

## **CURRICULUM FORMATIVO E PROFESSIONALE AUTOCERTIFICATO AI SENSI DEL DPR N. 445/2000**

**"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";**

**"Autorizzo il trattamento dei dati personali contenuti nel mio curriculum vitae in base al D. Lgs. 196/2003 e al Regolamento UE 2016/679"**

**INFORMAZIONI PERSONALI:** Pascarella Antonia

**OCCUPAZIONE/  
SETTORE  
PROFESSIONALE**

Medico Chirurgo Specialista in Pediatria

### **ISTRUZIONE E FORMAZIONE**

- Diploma di scuola secondaria superiore presso il Liceo Classico "Giordano Bruno" Maddaloni (CE) conseguito in data 04.07.2004 con votazione 100/100
- Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia conseguita presso l'Università degli Studi Di Napoli "Federico II" in data 19.10.2010 con votazione 110/110 e lode e menzione con tesi sperimentale dal titolo "Valutazione dell'efficacia della terapia enzimatica sostitutiva in pazienti affetti da Mucopolisaccaridosi di tipo II"
- Abilitazione alla professione medica nella seconda sessione dell'anno 2010
- Iscrizione all'Albo dell'ordine dei Medici e degli Odontoiatri di Caserta dal 15/03/2011
- Specializzazione in Pediatria della durata di cinque anni (svolta in conformità a quanto disposto dagli art. 37 e seguenti del D.Lgs.n. 368/99), conseguita in data 05/07/2016 presso l'Università degli Studi di Napoli "Federico II" con voto 50/50 e lode con tesi sperimentale dal titolo: "Revisione critica dell'efficacia della terapia enzimatica sostitutiva in pazienti affetti da Mucopolisaccaridosi tipo II: follow-up di 10 anni"

**CURRICULUM FORMATIVO E PROFESSIONALE  
AUTOCERTIFICATO AI SENSI DEL DPR N. 445/2000**

**ESPERIENZE LAVORATIVE**

- Dal 09.01.2023 lavoro in qualità di Dirigente Medico presso il reparto di Pediatria delle Malattie Croniche e Multifattoriali dell’AORN Santobono Pausilipon, Napoli.
- Dal 01.09.2020, lavoro in qualità di Dirigente Medico (Vincitrice di concorso pubblico a tempo indeterminato con contratto di 38 ore settimanali) presso il Dipartimento di Emergenza Accettazione dell’AORN Santobono Pausilipon, Napoli.
- Dal 27.05.2019 Al 31.08.2020, ho lavorato in qualità di Dirigente Medico (Vincitrice di concorso pubblico a tempo indeterminato con contratto di 38 ore settimanali) presso l’Ospedale San Paolo di Napoli (ASL NA 1 Centro).
- Dal 17.07.2017 al 26.05.2019 ho lavorato in qualità di Dirigente Medico (Vincitrice di avviso pubblico a tempo determinato, con contratto di 38 ore settimanali) presso l’UOC di Malattie Metaboliche Ereditarie dell’Azienda Ospedaliera Universitaria di Padova.
- Ho lavorato in qualità di Dirigente Medico (Vincitrice di avviso pubblico a tempo determinato, con contratto di 38 ore settimanali) presso il P.O. De Luca e Rossano, Vico Equense (NA), ASL NA3 SUD dal 16.02.2017 al 16.07.2017.
- Ho lavorato in qualità di Sostituto di Specialistica Ambulatoriale nella disciplina di Pediatria presso il P.O. San Leonardo di Castellammare di Stabia (NA), ASL NA 3 SUD dal 14.08.2016 al 14.02.2017 (ore totali svolte:108).
- Ho lavorato all’attività del progetto “Terapia con l’ormone della crescita” presso S.C. di Auxologia ed Endocrinologia dell’AORN Santobono Pausilipon in qualità di vincitrice di borsa di studio dal 01. 02. 2017 al 15.02.2017 (ore svolte: 135)
- Presso l’ambulatorio di Pediatria di famiglia dal 25.07.2016 al 12.08.2016 ho lavorato in qualità di sostituto della Dott.ssa Paola Passalacqua (Piazza Nazionale 96. 80143 Napoli, ASL NA 1 Centro, distretto 33).
- Presso l’ambulatorio di Pediatria di famiglia dal 13.08.2016 al 28.08.2016 ho lavorato in qualità di sostituto della Dott.ssa Gasparini Nicoletta (Via Tasso 169/D. 80126 Napoli, ASL NA 1 Centro, distretto 24).

