, Annerén G, Fichera M, Bosco P, Romano C, de Vries BB, Kleefstra T, Kooy RF, Eichler EE, Van der Aa N. A SWI/SNF-related autism syndrome caused by de novo mutations in ADNP. Nat Genet. 2014 Apr;46(4):380-4. doi: 10.1038/ng.2899. Epub 2014 Feb 16. |
| 17) <i>Data</i> | 2014 |
| 17) <i>Descrizione</i> | Lionel AC, Tammimies K, Vaags AK, Rosenfeld JA, Ahn JW, Merico D, Noor A, Runke CK, Pillalamari VK, Carter MT, Gazzellone MJ, Thiruvahindrapuram B, Fagerberg C, Laulund LW, Pellicchia G, Lamoureux S, Deshpande C, Clayton-Smith J, White AC, Leather S, Trounce J, Melanie Bedford H, Hatchwell E, Eis PS, Yuen RK, Walker S, Uddin M, Geraghty MT, Nikkel SM, Tomiak EM, Fernandez BA, Soreni N, Crosbie J, Arnold PD, Schachar RJ, Roberts W, Paterson AD, So J, Szatmari P, Chrysler C, Woodbury-Smith M, Brian Lowry R, Zwaigenbaum L, Mandyam D, Wei J, Macdonald JR, Howe JL, Nalpathamkalam T, Wang Z, Tolson D, Cobb DS, Wilks TM, Sorensen MJ, Bader PI, An Y, Wu BL, Musumeci SA, Romano C, Postorivo D, Nardone AM, Monica MD, Scarano G, Zoccante L, Novara F, Zuffardi O, Ciccone R, Antona V, Carella M, Zelante L, Cavalli P, Poggiani C, Cavallari U, Argiropoulos B, Chernos J, Brasch-Andersen C, Speevak M, Fichera M, Ogilvie CM, Shen Y, Hodge JC, Talkowski ME, Stavropoulos DJ, Marshall CR, Scherer SW. (2014). Disruption of the ASTN2/TRIM32 locus at 9q33.1 is a risk factor in males for autism spectrum disorders, ADHD and other neurodevelopmental phenotypes.. HUMAN MOLECULAR GENETICS, vol. 23 , p. 2752-2768, ISSN: 0964-6906, doi: 10.1093/hmg/ddt669 |
| 18) <i>Data</i> | 2014 |
| 18) <i>Descrizione</i> | Refining analyses of copy number variation identifies specific genes associated with developmental delay. Coe BP, Witherspoon K, Rosenfeld JA, van Bon BW, Vulto-van Silfhout AT, Bosco P, Friend KL, Baker C, Buono S, Vissers LE, Schuurs-Hoeijmakers JH, Hoischen A, Pfundt R, Krumm N, Carvill GL, Li D, Amaral D, Brown N, Lockhart PJ, Scheffer IE, Alberti A, Shaw M, Pettinato R, Tervo R, de Leeuw N, Reijnders MR, Torchia BS, Peeters H, Thompson E, O'Roak BJ, Fichera M, Hehir-Kwa JY, Shendure J, Mefford HC, Haan E, Gécz J, de Vries BB, Romano C, Eichler EE. Nat Genet. 2014 Sep 14. doi: 10.1038/ng.3092. [Epub ahead of print] PMID: 25217958 |
| 19) <i>Data</i> | 2014 |
| 19) <i>Descrizione</i> | Salemi M, Condorelli RA, Romano C, Concetta B, Romano C, Salluzzo MG, Bosco P, Calogero AE. CASP3 protein expression by flow cytometry in Down's syndrome subjects. Hum Cell. 2014 Jan;27(1):43-5. doi: 10.1007/s13577-013-0071-x. Epub 2013 Dec 13. PubMed PMID: 24338704. |
| 20) <i>Data</i> | 2014 |
| 20) <i>Descrizione</i> | Salemi M, Condorelli RD, La Vignera S, Castiglione R, Salluzzo MG, Bonaccorso CM, Vinci M, Bosco P, Romano C, Campagna C, Romano C, Calogero AE (2014). Expression of Phosphodiesterase 4B cAMP-Specific Gene in Subjects With Cryptorchidism and Down's Syndrome. JOURNAL OF CLINICAL LABORATORY ANALYSIS, ISSN: 0887-8013, doi: 10.1002/jcla.21835 |
| 21) <i>Data</i> | 2014 |
| 21) <i>Descrizione</i> | Vandeweyer G, Helsmoortel C, Van Dijck A, Vulto-van Silfhout AT, Coe BP, Bernier R, Gerdtts J, Rooms L, van den Ende J, Bakshi M, Wilson M, Nordgren A, Hendon LG, Abdulrahman OA, Romano C, de Vries BB, Kleefstra T, Eichler EE, Van der Aa N, Kooy RF. The transcriptional regulator ADNP links the BAF (SWI/SNF) complexes with autism. Am J Med Genet C Semin Med Genet. 2014 Aug 28. doi: 10.1002/ajmg.c.31413. [Epub ahead of print] PubMed PMID: 25169753. |
| 22) <i>Data</i> | 2013 |
| 22) <i>Descrizione</i> | Cali F, Failla P, Chiavetta V, Ragalmuto A, Ruggeri G, Schinocca P, Schepis C, Romano V, Romano C. Multiplex ligation-dependent probe amplification detection of an unknown large deletion of the CREB-binding protein gene in a patient with Rubinstein-Taybi syndrome. Genet Mol Res. 2013 Jan 7;12(3):2809-15. doi: 10.4238/2013.January.7.2. PubMed PMID: 23315884. |
| 23) <i>Data</i> | 2013 |

| | |
|------------------------|--|
| 23) <i>Descrizione</i> | Città S, Buono S, Greco D, Barone C, Alfei E, Bulgheroni S, Usilla A, Pantaleoni C, Romano C. 3q29 microdeletion syndrome: Cognitive and behavioral phenotype in four patients. <i>Am J Med Genet A</i> . 2013 Dec;161(12):3018-22. doi: 10.1002/ajmg.a.36142. Epub 2013 Sep 24. PubMed PMID: 24214349. |
| 24) <i>Data</i> | 2013 |
| 24) <i>Descrizione</i> | Coppedè F, Bosco P, Lorenzoni V, Migheli F, Barone C, Antonucci I, Stuppia L, Romano C, Migliore L. The MTR 2756A>G polymorphism and maternal risk of birth of a child with Down syndrome: a case-control study and a meta-analysis. <i>Mol Biol Rep</i> . 2013 Dec;40(12):6913-25. doi: 10.1007/s11033-013-2810-1. Epub 2013 Oct 23. PubMed PMID: 24150725. |
| 25) <i>Data</i> | 2013 |
| 25) <i>Descrizione</i> | Coppedè F, Bosco P, Tannorella P, Romano C, Antonucci I, Stuppia L, Romano C, Migliore L. DNMT3B promoter polymorphisms and maternal risk of birth of a child with Down syndrome. <i>Hum Reprod</i> . 2013 Feb;28(2):545-50. doi: 10.1093/humrep/des376. Epub 2012 Oct 18. PubMed PMID: 23081874. |
| 26) <i>Data</i> | 2013 |
| 26) <i>Descrizione</i> | Curry CJ, Rosenfeld JA, Grant E, Gripp KW, Anderson C, Aylsworth AS, Saad TB, Chizhikov VV, Dybose G, Fagerberg C, Falco M, Fels C, Fichera M, Graakjaer J, Greco D, Hair J, Hopkins E, Huggins M, Ladda R, Li C, Moeschler J, Nowaczyk MJ, Ozmore JR, Reitano S, Romano C, Roos L, Schnur RE, Sell S, Suwannarat P, Svaneby D, Szybowska M, Tarnopolsky M, Tervo R, Tsai AC, Tucker M, Vallee S, Wheeler FC, Zand DJ, Barkovich AJ, Aradhya S, Shaffer LG, Dobyns WB. The duplication 17p13.3 phenotype: analysis of 21 families delineates developmental, behavioral and brain abnormalities, and rare variant phenotypes. <i>Am J Med Genet A</i> . 2013 Aug;161A(8):1833-52. doi: 10.1002/ajmg.a.35996. Epub 2013 Jun 27. PubMed PMID: 23813913. |
| 27) <i>Data</i> | 2013 |
| 27) <i>Descrizione</i> | Di Benedetto D, Di Vita G, Romano C, Giudice ML, Vitello GA, Zingale M, Grillo L, Castiglia L, Musumeci SA, Fichera M. 6p22.3 deletion: report of a patient with autism, severe intellectual disability and electroencephalographic anomalies. <i>Mol Cytogenet</i> . 2013 Jan 17;6(1):4. doi: 10.1186/1755-8166-6-4. PubMed PMID: 23324214; PubMed Central PMCID: PMC3564794. |
| 28) <i>Data</i> | 2013 |
| 28) <i>Descrizione</i> | Nuttle X, Huddleston J, O'Roak BJ, Antonacci F, Fichera M, Romano C, Shendure J, Eichler EE. Rapid and accurate large-scale genotyping of duplicated genes and discovery of interlocus gene conversions. <i>Nat Methods</i> . 2013 Sep;10(9):903-9. doi: 10.1038/nmeth.2572. Epub 2013 Jul 28. PubMed PMID: 23892896. |
| 29) <i>Data</i> | 2013 |
| 29) <i>Descrizione</i> | Salemi M, Barone C, Romano C, Ridolfo F, Scavuzzo C, Cantarella RA, Salluzzo MG, Calogero AE, Romano C, Bosco P. KIF21A mRNA expression in patients with Down syndrome. <i>Neurol Sci</i> . 2013 Apr;34(4):569-71. doi: 10.1007/s10072-012-1183-x. Epub 2012 Sep 12. PubMed PMID: 22968744. |
| 30) <i>Data</i> | 2013 |
| 30) <i>Descrizione</i> | Salemi M, Barone C, Romano C, Salluzzo R, Caraci F, Cantarella RA, Salluzzo MG, Drago F, Romano C, Bosco P. Pericentrin expression in Down's syndrome. <i>Neurol Sci</i> . 2013 Nov;34(11):2023-5. doi: 10.1007/s10072-013-1529-z. Epub 2013 Aug 27. PubMed PMID: 23979692. |
| 31) <i>Data</i> | 2013 |
| 31) <i>Descrizione</i> | Salemi M, Longo GA, La Vignera S, Romano C, Condorelli RA, Romano C, Bosco P, Vicari E, Calogero AE. SPAG5 mRNA is over-expressed in peripheral blood leukocytes of patients with Down's syndrome and cryptorchidism. <i>Neurol Sci</i> . 2013 Apr;34(4):549-51. doi: 10.1007/s10072-012-1152-4. Epub 2012 Jul 8. PubMed PMID: 22773063. |
| 32) <i>Data</i> | 2013 |
| 32) <i>Descrizione</i> | Schuurs-Hoeijmakers JH, Vulto-van Silfhout AT, Vissers LE, van de Vondervoort II, van Bon BW, de Ligt J, Gilissen C, Hehir-Kwa JY, Neveling K, del Rosario M, Hira G, Reitano S, Vitello A, Failla P, Greco D, Fichera M, Galesi O, Kleefstra T, Grealley MT, Ockeloen CW, Willemsen MH, Bongers EM, Janssen IM, Pfundt R, Veltman JA, Romano C, Willemsen MA, van Bokhoven H, Brunner HG, de Vries BB, de Brouwer AP. Identification of pathogenic gene variants in small families with intellectually disabled siblings by exome sequencing. <i>J Med Genet</i> . 2013 Dec;50(12):802-11. doi: 10.1136/jmedgenet-2013-101644. Epub 2013 Oct 11. PubMed PMID: 24123876. |
| 33) <i>Data</i> | 2012 |
| 33) <i>Descrizione</i> | Concolino D, Iembo MA, Moricca MT, Rapsomaniki M, Marotta R, Galesi O, Fichera M, Romano C, Strisciunglio P. A de novo 8q22.2-24.3 duplication in a patient with mild phenotype. <i>Eur J Med Genet</i> . 2012 Jan;55(1):67-70. doi: 10.1016/j.ejmg.2011.09.001. Epub 2011 Sep 25. PubMed PMID: 21971480. |
| 34) <i>Data</i> | 2012 |
| 34) <i>Descrizione</i> | Romano C, Schepis C. PTEN gene: a model for genetic diseases in dermatology. <i>ScientificWorldJournal</i> . 2012;2012:252457. doi: 10.1100/2012/252457. Epub 2012 Apr 30. PubMed PMID: 22623890; PubMed Central PMCID: PMC3353286. |

| | |
|------------------------|--|
| 35) <i>Data</i> | 2012 |
| 35) <i>Descrizione</i> | Salemi M, Barone C, Romano C, Ridolfo F, Salluzzo R, Scillato F, Scavuzzo C, Caraci F, Calogero AE, Romano C, Bosco P. Expression of LDOC1 mRNA in leucocytes of patients with Down's syndrome. <i>J Genet.</i> 2012;91(1):95-8. PubMed PMID: 22546831. |
| 36) <i>Data</i> | 2012 |
| 36) <i>Descrizione</i> | Salemi M, Barone C, Romano C, Zolezzi F, Romano C, Scavuzzo C, Salluzzo R, Scillato F, Signorelli M, Kapetis D, Salluzzo MG, Bosco P. Gene expression profiling and qRT-PCR expression of RRP1B, PCNT, KIF21A and ADRB2 in leucocytes of Down's syndrome subjects. <i>J Genet.</i> 2012 Mar 13;91(1):e18-23. PubMed PMID: 22552340. |
| 37) <i>Data</i> | 2012 |
| 37) <i>Descrizione</i> | Salemi M, La Vignera S, Castiglione R, Condorelli RA, Cimino L, Bosco P, Romano C, Romano C, Calogero AE. Expression of STRBP mRNA in patients with cryptorchidism and Down's syndrome. <i>J Endocrinol Invest.</i> 2012 Jan;35(1):5-7. PubMed PMID: 22391137. |
| 38) <i>Data</i> | 2011 |
| 38) <i>Descrizione</i> | Bonaglia MC, Giorda R, Beri S, De Agostini C, Novara F, Fichera M, Grillo L, Galesi O, Vetro A, Ciccone R, Bonati MT, Giglio S, Guerrini R, Osimani S, Marelli S, Zucca C, Grasso R, Borgatti R, Mani E, Motta C, Molteni M, Romano C, Greco D, Reitano S, Baroncini A, Lapi E, Cecconi A, Arrigo G, Patricelli MG, Pantaleoni C, D'Arrigo S, Riva D, Sciacca F, Dalla Bernardina B, Zoccante L, Darra F, Termine C, Maserati E, Bigoni S, Priolo E, Bottani A, Gimelli S, Bena F, Brusco A, di Gregorio E, Bagnasco I, Giussani U, Nitsch L, Politi P, Martinez-Frias ML, Martínez-Fernández ML, Martínez Guardia N, Bremer A, Anderlid BM, Zuffardi O. Molecular mechanisms generating and stabilizing terminal 22q13 deletions in 44 subjects with Phelan/McDermid syndrome. <i>PLoS Genet.</i> 2011 Jul;7(7):e1002173. doi: 10.1371/journal.pgen.1002173. Epub 2011 Jul 14. PubMed PMID: 21779178; PubMed Central PMCID: PMC3136441. |
| 39) <i>Data</i> | 2011 |
| 39) <i>Descrizione</i> | Broli M, Bisulli F, Mastrangelo M, Fontana E, Fiocchi I, Zucca C, Bonaglia MC, Buono S, Musumeci SA, Romano C, Reitano S, Savio M, Vitello GA, Bernardi B, Cevolani D, Agati R, Poda R, Gallassi R, Giorda R, Zuffardi O, Bernardina BD, Seri M, Tinuper P. Definition of the neurological phenotype associated with dup (X)(p11.22-p11.23). <i>Epileptic Disord.</i> 2011 Sep;13(3):240-51. doi: 10.1684/epd.2011.0462. PubMed PMID: 21926047. |
| 40) <i>Data</i> | 2011 |
| 40) <i>Descrizione</i> | Girirajan S, Brkanac Z, Coe BP, Baker C, Vives L, Vu TH, Shafer N, Bernier R, Ferrero GB, Silengo M, Warren ST, Moreno CS, Fichera M, Romano C, Raskind WH, Eichler EE. Relative burden of large CNVs on a range of neurodevelopmental phenotypes. <i>PLoS Genet.</i> 2011 Nov;7(11):e1002334. doi: 10.1371/journal.pgen.1002334. Epub 2011 Nov 10. PubMed PMID: 22102821; PubMed Central PMCID: PMC3213131. doi:10.1371/journal.pgen.1002334 |
| 41) <i>Data</i> | 2011 |
| 41) <i>Descrizione</i> | Marangi G, Ricciardi S, Orteschi D, Lattante S, Murdolo M, Dallapiccola B, Biscione C, Lecce R, Chiurazzi P, Romano C, Greco D, Pettinato R, Sorge G, Pantaleoni C, Alfei E, Toldo I, Magnani C, Bonanni P, Martinez F, Serra G, Battaglia D, Lettori D, Vasco G, Baroncini A, Daolio C, Zollino M. The Pitt-Hopkins syndrome: report of 16 new patients and clinical diagnostic criteria. <i>Am J Med Genet A.</i> 2011 Jul;155A(7):1536-45. doi: 10.1002/ajmg.a.34070. Epub 2011 Jun 10. PubMed PMID: 21671391. 1545 |
| 42) <i>Data</i> | 2011 |
| 42) <i>Descrizione</i> | Salemi M, Barone C, Romano C, Ridolfo F, Gulotta E, Scavuzzo C, Salluzzo MG, Giambirtone M, Caraci F, Romano C, Bosco P. Differential expression of PARP1 mRNA in leucocytes of patients with Down's syndrome. <i>J Genet.</i> 2011 Dec;90(3):469-72. PubMed PMID: 22227934. |
| 43) <i>Data</i> | 2011 |
| 43) <i>Descrizione</i> | Talkowski ME, Mullegama SV, Rosenfeld JA, van Bon BW, Shen Y, Repnikova EA, Gastier-Foster J, Thrush DL, Kathiresan S, Ruderfer DM, Chiang C, Hanscom C, Ernst C, Lindgren AM, Morton CC, An Y, Astbury C, Brueton LA, Lichtenbelt KD, Ades LC, Fichera M, Romano C, Innis JW, Williams CA, Bartholomew D, Van Allen MI, Parikh A, Zhang L, Wu BL, Pyatt RE, Schwartz S, Shaffer LG, de Vries BB, Gusella JF, Elsea SH. Assessment of 2q23.1 microdeletion syndrome implicates MBD5 as a single causal locus of intellectual disability, epilepsy, and autism spectrum disorder. <i>Am J Hum Genet.</i> 2011 Oct 7;89(4):551-63. doi: 10.1016/j.ajhg.2011.09.011. PubMed PMID: 21981781; PubMed Central PMCID: PMC3188839. |
| 44) <i>Data</i> | 2010 |
| 44) <i>Descrizione</i> | Barresi V, Ragusa A, Fichera M, Musso N, Castiglia L, Rappazzo G, Travali S, Mattina T, Romano C, Cocchi G, Condorelli DF. Decreased expression of GRAF1/OPHN-1-L in the X-linked alpha thalassemia mental retardation syndrome. <i>BMC Med Genomics.</i> 2010 Jul 6;3:28. doi: 10.1186/1755-8794-3-28. PubMed PMID: 20602808; PubMed Central PMCID: PMC2915949. |

