

Dirigente Medico I livello in Oncoematologia Pediatrica con lunga e profonda esperienza nella cura e diagnosi di patologie ematologiche ed oncologiche , responsabile della sperimentazione clinica di studi multicentrici internazionali di fase II , responsabile di Incarico di alta specializzazione Malattie rare ematologiche e Istiocitosi.

AORN Santobono Pausilipon

Esperienze professionali

Febbraio 2025	Membro ECHO (European consortium for Histiocytosis)
Ottobre 2024	Certificazione GCP E6 (R2)
Luglio 2023	Corso Pediatric Advanced Life support
2023	Certificazione GCP E6 (R2)
2021	Incarico di consulenza scientifica come esperto delle Istiocitosi e partecipazione al KickOff Meeting on line.
2020	Componente del tavolo tecnico regionale per la definizione del PDTA- Coordinamento Regionale Malattie Rare.
2020	Incarico di consulenza scientifica come esperto delle Istiocitosi. State of art and management of p-HLH in Italy. Roma 25 giugno 2019
2019	Prescrittore e certificatore su Registro nazionale delle Malattie rare
2019	Idoneità al concorso per avviso pubblico, per titoli e colloquio per conferimento incarico quinquennale di Direzione dell U.O.C. di Oncoematologia Pediatrica, tenutasi il 16.02.2018, presso l 'AORN Santobono Pausilipon- Napoli , classificato al terzo posto su quattro con punteggio 34/100.
2018	Componente del gruppo ristretto del Gruppo di lavoro AIEOP(GDL) Istiocitosi. Partecipazione annuale al GDL Aieop Istiocitosi Firenze
2018	Responsabile di un Ambulatorio Dipartimentale Malattie Ematologiche rare e Istiocitosi

2018	Conferimento incarico di natura professionale ai sensi dell' art.27 comma 1 lettera D del CCNL 2000 ” Diagnosi e cura delle Malattie rare e Istiocitosi”
2017	Riceve delega organizzativa per le malattie rare ematologiche nell' ambito del Dipartimento di Oncologia
2016	Principal Investigator per Studio retrospettivo e prospettico Ricla - AIEOP
2015	Principal Investigator . Studio LCH IV International collaborative treatment protocol for children and adolescents with Langerhans cell Histiocytosis
2015	Principal Investigator Studio EURO HIT HLH European cooperative pilot study for testing hybrid immunoterapapy for Hemophagocyticlymphohistiocytosis.
2014	Principal Investigator Studio Clinico di fase II : NI 0501 Studio multicentrico per il monitoraggio a lungo termine dei pazienti affetti da HLH che hanno ricevuto un trattamento con NI-0501, un anticorpo monoclonale anti –interferone gamma(anti-IFNy)
2013	Principal Investigator Studio Clinico di fase II : NI 0501-4 A pilot, open label, single Arm, multicentrestudy to explore safety, tolerability, pharmacokinetics and efficacy of intravenous Multiple administrations of NI -0501, an anti-interferon gamma (anti-IFNY) monoclonal antibody, in pediatric patients with primary HaemophagocyticLymphohistiocytosis which has reactivated
2013	Nomina componente aziendale per l 'elaborazione della nuova cartella clinica aziendale Nomina commissione del comitato tecnico per la gestione a livello locale del progetto relativo alla rete italiana degli ospedali per la promozione della salute (delibera n.197/03)
2004	Riceve incarico di responsabilità di Struttura Semplice Dipartimentale Ambulatori Oncoematologici(delibera n. 616 del 18.08.04)
2003	Ruolo di esperto nella compilazione del nuovo protocollo delle recidive LLA (REC 2003)
2003 2000	Membro del Comitato Strategico di Studio AIEOP delle Immunodeficienze Membro del Comitato Strategico di Studio AIEOP delle Istiocitosi.
1995 1995	Socio della Società scientifica AIEOP dal Socio della Società scientifica SIP dal
1995 / 2025	Dirigente I livello presso la Struttura complessa di Onco – Ematologia presso l' Azienda Ospedaliera Santobono- Pausilpon, in tale veste ha svolto attività assistenziale e di ricerca specificatamente indirizzata al paziente affetto da emopatia neoplastica (leucemie, linfomi ed Istiocitosi) ed al paziente trapiantato di midollo osseo; punto di riferimento divisionale per quanto riguarda la terapia anti – infettiva del paziente gravemente immunodepresso; interagisce con il gruppo di studio Leucemie – Linfomi dell' Associazione Italiana Ematologia – Oncologica Pediatrica (AIEOP) , all' interno della quale ha assunto il ruolo di esperto nella compilazione del nuovo protocollo delle recidive LLA (REC 2003). Riceve incarico di altissima specializzazione Malattie Rare e Istiocitosi
1991 /1994	Assistente medico d' igiene ed Epidemiologia presso Consultorio Pediatrico di Bagnoli ex USL 38, Napoli