## **CURRICULUM FORMATIVO E PROFESSIONALE AUTOCERTIFICATO AI SENSI DEL DPR N. 445/2000**

Nell'ambito del percorso di formazione presso la Scuola di Specializzazione in Pediatria dell'Università "Federico II" di Napoli, ho acquisito specifiche competenze nel settore di Malattie Metaboliche ereditarie mediante attività di reparto, Day hospital e ambulatorio di Malattie Rare.

Ho partecipato inoltre ad attività di ricerca clinica di seguito riportate:

- Come co-investigatore nello Studio Osservazionale Multicentrico Internazionale a lungo termine (HOS –Hunter Outcome Survey) sulla valutazione dell'efficacia della terapia enzimatica sostitutiva in pazienti affetti da Mucopolisaccaridosi tipo II (2011-2016).
- Come co-investigatore nello Studio Multicentrico Italiano (2010-2013) sulla valutazione dell'efficacia della terapia enzimatica sostitutiva in pazienti affetti da Mucopolisaccaridosi tipo II i cui risultati sono stati pubblicati in un lavoro di cui sono coautrice (Orphanet Journal of Rare Diseases, IF 3.35).
- Come co-investigatore allo studio LAL-CL08 sulla efficacia del Sebelipase alpha nel trattamento della malattia di Wolman (2015-2016).
- Ho contribuito alla stesura del manuale "Urgenza nelle Malattie Rare Genetico-Metaboliche. Un supporto per il personale medico ed infermieristico" (Edizioni Controvento. Giugno 2012).

### **COMPETENZE PROFESSIONALI**

- Valutazione dei quadri clinici, interpretazione degli esami di laboratorio e gestione terapeutica di pazienti affetti da Malattie Metaboliche Ereditarie e di pazienti richiamati allo screening metabolico allargato. Ho acquisito tali competenze durante il corso di specializzazione in Pediatria presso l'Università "Federico II" di Napoli e successivamente come dirigente medico presso l'UOC di Malattie Metaboliche Ereditarie dell'Azienda Ospedaliera Universitaria di Padova svolgendo attività di ricerca clinica, attività di reparto, attività ambulatoriale e attività di consulenza specialistica per i reparti di Terapia intensiva neonatale e Terapia intensiva pediatrica.
- Esecutore PALS (Pediatric Advanced Basic Life Support) attestato conseguito dopo il corso organizzato dal Centro di Formazione Internazionale American Heart Association "Il cuore nelle mani" (8 Maggio 2021).
- Esecutore BLSD (Basic Life Support Defibrillation) attestato conseguito dopo il corso organizzato dall'Azienda Ospedaliera Universitaria di Padova (2 Aprile 2019).
- Corso pratico di interpretazione dell'ECG pediatrico nell'ambito del IX Congresso Nazionale ONSP, Giugno 2012.
- Corso pratico sull'utilizzo dell'ecografia: "Critical Care Ultrasound in Pediatrics. Approccio

## CURRICULUM FORMATIVO E PROFESSIONALE AUTOCERTIFICATO AI SENSI DEL DPR N. 445/2000

visuale alle emergenza/urgenza nel paziente pediatrico” della durata di due giorni (18-19 Settembre 2014) nell’ambito del XI Congresso Nazionale ONSP 2014.

- Esecutore EPLS (European Paediatric Life Support) attestato conseguito dopo il corso organizzato da Centro di formazione permanente in emergenza accreditato “Italian resuscitation council” di Napoli dal titolo EPLS-European Paediatric Life Support della durata di 2 giorni (17-18 Maggio 2013).

### COMPETENZE LINGUISTICHE

Lingua madre: Italiano

Altre lingue	COMPRESIONE		PARLATO		SCRITTO
	Ascolto	Lettura	Interazione orale	Produzione orale	
Inglese	B1	B1	B2	B2	B1