- 45) *Data* 2010
 Girirajan S, Rosenfeld JA, Cooper GM, Antonacci F, Siswara P, Itsara A, Vives L, Walsh T, McCarthy SE, Baker C, Mefford HC, Kidd JM, Browning SR, Browning BL, Dickel DE, Levy DL, Ballif BC, Platky K, Farber DM, Gowans GC, Wetherbee JJ, Asamoah A, Weaver DD, Mark PR, Dickerson J, Garg BP, Ellingwood SA, Smith R, Banks VC, Smith W, McDonald MT, Hoo JJ, French BN, Hudson C, Johnson JP, Ozmores JR, Moeschler JB, Surti U, Escobar LF, El-Khechen D, Gorski JL, Kussmann J, Salbert B, Lacassie Y, Biser A, McDonald-McGinn DM, Zackai EH, Deardorff MA, Shaikh TH, Haan E, Friend KL, Fichera M, Romano C, Géczi J, DeLisi LE, Sebat J, King MC, Shaffer LG, Eichler EE. A recurrent 16p12.1 microdeletion supports a two-hit model for severe developmental delay. *Nat Genet.* 2010 Mar;42(3):203-9. doi: 10.1038/ng.534. Epub 2010 Feb 14. PubMed PMID: 20154674; PubMed Central PMCID: PMC2847896.
- 45) *Descrizione*
- 46) *Data* 2010
 Grillo L, Reitano S, Belfiore G, Spalletta A, Amata S, Bottitta M, Barone C, Falco M, Fichera M, Romano C. Familial 1.1 Mb deletion in chromosome Xq22.1 associated with mental retardation and behavioural disorders in female patients. *Eur J Med Genet.* 2010 Mar-Apr;53(2):113-6. doi: 10.1016/j.ejmg.2010.01.001. Epub 2010 Jan 21. PubMed PMID: 20096387.
- 46) *Descrizione*
- 47) *Data* 2010
 Iannicelli M, Brancati F, Mougou-Zerelli S, Mazzotta A, Thomas S, Elkhartoufi N, Travaglini L, Gomes C, Ardissino GL, Bertini E, Boltshauser E, Castorina P, D'Arrigo S, Fischetto R, Leroy B, Loget P, Bonnière M, Starck L, Tantau J, Gentilin B, Majore S, Swistun D, Flori E, Lalatta F, Pantaleoni C, Penzien J, Grammatico P; International JSRD Study Group, Dallapiccola B, Gleeson JG, Attie-Bitach T, Valente EM. Novel TMEM67 mutations and genotype-phenotype correlates in meckelin-related ciliopathies. *Hum Mutat.* 2010 May;31(5):E1319-31. doi: 10.1002/humu.21239. PubMed PMID: 20232449; PubMed Central PMCID: PMC2918781.
- 47) *Descrizione*
- 48) *Data* 2010
 Musante L, Kunde SA, Sulistio TO, Fischer U, Grimme A, Frints SG, Schwartz CE, Martínez F, Romano C, Ropers HH, Kalscheuer VM. Common pathological mutations in PQBP1 induce nonsense-mediated mRNA decay and enhance exclusion of the mutant exon. *Hum Mutat.* 2010 Jan;31(1):90-8. doi: 10.1002/humu.21146. PubMed PMID: 19847789.
- 48) *Descrizione*
- 49) *Data* 2010
 Schepis C, Lentini M, Failla P, Castiglia L, Fichera M, Romano C. An unusual presentation of Becker Nevus. *Eur J Dermatol.* 2010 Jul-Aug;20(4):522-3. doi: 10.1684/ejd.2010.0971. Epub 2010 Apr 20. PubMed PMID: 20406725.
- 49) *Descrizione*
- 50) *Data* 2010
 van Bon BW, Koolen DA, Brueton L, McMullan D, Lichtenbelt KD, Adès LC, Peters G, Gibson K, Moloney S, Novara F, Pramparo T, Dalla Bernardina B, Zoccante L, Balottin U, Piazza F, Pecile V, Gasparini P, Guerci V, Kets M, Pfundt R, de Brouwer AP, Veltman JA, de Leeuw N, Wilson M, Antony J, Reitano S, Luciano D, Fichera M, Romano C, Brunner HG, Zuffardi O, de Vries BB. The 2q23.1 microdeletion syndrome: clinical and behavioural phenotype. *Eur J Hum Genet.* 2010 Feb;18(2):163-70. doi: 10.1038/ejhg.2009.152. Epub 2009 Oct 7. Erratum in: *Eur J Hum Genet.* 2010 Oct;18(10):1171. *Eur J Hum Genet.* 2010 Feb;18(2):170. Moloney, Susan [added]. PubMed PMID: 19809484; PubMed Central PMCID: PMC2987180.
- 50) *Descrizione*
- 51) *Data* 2009
 Brancati F, Bernardini L, Cavalcanti DP, Romano C, Novelli A, Dallapiccola B. Genome rearrangements in patients with blepharophimosis, mental retardation and hypothyroidism, so-called Young-Simpson syndrome. *Clin Genet.* 2009 Aug;76(2):210-3. doi: 10.1111/j.1399-0004.2009.01235.x. Epub 2009 Jul 29. PubMed PMID: 19659891.
- 51) *Descrizione*
- 52) *Data* 2009
 Giorda R, Bonaglia MC, Beri S, Fichera M, Novara F, Magini P, Urquhart J, Sharkey FH, Zucca C, Grasso R, Marelli S, Castiglia L, Di Benedetto D, Musumeci SA, Vitello GA, Failla P, Reitano S, Avola E, Bisulli F, Tinuper P, Mastrangelo M, Fiocchi I, Spaccini L, Torniero C, Fontana E, Lynch SA, Clayton-Smith J, Black G, Jonveaux P, Leheup B, Seri M, Romano C, dalla Bernardina B, Zuffardi O. Complex segmental duplications mediate a recurrent dup(X)(p11.22-p11.23) associated with mental retardation, speech delay, and EEG anomalies in males and females. *Am J Hum Genet.* 2009 Sep;85(3):394-400. doi: 10.1016/j.ajhg.2009.08.001. Epub 2009 Aug 27. Erratum in: *Am J Hum Genet.* 2009 Sep;85(3):419. PubMed PMID: 19716111; PubMed Central PMCID: PMC2771536.
- 52) *Descrizione*
- 53) *Data* 2009

| | |
|------------------------|--|
| | I. Helbig, H. C. Mefford, A. J. Sharp, M. Guipponi, M. Fichera, A. Franke, H. Muhle, C. de Kovel, C. Baker, S. von Spiczak, K. L. Kron, I. Steinich, A. A. Kleefu -Lie, C. Leu, V. Gaus, B. Schmitz, K. M Klein, P. S. Reif, F. Rosenow, Y. Weber, H. Lerche, F. Zimprich, L. Urak, K. Fuchs, M. Feucht, P. Genton, P. Thomas, F. Visscher, G.-J. de Haan, R. S. Møller, H. Hjalgrim, D. Luciano, M. Wittig, M. Nothnagel, C. E. Elger, P. Nürnberg, C. Romano, A. Malafosse, B. P. C. Koeleman, D. Lindhout, U. Stephani, S. Schreiber, E. E. Eichler, T. Sander. 15q13.3 microdeletions increase risk of idiopathic generalized epilepsy. <i>Nature Genetics</i> 41;2:160-162 |
| 53) <i>Descrizione</i> | |
| 54) <i>Data</i> | 2009 |
| 54) <i>Descrizione</i> | N. Van der Aa, L. Rooms, G. Vandeweyer, J. Van den Ende, E. Reyniers, M. Fichera, C. Romano, B. Delle Chiaie, G. Mortier, B. Menten, A. Destrée, I. Maystadt, K. Mannik, A. Kurg, T. Reimand, D. McMullan, C. Oley, L. Brueton, E.M.H.F. Bongers, B.W.M. van Bon, R. Pfund, S. Jacquemont, A. Ferrarini, D. Martinet, C. Schrandner-Stumpel, A.P.A. Stegmann, S.G.M. Frints, B.B.A. de Vries, B. Ceulemans, R.F. Kooy. Fourteen new cases contribute to the characterization of the 7q11.23 microduplication syndrome. <i>European Journal of Medical Genetics</i> , 52:94-100 |
| 55) <i>Data</i> | 2009 |
| 55) <i>Descrizione</i> | Nicholas AK, Swanson EA, Cox JJ, Karbani G, Malik S, Springell K, Hampshire D, Ahmed M, Bond J, Di Benedetto D, Fichera M, Romano C, Dobyns WB, Woods CG. The molecular landscape of ASPM mutations in primary microcephaly. <i>J Med Genet</i> . 2009 Apr;46(4):249-53. doi: 10.1136/jmg.2008.062380. Epub 2008 Nov 21. PubMed PMID: 19028728; PubMed Central PMCID: PMC2658750. |
| 56) <i>Data</i> | 2009 |
| 56) <i>Descrizione</i> | Salemi M, Romano C, Barone C, Calì F, Caraci F, Romano C, Scavuzzo C, Scillato F, Salluzzo MG, Piccione M, Martines M, Corsello G, Nicoletti F, Bosco P. SPANX-B and SPANX-C (Xq27 region) gene dosage analysis in Down's syndrome subjects with undescended testes. <i>J Genet</i> . 2009 Apr;88(1):93-7. PubMed PMID: 19417550. |
| 57) <i>Data</i> | 2009 |
| 57) <i>Descrizione</i> | Travaglini L,....., Romano C,....., Viskochil D. Expanding CEP290 mutational spectrum in ciliopathies. <i>Am J Med Genet A</i> . 2009 Oct;149A(10):2173-80. doi: 10.1002/ajmg.a.33025. PubMed PMID: 19764032. |
| 58) <i>Data</i> | 2009 |
| 58) <i>Descrizione</i> | van Bon BW, Mefford HC, Menten B, Koolen DA, Sharp AJ, Nillesen WM, Innis JW, de Ravel TJ, Mercer CL, Fichera M, Stewart H, Connell LE, Ounap K, Lachlan K, Castle B, Van der Aa N, van Ravenswaaij C, Nobrega MA, Serra-Juhé C, Simonic I, de Leeuw N, Pfundt R, Bongers EM, Baker C, Finnemore P, Huang S, Maloney VK, Crolla JA, van Kalmthout M, Elia M, Vandeweyer G, Fryns JP, Janssens S, Foulds N, Reitano S, Smith K, Parkel S, Loeys B, Woods CG, Oostra A, Speleman F, Pereira AC, Kurg A, Willatt L, Knight SJ, Vermeesch JR, Romano C, Barber JC, Mortier G, Pérez-Jurado LA, Kooy F, Brunner HG, Eichler EE, Kleefstra T, de Vries BB. Further delineation of the 15q13 microdeletion and duplication syndromes: a clinical spectrum varying from non-pathogenic to a severe outcome. <i>J Med Genet</i> . 2009 Aug;46(8):511-23. doi: 10.1136/jmg.2008.063412. Epub 2009 Apr 15. PubMed PMID: 19372089; PubMed Central PMCID: PMC3395372. |
| 59) <i>Data</i> | 2008 |
| 59) <i>Descrizione</i> | A. Battaglia, H. E. Hoyme, B. Dallapiccola, E. Zackai, L. Hudgins, D. McDonald-McGinn, N. Bahi-Buisson, C. Romano, C. A. Williams, L. L. Bradley, S. M. Zuberi, J. C. Carey. Further Delineation of Deletion 1p36 Syndrome in 60 Patients: A Recognizable Phenotype and Common Cause of Developmental Delay and Mental Retardation. <i>Pediatrics</i> 121:404-410 |
| 60) <i>Data</i> | 2008 |
| 60) <i>Descrizione</i> | A. J. Sharp, H. C. Mefford, K. Li, C. Baker, C. Skinner, R. E. Stevenson, R. J. Schroer, F. Novara, M. De Gregori, R. Ciccone, A. Broome, I. Casuga, Y. Wang, C. Xiao, C. Barbacioru, G. Gimelli, B. D. Bernardina, C. Torniero, R. Giorda, R. Regan, V. Murday, S. Mansour, M. Fichera, L. Castiglia, P. Failla, M. Ventura, Z. Jiang, G. M. Cooper, S. J. Knight, C. Romano, O. Zuffardi, C. Chen, C. E. Schwartz, E. E. Eichler. A recurrent 15q13.3 microdeletion syndrome associated with mental retardation and seizures. <i>Nature Genetics</i> 40:322-328. |
| 61) <i>Data</i> | 2008 |
| 61) <i>Descrizione</i> | C. Schepis, D. Greco, M. Siragusa, C. Romano. Cerebriform plantar hyperplasia: the major cutaneous feature of Proteus syndrome. <i>International Journal of Dermatology</i> 47:374-376. |
| 62) <i>Data</i> | 2008 |
| 62) <i>Descrizione</i> | D. Greco, C. Romano, S. Reitano, C. Barone, D. Di Benedetto, L. Castiglia, M. Fichera, O. Galesi, M. Zingale, S. Buono, V. Uliana, R. Caselli, R. Canitano, G. Hayek, A. Renieri. Three new patients with dup(17)(p11.2p11.2) without autism. <i>Clinical Genetics</i> 73:294-296. |
| 63) <i>Data</i> | 2008 |

| | |
|------------------------|--|
| | D.A. Koolen, E.A. Sistermans, W. Nillesen, S.J.L. Knight, R. Regan, Y.T. Liu, R.F. Kooy, L. Rooms, C. Romano, M. Fichera, A. Schinzel, A. Baumer, B-M. Anderlid, J. Schoumans, A.G. van Kessel, M. Nordenskjold, B.B.A. de Vries. Identification of non-recurrent submicroscopic genome imbalances: the advantage of genome-wide microarrays over targeted approaches. <i>European Journal of Human Genetics</i> 16:395-400. |
| 63) <i>Descrizione</i> | |
| 64) <i>Data</i> | 2008 |
| 64) <i>Descrizione</i> | H. Mefford,....., C. Romano,.....,and E. E. Eichler. Recurrent Rearrangements of Chromosome 1q21.1 and Variable Pediatric Phenotypes. <i>New England Journal of Medicine</i> 359;16:1685-1699. |
| 65) <i>Data</i> | 2008 |
| 65) <i>Descrizione</i> | P. Failla, C. Romano, S. Reitano, D. Di Benedetto, L. Grillo, M. Fichera, L. Castiglia. 12q12 Deletion: A New Patient Contributing to Genotype-Phenotype Correlation. <i>American Journal of Medical Genetics Part A</i> 146A:1354-1357 |
| 66) <i>Data</i> | 2007 |
| 66) <i>Descrizione</i> | A. Alberti, C. Romano, M. Falco, F. Cali, P. Schinocca, O. Galesi, A. Spalletta, D. Di Benedetto, M. Fichera. 1.5 Mb de novo 22q11.21 microduplication in a patient with cognitive deficits and dysmorphic facial features. <i>Clinical Genetics</i> 71:177-182. |
| 67) <i>Data</i> | 2007 |
| 67) <i>Descrizione</i> | C. Pescucci, R. Caselli, F. Mari, C. Speciale, F. Ariani, M. Bruttini, K. Sampieri, M.A. Mencarelli, E. Scala, I. Longo, R. Arturo, A. Renieri, I. Meloni, and the Members of the XLMR Italian Network (...C. Romano...). The Italian XLMR Bank: A Clinical and Molecular Database. <i>Human Mutation</i> 28:13-18 |
| 68) <i>Data</i> | 2007 |
| 68) <i>Descrizione</i> | C. Proto, D. Romualdi, R.M. Cento, C. Romano, G. Campagna, A. Lanzone. Free and total leptin serum levels and soluble leptin receptors levels in two models of genetic obesity: the Prader-Willi and the Down syndromes. <i>Metabolism</i> 56:1076-1080 |
| 69) <i>Data</i> | 2007 |
| 69) <i>Descrizione</i> | C. Romano, S.J.L. Knight, C. Lese Martin, B.B.A. de Vries. 3rd International Meeting on Cryptic Chromosomal Rearrangements in Mental Retardation and Autism. <i>European Journal of Human Genetics</i> 15:1098-1101 |
| 70) <i>Data</i> | 2007 |
| 70) <i>Descrizione</i> | J.L. Gueant, N. Chabi, R.M. Gueant-Rodriguez, O. Mutchinick, R. Debard, C. Payet, X. Lu, C. Villaume, J.P. Bronowicki, E. Quadros, A. Sanni, E. Amouzou, B. Xia, M. Chen, G. Anello, P. Bosco, C. Romano, H. Arrieta, B. Sanchez, A. Romano, B. Herbeth, F. Namour. Environmental influence on the world-wide prevalence of a 776C>G variant in the transcobalamin gene (TCN2). <i>Journal of Medical Genetics</i> 44:363-367 |
| 71) <i>Data</i> | 2007 |
| 71) <i>Descrizione</i> | M. De Gregori, R. Ciccone, P. Magini, T. Pramparo, S. Gimelli, J. Messa, F. Novara, A. Vetro, E. Rossi, P. Maraschio, M. C. Bonaglia, C. Anichini, G. B. Ferrero, M. Silengo, E. Fazzi, A. Zatterale, R. Fischetto, C. Previderé, S. Belli, A. Turci, G. Calabrese, F. Bernardi, E. Meneghelli, M. Riegel, M. Rocchi, S. Gueneri, F. Lalatta, L. Zelante, C. Romano, M. Fichera, T. Mattina, G. Arrigo, M. Zollino, S. Giglio, F. Lonardo, A. Bonfante, A. Ferlini, F. Cifuentes, H. Van Esch, L. Backx, A. Schinzel, J.R. Vermeesch, O. Zuffardi. Cryptic deletions are a common finding in "balanced" reciprocal and complex chromosomal rearrangements: a study of 59 patients. <i>Journal of Medical Genetics</i> 44:750-762 |
| 72) <i>Data</i> | 2007 |
| 72) <i>Descrizione</i> | M. Salemi, C. Romano, L. Ragusa, G. Di Vita, R. Salluzzo, I. Oteri, M. L. Trovato, C. Romano, F. Caraci, F. Nicoletti, P. Bosco. A new 6-bp SOX-3 polyalanine tract deletion does not segregate with mental retardation. <i>Genetic Testing</i> 11:214-217 |
| 73) <i>Data</i> | 2007 |
| 73) <i>Descrizione</i> | P. Failla, C. Romano, A. Alberti, A. Vasta, S. Buono, L. Castiglia, D. Luciano, D. Di Benedetto, M. Fichera, O. Galesi. Schizophrenia in a patient with subtelomeric duplication of chromosome 22q. <i>Clinical Genetics</i> 71:599-601 |
| 74) <i>Data</i> | 2007 |
| 74) <i>Descrizione</i> | V. Micheli, S. Sestini, V. Parri, M. Fichera, C. Romano, F. Ariani, I. Longo, F. Mari, M. Bruttini, A. Renieri, I. Meloni. RSK2 enzymatic assay as a second level diagnostic tool in Coffin-Lowry syndrome. <i>Clinica Chimica Acta</i> 384:35-40 |
| 75) <i>Data</i> | 2006 |
| 75) <i>Descrizione</i> | A. Romano, R. Pettinato, M. Andriolo, M. Viola, R.-M. Gueant-Rodriguez, R. Luigi Valluzzi, C. Romano, M. Elia, M. Teresa Ventura, J.-L. Gueant. Hypersensitivity to Aromatic Anticonvulsants: In Vivo and In Vitro Cross-Reactivity Studies. <i>Current Pharmaceutical Design</i> 12:3373-3381. |