1990 / 1991	Medico a contratto per collaborazione scientifica presso il Dipartimento di Pediatria Università di Napoli "Federico II" nell'ambito del Progetto Obiettivo Materno – Infantile (POMI)
1989 / 1991	Medico convenzionato con la ex USL 37 e 44 per la Medicina dei servizi nell'ambito dell'attività pediatrica del Servizio Materno- Infantile.
1984 / 1991	Medico-specialista in formazione presso il Centro di Patologia Neonatale e Terapia Intensiva , Università di Napoli ' Federico II', collaborava alle attività cliniche e scientifiche, elaborando una tesi sperimentale sul dolore del neonato e varie pubblicazioni scientifiche di rilievo nazionale ed internazionale.
1983 / 1984	Medico in formazione presso il Centro di Cardio-Chirurgia,Università di Napoli "Federico II", collaborava alle attività cliniche e scientifiche.
Istruzione e formazione	
2002/2003	Diploma di Master Universitario di II Livello di Management Sanitario, Università "Federico II" di Napoli
1993 / 1994	Diploma di Perfezionamento in Nutrizione Pediatrica. Seconda Università di Napoli.
1992 / 1993	Diploma di Perfezionamento in Gestione Sanitaria (C.OR.GE.SAN.) Università Commerciale Luigi Bocconi- Milano.
1990 / 1992	Diploma di Specializzazione in Pediatria Preventiva e Puericultura – indirizzo Pediatria Sociale. Università di Napoli "Federico II" con voto 67/70

1990 / 1991	Borsa di studio Regionale (D.M. 10/10 1988) per la formazione nella Medicina generale.
1986 /1990	Diploma di Specializzazione in Pediatria Preventiva e Puericoltura ad indirizzo neonato logico. Università di Napoli “Federico II” con voto 70 e lode
1980 / 1986	Laurea in Medicina e Chirurgia, Università “Federico II” con voto 110 e lode

Partecipazione a vari corsi di aggiornamento nelle discipline di Medicina generale, Pediatria, Neonatologia, ematologia, gestione sanitaria ed epidemiologia clinica

PUBBLICAZIONI

1. Vemurafenib combined with cytarabine and cladribine resulted in clinical efficacy but persistent *BRAFV600E* clone in a new-born affected by high-risk Langerhans Cell Histiocytosis **Br J Haematol.** 2024;00:1–4. DOI: 10.1111/bjh.19637 .
2. Case report : EBV-related eye orbits and sinuses lymphohistiocytic infiltration responsive to Rituximab in a patient with X lymphoproliferative syndrome type 1. **Frontiers in Immunology** April 2024. DOI 10.3389/fimmu.2024.1370991
3. Outcome of familiar Hemophagocytic lymphoHistiocytosis:Report on 148 patiens from the Italian Registry **Haematologica** | 109 August 2024
4. Childhood-onset Erdheim-Chester Disease the in molecular era: clinical phenotype and long-term outcome of 21 patients.**Blood** 28 Sept.2023 vol 142n.13 pag 1167-1171
5. P1058: CHILDHOOD-ONSET ERDHEIM-CHESTER DISEASE IN THE MOLECULAR ERA: CLINICAL PHENOTYPE AND LONG-TERM OUTCOME OF 21 PATIENTS *Hemasphere* 2023 Aug 8;7 (Suppl): e 44200f4
6. S244: OUTCOME OF FAMILIAL HEMOPHAGOCYTIC LYMPHOHISTIOCYTOSIS: REPORT ON 148 PATIENTS FROM THE ITALIAN REGISTRY *Hemasphere* 2023 Aug 8;7(Suppl):e62871f1
7. Integrated imaging of systemic Langerhans cell histiocytosis in an infant. **Radiology Case Reports** (17/2022) 2747-2753
8. Musculoskeletal manifestations of childhood cancer and differential diagnosis with juvenile idiopathic arthritis (ONCOREUM): a multicentre, cross-sectional study. **The lancet Rheumatology**
9. Genetic predisposition to hemophagocytic lymphohistiocytosis:Report on 500 patients from the Italian registry. **J.Allergy Clin Immunology** 2016;137(1):188-96.
10. Mutations of familial hemophagocytic lymphohistiocytosis (FHL) related genes and abnormalities of cytotoxicity function tests in patients with macrophage activation syndrome (MAS) occurring in systemic juvenile idiopathic arthritis (sJIA).**Pediatr Rheumatol OnlineJ** .2014; 12(Suppl 1): P53.
11. Genetic and non gentic factors in Hemophagocytic limphhistiocytosis:reports on 500 patients from Italian Registry May 2015 **Pediatric Blood & Cancer** 62:S4-S4
12. Rosai-Dorfaman disease (RDD) : Report of 16 patients May 2015 **Pediatric Blood & Cancer** 62:S15-S15
13. Phenotypic characterization and outcome of paediatric patients affected with haemophagocytic syndrome of unknown genetic **British Journal of Haematology** Set. 2013
14. Mutations affecting mRNA splicing are the most common molecular defect in patients with a familial hemophagocyticlymphohistiocytosis type 3.**Haematologica** 2008 Jul; 93(7): 1086-90.
15. Novel MUNC 13-4 mutations in children and young adult patients with hemophagocyticlymphohistiocytosis. **J Med Genet**.2006 Jul 6
16. A single amino acid change, A91V, lead to conformational changes which can impair processing to the active form of perforin. **Blood** Aug 1; 106(3): 932-7. Marzo 2005
17. Use of the Minimum Spanning Tree Model for Molecular Epidemiological Investigation of a Nosocomial Outbreak of Hepatitis C virus Infection **Journal of Clinical Microbiology**, Sep.2004 ; 4230-4236 Vol.42, No 9