**COMPETENZE INFORMATICHE** buon uso di applicativi Microsoft e del pacchetto Office

### Lavori scientifici:

- 1) **Refractory Chylothorax and Ventricular Hypertrophy Treated with Trametinib in a Patient with Noonan Syndrome: 18-Month Follow-Up.** Antonia Pascarella, Giuseppe Limongelli, Alessandro De Falco, Elia Marco Paolo Minale, Giangiacomo Di Nardo, Giovanni Maria Di Marco, Geremia Zito Marinosci, Giorgia Olimpico, Paolo Siani, Daniele De Brasi Children (Basel). 2024 Oct 31;11(11):1342.
- 2) **Esophageal food bolus impaction in pediatric age.** Paolo Quitadamo, Antonia Pascarella, Piergiorgio Gragnaniello, Sara Isoldi, Cristina Bucci, Rossella Turco, Maria Giovanna Puoti, Silvia Furio, Mariano Caldore, Giovanni Di Nardo, Journal of Pediatric Gastroenterology and Nutrition. 2024 Jun;78(6):1398-1402.
- 3) **SARS-CoV-2-related bronchiolitis: A multicentre international study.** Cozzi, G., Sovtic, A., Garelli, D., Bondone, C., Bosis, S. AND SARS-CoV-2 bronchiolitis study group Archives of Disease in Childhood, 2023, 108(9).
- 4) **Pediatric Asthma: Where Has Montelukast Gone?** Maglione, M., Giannattasio, A., Pascarella, A., Tipo, V. Applied Sciences (Switzerland), 2023, 13(7), 4146

**CURRICULUM FORMATIVO E PROFESSIONALE  
AUTOCERTIFICATO AI SENSI DEL DPR N. 445/2000**

- 5) ***Seizures in Children with SARS-CoV-2 Infection: Epidemiological, Clinical and Neurophysiological Characterization.*** Pascarella, A., Maglione, M., Lenta, S., Elisa Sciorio, Raffaele Mancusi, Celeste Tucci, Francesca Angrisani, Sabrina Acierno, Camilla Calì, Vincenzo Tipo, Antonietta Giannattasio. *Children*, 2022, 9(12), 1923
- 6) ***Changing Epidemiology of Acute Viral Respiratory Infections in Hospitalized Children: The Post-Lockdown Effect.*** Marco Maglione, Antonia Pascarella, Chiara Botti, Giuseppe Ricci, Fiorella Morelli, Fabiana Camelia, Alberto Micillo, Camilla Calì, Fabio Savoia, Vincenzo Tipo, Antonietta Giannattasio. *Children (Basel)* 2022 Aug 17;9(8):1242.
- 7) ***Immune responses to  $\alpha$ -glucosidase in infantile Pompe disease: recommendations from an Italian Pediatric Expert Panel.*** V Gragnaniello, F Deodato, S Gasparini, M A Donati, C Canessa, S Fecarotta, A Pascarella, G Spadaro, D Concolino, A Burlina, G Parenti, P Strisciuglio, A Fiumara, R Della Casa. *Ital J Pediatr.* 2022 Mar 5;48(1):41.
- 8) ***Plasma and dried blood spot lysosphingolipids for the diagnosis of different sphingolipidoses: a comparative study.*** Polo G, Burlina AP, Ranieri E, Colucci F, Rubert L, Pascarella A, Duro G, Tummolo A, Padoan A, Plebani M, Burlina AB. *Clin Chem Lab Med.* 2019 May 15.
- 9) ***Inherited hyperammonemias: a Contemporary view on pathogenesis and diagnosis.*** Evelina Maines, Giovanni Piccoli, Antonia Pascarella, Francesca Colucci & Alberto Burlina. *Expert. Opinion on Orphan drugs*, 2018.
- 10) ***Abnormal results in newborn screening for lysosomal disorders: the role of laboratory follow-up.*** Polo G, Rubert L, Pascarella A, Cazzorla C, Colucci F, Burlina A P, Burlina A. *JIMD Volume 41 Suppl 1 Settembre 2018*
- 11) ***Glucosylsphingosine a useful biomarker for monitoring treatment in Gaucher disease*** Polo G, Rubert L, Pascarella A, Cazzorla C, Colucci F, Burlina A P, Burlina A. *JIMD Volume 41 Suppl 1 Settembre 2018*
- 12) ***Lo screening neonatale per malattia di Pompe (PD): l'esperienza di Padova.*** Pascarella A, Rubert L, Gualdi D, Polo G, Cazzorla C, Massa P, Burlina A. IX Congresso Nazionale SIMMESN Società Italiana per lo studio delle malattie Metaboliche ereditarie e lo screening neonatale. 21-22-23 Novembre 2018, Catania.
- 13) ***Nuova metodica per il dosaggio dei glicosamminoglicani mediante HPLC-MS/MS per la diagnosi delle Mucopolisaccaridosi (MPS).*** Polo G, Colucci F, Rubert L, Pascarella A, Cazzorla C, Gualdi D, Burlina A. IX Congresso Nazionale SIMMESN Società Italiana per lo studio delle malattie Metaboliche ereditarie e lo screening neonatale. 21-22-23 Novembre 2018, Catania.
- 14) ***I difetti secondari di vitamina B12 diagnosticati con screening neonatale: il ruolo della dieta in gravidanza.*** Fasan I, Rossi A, Rubert L, Pascarella A, Polo G, Zacchettin A, Cazzorla C, Massa P, Gualdi D, Burlina A. IX Congresso Nazionale SIMMESN Società