| | |
|------------------------|--|
| 76) <i>Data</i> | 2006 |
| 76) <i>Descrizione</i> | C. Romano. 2nd international meeting on cryptic chromosomal rearrangements in mental retardation and autism. <i>European Journal of Human Genetics</i> 14:1058 |
| 77) <i>Data</i> | 2006 |
| 77) <i>Descrizione</i> | D.A. Koolen, L.E. Vissers, R. Pfundt, N. De Leeuw, S.J. Knight, R. Regan, R.F. Kooy, E. Reyniers, C. Romano, M. Fichera, A. Schinzel, A. Baumer, B.M. Anderlid, J. Schoumans, N.V. Knoers, A.G. van Kessel, E.A. Sistermans, J.A. Veltman, H.G. Brunner, B.B. de Vries. A new chromosome 17q21.31 microdeletion syndrome associated with a common inversion polymorphism. <i>Nature Genetics</i> Vol. 38; No. 9; Pg. 999-1001. |
| 78) <i>Data</i> | 2006 |
| 78) <i>Descrizione</i> | M. Elia, P. Striano, M. Fichera, R. Gaggero, L. Castiglia, O. Galesi, M. Malacarne, M. Pierluigi, C. Amato, S.A. Musumeci, C. Romano, S. Majore, P. Grammatico, F. Zara, S. Striano, F. Faravelli. 6q terminal deletion syndrome associated with a distinctive EEG and clinical pattern: a report of five cases. <i>Epilepsia</i> 47:830-838 |
| 79) <i>Data</i> | 2006 |
| 79) <i>Descrizione</i> | R.M. Gueant-Rodriguez, J.L. Gueant, R. Debard, S. Thirion, L.X. Hong, J.P. Bronowicki, F. Namour, N.W. Chabi, A. Sanni, G. Anello, P. Bosco, C. Romano, E. Amouzou, H.R. Arrieta, B.E. Sanchez, A. Romano, B. Herbeth, J.C. Guillard, O.M. Mutchinick. Prevalence of methylenetetrahydrofolate reductase 677T and 1298C alleles and folate status : a comparative study in Mexican, West African, and European populations. <i>American Journal of Clinical Nutrition</i> 83:701-707 |
| 80) <i>Data</i> | 2006 |
| 80) <i>Descrizione</i> | S.A. Musumeci, M. Elia, M. Fichera, C. Amato, R. Ferri, C. Romano, A. Federico. Nail aplasia, microcephaly, severe mental retardation and MRI abnormalities: report of two unrelated cases. <i>Neurological Sciences</i> 27:425-431. |
| 81) <i>Data</i> | 2005 |
| 81) <i>Descrizione</i> | C. Schepis, C. Barone, G.C. Lazzaro Danzuso, C. Romano. Alopecia areata in Down syndrome: a clinical evaluation. <i>Journal of the European Academy of Dermatology and Venereology</i> 19:769-770 |
| 82) <i>Data</i> | 2005 |
| 82) <i>Descrizione</i> | C. Schepis, D. Greco, M. Siragusa, C. Romano. Piezogenic pedal papules during Prader-Willi syndrome. <i>Journal of the European Academy of Dermatology and Venereology</i> 19:136-137 |
| 83) <i>Data</i> | 2005 |
| 83) <i>Descrizione</i> | J.-L. Guéant, G. Anello, P. Bosco, R.-M. Guéant-Rodriguez, A. Romano, C. Barone, P. Gerard, C. Romano. Homocysteine and related genetic polymorphisms in Down's syndrome IQ. <i>Journal of Neurology, Neurosurgery and Psychiatry</i> 76: 706-709 |
| 84) <i>Data</i> | 2005 |
| 84) <i>Descrizione</i> | L. Castiglia, M. Fichera, C. Romano, O. Galesi, L. Grillo, M. Sturnio, P. Failla. Narrowing the Candidate Region for Congenital Diaphragmatic Hernia in Chromosome 15q26: Contradictory Results. <i>American Journal of Human Genetics</i> 77:892-8 |
| 85) <i>Data</i> | 2005 |
| 85) <i>Descrizione</i> | M. Falco, C. Romano, A. Alberti, D. Greco, C. Scuderi, E. Avola, P. Failla, S. Belli, J.L. Tolmie, S. Amata, M. Fichera. Identifications of novel mutations in patients with Coffin-Lowry syndrome by a Denaturing HPLC-based Assay. <i>Clinical Chemistry</i> 51:2356-2358 |
| 86) <i>Data</i> | 2005 |
| 86) <i>Descrizione</i> | M. Falco, D. Luciano, M. Sturnio, A. Spalletta, D. Scionti, M. Lo Giudice, C. Romano, M. Fichera. Denaturing HPLC-Based Assay for Detection of ATRX Gene Mutations. <i>Clinical Chemistry</i> 51:1314-1315 |
| 87) <i>Data</i> | 2005 |
| 87) <i>Descrizione</i> | M. Fichera, M. Falco, M. Lo Giudice, L. Castiglia, V. Guarnaccia, F. Cali, A. Spalletta, C. Scuderi, E. Avola, C. Romano. Skewed X-inactivation in a family with mental retardation and PQBP1 gene mutation. <i>Clinical Genetics</i> 67:446-447 |
| 88) <i>Data</i> | 2003 |
| 88) <i>Descrizione</i> | C. Schepis, D. Greco, P. Failla, M. Siragusa, C. Romano, M. Scaffidi, A. Sindoni. Medial telangiectatic sacral nevi and mca/mr syndromes. <i>Pediatric Dermatology</i> 20:370-371 |
| 89) <i>Data</i> | 2003 |
| 89) <i>Descrizione</i> | J.-L. Guéant, R.-M. Guéant-Rodriguez, G. Anello, P. Bosco, L. Brunaud, C. Romano, R. Ferri, A. Romano, M. Candito, B. Namour. Genetic determinants of folate and Vitamin B12 metabolism: a common pathway in neural tube defect and Down syndrome? <i>Clinical Chemistry and Laboratory Medicine</i> 41:1473-1477 |

| | |
|-------------------------|--|
| 90) <i>Data</i> | 2003 |
| 90) <i>Descrizione</i> | M. Raynaud, S. Dessay, N. Ronce, J. Opitz, M. Pembrey, C. Romano, C. Moraine, S. Briault. Skewed X chromosome inactivation in carriers is not a constant finding in FG syndrome. <i>European Journal of Human Genetics</i> 11:352-356 |
| 91) <i>Data</i> | 2003 |
| 91) <i>Descrizione</i> | P. Bosco, R.-M. Guéant-Rodriguez, G. Anello, C. Barone, F. Namour, F. Caraci, A. Romano, C. Romano, J.-L. Guéant. Methionine Synthase (MTR) 2756 (A→G) Polymorphism, Double Heterozygosity Methionine Synthase 2756 AG/Methionine Synthase Reductase (MTRR) 66 AG, and Elevated Homocysteinemia Are Three Risk Factors for Having a Child With Down Syndrome. <i>American Journal of Medical Genetics</i> 121A:219-224 |
| 92) <i>Data</i> | 2002 |
| 92) <i>Descrizione</i> | A. Ragusa, O. Galesi, M. A. Lo Giudice, M. Fichera, E. Borgione, T. Mattina, M. Pierluigi, F. Faravelli, F. Dagna Bricarelli, D. Greco, P. Failla, C. Romano (2002). High occurrence of Brachydactyly-Mental Retardation syndrome among mentally retarded subjects in Italy. <i>European Journal of Human Genetics</i> 10 (Suppl 1):P0696, 221. |
| 93) <i>Data</i> | 2002 |
| 93) <i>Descrizione</i> | A. Ragusa, O. Galesi, M. Lo Giudice, M. Fichera, E. Borgione, T. Mattina, M. Pierluigi, F. Faravelli, F. Dagna Bricarelli, D. Greco, P. Failla, C. Romano (2002). Prevalenza della sindrome Brachydactyly-Mental Retardation in soggetti italiani con ritardo mentale. Riassunti di Comunicazioni e Poster, 5° Congresso Nazionale S.I.G.U., Verona, 24-27 Settembre 2001, pag. 392. |
| 94) <i>Data</i> | 2002 |
| 94) <i>Descrizione</i> | C. Romano, R. Pettinato, L. Ragusa, C. Barone, A. Alberti, P. Failla . Is there a relationship between zinc and the peculiar comorbidities of Down syndrome? <i>Down's Syndrome Research and Practice</i> 8(1), 25-28. |
| 95) <i>Data</i> | 2002 |
| 95) <i>Descrizione</i> | C. Schepis, C. Barone, M. Siragusa, R. Pettinato, C. Romano . An updated survey on skin conditions in Down syndrome. <i>Dermatology</i> 205:234-238. |
| 96) <i>Data</i> | 2002 |
| 96) <i>Descrizione</i> | D. Greco, C. Cuoco, M. Di Rocco, C. Romano (2002). Donohue syndrome (MIM 246200) in a boy with 13q12.3-q21.2 deletion. <i>European Journal of Human Genetics</i> 10 (Suppl 1):P0240, 125 |
| 97) <i>Data</i> | 2002 |
| 97) <i>Descrizione</i> | M. Fichera, E. Borgione, E. Avola, S. Amata, M. Sturnio, C. Romano, A. Ragusa . A new MRXS locus maps to the X chromosome pericentromeric region: a new syndrome or narrow definition of Sutherland-Haas genetic locus? <i>Journal of Medical Genetics</i> 39:276-280 |
| 98) <i>Data</i> | 2002 |
| 98) <i>Descrizione</i> | P. Failla, L. Ragusa, O. Galesi, L. Castiglia, R.M. Ragusa, A. Ragusa, C. Romano (2002). Coffin-Siris syndrome in a girl with a 15qter deletion encompassing the IGF-1 receptor gene. <i>European Journal of Human Genetics</i> 10 (Suppl 1):P0204, 118 |
| 99) <i>Data</i> | 2001 |
| 99) <i>Descrizione</i> | 25) S. Dessay, N. Ronce, S. Blesson, J.M. Opitz, C. Romano, P. Bonnet, M.L. Giovannucci-Uzielli, J. Lesinasse, A. Verloes, J. Vigneron, L. Villard, C. Moraine, S. Briault (2001). FG syndrome: new molecular results. Abstracts Book, 10th International Workshop on Fragile X and X-linked mental retardation, 19-22 September 2001, Frascati, 62 |
| 100) <i>Data</i> | 2001 |
| 100) <i>Descrizione</i> | C. Schepis, D. Greco, M. Siragusa, A. Sindoni, M. Scaffidi, C. Romano (2001). Nevo telangectasico mediano sacrale. <i>European Journal of Pediatric Dermatology</i> 10;4:236 (P11 |
| 101) <i>Data</i> | 2001 |
| 101) <i>Descrizione</i> | C. Schepis, D. Greco, M. Siragusa, D. Batolo, C. Romano . Rubinstein-Taybi syndrome with epidermal nevus: a case report. <i>Pediatric Dermatology</i> 18:34-37 |
| 102) <i>Data</i> | 2001 |
| 102) <i>Descrizione</i> | C. Schepis, P. Failla, M. Siragusa, C. Romano . An additional case of macular phylloid mosaicism. <i>Dermatology</i> 202:73 |
| 103) <i>Data</i> | 2001 |
| 103) <i>Descrizione</i> | D. Greco, C. Romano, M. Elia . Facial and skeletal malformations, mental retardation, aganglionosis, and neurogenic muscle weakness: a variant of Niikawa-Kuroki syndrome or a new syndrome? <i>Journal of Child Neurology</i> 16:296-298 |
| 104) <i>Data</i> | 2001 |

| | |
|-------------------------|--|
| 104) <i>Descrizione</i> | E. Borgione, M.L. Giudice, O. Galesi, L. Castiglia, P. Failla, C. Romano, A. Ragusa, M. Fichera . How microsatellite analysis can be exploited for subtelomeric chromosomal rearrangement analysis in mental retardation. <i>Journal of Medical Genetics</i> 38:E1. |
| 105) <i>Data</i> | 2001 |
| 105) <i>Descrizione</i> | E. Rossi, F. Piccini, M. Zollino, G. Neri, D. Caselli, R. Tenconi, C. Castellan, R. Carrozzo, C. Danesino, O. Zuffardi, A. Ragusa, L. Castiglia, O. Galesi, D. Greco, C. Romano, M. Pierluigi, C. Perfumo, M. Di Rocco, F. Faravelli, F. Dagna Bricarelli, MC Bonaglia, MF Tedeschi, R. Borgatti . Cryptic telomeric rearrangements in subjects with mental retardation associated with dysmorphism and congenital malformations. <i>Journal of Medical Genetics</i> 38:417-420. |
| 106) <i>Data</i> | 2001 |
| 106) <i>Descrizione</i> | F. Faravelli, S. Cavani, M. Di Rocco, F. Dagna Bricarelli, M. Pierluigi, A. Ragusa, M. Fichera, O. Galesi, D. Greco, P. Failla, C. Romano, E. Rossi, G. Gregato, C. Danesino, O. Zuffardi, C. Bonaglia, M.F. Bedeschi, R. Borgatti, R. Tenconi, L. Artifoni, C. Castellan, R. Carrozzo, G. Neri, M. Zollino, A. Sarkozy, R. Rinaldi, M. Poscente, M. Pergola, A. Novelli, P. Grammatico, B. Dallapiccola (2001). Correlazione cariotipo-fenotipo nei riarrangiamenti strutturali subtelomerici: studio collaborativo. Riassunti di Comunicazioni e Poster, 4° Congresso Nazionale S.I.G.U., Orvieto, 28-30 Novembre 2001, pag. 79. |
| 107) <i>Data</i> | 2001 |
| 107) <i>Descrizione</i> | G. Anello, C. Barone, P. Bosco, J.L. Gueant, C. Romano (2001). Homocysteine plasma rates and severity of mental retardation in Down syndrome. Abstracts Book, Homocysteine Metabolism, 3rd International Conference, 1-5 July 2001, Sorrento, 139 |
| 108) <i>Data</i> | 2001 |
| 108) <i>Descrizione</i> | G. Anello, J. Gueant, C. Romano, C. Barone, R. Pettinato, T. Pillot, R. Rodriguez, A. Romano, P. Bosco . Allele varepsilon4 of apolipoprotein E gene is less frequent in Down syndrome patients of the Sicilian population and has no influence on the grade of mental retardation. <i>Neuroscience Letters</i> 306:129-131. |
| 109) <i>Data</i> | 2001 |
| 109) <i>Descrizione</i> | M. Bonamico, P. Mariani, H.M. Danesi, M. Crisogianni, P. Failla, G. Gemme, A.R. Quartino, A. Giannotti, M. Castro, F. Balli, M. Lecora, G. Andria, G. Guariso, O. Gabrielli, C. Catassi, R. Lazzari, N.A. Balocco, S. De Virgiliis, F. Culasso, C. Romano . Prevalence and Clinical Picture of Celiac Disease in Italian Down Syndrome Patients: A Multicenter Study. <i>Journal of Pediatric Gastroenterology and Nutrition</i> 33:139-143. |
| 110) <i>Data</i> | 2001 |
| 110) <i>Descrizione</i> | M. Fichera, M. Silengo, A. Spalletta, M. Lo Giudice, C. Romano, A. Ragusa (2001). Prenatal diagnosis of ATR-X syndrome in a fetus with a new G>T splicing mutation in the XNP/ATR-X gene. Abstract Book, Workshop Up to Date on Prenatal Diagnosis, Catania, June 1, 2001, 54 |
| 111) <i>Data</i> | 2001 |
| 111) <i>Descrizione</i> | M. Fichera, M. Silengo, A. Spalletta, M. Lo Giudice, C. Romano, A. Ragusa . Prenatal diagnosis of ATR-X syndrome in a fetus with a new G>T splicing mutation in the XNP/ATR-X gene. <i>Prenatal Diagnosis</i> 21:747-751. |
| 112) <i>Data</i> | 2001 |
| 112) <i>Descrizione</i> | R.M. Cento, M. Ciampelli, C. Proto, M. Le Donne, C. Romano, A. Lanzone . Neuroendocrine features of pubertal development in females with mental retardation. <i>Gynecological Endocrinology</i> 15:178-183. |
| 113) <i>Data</i> | 2000 |
| 113) <i>Descrizione</i> | A. Alberti, M. Elia, C. Romano, R.H. Waring (2000). Sulphation deficit in "low-functioning" autistic children. Book of Abstracts, Congress Autism-Europe, Glasgow, 19-21 May 2000, p. 48, PB 12. |
| 114) <i>Data</i> | 2000 |
| 114) <i>Descrizione</i> | A.E. Lin, P.H. Birch, B.R. Korf, R. Tenconi, M. Niimura, M. Poyhonen, K.A. Uhas, M. Sigorini, R. Viridis, C. Romano, E. Bonioli, P. Wolkenstein, E.K. Pivnick, M. Lawrence, J.M. Friedman, the NNFF International Database Participants. Cardiovascular malformations and other cardiovascular abnormalities in neurofibromatosis 1. <i>American Journal of Medical Genetics</i> 95:108-117. |
| 115) <i>Data</i> | 2000 |
| 115) <i>Descrizione</i> | Approcci innovativi per la diagnosi del ritardo mentale e per l' identificazione di geni associati |
| 116) <i>Data</i> | 2000 |
| 116) <i>Descrizione</i> | C. Barone, R. Pettinato, E. Avola, A. Alberti, D. Greco, P. Failla, C. Romano . Comparison of three probiotics in the treatment of acute diarrhea in mentally retarded children. <i>Minerva Pediatrica</i> 52:161-165. |
| 117) <i>Data</i> | 2000 |
| 117) <i>Descrizione</i> | C. Romano, R. Pettinato, L. Ragusa, C. Barone, A. Alberti, P. Failla (2000). Is there a relationship between zinc and the peculiar comorbidities of Down syndrome? Abstract Book, 7th World Down Syndrome Congress, 23-26 March 2000, Sydney, Australia, p. 65, A44 |

| | |
|-------------------------|---|
| 118) <i>Data</i> | 2000 |
| 118) <i>Descrizione</i> | C. Schepis, D. Greco, P. Bosco, A. Ragusa, C. Romano . Medial Telangiectatic Sacral Nevi (Types A and C) Associated with Williams Syndrome. <i>Dermatology</i> 201:285-286 |
| 119) <i>Data</i> | 2000 |
| 119) <i>Descrizione</i> | C. Schepis, M. Siragusa, R. Palazzo, C. Romano (2000). Recenti acquisizioni dermatologiche sulla sindrome di Down. <i>Atti del 75° Congresso Nazionale S.I.D.E.V., Bologna 7-10 Giugno 2000</i> , pag. 114 |
| 120) <i>Data</i> | 2000 |
| 120) <i>Descrizione</i> | D. Greco, A. Torrisi, F. Di Blasi, S. Buono, T. Amata, C. Romano (2000). Sindrome di Williams: aspetti psicologici e pedagogici. <i>Riassunti di Comunicazioni e Poster, 3° Congresso Nazionale S.I.G.U., Orvieto, 29 Novembre-1 Dicembre 2000</i> , pag. 210 |
| 121) <i>Data</i> | 2000 |
| 121) <i>Descrizione</i> | D. Greco, E. Avola, M. Elia, C. Romano (2000). Dysmorphological features of subjects with autistic disorder and mental retardation. <i>Book of Abstracts, Congress Autism-Europe, Glasgow, 19-21 May 2000</i> , p. 43, PB 03 |
| 122) <i>Data</i> | 2000 |
| 122) <i>Descrizione</i> | E. Rossi, A. Ragusa, M. Pierluigi, L. Castiglia, M. Fichera, D. Greco, F. Faravelli, M. Di Rocco, C. Perfumo, G. Neri, R. Tenconi, C. Romano, F. Dagna, C. Danesino, R. Carozzo (2000). When and why to request the screening for subtelomeric chromosome rearrangements. <i>European Journal of Human Genetics</i> 8 (Suppl 1):SP-054. |
| 123) <i>Data</i> | 2000 |
| 123) <i>Descrizione</i> | Le malattie genetiche con ritardo mentale |
| 124) <i>Data</i> | 2000 |
| 124) <i>Descrizione</i> | M. Andriolo, A. Romano, M. Elia, C. Romano, R. Pettinato (2000). Diagnosing delayed hypersensitivity reactions to anticonvulsant drugs: the role of the lymphocyte transformation test. <i>Epilepsia</i> 41 (Suppl Florence), 107. |
| 125) <i>Data</i> | 2000 |
| 125) <i>Descrizione</i> | M. Siragusa, C. Romano, N. Batticane, D. Batolo, C. Schepis . A new family with Papillon-Lefevre syndrome: effectiveness of etretinate treatment. <i>Cutis</i> 65:151-155 |
| 126) <i>Data</i> | 1999 |
| 126) <i>Descrizione</i> | A. Alberti, P. Pirrone, M. Elia, R.H. Waring, C. Romano . Sulphation deficit in "low-functioning" autistic children: a pilot study. <i>Biological Psychiatry</i> 46:420-424 |
| 127) <i>Data</i> | 1999 |
| 127) <i>Descrizione</i> | C. Romano, P. Pirrone, M. Siragusa, C. Schepis, V. Cavallari . An additional case of linear and whorled nevoid hypermelanosis associated with birth defects and mental retardation. <i>Pediatric Dermatology</i> 16:71-73. |
| 128) <i>Data</i> | 1999 |
| 128) <i>Descrizione</i> | C. Romano, R. Pettinato, L. Ragusa, C. Barone, A. Alberti, P. Failla (1999). Il ruolo dello zinco. <i>Rivista Italiana di Pediatria</i> 25: 768-770 |
| 129) <i>Data</i> | 1999 |
| 129) <i>Descrizione</i> | C. Schepis, A. Alberti, M. Siragusa, C. Romano . Progressive Cribiform and Zosteriform Hyperpigmentation: The Late-Onset Feature of Linear and Whorled Nevoid Hypermelanosis Associated with Congenital Neurological, Skeletal and Cutaneous Anomalies. <i>Dermatology</i> 199:72-73. |
| 130) <i>Data</i> | 1999 |
| 130) <i>Descrizione</i> | C. Schepis, D. Greco, C. Romano . Cardiofaciocutaneous (CFC) syndrome. <i>Australasian Journal of Dermatology</i> 40:111-113. |
| 131) <i>Data</i> | 1999 |
| 131) <i>Descrizione</i> | C. Schepis, D. Greco, M. Siragusa, C. Romano (1999). Epidermal nevus associated with Rubinstein-Taybi syndrome. <i>Abstracts Book, Joint Meeting Vth Congress of the European Society for Pediatric Dermatology & 3rd International Days on Pediatric Dermatology, 13-18 Settembre 1999, Roma</i> . |
| 132) <i>Data</i> | 1999 |
| 132) <i>Descrizione</i> | D.J. Marsh, J.B. Kum, K.L. Lunetta, M.J. Bennett, R.J. Gorlin, S.F. Ahmed, J. Bodurtha, C. Crowe, M.A. Curtis, M. Dasouki, T. Dunn, H. Feit, M.T. Geraghty, J.M. Graham Jr, S.V. Hodgson, A. Hunter, B.R. Korf, D. Manchester, S. Miesfeldt, V.A. Murday, K.L. Nathanson, M. Parisi, B. Pober, C. Romano, J.L. Tolmie, R. Trembath, R.M. Winter, E.H. Zackai, R.T. Zori, L.P. Weng, P.L. Dahia, C. Eng . PTEN mutation spectrum and genotype-phenotype correlations in Bannayan-Riley-Ruvalcaba syndrome suggest a single entity with Cowden syndrome. <i>Human Molecular Genetics</i> 8:1461-1472. |
| 133) <i>Data</i> | 1999 |