18. A91V is a polymorphism in the perforin gene not causative of an FHLH phenotype. **Blood** Sep 2004; 104:1909-10.
19. Transplant-related toxicity and mortality: an AIEOP prospective study in 636 pediatric patients transplanted for acute leukaemia. **Bone Marrow Trasplant** 2002 Jan; 29(2) : 93-100
20. A case of infantile visceral leishmaniasis complicated by hemophagocytic syndrome. **Ital.J. Pediatr.** 2002; 28: 241-243
21. Transplant-related toxicity and mortality : an AIEOP prospective study in 636 pediatric patients transplanted for acute leukemia. **Bone Marrow Transplantation** (2002) 29, 93- 100.
22. Familial Hemophagocyticlymphohistiocytosis: how late can the onset be? **Haematologica**: 2001 May; 86(5): 499-503.
23. Six novel mutations in the PRF1 gene in children with haemophagocyticlymphohistiocytosis. **J Med Genetic** 2001 Sep;38(9):643-6.
24. Profilo emocoagulativo in pazienti pediatrici sottoposti a trapianto di midollo osseo. **Quad.Med.Chir.** 1996; 12(3).
25. Pulsatile weight increases in very low birthweight babies appropriate for gestational age. **Arch. dis. in Chid.** 1990; 65: 373- 376.
26. La suzione nonnutritiva nel neonato pretermine. **La Pediatria Medica e Chirurgica** . Vol. 8 (4) : 475-7 1986

**Capacità e
competenze
personali**

Capacità di interagire positivamente con l' ambiente lavorativo, versatile nelle attività di gruppo .
Spiccata leadership nel campo organizzativo e capacità di comunicazione.

Lingue conosciute

Inglese livello buono scritto e orale

Uso del pacchetto Office e di Internet

Attività didattica

- Incarico di insegnamento in Dermatologia presso la Scuola Infermieri "Croce Azzurra" ex USL 37 Napoli
- Incarico di insegnamento in Cardiologia presso la scuola infermieri "Croce Azzurra" ex USL 37 Napoli
- Incarico di insegnamento in Medicina Preventiva presso scuola di 'Vigilatrici d'infanzia ' ex USL 37 Napoli.
- Dal 2005 al 2006 Incarico di insegnamento in Medicina Materno-Infantile- Pediatria Generale Corso di Laurea per Infermiere Pediatrico. Università degli Studi di Napoli - Polo Didattico Santobono-Pausilipon

- 2011-2012 Incarico di insegnamento in Pediatria Corso di Laurea per Infermiere Pediatrico. Università degli Studi di Napoli – Polo didattico SantobonoPausilipon
- 2014-15 Incarico di insegnamento in Pediatria Corso di Laurea per Infermiere Pediatrico. Università degli Studi di Napoli – Polo didattico SantobonoPausilipon

Firma

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 (facoltativo)

"Tutte le informazioni e dichiarazioni sopra riportate nel curriculum sono rese sotto la propria responsabilità, ai sensi degli articoli 46 e 47 del decreto del Presidente della Repubblica 28 dicembre 2000, n.445, consapevole delle sanzioni penali per dichiarazioni mendaci, falsità in atti ed uso di atti falsi ai sensi dell'articolo 76 del citato decreto del Presidente della Repubblica n.445/2000"