**CURRICULUM FORMATIVO E PROFESSIONALE  
AUTOCERTIFICATO AI SENSI DEL DPR N. 445/2000**

- Italiana per lo studio delle malattie Metaboliche ereditarie e lo screening neonatale. 21-22-23 Novembre 2018, Catania.
- 15) ***Il test breve di responsività alla tetraidrobiopterina è efficace nei pazienti PKU adulti?*** L'esperienza di Padova. Rossi A, Fasan I, Gueraldi D, Rubert L, Pascarella A, Polo G, Edini C, Cazzorla C, Massa P, Burlina A. IX Congresso Nazionale SIMMESN Società Italiana per lo studio delle malattie Metaboliche ereditarie e lo screening neonatale. 21-22-23 Novembre 2018, Catania.
  - 16) ***Valutazione dell'impatto emotivo nei genitori richiamati per screening neonatale positivo.*** Cazzorla C, Massa P, Pascarella A, Rubert L, Gueraldi D, Fasan I, Rossi A, Burlina A. IX Congresso Nazionale SIMMESN Società Italiana per lo studio delle malattie Metaboliche ereditarie e lo screening neonatale. 21-22-23 Novembre 2018, Catania.
  - 17) ***Efficacia dei trattamenti per la Mucopolisaccaridosi tipo I (MPS I), identificata allo screening neonatale esteso.*** Rubert L, Pascarella A, Gueraldi D, Fasan I, Rossi A, Cazzorla C, Massa P, Burlina A. IX Congresso Nazionale SIMMESN Società Italiana per lo studio delle malattie Metaboliche ereditarie e lo screening neonatale. 21-22-23 Novembre 2018, Catania.
  - 18) ***Dosaggio dei neurotrasmettitori liquorali in due pazienti con disturbo del movimento associato ad una mutazione di ATP1A3.*** Gueraldi D, Pascarella A, Rubert L, Polo G, Edini C, Massa P, Cazzorla C, Burlina A. IX Congresso Nazionale SIMMESN Società Italiana per lo studio delle malattie Metaboliche ereditarie e lo screening neonatale. 21-22-23 Novembre 2018, Catania.
  - 19) ***Dosaggio dei lisosfingolipidi su spot di sangue mediante LC-MS/MS: nuovi biomarker di sfingolipidosi.*** Polo G, Burlina A, Colucci F, Rubert L, Pascarella A, Cazzorla C, Burlina A. SIMMESN 2017 VIII Congresso annuale. Roma 29-30 Novembre-1 Dicembre 2017.
  - 20) ***Glucosil sfingosina (lyso-gb) nuovo biomarker per la diagnosi e monitoraggio della malattia di Gaucher.*** Pascarella A, Rubert L, Polo G, Colucci F, Fasan I, Rossi A, Cazzorla C, Burlina A. SIMMESN 2017 VIII Congresso annuale. Roma 29-30 Novembre-1 Dicembre 2017.
  - 21) ***Terapia dietetica in gravidanza nella Malattia delle Urine a Sciroppo d'Acero (Leucinosi)*** Fasan I, Rossi A, Rubert L., Pascarella A, Cazzorla C, Burlina A. SIMMESN 2017 VIII Congresso annuale. Roma 29-30 Novembre-1 Dicembre 2017
  - 22) ***Valutazione della qualità di vita (qdv) nei pazienti adulti affetti da fenilchetonuria in trattamento con Inaa.*** Cazzorla C, Massa P, Rossi A, Fasan I, Rubert L, Pascarella A, Polo G, Burlina A, Burlina A. SIMMESN 2017 VIII Congresso annuale. Roma 29-30 Novembre-1 Dicembre 2017