| | |
|-------------------------|--|
| 133) <i>Descrizione</i> | G.I. Baroncelli, M. Andreo, C. Barone, B. Boscherini, S. Corbi, A. Corrias, A. Crinò, C. De Sanctis, F. Massei, R. Pettinato, C. Proto, L. Ragusa, C. Romano, G. Saggese, G. Scirè, S. Spera (1999). Livelli di IGF-1 e osteocalcina in soggetti con sindrome di Down. Atti del XII Congresso Nazionale della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica, Taormina, 13-16 ottobre 1999, 147. |
| 134) <i>Data</i> | 1999 |
| 134) <i>Descrizione</i> | J. Ramunni, L. Ragusa, E. Arvat, L. Gianotti., B. Maccagno, R. Giordano, R. Pettinato, C. Barone, C. Romano, E. Ghigo . Young adults with Down's syndrome show increased corticotrope responsiveness to hCRH or hexarelin, a peptidyl GH secretagogue. Journal of Endocrinological Investigation 22 (Suppl. 10):57-58. |
| 135) <i>Data</i> | 1999 |
| 135) <i>Descrizione</i> | L. Villard, M.C. Bonino, F. Abidi, A. Ragusa, J. Belougne, A.M. Lossi, L. Seaver, J.P. Bonnefont, C. Romano, M. Fichera, D. Lacombe, A. Hanauer, N. Philip, C. Schwartz, M. Fontes. Evaluation of a mutation screening strategy for sporadic cases of ATR-X syndrome. Journal of Medical Genetics 36:183-186. |
| 136) <i>Data</i> | 1999 |
| 136) <i>Descrizione</i> | R. Pettinato, R. Giordano, L. Ragusa, S. Bellone, E. Arvat, C. Barone, C. Proto, C. Romano, E. Ghigo (1999). Risposta corticotropa e surrenalica a CRH ed Hexarelin in soggetti puberi con sindrome di Down. Atti del XII Congresso Nazionale della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica, Taormina, 13-16 ottobre 1999, 163 |
| 137) <i>Data</i> | 1999 |
| 137) <i>Descrizione</i> | S.M. Pueschel, C. Romano, P. Failla, C. Barone, R. Pettinato, A. Castellano Chiodo, D.L. Plumari. A prevalence study of celiac disease in persons with Down syndrome residing in the United States of America. Acta Paediatrica 88:953-956. |
| 138) <i>Data</i> | 1998 |
| 138) <i>Descrizione</i> | 14) M. Bonamico, C. Romano, P. Failla, G. Gemme, A. Rasore Quartino, A. Giannotti, M. Castro, F. Balli, M. Lecora, G. Guariso, O. Gabrielli, C. Catassi, R. Lazzari. L. Corvaglia, N. Ansaldo Balocco, S. De Virgiliis, M.S. Scotta, N. Rotolo, M. Baldassarre, R. Ferrari, L. Memo, L. Garavelli, F. Bascietto, S. Brusa, F. Fina, F. Colistro, E. Cipolletta, P. Mariani, F. Culasso (1998). Prevalence and clinical picture of coeliac disease in italian Down syndrome patients. Italian Journal of Gastroenterology and Hepatology 30 (Suppl. 1):A27. |
| 139) <i>Data</i> | 1998 |
| 139) <i>Descrizione</i> | C. Barone, R. Pettinato, A. Brunno, S. Cormaci, M. Cormaci, A. Castellano-Chiodo, D. Plumari, P. Failla, C. Romano (1998). Infezione da Helicobacter pylori in una popolazione di soggetti con S. di Down: dati preliminari. Rivista Italiana di Pediatria 24; Suppl. al N. 4, A145, 77 |
| 140) <i>Data</i> | 1998 |
| 140) <i>Descrizione</i> | C. Romano (1998). Review of the controversial medical therapies in Down's Syndrome. European Down's Syndrome Association Newsletter 10:4-6 |
| 141) <i>Data</i> | 1998 |
| 141) <i>Descrizione</i> | C. Romano, C. Barone, R. Pettinato, G. Belfiore, F. Elia, M.T. Amata, A. Costanzo, G. Amato, F. Santoro, M. Bianco, F. La Barbera, R. Russo (1998). Le terapie abilitative nel bambino con Sindrome di Down. Rivista Siciliana Materno Infantile 10 (2):42-46. |
| 142) <i>Data</i> | 1998 |
| 142) <i>Descrizione</i> | C. Romano, G. Miano, G. Cuccia, A.M. Colombo, S. Musumeci (1988). Approccio Informativo al bambino con Ritardo Mentale. Atti Pediatria Oggi: Ricerca e Clinica a confronto, Ancona 13-14 Maggio 1988, pag. 159 |
| 143) <i>Data</i> | 1998 |
| 143) <i>Descrizione</i> | C. Romano, P. Failla, R. Pettinato, C. Barone, A. Castellano Chiodo, D.L. Plumari (1998). Cow's milk protein intolerance and IgG antibodies to beta-lactoglobulin in Down's syndrome. Italian Journal of Gastroenterology and Hepatology 30 (Suppl. 1):A33. |
| 144) <i>Data</i> | 1998 |
| 144) <i>Descrizione</i> | C. Schepis, C. Barone, R. Pettinato, M. Siragusa, C. Romano (1998). Manifestazioni cutanee nel primo anno di vita in una popolazione con sindrome di Down. European Journal of Pediatric Dermatology 8;1:P4. |
| 145) <i>Data</i> | 1998 |
| 145) <i>Descrizione</i> | C. Schepis, C. Barone, R. Pettinato, M. Siragusa, C. Romano (1998). Skin lesions in children aged less than one year with Down syndrome. European Journal of Pediatric Dermatology 8:167-168. |
| 146) <i>Data</i> | 1998 |
| 146) <i>Descrizione</i> | C. Schepis, D. Greco, M. Siragusa, D. Batolo, C. Romano . An intriguing case of LEOPARD syndrome. Pediatric Dermatology 15:125-128. |

| | |
|-------------------------|---|
| 147) <i>Data</i> | 1998 |
| 147) <i>Descrizione</i> | C. Schepis, P. Failla, M. Siragusa, R. Palazzo, C. Romano . Failure of fluoxetine to modify the skin-picking behaviour of Prader- Willi syndrome. Australasian Journal of Dermatology 59:57-60. |
| 148) <i>Data</i> | 1998 |
| 148) <i>Descrizione</i> | D. Greco, E. Avola, C. Romano (1998). Treatment of Smith-Lemli-Opitz syndrome: case report. European Journal of Human Genetics 6; Suppl 1, P1044 |
| 149) <i>Data</i> | 1998 |
| 149) <i>Descrizione</i> | D. Greco, E. Avola, G. Corsello, C. Romano (1998). Treatment of Smith-Lemli-Opitz syndrome: 6-months follow-up. Book of Abstracts, International Conference on Prospects in the Treatment of Rare Diseases, 61. |
| 150) <i>Data</i> | 1998 |
| 150) <i>Descrizione</i> | D. Greco, G. Amato, C. Romano (1998). Sindrome di Smith-Lemli-Opitz ed ipoplasia della laringe: descrizione di un caso. Riassunti di comunicazioni e posters I° Congresso Nazionale S.I.G.U., 30 Settembre-3 Ottobre 1998, 183 |
| 151) <i>Data</i> | 1998 |
| 151) <i>Descrizione</i> | D. Greco, L. Ragusa, C. Romano (1998). Deficit di GH in un caso di sindrome di Niikawa-Kuroki. Rivista Italiana di Pediatria 24; Suppl. al N. 4, A120, 65 |
| 152) <i>Data</i> | 1998 |
| 152) <i>Descrizione</i> | D. Greco, L. Ragusa, C. Romano (1998). Treatment with recombinant human growth hormone in a girl with Prader-Willi syndrome and impairment of growth hormone secretion. Abstract Book, Third European Paediatric Congress, Madrid 24-26 April 1998, A143 |
| 153) <i>Data</i> | 1998 |
| 153) <i>Descrizione</i> | E. Avola, D. Greco, C. Romano (1998). Cisti ossea in soggetto con cromosoma 22 ad anello. Rivista Italiana di Pediatria 24; Suppl. al N. 4, A170, 89 |
| 154) <i>Data</i> | 1998 |
| 154) <i>Descrizione</i> | E. Avola, G. Amato, D. Greco, C. Romano (1998). C syndrome with laryngeal dysmorphism. European Journal of Human Genetics 6; Suppl 1, P1045 |
| 155) <i>Data</i> | 1998 |
| 155) <i>Descrizione</i> | L. Ragusa, A. Alberti, C. Proto, C. Barone, R. Pettinato, A. Rossodivita, F. Colabucci, C. Romano (1998). IGF-1 levels in prepubertal and pubertal children with Down syndrome. Hormone Research 50 (Suppl 3):A52, 145 |
| 156) <i>Data</i> | 1998 |
| 156) <i>Descrizione</i> | L. Ragusa, C. Proto, A. Alberti, C. Romano, A. Rossodivita, F. Colabucci (1998). IGF-1 Levels in Down Syndrome. Down Syndrome Research and Practice 5;3:123-125. |
| 157) <i>Data</i> | 1998 |
| 157) <i>Descrizione</i> | L. Ragusa, M. R. Valetto, C. Proto, A. Alberti, C. Romano, A. Rossodivita, G. Corneli, C. Baffoni, F. Lanfranchi, G. Aimaretti, F. Colabucci, E. Ghigo . IGF-1 levels in prepubertal and pubertal children with Down syndrome. Minerva Endocrinologica 23:31-36. |
| 158) <i>Data</i> | 1998 |
| 158) <i>Descrizione</i> | M. Fichera, C. Romano, L. Castiglia, P. Failla, C. Ruberto, S. Amata, D. Greco, C. Cardoso, M. Fontes, A. Ragusa . New mutations in XNP/ATR-X gene: a further contribution to genotype/phenotype relationship in ATR-X syndrome. Human Mutation, Mutation in Brief #176 Online, 12:214. |
| 159) <i>Data</i> | 1998 |
| 159) <i>Descrizione</i> | P. Failla, C. Barone, R. Pettinato, C. Romano (1998). IgG Antibodies to Beta-lactoglobulin and Cow's Milk Protein Intolerance in Down Syndrome. Down Syndrome Research and Practice 5;3:120-122. |
| 160) <i>Data</i> | 1998 |
| 160) <i>Descrizione</i> | P. Failla, R. Pettinato, C. Barone, C. Romano (1998). Incidence of Helicobacter Pylori Antibodies in Subjects with Down Syndrome. Down Syndrome Research and Practice 5;3:117-119. |
| 161) <i>Data</i> | 1998 |
| 161) <i>Descrizione</i> | Sviluppo di un protocollo innovativo per la diagnosi del ritardo mentale psicomotorio su base genetica |
| 162) <i>Data</i> | 1997 |
| 162) <i>Descrizione</i> | . Romano (1997). Review of the medical therapies in Down's syndrome. Abstracts Book, 6th World Congress on Down's Syndrome, Madrid 23rd-26th October 1997, 68. |
| 163) <i>Data</i> | 1997 |

| | |
|-------------------------|---|
| 163) <i>Descrizione</i> | 13) M. Fichera, C. Romano, L. Castiglia, P. Failla, C. Ruberto, S. Amata, D. Greco, M. Fontès, A. Ragusa (1997). ATR-X Syndrome in Two Italian Patients: Phenotypic and Molecular Findings. 4th International Symposium on Brain Dysfunction "Neurogenetic Disease: From Molecule to Patient", September 25-26, 1997, Troina, Abstract Book, 10 |
| 164) <i>Data</i> | 1997 |
| 164) <i>Descrizione</i> | C. Proto, L. Ragusa, A. Alberti, C. Romano, F. Colabucci (1997). Further data suggesting IGFBP-3 unreliability for the diagnosis of growth hormone deficiency in Down syndrome. <i>Developmental Brain Dysfunction</i> 10:15-19 |
| 165) <i>Data</i> | 1997 |
| 165) <i>Descrizione</i> | C. Romano, M. Fichera, P. Failla, L. Castiglia, D. Greco, A. Ragusa (1997). X-linked alpha-thalassemia/mental retardation (ATR-X) syndrome: report of the first two Italian patients. <i>Medizinische Genetik</i> 2:265:P2027 |
| 166) <i>Data</i> | 1997 |
| 166) <i>Descrizione</i> | C. Romano, R. Pettinato, C. Barone, G. Centamore, N. Batticane (1997). Effetti del trattamento con Pidotimod in soggetti con sindrome di Down ed inversione del rapporto CD4/CD8. <i>Atti del VII Congresso Nazionale di Immunologia ed Allergologia Pediatrica</i> , Riva del Garda (TN), 16-19 Aprile 1997, pag. 51. |
| 167) <i>Data</i> | 1997 |
| 167) <i>Descrizione</i> | C. Schepis, C. Barone, M. Siragusa, C. Romano Prevalence of atopic dermatitis in patients with Down syndrome: A clinical survey. <i>Journal of the American Academy of Dermatology</i> 36:1019-1021. |
| 168) <i>Data</i> | 1997 |
| 168) <i>Descrizione</i> | D. Greco, G. Azan, M. Elia, C. Romano (1997). Megacolon agangliare e miopia in un caso con sindrome di Niikawa-Kuroki. <i>Atti del XII Congresso Nazionale FISME</i> , Spoleto 12-14 Novembre, pag. 209. |
| 169) <i>Data</i> | 1997 |
| 169) <i>Descrizione</i> | L. Castiglia, M. Fichera, G. Rappazzo, C. Romano, P. Failla, J. Elion, R. Taramelli, A. Ragusa (1997). A molecular approach supported by computer analysis to detect cryptic chromosomal abnormalities in mental retardation syndromes. <i>Medizinische Genetik</i> 2:321:P4084 |
| 170) <i>Data</i> | 1997 |
| 170) <i>Descrizione</i> | M. Siragusa, C. Romano, V. Cavallari, C. Schepis Localized elastosis serpigiosa in a boy with Down syndrome. <i>Pediatric Dermatology</i> 14:3:244-246 |
| 171) <i>Data</i> | 1997 |
| 171) <i>Descrizione</i> | P. Failla, C. Barone, R. Pettinato, C. Romano (1997). IgG antibodies to beta-lactoglobulin and cow's milk protein intolerance in Down's syndrome. <i>Abstracts Book, 6th World Congress on Down's Syndrome</i> , Madrid 23rd-26th October 1997, 54 |
| 172) <i>Data</i> | 1997 |
| 172) <i>Descrizione</i> | P. Failla, C. Romano, C. Schepis . Hypomelanosis of Ito: A syndrome requiring a multisystem approach. <i>Australasian Journal of Dermatology</i> 38:65-70. |
| 173) <i>Data</i> | 1997 |
| 173) <i>Descrizione</i> | P. Failla, R. Pettinato, C. Barone, C. Romano (1997). Incidence of Helicobacter Pylori antibodies in subjects with Down's syndrome. <i>Abstracts Book, 6th World Congress on Down's Syndrome</i> , Madrid 23rd-26th October 1997, 271. |
| 174) <i>Data</i> | 1997 |
| 174) <i>Descrizione</i> | P. Failla, R. Pettinato, C. Romano (1997). Un caso di sindrome di Shwachman con ritardo mentale, iperbilirubinemia diretta e anomalie della colonna cervicale. <i>Atti del V Congresso Nazionale della Società Italiana di Gastroenterologia ed Epatologia Pediatrica</i> , Trieste, 2-4 Ottobre 1997, pag. 123. |
| 175) <i>Data</i> | 1997 |
| 175) <i>Descrizione</i> | R. M. Cento, L. Ragusa, C. Proto, A. Alberti, C. Romano, F. Colabucci, A. Lanzone (1997). Basal body temperature and endocrine pattern study in women with Down syndrome. <i>Journal of Endocrinological Investigation</i> 20, (Suppl. to no. 4), 85 |
| 176) <i>Data</i> | 1997 |
| 176) <i>Descrizione</i> | R. Pettinato, C. Barone, D. Plumari, P. Failla, A. Chiodo Castellano, C. Romano (1997). Infezione da Helicobacter Pylori in soggetti con sindrome di Down. <i>Atti del V Congresso Nazionale della Società Italiana di Gastroenterologia ed Epatologia Pediatrica</i> , Trieste, 2-4 Ottobre 1997, pag. 51. |
| 177) <i>Data</i> | 1997 |
| 177) <i>Descrizione</i> | S. Briault, R. Hill, A. Shrimpton, D. Zhu, M. Till, N. Ronce, P. Margaritte-Jeannin, M. Baraitser, H. Middleton-Price, S. Malcom, E. Thompson, J. Hoo, G. Wilson, C. Romano, A. Guichet, M. Pembrey, M. Fontes, A. Poustka, C. Moraine A gene for FG syndrome maps in the Xq12-q21.31 region. <i>American Journal of Medical Genetics</i> 73:87-90. |