**CURRICULUM FORMATIVO E PROFESSIONALE  
AUTOCERTIFICATO AI SENSI DEL DPR N. 445/2000**

- 23) ***Chronic diarrhea as a symptom of a rare disease.*** E. Acampora, A. Pascarella, A. Commone, S. Spatarella, M.I. Spagnuolo, A. Guarino, S. Fecarotta, G. Parenti. *Digestive and Liver Disease* 47S (2015) e237-e276. October 2015
- 24) ***Clinical efficacy of Enzyme Replacement Therapy in paediatric Hunter patients, an independent study of 3.5 years.*** Tomanin R, Zanetti A, D'Avanzo F, Rampazzo A, Gasparotto N, Parini R, Pascarella A., Concolino D, Procopio E, Fiumara A, Borgo A, Frigo A, Scarpa M. *Orphanet J Rare Dis* 2014 Sep 18;9(1):129.
- 25) ***Smith Lemli-Opitz syndrome: a contribution to the delineation of a cognitive/behavioral phenotype.*** De Clemente V, Vitiello G, Imperati F, Romano A, Parente I, Rosa M, Pascarella A, Parenti G, Del Giudice E. *Minerva Pediatr.* 2013 Feb;65(1):61-9.
- 26) ***Epilepsy in inherited metabolic disorders: a pediatric series.*** Vitiello G, De Clemente V, Della Casa R, Romano A, Rosa M, Pascarella A, Riccitelli M, Parenti G, Del Giudice E. *Minerva Pediatr.* 2012 Oct;64(5):513-20.
- 27) ***Developmental evolution in a patient with multiple acyl-coenzymeA dehydrogenase deficiency under pharmacological treatment.*** Rosa M, Pascarella A, Parenti G, Buono S, Romano A, Della Casa R, Andria G, Marino M., Riccio MP, Bravaccio C. *Eur J Paediatr Neurol.* 2012 Mar;16(2):203-5.
- 28) ***Letter to the Editor. Isovaleric acidemia.*** Pascarella A, Rosa M, della Casa R, Andria G, Parenti G. *J Pediatr Endocrinol Metab.* May 31, 2011;24(5-6):399.
- 29) ***Renal Involvement in a patient with Mucopolysaccharidosis type II.*** Pascarella A., Taurisano R., Rosa M., Pecoraro C., Parenti G., Andria G., Della Casa R. II Congresso nazionale della società italiana per l'educazione alla salute (SPES), IX Congresso nazionale società italiana di nutrizione pediatrica (SINUPE), II congresso nazionale malattie metaboliche, screening neonatali e genetica clinica (SIMMESN-SIMGePedD), 71° corso di aggiornamento società italiana di pediatria (SIP) sezione lombarda. Milano 18-21 Novembre 2010.
- 30) ***Effetto della N-acetil cisteina sull'efficacia della terapia enzimatica sostitutiva in fibroblasti di pazienti affetti da Malattia di Pompe.*** Porto C., Rosa M., Balletta E., Gagliardo C., Pascarella A., Tuzzi MR, Luciani A., Maiuri L., Andria G., Parenti G. II Congresso nazionale della società italiana per l'educazione alla salute (SPES), IX Congresso nazionale società italiana di nutrizione pediatrica (SINUPE), II congresso nazionale malattie metaboliche, screening neonatali e genetica clinica (SIMMESN-SIMGePedD), 71° corso di aggiornamento società italiana di pediatria (SIP) sezione lombarda. Milano 18-21 Novembre 2010.
- 31) ***Long term follow-up in 5 patients with Mucopolysaccharidosis type II treated with Enzyme Replacement Therapy.*** Pascarella A., Astarita L., Rosa M., Gagliardo C., Fecarotta S., Della Casa R., Parenti G., Andria G. II Congresso nazionale della società italiana per l'educazione alla salute (SPES), IX Congresso nazionale società italiana di

**CURRICULUM FORMATIVO E PROFESSIONALE  
AUTOCERTIFICATO AI SENSI DEL DPR N. 445/2000**

nutrizione pediatrica (SINUPE), II congresso nazionale malattie metaboliche, screening neonatali e genetica clinica (SIMMESN-SIMGePedD), 71° corso di aggiornamento società italiana di pediatria (SIP) sezione lombarda. 18-21 Novembre 2010