| | |
|-------------------------|---|
| 178) <i>Data</i> | 1996 |
| 178) <i>Descrizione</i> | 11) P. Balestrazzi, M.E. Lorenzetti, M. Sigorini, G. Lama, G. Avino, L.N. Rossi, C. Zanolini, T. Perniola, L. Margari, F. Panizon, M. Rabusin, L. Pavone, M. Ruggieri, R. Micheli, F. Gitti, E. Cacciari, R. Bergamaschi, B. Boscherini, C. Galasso, E. Franzoni, M.R. Migliore, A. Giannotti, M.C. Digilio, E. Bonioli, C. Bellini, C. Martini, S. Savasta, O. Gabrielli, C. Pellegrini, G. Iwaneiko, G. Gennari, G. Lanzi, C.A. Zambrino, G. Banchini, L. Garavelli, P. Strisciuglio, C. Romano, L. Zelante, A. Pasquinelli, A. Da Pelo, G.C. Biasini, G.P. Casadei, L. Comellini, A. Tozzola, F. Bassanetti, G. Busti, P. Scorza, C. Ciatto, R. Pallotta (1996). The italian pilot project of the NF register. Sixth European Neurofibromatosis Meeting, September 6-7, Rotterdam, Abstract Book, 246. |
| 179) <i>Data</i> | 1996 |
| 179) <i>Descrizione</i> | C. Romano (1996). Le terapie: falsi miti e realistiche potenzialità per un miglioramento della qualità di vita nel portatore di sindrome di Down. Atti del Convegno "Dal mongolismo alla sindrome di Down: è cambiato solo il nome?", Mestre, 11 Maggio 1996, pag. 14-22 |
| 180) <i>Data</i> | 1996 |
| 180) <i>Descrizione</i> | C. Romano (1996). The clinical workup in Down syndrome: a proposal for a better care. <i>Developmental Brain Dysfunction</i> 9:53-58. |
| 181) <i>Data</i> | 1996 |
| 181) <i>Descrizione</i> | C. Schepis, C. Romano. Cutaneous findings in the mentally retarded. <i>International Journal of Dermatology</i> 35:317-322 |
| 182) <i>Data</i> | 1996 |
| 182) <i>Descrizione</i> | C. Schepis, D. Greco, M. Siragusa, C. Romano. Lesch-Nyhan syndrome. <i>Pediatric Dermatology</i> 13:169-170. |
| 183) <i>Data</i> | 1996 |
| 183) <i>Descrizione</i> | C. Schepis, M. Siragusa, R. Palazzo, D. Batolo, C. Romano : Milia-like idiopathic calcinosis cutis: an unusual dermatosis associated with Down syndrome. <i>British Journal of Dermatology</i> 134:143-146. |
| 184) <i>Data</i> | 1996 |
| 184) <i>Descrizione</i> | L. Ragusa, A. Alberti, C. Proto, C. Romano (1996). Recombinant human growth hormone treatment in Down syndrome: the Troina experience. <i>Developmental Brain Dysfunction</i> 9:158-164. |
| 185) <i>Data</i> | 1996 |
| 185) <i>Descrizione</i> | L. Ragusa, A. Alberti, C. Romano, C. Proto, J. Bellone, F. Colabucci, B. P. Imbimbo, E. Ghigo (1996). Growth hormone releasing activity of hexarelin in Down syndrome. <i>Developmental Brain Dysfunction</i> 9:133-137. |
| 186) <i>Data</i> | 1996 |
| 186) <i>Descrizione</i> | L. Ragusa, A. Alberti, C. Romano, M.R. Valetto, G. Aimaretti, C. Proto, B.P. Imbimbo, R. Deghenghi, F. Colabucci, E. Ghigo (1996). Effect of Hexarelin on Growth Hormone Secretion in Down Syndrome. <i>Developmental Brain Dysfunction</i> 9:204-210 |
| 187) <i>Data</i> | 1996 |
| 187) <i>Descrizione</i> | Le sindromi con anomalie congenite multiple e ritardo mentale |
| 188) <i>Data</i> | 1996 |
| 188) <i>Descrizione</i> | M. Elia, S.A. Musumeci, R. Ferri, D. Greco, C. Romano, S. Del Gracco, M.C. Stefanini . Saethre-Chotzen syndrome: a clinical, EEG and neuroradiological study. <i>Child's Nervous System</i> 12:699-704. |
| 189) <i>Data</i> | 1996 |
| 189) <i>Descrizione</i> | M. R. Valetto, E. Arvat, L. Gianotti, G. Aimaretti, J. Ramunni, L. Ragusa, C. Romano, M. Cappa, F. Colabucci, E. Ghigo (1996). Age-related variations of cholinergic influence on GH secretion in Down syndrome. <i>Italian Journal of Anatomy and Embriology</i> 101 (Suppl. 1):210-211. |
| 190) <i>Data</i> | 1996 |
| 190) <i>Descrizione</i> | M. Siragusa, C. Romano, C. Schepis (1996). Elastosis perforans serpiginosa, localizzata, in un soggetto con trisomia 21. 71° Congresso Nazionale S.I.D.E.V., Rimini, 11-15 Giugno, pag.504 |
| 191) <i>Data</i> | 1996 |
| 191) <i>Descrizione</i> | P. Failla, C. Ruberto, C. Romano, S. Amata, R. Pettinato, M. Lombardo, C. Barone, M.C. Pagano, F. Colabucci, A. Ragusa (1996). HLA molecular typing in subjects with Down syndrome and Celiac disease. <i>Biomedicina '96: Meeting on Molecular Medicine</i> , 29-30 Novembre., Montecatini Terme (PT), pag. 37. |
| 192) <i>Data</i> | 1996 |
| 192) <i>Descrizione</i> | P. Failla, C. Ruberto, M.C. Pagano, M. Lombardo, G. Bottaro, B. Perichon, R. Krishnamoorthy, C. Romano, A. Ragusa. Celiac Disease in Down's Syndrome with HLA Serological and Molecular Studies. <i>Journal of Pediatric Gastroenterology and Nutrition</i> 23:303-306 |

| | |
|-------------------------|---|
| 193) <i>Data</i> | 1996 |
| 193) <i>Descrizione</i> | R. Ferri, L. Ragusa, A. Alberti, M. Elia, S. A. Musumeci, S. Del Gracco, C. Romano, M. C. Stefanini (1996). Growth hormone and sleep in Down syndrome. <i>Developmental Brain Dysfunction</i> 9:114-120. |
| 194) <i>Data</i> | 1996 |
| 194) <i>Descrizione</i> | R. M. Cento, L. Ragusa, C. Proto, A. Alberti, C. Romano, G. Boemi, F. Colabucci, A. Lanzone: Basal body temperature curves and endocrine pattern of menstrual cycles in Down syndrome. <i>Gynecological Endocrinology</i> 10:133-137 |
| 195) <i>Data</i> | 1996 |
| 195) <i>Descrizione</i> | S. M. Pueschel, C. Romano (1996). Foreword. <i>Developmental Brain Dysfunction</i> 9:51-52. |
| 196) <i>Data</i> | 1995 |
| 196) <i>Descrizione</i> | M. Elia, S.A. Musumeci, R. Ferri, D. Greco, C. Romano, S. Del Gracco, M.C. Stefanini (1995). The Saethre-Chotzen syndrome: a Clinical, EEG and Neuroradiological study. <i>Craniosynostosis 95: Consensus Conference on Pediatric Neurosurgery, Rome, May 3-6, Abstract Book.</i> , 124 |
| 197) <i>Data</i> | 1995 |
| 197) <i>Descrizione</i> | 10) R.M. Cento, L. Ragusa, C. Proto, A. Alberti, C. Romano, F. Colabucci, A. Lanzone (1995). A study of the menstrual cycles in women with down syndrome: basal body temperature curves and hormonal assay. <i>Contraception Fertilit  Sexualit , OC.274, 15th World Congress on Fertility and Sterility, Montpellier, France, September 17-22</i> |
| 198) <i>Data</i> | 1995 |
| 198) <i>Descrizione</i> | 3) P. Balestrazzi, G. Avino, G. Banchini, P. Banin, M. Baroni, F. Bassanetti, L. Benso, R. Bergamaschi, G. Biasini, B. Boscherini, G. Busti, G.P. Casadei, M.T. Cecchi, C. Ciatto, L. Comellini, C.A. Defanti, A. Da Pelo, M.C. Digilio, L. Fera, E. Franzoni, O. Gabrielli, L. Garavelli, C. Galasso, G. Gennari, A. Giannotti, F. Gitti, G. Iwaneiko, G. Lama, G. Lani, M. E. Lorenzetti, L. Margari, C. Martini, P. P. Mastroiacovo, R. Micheli, M. R. Migliore, L. Mazzanti, R. Pallotta, F. Panizon, A. Pasquinelli, L. Pavone, T. Perniola, C. Pellegrini, M. Rabusin, C. Romano, L. N. Rossi, M. Ruggieri, S. Savasta, A. Segr , A. Simonati, P. Scorza, A. Tozzola, S. Vannelli, C. Vullo, C. A. Zambrino, G. Zampino, C. Zanolini, L. Zelante (1995). L'attivit  del gruppo italiano di studio della neurofibromatosi. <i>Rivista Italiana di Pediatria</i> 21: (Suppl. al N. 4): 163-164. |
| 199) <i>Data</i> | 1995 |
| 199) <i>Descrizione</i> | Approccio Multidisciplinare alla sindrome di Down |
| 200) <i>Data</i> | 1995 |
| 200) <i>Descrizione</i> | C. Proto, L. Ragusa, A. Alberti, C. Romano, F. Colabucci (1995). Further data suggesting IGFBP-3 unreliability for GH deficiency diagnosis in Down Syndrome. <i>International Symposium GH-Deficiency in Adults: Present Status and Future Perspectives, Napoli, 14-16 Dicembre 1995, P10.</i> |
| 201) <i>Data</i> | 1995 |
| 201) <i>Descrizione</i> | C. Romano (1995). Protocolli di follow-up della persona Down. L'esperienza del Gruppo di Genetica Clinica della S.I.P. In: <i>Aggiornamenti sulla Trisomia 21. Atti del 1° Congresso Internazionale. Torino 10-12 marzo 1994. Centro Scientifico Editore, Torino. Pag. 27-34.</i> |
| 202) <i>Data</i> | 1995 |
| 202) <i>Descrizione</i> | C. Schepis, M. Siragusa, D. Greco, C. Romano (1995). Sindrome di Lesch-Nyhan: un caso. <i>SIDEV, 70° Congresso Nazionale, Santa Margherita di Pula-Cagliari 7-10 Giugno 1995, pag. 266.</i> |
| 203) <i>Data</i> | 1995 |
| 203) <i>Descrizione</i> | D. Greco, E. Avola, P. Failla, R. Pettinato, C. Barone, F. Colabucci, C. Romano (1995). Incidence of Craniosynostosis in mentally retarded people: a clinical survey. <i>Craniosynostosis 95: Consensus Conference on Pediatric Neurosurgery, Rome, May 3-6, Abstract Book, 36.</i> |
| 204) <i>Data</i> | 1995 |
| 204) <i>Descrizione</i> | Determinazione di riarrangiamenti cromosomicisubtelomerici in soggetti con ritardo mentale da cause sconosciute |
| 205) <i>Data</i> | 1995 |
| 205) <i>Descrizione</i> | F. Colabucci, S. Orviati, C. Candian, C. Romano, D. Greco (1995). An auxologic survey in the Province of Enna: Design and Methods. <i>Acta Medica Auxologica</i> 27: 5-16. |
| 206) <i>Data</i> | 1995 |
| 206) <i>Descrizione</i> | L. Ragusa, A. Alberti, G. Aimaretti, C. Proto, C. Romano, A. Rossodivita, J. Bellone, M. R. Valetto, B. P. Imbimbo, F. Colabucci (1995). GH-Secretory capacity of Hexarelin in patients with Down's Syndrome. <i>Journal of Endocrinological Investigation</i> 18 (Suppl. to no. 5), 56. |
| 207) <i>Data</i> | 1995 |

| | |
|-------------------------|---|
| 207) <i>Descrizione</i> | L. Ragusa, C. Proto, A. Alberti, C. Romano, A. Rossodivita, F. Colabucci (1995). Age-related IGF-1 plasma levels in patients with Down syndrome. International Symposium GH-Deficiency in Adults: Present Status and Future Perspectives, Napoli, 14-16 Dicembre 1995, P29 |
| 208) <i>Data</i> | 1995 |
| 208) <i>Descrizione</i> | M. Elia, R. Di Lello, C. Romano, C. Schepis . A case of FG syndrome with gingival hyperplasia and keloids. Pediatric Dermatology Vol. 12 No. 4, 387-389. |
| 209) <i>Data</i> | 1995 |
| 209) <i>Descrizione</i> | P. Balestrazzi, G. Avino, G. Banchini, P. Banin, M. Baroni, F. Bassanetti, L. Benso, R. Bergamaschi, G. Biasini, B. Boscherini, G. Busti, G. P. Casadei, M. T. Cecchi, C. Ciatto, L. Comellini, C. A. De Fanti, A. Da Pelo, M. C. Digilio, F. Fera, E. Franzoni, O. Gabrielli, L. Garavelli, C. Galasso, G. Gennari, A. Giannotti, F. Gitti, G. Iwanejko, G. Lama, G. Lanzi, M. E. Lorenzetti, L. Margari, C. Martini, P. P. Mastroiacovo, R. Micheli, M. R. Migliore, L. Mazzanti, A. Pasquinelli, R. Pallotta, F. Panizon, L. Pavone, C. Pellegrini, T. Perniola, M. Rabusin, C. Romano, L. N. Rossi, M. Ruggieri, A. Segrè, A. Simonati, S. Savasta, P. Scorza, A. Tozzola, S. Vannelli, C. Vullo, C. A. Zambrino, G. Zampino, C. Zanolini, L. Zelante (1995). Protocollo assistenziale di minima della neurofibromatosi tipo 1 (NF1). Rivista Italiana di Pediatria 21:253-257. |
| 210) <i>Data</i> | 1995 |
| 210) <i>Descrizione</i> | P. Balestrazzi, G. Avino, G. Banchini, P. Banin, M. Baroni, F. Bassanetti, L. Benso, R. Bergamaschi, G. Biasini, B. Boscherini, G. Busti, G. P. Casadei, M. T. Cecchi, C. Ciatto, L. Comellini, C. A. De Fanti, A. Da Pelo, M. C. Digilio, L. Fera, E. Franzoni, O. Gabrielli, L. Garavelli, C. Galasso, G. Gennari, A. Giannotti, F. Gitti, G. Iwanejko, G. Lama, M. E. Lorenzetti, L. Margari, C. Martini, P. P. Mastroiacovo, R. Micheli, M. R. Migliore, L. Mazzanti, A. Pasquinelli, R. Pallotta, L. Pavone, T. Perniola, C. Pellegrini, C. Romano, M. Ruggieri, A. Segrè, A. Simonati, S. Savasta, P. Scorza, A. Tozzola, S. Vannelli, C. Vullo, G. Zampino, L. Zelante (1995). Protocollo assistenziale di minima della Neurofibromatosi tipo 1 (NF1). Giornale di Neuropsichiatria dell'Età Evolutiva 15,2:143-148. |
| 211) <i>Data</i> | 1995 |
| 211) <i>Descrizione</i> | R. M. Cento, L. Ragusa, A. Alberti, C. Proto, C. Romano, F. Colabucci, A. Lanzone (1995). Gonadotropin and steroid evaluation in a group of women with Down syndrome. Journal of Endocrinological Investigation 18, (Suppl. to no. 5), 33. |
| 212) <i>Data</i> | 1995 |
| 212) <i>Descrizione</i> | S. A. Musumeci, R. Ferri, M. Elia, C. Scuderi, C. Romano, A. Castano, S. Del Gracco, M. C. Stefanini, G. F. Ayala (1995). Three Sisters with Mental Retardation and Epilepsy Associated with Peculiar Malformative Features. Epilepsia 36 (suppl 3) S2-3. |
| 213) <i>Data</i> | 1995 |
| 213) <i>Descrizione</i> | S.A. Musumeci, M. Elia, R. Ferri, C. Romano, C. Scuderi, S. Del Gracco . A further family with epilepsy, dementia and yellow teeth: the Kohlschütter syndrome. Brain & Development 17:133-138. |
| 214) <i>Data</i> | 1994 |
| 214) <i>Descrizione</i> | 5) L. Ragusa, A. Alberti, C. Romano, C. Proto, R. Ferri, J. Bellone, G. Aimaretti, F. Colabucci, B. P. Imbimbo, E. Ghigo (1994). GH secretory capacity of Hexarelin in patients with Down's syndrome. International Symposium on Growth Hormone Secretagogues, December 8-11, 1994, St. Petersburg Beach, Florida, Abstract Book, pg. 42. |
| 215) <i>Data</i> | 1994 |
| 215) <i>Descrizione</i> | C. Proto, L. Ragusa, A. Alberti, C. Romano, F. Colabucci (1994). Further Data Suggesting IGFBP-3 Unreliability for GH Deficiency Diagnosis in Down's Syndrome. Developmental Brain Dysfunction 7:261-262. |
| 216) <i>Data</i> | 1994 |
| 216) <i>Descrizione</i> | C. Proto, L. Ragusa, A. Alberti, C. Romano, F. Colabucci (1994). IGFBP-3 unreliability for GH deficiency diagnosis in Down's Syndrome. Humanbiologia Budapestinensis 24:P-10 |
| 217) <i>Data</i> | 1994 |
| 217) <i>Descrizione</i> | C. Proto, L. Ragusa, A. Alberti, C. Romano, F. Colabucci . IGFBP-3 unreliability for GH deficiency diagnosis in Down's Syndrome. Humanbiologia Budapestinensis 25:87-89 |
| 218) <i>Data</i> | 1994 |
| 218) <i>Descrizione</i> | C. Romano (1994). La sindrome di Down: linee guida per la diagnosi, l'assistenza ed il follow-up. In "Linee guida assistenziali nel bambino con patologia malformativa", edito dal Gruppo di Studio di Genetica Clinica della Società Italiana di Pediatria. Parma, 91-101. |
| 219) <i>Data</i> | 1994 |
| 219) <i>Descrizione</i> | C. Romano (1994). The Clinical Work-up in Down's Syndrome. Developmental Brain Dysfunction 7:255-256 |
| 220) <i>Data</i> | 1994 |

| | |
|-------------------------|--|
| 220) <i>Descrizione</i> | C. Romano, M. Baraitser, E. Thompson . A clinical follow-up of British patients with FG syndrome. <i>Clinical Dysmorphology</i> 3:104-114. |
| 221) <i>Data</i> | 1994 |
| 221) <i>Descrizione</i> | C. Schepis, M. Siragusa, R. Palazzo, D. Batolo, C. Romano . Perforating Milia-like Idiopathic Calcinosis Cutis and Periorbital Syringomas in a Girl With Down Syndrome. <i>Pediatric Dermatology</i> 11;3:258-260. |
| 222) <i>Data</i> | 1994 |
| 222) <i>Descrizione</i> | C. Schepis, P. Failla, M. Siragusa, C. Romano). Skin-Picking: the best cutaneous feature in the recognition of Prader-Willi syndrome. <i>International Journal of Dermatology</i> 33;12:866-867. |
| 223) <i>Data</i> | 1994 |
| 223) <i>Descrizione</i> | D. Greco, P. Failla, R. Pettinato, C. Romano, F. Colabucci (1994). La terapia dell'Epatite cronica B con interferone in soggetti con ritardo mentale. Comunicazione orale al 3° Congresso Internazionale su "La prevenzione delle epatiti virali e dell'epatocarcinoma: vaccini ed immunomodulanti alle soglie del 2000". Capri, 21-22 Ottobre |
| 224) <i>Data</i> | 1994 |
| 224) <i>Descrizione</i> | F. Colabucci, S. Orviati, C. Candian, C. Romano, D. Greco (1994). Height, Weight and BMI in Europe: is there any difference? <i>Humanbiologia Budapestinensis</i> 24:S-44 |
| 225) <i>Data</i> | 1994 |
| 225) <i>Descrizione</i> | F. Colabucci, S. Orviati, C. Candian, C. Romano, D. Greco (1994). Height, Weight and BMI in Europe: is there any difference? <i>Humanbiologia Budapestinensis</i> 25:255-259 |
| 226) <i>Data</i> | 1994 |
| 226) <i>Descrizione</i> | L. Ragusa, A. Alberti, C. Romano, C. Proto, J. Bellone, F. Colabucci, B.P. Imbimbo, E. Ghigo (1994). Growth Hormone Releasing Activity of Hexarelin in Down's Syndrome. <i>Developmental Brain Dysfunction</i> 7:262. |
| 227) <i>Data</i> | 1994 |
| 227) <i>Descrizione</i> | L. Ragusa, C. Proto, A. Alberti, C. Romano (1994). Age-related IGF-1 blood levels in patients with Down's Syndrome. <i>Growth Regulation</i> 4;Suppl 1:138 |
| 228) <i>Data</i> | 1994 |
| 228) <i>Descrizione</i> | L. Ragusa, C. Proto, A. Alberti, C. Romano (1994). Age-related IGF-1 blood levels in patients with Down's Syndrome. <i>Growth Regulation</i> 4;Suppl 1:138 |
| 229) <i>Data</i> | 1994 |
| 229) <i>Descrizione</i> | P. Failla, A. Ragusa, C. Ruberto, M. Lombardo, M.C. Pagano, C. Romano (1994). Sindrome di Down e Malattia Celiaca: Studio Sierologico e Molecolare del Complesso Maggiore di Istocompatibilità. III Convegno Patologie da Alimentazione e Nutrizione, Abstracts Book, 91 |
| 230) <i>Data</i> | 1994 |
| 230) <i>Descrizione</i> | R. Ferri, L. Ragusa, A. Alberti, M. Elia, S.A. Musumeci, S. Del Gracco, C. Romano, M.C. Stefanini (1994). Growth Hormone and Sleep in Down's Syndrome. <i>Developmental Brain Dysfunction</i> 7:262 |
| 231) <i>Data</i> | 1993 |
| 231) <i>Descrizione</i> | L. Ragusa, R. Scifo, A. Alberti, C. Proto, C. Romano (1993). A Study of the Hypothalamus-Hypophysis-Thyroid Axis in Twelve Autistic Children. <i>Developmental Brain Dysfunction</i> 6:360 |
| 232) <i>Data</i> | 1993 |
| 232) <i>Descrizione</i> | R. Ferri, L. Ragusa, A. Alberti, M. Elia, S.A. Musumeci, C. Romano, P. Bergonzi (1993). Ormone della Crescita (GH) e Sonno nella Sindrome di Down. Abstract Book del III Congresso Nazionale A.I.M.S., Roma, 4-6 Ottobre 1993, pag. 95 |
| 233) <i>Data</i> | 1992 |
| 233) <i>Descrizione</i> | L. Ragusa, A. Alberti, C. Proto, C. Romano, F. Colabucci (1992). Preliminary Results after 1 Year of hGH Treatment in 4 Subjects with Down Syndrome. International conference on Growth Hormone Treatment in Down syndrome, October 10-11 1992, New York City, Abstracts, pg. |
| 234) <i>Data</i> | 1992 |
| 234) <i>Descrizione</i> | A. Alberti, G. Cuccia, P. Failla, D. Greco, L. Ragusa, C. Romano (1992). Incidenza di anemia ipocromica sideropenica in una popolazione di soggetti con ritardo mentale istituzionalizzati. <i>Quaderni Oasi</i> , Vol. XVIII, 24-29 |
| 235) <i>Data</i> | 1992 |
| 235) <i>Descrizione</i> | A. Romano, G. Cuccia, N. Batticane, A. Castellano, R. Ferri, C. Romano (1992). Profilo Clinico-Immunologico di soggetti con ritardo mentale istituzionalizzati. <i>Atti Giornate Internazionali di Allergologia</i> , Roma, 1-3 Ottobre 1992, pag. 111 |

| | |
|-------------------------|---|
| 236) <i>Data</i> | 1992 |
| 236) <i>Descrizione</i> | C. Proto, L. Ragusa, A. Alberti, C. Romano, M.R. Agliozzo, F. Colabucci (1992). Comparison between Two RIA Methods for IGF-1 Evaluation. <i>Journal of Endocrinological Investigation</i> 15(Suppl. 4):78. |
| 237) <i>Data</i> | 1992 |
| 237) <i>Descrizione</i> | C. Romano, M. Elia, C. Schepis . Alopecia universalis, mental retardation and microcephaly: case report. <i>European Journal of Pediatric Dermatology</i> 2:29-32. |
| 238) <i>Data</i> | 1992 |
| 238) <i>Descrizione</i> | D. Greco, A. Sciacca, A. Alberti, P. Failla, G. Cuccia, L. Ragusa, C. Romano (1992). Profilassi dell'Epatite B: una review. <i>Quaderni Oasi</i> , Vol. XVIII, 13-22 |
| 239) <i>Data</i> | 1992 |
| 239) <i>Descrizione</i> | D. Greco, L. Ragusa, P. Failla, A. Alberti, G. Cuccia, M. Elia, C. Romano, F. Colabucci (1992). A case of Oral-Facial-Digital Syndrome type II (Mohr syndrome) with unusual manifestations. XIV Maratona di Dismorfologia Clinica, Roma, 13 Marzo 1992. |
| 240) <i>Data</i> | 1992 |
| 240) <i>Descrizione</i> | G. Cuccia, L. Ragusa, A. Alberti, D. Greco, P. Failla, C. Romano, G. Belfiore (1992). Cromosoma 18 ad anello: un caso clinico. <i>Quaderni Oasi</i> , Vol. XVIII, 53-60 |
| 241) <i>Data</i> | 1992 |
| 241) <i>Descrizione</i> | L. Ragusa, A. Alberti, C. Proto, P. Failla, D. Greco, G. Cuccia, C. Romano, F. Colabucci (1992). Growth Hormone Study with Pharmacological Stimulation Tests and Integrated Concentration of GH Levels in a Group of Subjects with Down Syndrome. <i>Journal of Endocrinological Investigation</i> 15(Suppl. 4):69. |
| 242) <i>Data</i> | 1992 |
| 242) <i>Descrizione</i> | L. Ragusa, C. Romano, P. Failla, C. Proto, F. Colabucci. Growth Hormone Subnormality in Down Syndrome. <i>American Journal of Medical Genetics</i> 43:894-895. |
| 243) <i>Data</i> | 1991 |
| 243) <i>Descrizione</i> | 4) S. Musumeci, C. Romano, E. Panizza, A. Cravotta, A. D'Agata (1991). Ittiosi e Malattia d'Accumulo di Grassi neutri: una sindrome in cerca di identità. <i>Atti del 3° Simposio Internazionale di Dermatologia Pediatrica</i> , 14-17 Settembre 1988, Mazara del Vallo (Trapani), Eds. D. Cerimele, G. Fabrizi, F. Serri, Casa Editrice L'Antologia, Napoli, 343-352. |
| 244) <i>Data</i> | 1991 |
| 244) <i>Descrizione</i> | C. Romano (1991). Prevenzione, individuazione e cura delle patologie specifiche associate alla sindrome di Down. <i>Rivista Pediatrica Siciliana</i> , XLVI, 3-4, 457-461 |
| 245) <i>Data</i> | 1991 |
| 245) <i>Descrizione</i> | C. Romano, P. Failla, C. Amato, D. Greco, G. Cuccia, S. Cormaci, G. Belfiore (1991). La TAC cerebrale nel protocollo clinico della Sindrome di Down: valutazioni preliminari su 21 pazienti. <i>Rivista Pediatrica Siciliana</i> , XLVI, 3-4, 490-491 |
| 246) <i>Data</i> | 1991 |
| 246) <i>Descrizione</i> | C. Romano, R. M. Ragusa, F. Scillato, D. Greco, G. Amato, C. Barletta . Phenotypic and Phoniatic Findings in Mosaic Cri du Chat Syndrome. <i>American Journal of Medical Genetics</i> 39:391-395. |
| 247) <i>Data</i> | 1991 |
| 247) <i>Descrizione</i> | C. Schepis, R. Palazzo, C. Romano, G. Fabrizi (1991). Alopecia totale e Ritardo Mentale: 2 casi con differente diagnosi. <i>Atti del 4° Simposio Internazionale Dermatologia Pediatrica</i> , Selinunte (Trapani), 25-28 Settembre 1991, pag. 1-5 |
| 248) <i>Data</i> | 1991 |
| 248) <i>Descrizione</i> | D. Greco, S. Leonardi, A. Sciacca, C. Romano, S. Musumeci (1991). Vaccinazione contro l'epatite B a DNA ricombinante: confronto della via intradermica vs intramuscolare in soggetti con ritardo mentale. <i>Atti "Milano Pediatria Preventiva 3"</i> , Milano, 6-9 Febbraio 1991 |
| 249) <i>Data</i> | 1991 |
| 249) <i>Descrizione</i> | F. Colabucci, S. Orviati, C. Romano, D. Greco, L. Calcagno, V. Coco, L. Giannazzo (1991). Età al menarca: studio retrospettivo e prospettivo in una popolazione di donne della provincia di Enna. <i>Atti 8° Congresso Nazionale S.I.E.D.P.</i> , Verona 20-21 Settembre 1991, pag. 122. |
| 250) <i>Data</i> | 1991 |
| 250) <i>Descrizione</i> | G. Cuccia, A. Romano, A. Alberti, C. Romano, D. Greco, P. Failla (1991). Food allergy and autism. <i>Brain Dysfunction</i> , 4/04:198. |
| 251) <i>Data</i> | 1991 |

| | |
|-------------------------|---|
| 251) <i>Descrizione</i> | G. Cuccia, N. Batticane, A. Castellano, R. Ferri, C. Romano (1991). Profilo clinico-immunologico di soggetti con ritardo mentale istituzionalizzati. Quaderni Oasi, Vol. XVII, 9-20 |
| 252) <i>Data</i> | 1991 |
| 252) <i>Descrizione</i> | L. Ragusa, C. Romano, P. Failla, C. Proto, F. Colabucci (1991). Ritardo di crescita nella S.D.: Valutazione del GH con test dinamici e concentrazione media delle 24 H. Atti dell'8° Congresso Nazionale S.I.E.D.P., Verona, 20-21 Settembre 1991, pag. 131 |
| 253) <i>Data</i> | 1991 |
| 253) <i>Descrizione</i> | P. Failla, F. Colabucci, D. Greco, A. Alberti, G. Cuccia, L. Ragusa, C. Romano (1991). Mental retardation, small stature, congenital cataract, and cerebral malformation in two sibs. XIII Maratona di Dismorfologia Clinica, Roma, 8 Novembre 1991. |
| 254) <i>Data</i> | 1991 |
| 254) <i>Descrizione</i> | V. Romano, G. Mascali, V. Chiavetta, R. M. Ragusa, C. Barletta, C. Romano, F. Mollica, T. Mattina, A. Gross, W.T. Brown, C.S. Dobkin, C. Ferrando. RFLP Analysis in 5 Sicilian Families With the Fragile-X Syndrome. American Journal of Medical Genetics 38:347-348. |
| 255) <i>Data</i> | 1990 |
| 255) <i>Descrizione</i> | C. Romano, A. Tinè, G. Fazio, R. Rizzo, R. M. Colognola, G. Sorge, P. Bergonzi, L. Pavone (1. Seizures in Patients with Trisomy 21. American Journal of Medical Genetics Supplement 7:298-300. |
| 256) <i>Data</i> | 1990 |
| 256) <i>Descrizione</i> | C. Romano, C. Barletta, S. Buono, R. Ferri, R.M. Ragusa, P. Bergonzi. Low-count Fragile-X subjects in Fragile-X-Positive Pedigrees: A Clinical and Genetic Study of Two Families. Brain Dysfunction 3:38-44 |
| 257) <i>Data</i> | 1990 |
| 257) <i>Descrizione</i> | C. Romano, P. Failla, D. Greco, L. Ragusa, G. Bottaro, R. Patanè (1990). Coesistenza di malattia celiaca, epatite cronica di tipo B ed ipotiroidismo in un paziente con sindrome di Down. Atti del Convegno Internazionale: La Malattia Celiaca: Attualità e prospettive, Roma, 24 Novembre 1990, 53 |
| 258) <i>Data</i> | 1990 |
| 258) <i>Descrizione</i> | C. Romano, R. M. Ragusa, D. Greco, I. La Mantia, C. Barletta (1990). Osservazioni Cliniche e Foniatiche nella Sindrome del Cri du Chat con Mosaicismo Cromosomico. Abstract Book del XXIV Congresso Nazionale della Società Italiana di Foniatria e Logopedia, Catania 27-29 Aprile 1990, pag. 110. |
| 259) <i>Data</i> | 1990 |
| 259) <i>Descrizione</i> | N. Batticane, M.C. Morale, C. Romano, N. Cutuli, B. Marchetti. Brain dysfunction and the immune system: lymphocyte's beta-adrenergic receptor in Down syndrome. Pharmacological Research Vol. 22, Suppl. 1, 49-50. |
| 260) <i>Data</i> | 1990 |
| 260) <i>Descrizione</i> | N.C.P. Cross, R. De Franchis, G. Sebastio, C. Dazzo, D.R. Tolan, C. Gregori, M. Odievre, M. Vidailhet, V. Romano, G. Mascali, C. Romano, S. Musumeci, B. Steinmann, R. Gitzelmann, T.M. Cox . Molecular analysis of aldolase B genes in hereditary fructose intolerance. Lancet |
| 261) <i>Data</i> | 1990 |
| 261) <i>Descrizione</i> | P. Failla, C. Romano (1990). La patologia gastroenterologica in soggetti istituzionalizzati affetti da ritardo mentale. Quaderni Oasi, Vol. XVI, 167-174. |
| 262) <i>Data</i> | 1990 |
| 262) <i>Descrizione</i> | P. Failla, G. Bottaro, C. Romano, R. Patanè (1990). Malattia celiaca ed anticorpi antigliadina nei soggetti con sindrome di Down. Rivista Italiana di Pediatria 16/4, 180 |
| 263) <i>Data</i> | 1990 |
| 263) <i>Descrizione</i> | S. Leonardi, D. Greco, A. Sciacca, C. Romano, S. Musumeci (1990). Genetically engineered vaccine against B Hepatitis: intradermal vs intramuscular route in mentally retarded patients. International Symposium on Progress and Prospects in Viral Hepatitis, Bari, 15-17 February 1990, Abstract Book, 176 |
| 264) <i>Data</i> | 1990 |
| 264) <i>Descrizione</i> | S. Leonardi, S. Musumeci, A. Sciacca, D. Greco, C. Romano. Reliability of intradermal vaccination against hepatitis B for accelerated prophylaxis. The Pediatric Infectious Disease Journal 9,7:520. |
| 265) <i>Data</i> | 1989 |
| 265) <i>Descrizione</i> | C. Amato, C. Romano, M. Moschini (1989). Aspetti Clinico-TC della Lissencefalia: Case report. Quaderni Oasi, Vol. XV, 134-138 |
| 266) <i>Data</i> | 1989 |
| 266) <i>Descrizione</i> | C. Romano (1989). Sindrome di Rett: considerazioni sull'iter diagnostico e sull'eterogeneità clinica. Atti 1° Meeting Regionale "La neurologia pediatrica nei vari aspetti", 25-26 |

- 267) *Data* 1989
 C. Romano, A. Tinè, G. Fazio, R. Rizzo, R.M. Colognola, G. Sorge, P. Bergonzi, L. Pavone (1989).
- 267) *Descrizione* Frequenza delle convulsioni nei bambini Down. Atti del X Convegno di Neurologia dell'età evolutiva, Roma, 14-16 Aprile 1989, 1-3
- 268) *Data* 1989
- 268) *Descrizione* F. Colabucci, C. Romano, N. Batticane, S. Pappalardo, F. Di Giorgio, G. Cuccia, A. Rossodivita . Study of Thyroid Function in Down Syndrome Subjects. Acta Medica Romana, Vol. 27, n. 4, 373-378.
- 269) *Data* 1989
- 269) *Descrizione* G. Mascali, N. Ceratto, P. Bosco, S. Musumeci, C. Meli, C. Romano, N. Cross, T. Cox, V. Romano (1989). Identificazione dei portatori della mutazione A149 in un gruppo di famiglie siciliane in cui segrega la intolleranza ereditaria al fruttosio (IEF). Genetica e Ritardo Mentale, 4° Congresso Nazionale della Federazione Italiana per lo Studio delle Malattie Ereditarie, Milano, 27-29 Settembre 1989, 239.
- 270) *Data* 1989
- 270) *Descrizione* G. Mascali, P. Bosco, N. Ceratto, C. Meli, L. Pavone, F. Mollica, C. Romano, G. Ratti, V. Romano (1989). Assenza delle mutazioni associate agli aplotipi 2 e 3 nel gene della Fenilalanina Idrossilasi in pazienti siciliani affetti da Fenilchetonuria. Genetica e Ritardo Mentale, 4° Congresso Nazionale della Federazione Italiana per lo Studio delle Malattie Ereditarie, Milano 27-29 settembre 1989, pag. 238
- 271) *Data* 1989
- 271) *Descrizione* P. Failla, G. Bottaro, C. Romano, P. Tuccitto, A. Fisichella, D. Greco, G. Fazio, C. Caponnetto, R. Patanè (1989). Comportamento degli anticorpi antigliadina nei soggetti con sindrome di Down. Dati preliminari. Atti delle Prime Giornate di Gastroenterologia Pediatrica, Palermo, 20-22 Ottobre 1989, pag. 51.
- 272) *Data* 1989
- 272) *Descrizione* R. Rizzo, G. Innico, C. Romano (1989). Artrogriposi multipla congenita. Atti 1° Meeting Regionale "La neurologia pediatrica nei vari aspetti", 32-33
- 273) *Data* 1989
- 273) *Descrizione* R.M. Ragusa, F. Scillato , M. Ruggeri, C. Romano, C. Barletta (1989). Duplicazione e inversione della banda q13-qter del cromosoma X in un caso con sindrome di Down. "Genetica e Ritardo Mentale", Riassunti di Relazioni, Comunicazioni e Posters 4° Congresso Nazionale della Federazione Italiana per lo Studio delle Malattie Ereditarie, 148
- 274) *Data* 1989
- 274) *Descrizione* S. Musumeci, C. Romano, V. Romano (1989). L'intolleranza ereditaria al fruttosio. Doctor Pediatría, Anno IV, 7:24-33.
- 275) *Data* 1989
- 275) *Descrizione* V. Romano, G. Mascali, V. Chiavetta, G. Milone, L. Conti, C. Barletta, S. Giammanco, C. Romano (1989). DNA polymorphism analysis in a Sicilian Family affected by Fragile X Syndrome. European Journal of Neuroscience, Supplement no. 2, 321
- 276) *Data* 1988
- 276) *Descrizione* F. Marotta, P. Morello, A. Castellano, C. Romano (1988). Comportamento degli Ormoni Gonadici e del Colesterolo HDL in corso di epatopatia cronica. Ricerca Medica 9:563-569
- 277) *Data* 1988
- 277) *Descrizione* G. Milone, L. Conti, R. Rizzo, S. Sanfilippo, V. Sammito, C. Romano. A dermatoglyphic study of a group of sicilian children with fragile-X syndrome. American Journal of Medical Genetics
- 278) *Data* 1988
- 278) *Descrizione* G. Neri, S. Sanfilippo, L. Pavone, F. Mollica, I. Barberi, L. Giuffrè, C. Romano, T. Mattina, M. Cammarata, M.G. Ragusa, V. Sammito, G. Ventimiglia, S.A. Musumeci. The Fragile-X in Sicily: an Epidemiological Survey. American Journal of Medical Genetics
- 279) *Data* 1988
- 279) *Descrizione* G. Neri, V. Sammito, C. Romano, S. Sanfilippo, J. M. Opitz (1988). Facial Midline Defect in the Fetal Alcohol Syndrome: Embryogenetic Considerations in Two Clinical Cases. American Journal of Medical Genetics
- 280) *Data* 1988
- 280) *Descrizione* M. Filippello, G. Scimone, P. Morello, G. Cuccia, G. Ventimiglia, C. Romano. Indagine sulla Stereopsi mediante il Lang ed il Titmus Stereotest come valutazione della presenza di alterazioni della visione binoculare in bambini affetti da Ritardo Mentale. Minerva Pediatrica
- 281) *Data* 1988

| | |
|-------------------------|--|
| 281) <i>Descrizione</i> | S. Musumeci, A. D'Agata, C. Romano, R. Patané, D. Cutron. Ichthyosis and Neutral Lipid Storage Disease. American Journal of Medical Genetics, 29, 377-382. |
| 282) <i>Data</i> | 1988 |
| 282) <i>Descrizione</i> | V. Sammito, C. Romano, G. Ventimiglia, S. Sanfilippo, G. Neri . High Prevalence of the Rubinstein-Taybi Syndrome in a Group of Mentally Retarded, Institutionalized Subjects. Brain Dysfunction 1:176-186. |
| 283) <i>Data</i> | 1987 |
| 283) <i>Descrizione</i> | 1) S. Musumeci, C. Romano, E. Panizza, G. Martinez, A. Fischer, R. Licastro, A. Tricomi . Clinical and Genetic aspects of Ichthyosis and Neutral Lipid Storage Disease (I.N.L.S.D.). Pediatric Dermatology News, 6, 10-14. |
| 284) <i>Data</i> | 1987 |
| 284) <i>Descrizione</i> | S. Musumeci, C. Romano, A. D'Agata, E. Panizza (1987). Are Jordan's anomaly and Chanarin-Dorfman syndrome the same entity? European Journal of Pediatrics, 146, 3, 323. |
| 285) <i>Data</i> | 1986 |
| 285) <i>Descrizione</i> | C. Romano, S. Musumeci, E. Panizza, A. Tricomi, G. Martinez (1986). Ittiosi e malattia da accumulo di grassi neutri. Pediatric Dermatology News, 5, 4, 235-9 |
| 286) <i>Data</i> | 1985 |
| 286) <i>Descrizione</i> | G. Ventimiglia, C. Romano (1985). Effetti sulla funzionalità epatica e sulla crasi ematica dei farmaci antiepilettici. Quaderni Oasi, Volume X, 217-223 |
| 287) <i>Data</i> | 1985 |
| 287) <i>Descrizione</i> | V. Sammito, C. Romano, S. Sanfilippo, G. Neri (1985). Sindrome di Cohen: segnalazione di due nuovi casi con familiarità. Rivista Italiana di Pediatria, 11/5, 593 |