- 32) ***Effetti del trattamento farmacologico in soggetto con deficit multiplo di acil-coenzima A deidrogenasi.*** Case report. Rosa M., Marino M., Bravaccio C., Romano A., Pascarella A., Gagliardo C., Ruoppolo M., Buono S., Della Casa R., Parenti G., Andria G. II Congresso nazionale della società italiana per l'educazione alla salute (SPES), IX Congresso nazionale società italiana di nutrizione pediatrica (SINUPE), II congresso nazionale malattie metaboliche, screening neonatali e genetica clinica (SIMMESN-SIMGePedD), 71° corso di aggiornamento società italiana di pediatria (SIP) sezione lombarda. Novembre 2010.
- 33) ***Terapia Enzimatica sostitutiva nella Mucopolisaccaridosi tipo II: valutazioni dell'efficacia in 5 pazienti.*** L. Astarita, A. Pascarella, M. Rosa, C. Gagliardo, C. Servodio Iammarone, S. Fecarotta, R. Della Casa, G. Andria, G. Parenti. VII Congresso Nazionale ONSP 2010.
- 34) ***Interessamento renale in un paziente affetto da mucopolisaccaridosi tipo II*** L. Astarita, A. Pascarella, M. Rosa, R. Taurisano, C. Pecoraro, G. Parenti, G. Andria, R. Della Casa. VII Congresso Nazionale ONSP 2010.
- 35) ***Epilepsy in inherited metabolic disorders: a pediatric series.*** E. Del Giudice, G. Vitiello, R. Della Casa, A. Romano, V. De Clemente, M. Rosa, A. Pascarella, G. Parenti. 38<sup>eme</sup> R union de la Soci t  Européenne de Neurologie Pédiatrique. Ginevra 2010.
- 36) ***Epilessia e disturbi congeniti del metabolismo.*** Vitiello G., De Clemente V., Rosa M., Pascarella A., Della Casa R., Riccitelli M., Romano A., Parenti G., Del Giudice G. XXXVI Congresso Nazionale Societ  Italiana di Neurologia Pediatrica SINP. Novembre 2010.
- 37) ***Studi in vitro suggeriscono che la n-acetil cisteina aumenta l'efficacia della terapia enzimatica sostitutiva nella glicogenosi di tipo II.*** C. Porto, M. Rosa, A. Pascarella, G. Andria, G. Parenti. Giornate scientifiche 2010. Polo delle Scienze e Tecnologie per la vita. Universit  degli studi di Napoli "Federico II".
- 38) ***Le sindromi epilettiche secondarie a malattie metaboliche congenite.*** Riccitelli M., Parente I., Della Casa R., Parenti G., Vitiello G., De Clemente V., Pascarella A., Rosa M., Romano A., Del Giudice E. Giornate scientifiche 2010. Polo delle Scienze e Tecnologie per la vita. Universit  degli studi di Napoli "Federico II".
- 39) ***Importanza del trattamento precoce in un paziente affetto da deficit multiplo di acil-coenzima a deidrogenasi.*** Gagliardo C., Rosa M., Marino M., Astarita L., Bravaccio C., Romano A., Pascarella A., Ruoppolo M., Buono S., Della Casa R., Parenti G., Andria G. VIII Congresso Nazionale ONSP 2011.
- 40) ***Efficacia della terapia con Idrossicobalamina sul coinvolgimento neurologico nella***

**CURRICULUM FORMATIVO E PROFESSIONALE  
AUTOCERTIFICATO AI SENSI DEL DPR N. 445/2000**

*Metilmalonicoacidemia con omocistinuria (CbIC)*. L. Astarita, A. Pascarella, M. Rosa, C. Gagliardo, A. Romano, G. Mansi, G. Parenti, G. Andria, R. Della Casa. VIII Congresso Nazionale ONSP 2011.

- 41) *Lesioni neurodegenerative nella Istiocitosi a cellule di Langerhans*. A. Pascarella, A. De Matteo, E. Ruberto, F. Menna, G. Menna, C. De Fusco Abstract book Abstract book, XLI Congresso Nazionale AIEOP Verona, 22-24 Maggio 2016.
- 42) *Crollo vertebrale: diagnosi differenziale* A. Pascarella, A. De Matteo, F. Menna, G. Menna, C. De Fusco. Abstract book, XLI Congresso Nazionale AIEOP Verona, 22-24 Maggio 2016.
- 43) *Un caso di noma neonatorum da Pseudomonas aeruginosa multiresistente*. **T. Ferrara, C. Veropalumbo**, S. Maddaluno, D. Del Buono, R. Pisanti, A.C. Borrelli, C. Coppola, G. Franzese, L. De Martino, A. Pascarella, A. Di Fiore, R. Caiazza, L. Bucci, I. Zeno, F. Fusco, L. Capasso, F. Raimondi. XX Congresso Nazionale della Società Italiana di Neonatologia. Ottobre 2014.
- 44) *Un raro caso di displasia acinare* C. Veropalumbo, T. Ferrara, S. Maddaluno, L. De Martino, P. Milite, G. Russo Spina, A. Pascarella, E. Piccolo, E. Sciorio, M. Rosa, P. Di Martino, A. Sodano, F. Izzo, A. Di Fiore, M. Colonna, A. Romano, F. Migliaro, L. Capasso, F. Raimondi. XX Congresso Nazionale della Società Italiana di Neonatologia. Ottobre 2014.

**Partecipazione ad eventi formativi, congressi, corsi nell'ambito delle Malattie Metaboliche Ereditarie:**

1. Campus in Pediatria, Napoli 12-14 Aprile 2024. **In qualità di relatore** con relazione: Le malattie mitocondriali, cosa deve sapere il pediatra.
2. Evento "La malattia di Pompe". Roma 1-2 Aprile 2022. Organizzato da Sanofi. In qualità di uditore.
3. Corso di formazione in emergenze endocrino-metaboliche. Progetto formativo ECM n. 4393 – 1, 22 Febbraio 2022-02 Marzo 2022, AORN Santobono Pausilipon, Napoli. **In qualità di relatore** con relazione sulla Iperammonemia.
4. XI Congresso Nazionale SIMMESN Società Italiana per lo studio delle Malattie Metaboliche Ereditarie e lo Screening Neonatale. 2-4 Dicembre 2021, Bologna. In qualità di uditore.
5. X Congresso Nazionale SIMMESN. Società Italiana per lo studio delle Malattie Metaboliche Ereditarie e lo Screening Neonatale. 22-25 Ottobre 2019, Torino. In qualità di uditore.
6. Gaucher Registry. Investigators' meeting. 21 Gennaio 2019. Milano. In qualità di uditore.
7. Incontro tra esperti: la gestione delle reazioni avverse alla terapia enzimatica sostitutiva nei pazienti con Malattia di Pompe. 14 Dicembre 2018, Napoli. In qualità di uditore.
8. SSIEM 2018 Annual Symposium "Old Roads, New Connections", 4-7 Settembre 2018. Atene. In qualità di uditore.

**CURRICULUM FORMATIVO E PROFESSIONALE  
AUTOCERTIFICATO AI SENSI DEL DPR N. 445/2000**

9. “Fundamentals on Gaucher Disease”. Milano 14 Novembre 2018 **in qualità di relatore.**
10. “Conoscere e gestire il paziente con UCD: novità e sviluppi futuri”. Frascati 23-24 Maggio 2018 **in qualità di relatore.**
11. “Eliglustat Leadership Academy” Firenze 25-26 Giugno 2018, **in qualità di relatore.**
12. Investigators’ Meeting - Studio clinico EFC13738 – ELIKIDS - Studio in aperto, multicentrico, con due coorti di trattamento, volto a valutare la farmacocinetica, la sicurezza e l’efficacia di eliglustat (con e senza imiglucerasi) in pazienti pediatriche affette da malattia di Gaucher di tipo 1 e tipo 3. Roma, 11 giugno 2018. **In qualità di co-investigator**
13. Registro Pompe Investigators’ Meeting in qualità di uditore. 6 Giugno 2018, Genova;
14. Preceptorship Medical Course on Mucopolysaccharide disorders (MPS) in qualità di uditore. Manchester 13-14 Novembre 2017;
15. SIMMESN 2017 VIII Congresso annuale (Roma 29-30 Novembre-1 Dicembre 2017) **in qualità di vincitrice di comunicazione orale e vincitrice di migliore presentazione orale;**
16. Conferenza pubblica “Rari ma Uguali” organizzata dalla federazione italiana Malattie rare (Napoli, 28 febbraio 2011) in qualità di uditore;
17. Congresso Nazionale congiunto SIMMESN e SIMGePeD “Malattie genético-metaboliche tra tecnologia e assistenza”, evento formativo RES n. 1463-11106, (Bologna, 27-29 Ottobre 2011) in qualità di uditore;
18. HOS-FOS NATIONAL Investigators’ Meeting, (Padova, 9-10 Novembre 2010) **in qualità di co-investigator dello studio HOS;**
19. Il Congresso nazionale della società italiana per l’educazione alla salute (SPES), IX Congresso nazionale società italiana di nutrizione pediatrica (SINUPE), II congresso nazionale malattie metaboliche, screening neonatali e genetica clinica (SIMMESN-SIMGePeD), 71° corso di aggiornamento società italiana di pediatria (SIP) sezione lombarda, (Milano, 18-21 Novembre 2010) **in qualità di relatore (vincitrice di comunicazione orale);**
20. Convegno “Malattie metaboliche ereditarie nel neonato”, Napoli in data 15.12.2010 in qualità di uditore;