Attività editoriale

| | |
|-----------------------|--|
| 1) <i>Data</i> | 2010 |
| 1) <i>Descrizione</i> | C. Romano. The Clinical Evaluation of Patients with Mental Retardation/Intellectual Disability. In: Genetics of Mental Retardation. An Overview Encompassing Learning Disability and Intellectual Disability (S.J.L. Knight Ed.) pg. 57-66, Karger, Basel. |
| 2) <i>Data</i> | 2008 |
| 2) <i>Descrizione</i> | C. Romano. Bannayan-Riley-Ruvalcaba Syndrome. In: Neurocutaneous Disorders (M. Ruggieri, I. Pascual Castroviejo, C. Di Rocco Eds) pg. 511-516, Springer-Verlag, Wien. |
| 3) <i>Data</i> | 2008 |
| 3) <i>Descrizione</i> | C. Romano. Genetics of PTEN Hamartoma Tumor Syndrome (PHTS). In: Neurocutaneous Disorders (M. Ruggieri, I. Pascual Castroviejo, C. Di Rocco Eds) pg. 483-490, Springer-Verlag, Wien. |
| 4) <i>Data</i> | 2007 |
| 4) <i>Descrizione</i> | C. Romano. Carbon metabolism, Immunology and Growth Hormone. In: Therapies and Rehabilitation in Down Syndrome (J.A. Rondal and A. Rasore-Quartino Eds) pg. 28-42, John Wiley & Sons Ltd, Chichester. |
| 5) <i>Data</i> | 2004 |
| 5) <i>Descrizione</i> | C. Romano. The endocrinology of adults with Down syndrome. In: The adult with Down syndrome (J.A. Rondal, A. Rasore-Quartino and S. Soresi Eds) pg. 57-60, Whurr Publishers Ltd, London and Philadelphia. |
| 6) <i>Data</i> | 2003 |
| 6) <i>Descrizione</i> | A. Alberti, S. Panerai, M. Elia, R.H. Waring, C. Romano. Impaired detoxification process in "low-functioning" autistic children as a result of reduced sulfoconjugation. In: Consensus in Child Neurology. Biological Bases and Clinical Perspectives in Autism (M. Elia, V. Romano and P. Curatolo Eds) pg. 39-43. |
| 7) <i>Data</i> | 2002 |
| 7) <i>Descrizione</i> | D. Greco, L. Ragusa, C. Romano (2002). Il protocollo assistenziale nella sindrome di Prader-Willi. In: Linee guida assistenziali nel bambino con patologia malformativa e metabolica. Volume IV (a cura di Eugenio Bonioli e Carlo Bellini), 197-203, Editrice C.S.H., Milano |
| 8) <i>Data</i> | 1998 |
| 8) <i>Descrizione</i> | 6) L. Ragusa, A. Alberti, C. Romano, C. Proto, F. Colabucci, M.R. Valetto, L. Gianotti, J. Bellone, G. Aimaretti, E. Arvat, E. Ghigo, R. Deghenghi (1998). Growth hormone-releasing effect of Hexarelin, a synthetic GHRP, and GHRH in children and adults with Down syndrome. In: Growth Hormone Secretagogues in Clinical Practice (B.B. Bercu and R.F. Walker Eds) pg. 417-426. |
| 9) <i>Data</i> | 1998 |

| | |
|------------------------|--|
| 9) <i>Descrizione</i> | C. Romano (1998). La valutazione clinica genetica del ritardo mentale. In: Linee guida assistenziali nel bambino con patologia malformativa e metabolica. Volume III (a cura di Eugenio Bonioli e Maria Elena Lorenzetti), 9-15, Editrice C.S.H., Milano |
| 10) <i>Data</i> | 1996 |
| 10) <i>Descrizione</i> | 5) P. Failla, M. Cammarata, C. Romano (1996). Blefarofimosi e blefaroptosi in una bambina con delezione del braccio lungo del cromosoma 1. Sezione Casi Clinici, in "Linee guida assistenziali nel bambino con patologia malformativa e metabolica", Volume II edito dal Gruppo di Studio di Genetica Clinica della Società Italiana di Pediatria, C.S.H.-Milano, pag. 291-293 |
| 11) <i>Data</i> | 1996 |
| 11) <i>Descrizione</i> | 6) D. Greco, C. Romano (1996). Dolico-mega-sigma in un soggetto con Sindrome Cardio-Facio-Cutanea (CFC). Sezione Casi Clinici, in "Linee guida assistenziali nel bambino con patologia malformativa e metabolica", Volume II edito dal Gruppo di Studio di Genetica Clinica della Società Italiana di Pediatria, C.S.H.-Milano, pag. 295-297 |
| 12) <i>Data</i> | 1996 |
| 12) <i>Descrizione</i> | R. Pettinato, C. Barone, C. Romano (1996). Associazione di Sindrome di Down e Sindrome del cromosoma X-fragile in bambina di tre anni e mezzo. Sezione Casi Clinici, in "Linee guida assistenziali nel bambino con patologia malformativa e metabolica", Volume II edito dal Gruppo di Studio di Genetica Clinica della Società Italiana di Pediatria, C.S.H.-Milano, pag. 287-289 |
| 13) <i>Data</i> | 1995 |
| 13) <i>Descrizione</i> | C. Romano, C. Barone, R. Pettinato (1995). La sindrome di Down: linee guida per la diagnosi, l'assistenza ed il follow-up. In: G. Corsello e G. Garofalo: "La sindrome di Down tra Clinica e Società". Editrice Solidarietà, Caltanissetta. Pag. 81-91 |
| 14) <i>Data</i> | 1993 |
| 14) <i>Descrizione</i> | 5) L. Ragusa, A. Alberti, C. Proto, C. Romano, F. Colabucci (1993). Preliminary Results after One Year of Recombinant Human Growth Hormone Treatment in Four Subjects with Down's Syndrome. Chapter 15, pag. 199-202 in "Growth Hormone Treatment in Down's Syndrome" Edited by S. Castells and K.E. Wisniewski, John Wiley & Sons Ltd., Chichester. |
| 15) <i>Data</i> | 1992 |
| 15) <i>Descrizione</i> | C. Romano, P. Failla, G. Mangano, D. Greco (1992). Macrocephaly and Mental retardation: Review of a Diagnostic Approach Towards the Recognition of Old and New Syndromes. Proceedings of III ASM International Symposium, Roma, December 3-5, 1992, 275-281. |
| 16) <i>Data</i> | 1992 |
| 16) <i>Descrizione</i> | L. Ragusa, A. Alberti, C. Proto, F. Colabucci, C. Romano (1992). Growth Hormone Deficiency and rhGH Therapy in a Boy with Familial Primary Microcephaly. Proceedings of III ASM International Symposium, 268-269 |
| 17) <i>Data</i> | 1990 |
| 17) <i>Descrizione</i> | 1) R.M. Ragusa, A. Puzzo, G. Fiamma, S. A. Musumeci, R. Ferri, M. Elia, C. Romano, D. Greco, G. Cuccia, C. Barletta (1990). Familial X-linked mental retardation and fragile-X chromosome in nine sicilian families. Genetica e Ritardo Mentale, 4° Congresso Nazionale della Federazione Italiana per lo Studio delle Malattie Ereditarie, pag. 11-14, Monduzzi Editore, Bologna |
| 18) <i>Data</i> | 1990 |
| 18) <i>Descrizione</i> | R. M. Ragusa, F. Scillato, M. Ruggeri, C. Romano, C. Barletta (1990). A duplication-deficient X chromosome in one case with Down's syndrome. Genetica e Ritardo Mentale, 4° Congresso Nazionale della Federazione Italiana per lo Studio delle Malattie Ereditarie, pag. 189-192, Monduzzi Editore, Bologna. |
| 19) <i>Data</i> | 1986 |
| 19) <i>Descrizione</i> | G. Neri, S. Sanfilippo, C. Romano, V. Sammito, G. Ventimiglia (1986). Sindromi Malformative in un istituto per il ritardo mentale. In: G. Neri e S. Sanfilippo: "Approccio metodologico al riconoscimento e alla descrizione di nuove sindromi malformative". Edizioni Oasi, Troina, 49-56. |

Allegato 3 Elenco corsi ECM

Formazione 2011-2013

| | |
|----------------|-----------------------------------|
| 1) <i>Data</i> | 24/02/2011 - 16/03/2011 |
| <i>Titolo</i> | Seminari Scientifici |
| <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| <i>Crediti</i> | 5 |

- 2) *Date* 29/09/2012 - 29/09/2012
Titolo Alterazioni cardiologiche e terapia con GH in pazienti con Ritardo Mentale e Involuzione Cerebrale
Ente IRCCS Associazione Oasi Maria SS.
Crediti 5
- 3) *Date* 09/10/2012 - 11/10/2012
Titolo Costruire la vita organizzativa: abilità personali e sociali in ambito organizzativo
Ente IRCCS Associazione Oasi Maria SS.
Crediti 24,8
- 4) *Date* 23/10/2012 - 24/10/2012
Titolo L'Arte di saper risalire: Percorsi di Resilienza individuale e organizzativa
Ente IRCCS Associazione Oasi Maria SS.
Crediti 16,5
- 5) *Date* 27/10/2012 - 27/10/2012
Titolo Le Epilessie: aspetti diagnostici e terapeutici
Ente IRCCS Associazione Oasi Maria SS.
Crediti 8,7
- 6) *Date* 14/09/2012 - 30/11/2012
Titolo Essere Dirigenti e avere una funzione di guida: percorso democratico di una riscoperta di un ruolo
Ente IRCCS Associazione Oasi Maria SS.
Crediti 24
- 7) *Date* 01/01/2011 - 31/12/2012
Titolo L' audit clinico
Ente Ipasvi
Crediti 12
- 8) *Date* 04/04/2013 - 04/04/2013
Titolo Uso delle Banche dati nella ricerca scientifica
Ente IRCCS Associazione Oasi Maria SS.
Crediti 8,5
- 9) *Date* 21/10/2013 - 22/10/2013
Titolo L'Educazione continua in sanità: analisi dei bisogni, progettazione formativa, valutazione dei risultati
Ente IRCCS Associazione Oasi Maria SS.
Crediti 20
- 10) *Date* 10/12/2013 - 11/12/2013
Titolo Il governo strategico del personale: i sistemi di valutazione della performance
Ente IRCCS Associazione Oasi Maria SS.
Crediti 19,7

Formazione 2008-2010

- 1) *Date* 13/03/2008 - 15/03/2008
Titolo Il Corso di Formazione in Genetica Medica
Ente Benevento
- 2) *Date* 30/01/2008 - 18/06/2008
Titolo Audit Clinico I Ciclo
Ente IRCCS Associazione Oasi Maria SS.
Crediti 17
- 3) *Date* 27/02/2008 - 25/06/2008
Titolo Seminari Scientifici - I Ciclo 2008
Ente IRCCS Associazione Oasi Maria SS.

Crediti 6

4) *Date* 06/10/2008 - 06/10/2008

Titolo 3 Meeting di Genetica Clinica

Ente SIGU

5) *Date* 16/02/2009 - 17/02/2009

Titolo XI Incontro Nazionale di Genetica Clinica

Ente Università Cattolica del Sacro Cuore

6) *Date* 28/02/2009 - 28/02/2009

Titolo GIORNATA SULLE MALATTIE RARE

Ente ARNAS Garibaldi Nesima, Catania

7) *Date* 16/03/2009 - 16/03/2009

Titolo 1° Incontro di Genetica Clinica 2009 del Gruppo di Genetica Clinica della SIGU

Ente SIGU

Crediti 8

8) *Date* 29/06/2009 - 29/06/2009

Titolo 2° Incontro di Genetica Clinica del Gruppo di Lavoro di Genetica Clinica della S.I.G.U.

Ente S.I.G.U..

9) *Date* 21/09/2009 - 21/09/2009

Titolo Riunione del Gruppo di genetica Clinica derlla SIGU

Ente SIGU

10) *Date* 20/11/2009 - 21/11/2009

Titolo 3rd European Course in Clinical Dysmorphology

Ente Università Cattolica del Sacro Cuore

Crediti 9

11) *Date* 21/09/2009 - 14/12/2009

Titolo Incontri di genetica clinica

Ente SIGU

Crediti 10

Formazione 2002-2007

1) *Date* 18/05/2002 - 18/05/2002

Titolo XVII CONVEG ANNU GRUPPO IMER:LE MALFORMAZIONI CRANIOFACCIALI

Ente da inserire

Crediti 6

2) *Date* 13/06/2002 - 15/06/2002

Titolo 12° CORSO DI GENETICA MEDICA

Ente OSPEDALE CASA SOLLIEVO DELLA SOFFERENZA

Crediti 14

3) *Date* 19/10/2002 - 19/10/2002

Titolo Elementi di economia sanitaria

Ente IRCCS Associazione Oasi Maria SS.

Crediti 7

4) *Date* 11/04/2003 - 13/04/2003

Titolo La sindrome del cromosoma X-fragile

Ente IRCCS Associazione Oasi Maria SS.

Crediti 6

5) *Date* 12/06/2003 - 14/06/2003

Titolo 13° CORSO DI GENETICA MEDICA

| | |
|-----------------|---|
| <i>Ente</i> | cASA SOLLIEVO DELLA SOFFERENZA |
| <i>Crediti</i> | 15 |
| 6) <i>Date</i> | 24/09/2003 - 26/09/2003 |
| <i>Titolo</i> | VI CONGRESSO NAZIONALE SIGU |
| <i>Ente</i> | Società Italiana di Genetica Umana |
| <i>Crediti</i> | 15 |
| 7) <i>Date</i> | 13/09/2003 - 28/11/2003 |
| <i>Titolo</i> | La valutazione economica dei programmi sanitari |
| <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| <i>Crediti</i> | 48 |
| 8) <i>Date</i> | 20/10/2003 - 15/12/2003 |
| <i>Titolo</i> | RIUNIONI DI GENETICA CLINICA |
| <i>Ente</i> | SOCIETÀ ITALIANA DI GENETICA CLINICA |
| <i>Crediti</i> | 10 |
| 9) <i>Date</i> | 13/05/2004 - 16/05/2004 |
| <i>Titolo</i> | Dialogo GLIA - Neuroni nella neuroinfiammazione, neurodegenerazione e neuroprotezione |
| <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| <i>Crediti</i> | 14 |
| 10) <i>Date</i> | 05/04/2004 - 21/06/2004 |
| <i>Titolo</i> | RIUNIONE DI GENETICA CLINICA |
| <i>Ente</i> | Società Italiana di Genetica Umana |
| <i>Crediti</i> | 13 |
| 11) <i>Date</i> | 20/09/2004 - 24/09/2004 |
| <i>Titolo</i> | L'integrazione delle professionalità nei servizi alle persone: l'IRCCS OASI MARIA SS |
| <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| <i>Crediti</i> | 16 |
| 12) <i>Date</i> | 27/09/2004 - 27/09/2004 |
| <i>Titolo</i> | RIUNIONE DI GENETICA CLINICA |
| <i>Ente</i> | Società Italiana di Genetica Umana |
| <i>Crediti</i> | 11 |
| 13) <i>Date</i> | 13/10/2004 - 15/10/2004 |
| <i>Titolo</i> | VII CONGRESSO NAZIONALE SIGU |
| <i>Ente</i> | Società Italiana di genetica Umana |
| <i>Crediti</i> | 14 |
| 14) <i>Date</i> | 16/10/2004 - 16/10/2004 |
| <i>Titolo</i> | Consulenza Genetica Prenatale |
| <i>Ente</i> | Società Italiana di Genetica Umana |
| <i>Crediti</i> | 6 |
| 15) <i>Date</i> | 27/10/2004 - 27/10/2004 |
| <i>Titolo</i> | Corso sull'utilizzo del teleconsulto Ipocm |
| <i>Ente</i> | CNIPA |
| <i>Crediti</i> | 4 |
| 16) <i>Date</i> | 10/03/2005 - 11/03/2005 |
| <i>Titolo</i> | XII Workshop in endocrinologia e metabolismo dell'età evolut |
| <i>Ente</i> | ECON S.r.l |
| <i>Crediti</i> | 10 |
| 17) <i>Date</i> | 22/04/2005 - 22/04/2005 |

| | | |
|-----|----------------|--|
| | <i>Titolo</i> | Le diaspasie scheletriche in ricordo di G.Camera |
| | <i>Ente</i> | Accademia Nazionale di medicina |
| | <i>Crediti</i> | 5 |
| 18) | <i>Date</i> | 18/04/2005 - 27/04/2005 |
| | <i>Titolo</i> | Riunione di genetica clinica |
| | <i>Ente</i> | Società Italiana di Genetica Umana |
| | <i>Crediti</i> | 12 |
| 19) | <i>Date</i> | 07/07/2005 - 09/07/2005 |
| | <i>Titolo</i> | Le urgenze di reparto |
| | <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| | <i>Crediti</i> | 2 |
| 20) | <i>Date</i> | 15/09/2005 - 17/09/2005 |
| | <i>Titolo</i> | Le urgenze di reparto |
| | <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| | <i>Crediti</i> | 2 |
| 21) | <i>Date</i> | 28/09/2005 - 30/09/2005 |
| | <i>Titolo</i> | VIII Congresso Nazionale S.I.G.U. |
| | <i>Ente</i> | Società Italiana di Genetica Umana |
| | <i>Crediti</i> | 13 |
| 22) | <i>Date</i> | 01/10/2005 - 01/10/2005 |
| | <i>Titolo</i> | Problemi di consulenza genetica nelle patologie mendeliane |
| | <i>Ente</i> | Società Italiana di Genetica Umana |
| | <i>Crediti</i> | 4 |
| 23) | <i>Date</i> | 21/09/2005 - 12/10/2005 |
| | <i>Titolo</i> | Audit Clinico "Nuovi Aspetti Fenotipici e Genotipici delle Sindromi con Ritardo Mentale" - I |
| | <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| | <i>Crediti</i> | 5 |
| 24) | <i>Date</i> | 13/10/2005 - 13/10/2005 |
| | <i>Titolo</i> | Le urgenze di reparto |
| | <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| | <i>Crediti</i> | 2 |
| 25) | <i>Date</i> | 16/10/2005 - 18/10/2005 |
| | <i>Titolo</i> | Congresso nazionale 2005 Sismme-sisn-Gencli |
| | <i>Ente</i> | Selene srl |
| | <i>Crediti</i> | 10 |
| 26) | <i>Date</i> | 28/11/2005 - 28/11/2005 |
| | <i>Titolo</i> | Diagnosi Genetica P:dall'epoca prenatale-ai prim an di svilu |
| | <i>Ente</i> | Azienda Ospedaliera:Bianchi-Melacrino-Morelli |
| | <i>Crediti</i> | 2 |
| 27) | <i>Date</i> | 08/03/2007 - 12/03/2007 |
| | <i>Titolo</i> | Gestione della Qualità |
| | <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| | <i>Crediti</i> | 9 |
| 28) | <i>Date</i> | 07/03/2007 - 20/06/2007 |
| | <i>Titolo</i> | Progetto Audit Clinico - I Ciclo |
| | <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| | <i>Crediti</i> | 13 |

| | | |
|--|-----------------|---|
| Formazione Precedente al 2002 | 29) <i>Date</i> | 24/06/2007 - 24/06/2007 |
| | <i>Titolo</i> | 1 AT Italian Workshop outcome ingenetic couselling |
| | <i>Ente</i> | Milano |
| | 30) <i>Date</i> | 28/02/2007 - 27/06/2007 |
| | <i>Titolo</i> | Seminari Scientifici - I Ciclo |
| | <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| | <i>Crediti</i> | 5 |
| | 1) <i>Date</i> | 27/09/1994 - 27/09/1994 |
| | <i>Titolo</i> | International Conference on Growth in Down's Syndrome |
| | <i>Ente</i> | aaaa |