**Partecipazione ad altri eventi formativi:**

1. SIP, 80°congresso Italiano di Pediatria, 28-31 Maggio 2025, Napoli in qualità di relatore
2. Il futuro della prevenzione del virus respiratorio sinciziale in neonatologia, 26 Marzo 2022, Napoli. In qualità di relatore.
3. Analgesedazione Procedurale Pediatrica. Tenutosi presso Azienda Ospedaliera di Rilievo Nazionale A.O.R.N. Santobono-Pausilipon, dal 26-10-2021 al 31-12-2021, ER 5 Attestato ECM N26519.

**CURRICULUM FORMATIVO E PROFESSIONALE  
AUTOCERTIFICATO AI SENSI DEL DPR N. 445/2000**

4. Pediatria a Napoli. “Lavoriamo in gruppo per la qualità delle cure”. 30 Gennaio-1 Febbraio 2020, Napoli.
5. Meeting dal titolo Pediatria a Napoli: dal caso clinico alle linee guida (Napoli, 21-23 Gennaio 2016) in qualità di uditore;
6. FORUM dal titolo “Il futuro della ricerca clinica (pediatrica)” organizzato dalla SIRP (Società Italiana di Ricerca Pediatrica) (Napoli, 10-11 Marzo 2016) in qualità di uditore;
7. CAMPUS Pediatria 2016 dal titolo “Una procedura niente male” (Roma, 30-31 Maggio 2016) in qualità di uditore.
8. Congresso dal titolo “Il pronto soccorso pediatrico tra complessità ed organizzazione” (Napoli, 13-14 Marzo 2015) organizzato dalla Società Italiana di Medicina di Emergenza ed Urgenza Pediatrica in qualità di uditore;
9. Corso di tossicologia clinica (Napoli, 13 Marzo 2015) organizzato dalla Società Italiana di Medicina di Emergenza ed Urgenza Pediatrica, in qualità di uditore;
10. XXVII Congresso Nazionale organizzato da ACP Campania dal titolo “Oltre i confini (Napoli, 15-17 Ottobre 2015) in qualità di uditore;
11. XXVIII Congresso Nazionale Confronti in Pediatria dal titolo “Intendiamoci sulle parole. Ovvero: Pediatria dalla A alla Z” (Trieste, 4-5 Dicembre 2015) in qualità di uditore;
12. XI Congresso Nazionale ONSP “Scatti in Pediatria. Metti a fuoco la tua formazione” (Pavia, 18-20 Settembre 2014) in qualità di uditore;
13. Corso “Specialità e Professione in Pediatria” (Riccione 6-8 Marzo 2014);
14. Corso organizzato da Centro di formazione permanente in emergenza accreditato “Italian resuscitation council” di Napoli dal titolo EPLS-European Paediatric Life Support (Napoli, 17-18 Maggio 2013) con conseguimento della qualifica di Esecutore EPLS European Paediatric life Support;
15. Evento “Terzo focus di aggiornamento in Tossicologia Pediatrica” organizzato dal dott. V. Tipo (Napoli, 27 Novembre 2013) in qualità di uditore;
16. Corso “Lettura ECG pediatrico” nell’ambito del IX Congresso Nazionale ONSP (6-7 giugno 2012 Padova);
17. IX Congresso Nazionale ONSP (Padova, 8-9 Giugno 2012) in qualità di uditore;

**CURRICULUM FORMATIVO E PROFESSIONALE  
AUTOCERTIFICATO AI SENSI DEL DPR N. 445/2000**

18. Corso dal titolo Giornate “Giovani” di Pediatria organizzato dalla SIRP. Napoli, 10-11 dicembre 2012;
19. XXIII Congresso Nazionale organizzato da ACP dal titolo “Il bambino che verrà” (Roma, 13-15 Ottobre 2011) in qualità di uditore;

**Napoli, 16 Giugno 2025**

**Firma**