Allegato 2 Elenco partecipazione a congressi come relatore

| | |
|-------------------------|--|
| 1) <i>Titolo</i> | 15° MEETING NAZIONALE DI GENETICA, IMMUNOLOGIA E PEDIATRIA TRASLAZIONALE |
| <i>Ente</i> | Università agli studi di Messina |
| <i>Ore</i> | 1:0 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 28/11/2014 - 15° MEETING NAZIONALE DI GENETICA, IMMUNOLOGIA E PEDIATRIA TRASLAZIONALE |
| 2) <i>Titolo</i> | Burgio Workshop |
| <i>Ente</i> | Università di Catania |
| <i>Ore</i> | 1:0 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 17/06/2014 - Burgio Workshop |
| 3) <i>Titolo</i> | I Disturbi Specifici dell'Apprendimento e i Bisogni Educativi Speciali: screening, diagnosi e intervento |
| <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| <i>Crediti</i> | 1 |
| <i>Ore</i> | 0:30 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 13/09/2013 - □ Genetica e DSA |
| 4) <i>Titolo</i> | DNA Microarray Technology e Next Generation Sequencing in Biomedicina |
| <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| <i>Crediti</i> | 1 |
| <i>Ore</i> | 0:45 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 23/05/2013 - Le nuove sindromi da sbilanciamenti genomici |
| 5) <i>Titolo</i> | 8th International Meeting on Copy Number Variants and Genes in in intellectual disability and Autism |
| <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| <i>Crediti</i> | 1 |
| <i>Ore</i> | 0:30 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 13/04/2013 - Closing remarks |
| 6) <i>Titolo</i> | XV Congresso Nazionale di Genetica Clinica |
| <i>Ente</i> | Policlinico Gemelli |
| <i>Ore</i> | 1:0 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 18/02/2013 - XV Congresso Nazionale di Genetica Clinica |
| 7) <i>Titolo</i> | Non solo Genodermatosi. VI incontro in tema di genodermatologia e dermatologia pediatrica |
| <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| <i>Crediti</i> | 1 |
| <i>Ore</i> | 0:30 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 20/10/2012 - la genetica delle genodermatosi |

| | |
|-------------------------|--|
| 8) <i>Titolo</i> | 2° Workshop Federazione Nazionale Sindrome di Prader-Willi e XIV Congresso Nazionale Federazione Sindrome di Prader-Willi |
| <i>Ente</i> | Federazione Nazionale Sindrome di Prader-Willi |
| <i>Ore</i> | 1:0 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 07/09/2012 - 2° Workshop Federazione Nazionale Sindrome di Prader-Willi e XIV Congresso Nazionale Federazione Sindrome di Prader-Willi |
| 9) <i>Titolo</i> | 4° Congresso Nazionale FIMP |
| <i>Ente</i> | FIMP |
| <i>Ore</i> | 0:20 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 30/09/2010 - Dal sospetto alla diagnosi |
| 10) <i>Titolo</i> | International Congress on Rare Diseases and Orphan Drugs |
| <i>Ente</i> | Istituto Superiore di Sanità |
| <i>Ore</i> | 0:15 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 24/02/2010 - Usefulness of 244K Array-CGH in the ascertainment of Copy Nu |
| 11) <i>Titolo</i> | 5th International meeting on cryptic chromosomal rearrangements in mental retardation and autism |
| <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| <i>Ore</i> | 1:0 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 18/04/2009 - discussione 17/04/2009 - discussione |
| 12) <i>Titolo</i> | Non Solo Genodermatosi: IV Incontro in tema di Genodermatologia e Dermatologia Pediatrica |
| <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| <i>Ore</i> | 0:15 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 11/10/2008 - Genetica |
| 13) <i>Titolo</i> | Sindrome di Prader-Willi: aggiornamento clinico e tematiche sociali |
| <i>Ente</i> | Università di Palermo |
| <i>Ore</i> | 0:30 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 05/07/2008 - La genetica |
| 14) <i>Titolo</i> | 4th International Meeting on Cryptic Chromosomal Rearrangements in Mental Retardation and Autism |
| <i>Ente</i> | IRCCS Associazione Oasi Maria SS. |
| <i>Ore</i> | 1:15 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 05/04/2008 - Clinical profile of patients admitted to array-CGH analysis 04/04/2008 - Brief introduction to the meeting |
| 15) <i>Titolo</i> | 6° Covegno Malattie Rare |
| <i>Ente</i> | Messina |
| <i>Ore</i> | 1:0 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 07/03/2008 - 6° Convegno Malattie Rare |
| 16) <i>Titolo</i> | Array-CGH: applicazioni nei pazienti con ritardo mentale e nei tumori |
| <i>Ente</i> | Siena |
| <i>Ore</i> | 0:45 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 30/01/2008 - Array-CGH: applicazioni nel ritardo mentale |
| 17) <i>Titolo</i> | 4° Congresso Nazionale S.I.G.U., |
| <i>Ente</i> | Orvieto |
| <i>Ore</i> | 21:0 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 28/11/2001 - aaaa |
| 18) <i>Titolo</i> | Angiomi: Congresso Multidisciplinare Monotematico |
| <i>Ente</i> | Matera |
| <i>Ore</i> | 21:0 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 21/09/2001 - aaaa |
| 19) <i>Titolo</i> | 10th International Workshop on Fragile X and X-linked mental retardation |

- Ente* Frascati
Ore 28:0
Relazioni/Poster 19/09/2001 - aaaa
- 20) *Titolo* Homocysteine Metabolism, 3rd International Conference
Ente Sorrento
Ore 35:0
Relazioni/Poster 01/07/2001 - aaaa
- 21) *Titolo* Workshop Up to Date on Prenatal Diagnosis
Ente catania
Ore 7:0
Relazioni/Poster 01/06/2001 - aaaa
- 22) *Titolo* 3° Congresso Nazionale S.I.G.U
Ente Orvieto
Ore 21:0
Relazioni/Poster 29/11/2000 - aaaa
- 23) *Titolo* Autism-Europe Congress 2000
Ente Glasgow
Ore 14:0
Relazioni/Poster 19/10/2000 - aaaa
- 24) *Titolo* 75° Congresso Nazionale S.I.D.E.V.,
Ente Bologna
Ore 21:0
Relazioni/Poster 07/06/2000 - aaaaaa
- 25) *Titolo* European Human Genetics Conference 2000
Ente Amsterdam
Ore 14:0
Relazioni/Poster 27/05/2000 - aaaa
- 26) *Titolo* 7th World Down Syndrome Congress
Ente Sydney
Ore 21:0
Relazioni/Poster 23/03/2000 - aaaa
- 27) *Titolo* La persona con Sindrome di Down verso il terzo Millennio: la conquista della vita
Ente S. Marino
Ore 14:0
Relazioni/Poster 10/02/2000 - aaaaaaa
- 28) *Titolo* 63) XII Congresso Nazionale della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica
Ente Taormina
Ore 21:0
Relazioni/Poster 13/10/1999 - aaaaa
- 29) *Titolo* 55° Congresso della Società Italiana di Pediatria
Ente Bologna
Ore 35:0
Relazioni/Poster 19/09/1999 - aaaa
- 30) *Titolo* 62) Joint Meeting VIth Congress of the European Society for Pediatric Dermatology & 3rd International Days on Pediatric Dermatology
Ente Roma
Ore 35:0

- Relazioni/Poster* 13/09/1999 - aaa
- 31) *Titolo* Aspetti neuroendocrini nella sindrome di Down
Ente Società Italiana di Endocrinologia
Ore 7:0
- Relazioni/Poster* 04/05/1999 - aaaa
- 32) *Titolo* 61) VI Congresso Nazionale della Società Italiana di Gastroenterologia ed Epatologia Pediatrica
Ente aaaaa
Ore 21:0
- Relazioni/Poster* 12/10/1998 - aaaa
- 33) *Titolo* 1° Congresso Nazionale S.I.G.U
Ente Spoleto
Ore 35:0
- Relazioni/Poster* 30/09/1998 - aaaa
- 34) *Titolo* 37th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology
Ente Firenze
Ore 14:0
- Relazioni/Poster* 24/09/1998 - aaaa
- 35) *Titolo* Congresso Internazionale di Dermatologia Neonatale
Ente bari
Ore 14:0
- Relazioni/Poster* 24/09/1998 - aaaa
- 36) *Titolo* International Conference "Prospects on the Treatment of Rare Diseases"
Ente Trieste
Ore 21:0
- Relazioni/Poster* 01/07/1998 - aaaa
- 37) *Titolo* 30th Annual Meeting of the European Society of Human Genetics
Ente Lisbona
Ore 14:0
- Relazioni/Poster* 10/05/1998 - aaa
- 38) *Titolo* 3rd European Pediatric Congress
Ente Madrid
Ore 14:0
- Relazioni/Poster* 24/04/1998 - aaaa
- 39) *Titolo* XII Congresso Nazionale FISME
Ente Spoleto
Ore 14:0
- Relazioni/Poster* 12/11/1997 - aaaaa
- 40) *Titolo* 6th World Congress on Down's Syndrome
Ente Madrid
Ore 14:0
- Relazioni/Poster* 23/10/1997 - aaa
- 41) *Titolo* 52) V Congresso Nazionale della Società Italiana di Gastroenterologia ed Epatologia Pediatrica
Ente Trieste
Ore 21:0
- Relazioni/Poster* 02/10/1997 - aaaa
- 42) *Titolo* 51) 4th International Symposium on Brain Dysfunction "Neurogenetic Disease: From Molecule to Patient"
Ente Troina

- Ore* 14:0
- Relazioni/Poster* 25/09/1997 - aaaa
- 43) *Titolo* XXVII Congresso Nazionale della Società Italiana di Endocrinologia,
Ente Sorrento
Ore 21:0
- Relazioni/Poster* 04/06/1997 - aaa
- 44) *Titolo* 29th Annual Meeting of the European Society of Human Genetics
Ente Genova
Ore 21:0
- Relazioni/Poster* 17/05/1997 - aaaa
- 45) *Titolo* VII Congresso Nazionale di Immunologia ed Allergologia Pediatrica,
Ente Riva del Garda
Ore 21:0
- Relazioni/Poster* 16/04/1997 - aaaa
- 46) *Titolo* Biomedicina '96, Meeting on Molecular Medicine
Ente Montecatini terme
Ore 14:0
- Relazioni/Poster* 29/11/1996 - aaaa
- 47) *Titolo* 6th European Neurofibromatosis Meeting
Ente Olanda
Ore 14:0
- Relazioni/Poster* 06/09/1996 - aaa
- 48) *Titolo* 71° Congresso Nazionale SIDEV
Ente Rimini
Ore 28:0
- Relazioni/Poster* 11/06/1996 - aaa
- 49) *Titolo* Dal mongolismo alla sindrome di Down: è cambiato solo il nome?
Ente Mestre
Ore 7:0
- Relazioni/Poster* 11/05/1996 - aaa
- 50) *Titolo* 44) International Symposium "GH-Deficiency in Adults: Present Status and Future Perspectives
Ente Napoli
Ore 14:0
- Relazioni/Poster* 14/12/1995 - aaaa
- 51) *Titolo* 4th Consensus Conference on Biological Basis and Clinical Perspectives
Ente Troina
Ore 14:0
- Relazioni/Poster* 05/10/1995 - aaa
- 52) *Titolo* 51° Congresso nazionale della Società Italiana di Pediatria,
Ente Bologna
Ore 35:0
- Relazioni/Poster* 24/09/1995 - aaa
- 53) *Titolo* 15th World Congress on Fertility and Sterility
Ente Francia
Ore 28:0
- Relazioni/Poster* 17/09/1995 - aaa
- 54) *Titolo* 21st International Epilepsy Congress,

Ente Sydney
Ore 35:0
Relazioni/Poster 03/09/1995 - aaaa
 55) *Titolo* XXVI Congresso Nazionale della Società Italiana di Endocrinologia
Ente Pisa
Ore 21:0
Relazioni/Poster 28/06/1995 - aaa
 56) *Titolo* Craniosynostosis 95. Consensus Conference on Pediatric Neurosurgery
Ente Roma
Ore 14:0
Relazioni/Poster 03/05/1995 - aaa
 57) *Titolo* 36) 4th World Congress of Gynecological Endocrinology and 2nd Congress of the European Society for Gynecologic and Obstetric Investigation,
Ente Madonna di Campiglio
Ore 35:0
Relazioni/Poster 12/02/1995 - aaaa
 58) *Titolo* La sindrome di Down tra clinica e società
Ente Caltanissetta
Ore 7:0
Relazioni/Poster 10/12/1994 - aaa
 59) *Titolo* International Symposium on Growth Hormone Secretagogues
Ente USA
Ore 21:0
Relazioni/Poster 08/12/1994 - aaaa
 60) *Titolo* 34) 3° Congresso Internazionale su "La prevenzione delle epatiti virali e dell'epatocarcinoma: vaccini ed immunomodulanti alle soglie dei 2000"
Ente Capri
Ore 14:0
Relazioni/Poster 21/10/1994 - aaaa
 61) *Titolo* Seventh International Congress of Auxology,
Ente Ungheria
Ore 7:0
Relazioni/Poster 26/06/1994 - aaa
 62) *Titolo* 70° Congresso Nazionale della Società Italiana di Ginecologia e Ostetricia
Ente Roma
Ore 28:0
Relazioni/Poster 11/05/1994 - aaaaaaa
 63) *Titolo* III Convegno Patologie da Alimentazione e Nutrizione
Ente Roma
Ore 21:0
Relazioni/Poster 23/03/1994 - aaa
 64) *Titolo* Aggiornamenti sulla Trisomia 21
Ente Torino
Ore 14:0
Relazioni/Poster 10/03/1994 - aaa
 65) *Titolo* Third International Symposium on Insulin-like Growth Factors,
Ente Troina
Ore 28:0

- Relazioni/Poster* 06/02/1994 - aaaa
66) *Titolo* 29) 3rd Consensus Conference on Biological Basis and Clinical Perspectives in Autism
Ente Troina
Ore 7:0
- Relazioni/Poster* 08/10/1993 - aaaa
67) *Titolo* III Congresso Nazionale A.I.M.S
Ente Roma
Ore 14:0
- Relazioni/Poster* 04/10/1993 - aaaaaa
68) *Titolo* III ASM International Symposium on Birth Defects,
Ente Roma
Ore 14:0
- Relazioni/Poster* 03/12/1992 - aaaaa
69) *Titolo* International Conference on Growth Hormone Treatment in Down Syndrome
Ente New York City
Ore 14:0
- Relazioni/Poster* 10/10/1992 - aaa
70) *Titolo* Giornate Internazionali di Allergologia
Ente Roma
Ore 7:0
- Relazioni/Poster* 01/10/1992 - aaaa
71) *Titolo* 24) International Congress on Growth Hormone and Somatomedins during lifespan
Ente Milano
Ore 14:0
- Relazioni/Poster* 10/09/1992 - aaa
72) *Titolo* XIV Maratona di Dismorfologia
Ente Roma
Ore 7:0
- Relazioni/Poster* 13/03/1992 - aaaa
73) *Titolo* La malattia celiaca. Attualità e prospettive
Ente Roma
Ore 7:0
- Relazioni/Poster* 24/11/1991 - aaaa
74) *Titolo* XIII Maratona di Dismorfologia
Ente Roma
Ore 14:0
- Relazioni/Poster* 08/11/1991 - aaaa
75) *Titolo* XVII Congresso Nazionale Società Italiana di Neuropediatria
Ente Troina
Ore 7:0
- Relazioni/Poster* 04/11/1991 - aaa
76) *Titolo* XVII Congresso nazionale Società Italiana di Neuropediatria
Ente Catania
Ore 7:0
- Relazioni/Poster* 01/11/1991 - aaa
77) *Titolo* 21) 2nd Consensus Conference on Biological Basis and Clinical Perspectives in Autism
Ente Troina

| | |
|-------------------------|--|
| <i>Ore</i> | 14:0 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 27/09/1991 - aaaa |
| 78) <i>Titolo</i> | 4° Simposio Internazionale di Dermatologia Pediatrica |
| <i>Ente</i> | Selinute |
| <i>Ore</i> | 14:0 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 25/09/1991 - aaaa |
| 79) <i>Titolo</i> | 8° Congresso Nazionale S.I.E.D.P |
| <i>Ente</i> | Verona |
| <i>Ore</i> | 7:0 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 20/09/1991 - aaa |
| 80) <i>Titolo</i> | Milano Pediatria Preventiva 3 |
| <i>Ente</i> | Milano |
| <i>Ore</i> | 7:0 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 06/02/1991 - aaa |
| 81) <i>Titolo</i> | XLVII Congresso Nazionale della Società Italiana di Pediatria |
| <i>Ente</i> | Cagliari |
| <i>Ore</i> | 14:0 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 03/10/1990 - aaa |
| 82) <i>Titolo</i> | XXIV Congresso Nazionale Società Italiana di Foniatria e Logopedia |
| <i>Ente</i> | Catania |
| <i>Ore</i> | 21:0 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 27/04/1990 - aaaa |
| 83) <i>Titolo</i> | International Symposium on Progress and Prospects in Viral Hepatitis, |
| <i>Ente</i> | Bari |
| <i>Ore</i> | 21:0 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 15/02/1990 - aaa |
| 84) <i>Titolo</i> | Prime Giornate di Gastroenterologia Pediatrica |
| <i>Ente</i> | Palermo |
| <i>Ore</i> | 21:0 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 20/10/1989 - aaaa |
| 85) <i>Titolo</i> | 13) 4° Congresso Nazionale della Federazione Italiana per lo Studio delle Malattie Ereditarie "Genetica e Ritardo Mentale" |
| <i>Ente</i> | Milano |
| <i>Ore</i> | 21:0 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 27/09/1989 - aaaa |
| 86) <i>Titolo</i> | 21st Annual Meeting of the European Brain and Behaviour Society |
| <i>Ente</i> | Torino |
| <i>Ore</i> | 14:0 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 06/09/1989 - aaa |
| 87) <i>Titolo</i> | 12th Annual Meeting of the European Neuroscience Association |
| <i>Ente</i> | Torino |
| <i>Ore</i> | 28:0 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 03/09/1989 - aaa |
| 88) <i>Titolo</i> | 10) Fourth International Workshop on Fragile X Syndrome and X-Linked Mental Retardation |
| <i>Ente</i> | New York |
| <i>Ore</i> | 28:0 |
| <i>Relazioni/Poster</i> | 04/07/1989 - aaa |

- 89) *Titolo* International Symposium on Trisomy 21
Ente Roma
Ore 28:0
Relazioni/Poster 21/05/1989 - aaa
- 90) *Titolo* Pediatria Oggi, ricerca e clinica a confronto
Ente Ancona
Ore 7:0
Relazioni/Poster 13/05/1989 - aaaa
- 91) *Titolo* X Convegno "Neurologia dell'età evolutiva"
Ente Roma
Ore 14:0
Relazioni/Poster 14/04/1989 - aaa
- 92) *Titolo* La neurologia pediatrica nei vari aspetti
Ente Catania
Ore 7:0
Relazioni/Poster 18/03/1989 - aaa
- 93) *Titolo* Second Congress of the European Society for Pediatric Dermatology
Ente Bari
Ore 7:0
Relazioni/Poster 02/10/1987 - aaaa
- 94) *Titolo* 5) Third International Workshop on the Fragile X and X-Linked Mental Retardation
Ente Troina
Ore 7:0
Relazioni/Poster 13/09/1987 - aaa
- 95) *Titolo* 4) XI Meeting della European Society for Pediatric Haematology and Immunology
Ente Perugia
Ore 7:0
Relazioni/Poster 01/06/1987 - aaaa
- 96) *Titolo* XIV Congresso Nazionale dell' Associazione Italiana e Oncologia Pediatrica
Ente Perugia
Ore 14:0
Relazioni/Poster 08/05/1987 - aaaa
- 97) *Titolo* Seminario di Genetica Clinica
Ente Troina
Ore 14:0
Relazioni/Poster 16/06/1986 - aaaa
- 98) *Titolo* XLIV Congresso Nazionale della Società Italiana di Pediatria
Ente Messina
Ore 28:0
Relazioni/Poster 28/10/1985 - aaaa