CURRICULUM VITAE

Cognome Nome Celle Maria Elena Telefono 010.5636.242 E-mail mariacelle@ospedale-gaslini.ge.it Nazionalità Italiana Data di nascita 3/9/1960

FORMAZIONE E STAGE

Tipologia	Ha partecipato all'attività clinico-didattica e seguendo in particolare l'ambulatorio per i Disordini Extrapiramidali condotto da Prof. Marsden.
Data	dal 20/6 al 15/8 1988
Sede	Istituto di Neurologia del The National Hospital di Londra
Tipologia	al fine di apprendere le tecniche istopatologiche per lo studio delle malattie neurologiche evolutive. In tale occasione ha elaborato la tesi di specialità "Distrofia muscolare congenita: aspetti clinici, evolutivi, istopatologici".
Data	Dal 5/2 al 1/6 1990
Sede	Presso il Laboratorio di Ricerca in Patologia Neuromuscolare dell'Università Cattolica di Lovanio in Bruxelles, diretto da Pr. Ferriere
Tipologia	Ha frequentato per brevi e ripetuti periodi il Laboratorio di Ricerca in Patologia Neuromuscolare dell'Università Cattolica di Lovanio in Bruxelles per perfezionare la lettura e l'interpretazione delle biopsie di nervo, muscolo, cute e congiuntiva in età evolutiva e per discutere i casi clinici di più difficile inquadramento
Data	Dal 28-31.10.1990, 13-15.11.1990, 25.2.1991, 2.3.1991, 13-18.5.1991, 17-31.7.1991, 17-23.2.1992, 19-27.5.1992, 2-13.11.1992, 5-19.5.1993, 28.8.1993, 3.9.1993, 28.2.1993, 5.3.1994, 15-26.5.1995
Sede	dell'Università Cattolica di Lovanio in Bruxelles
Tipologia	Ha frequentato con scadenza settimanale la Divisione per lo studio delle Malattie Neuromuscolari per un approfondimento delle tecniche di biopsia muscolare
Data	Dal 1 Settembre 1991 al 31 Maggio 1992
Sede	Istituto Neurologico C. Besta di Milano

SPECIALIZZAZIONI

Sede

Tipologia	Neuropsichiatria Infantile
Data	
Sede	Università degli Studi di Genova
Tipologia	
Data	

	_
ESPERIENZA LAVORATIVA	
Data (da – a)	
Nome Istituzione	
Incarico ricoperto	

COORDINAMENTO GRUPPI DI	
LAVORO – GRUPPI DI RICERCA.	
NAZIONALI ED INTERNAZIONALI	

ELENCO DELLE PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE PIÙ SIGNIFICATIVE

"Corea Reumatica. Aspetti clinico-terapeutici di 13 casi" Minerva Pediatrica, 40 (5): 273-276; 1988

"Scoliosi e paralisi laterale dello sguardo. Descrizione di un caso e revisione della letteratura" Minerva Pediatrica, 42 (4): 157-160; 1990

"Le basi della terapia delle Malattie Extrapiramidali nell'infanzia" Giorn. Neuropsich. Età Evol., 10 (3):223-232; 1990

"Distrofia muscolare congenita con e senza ritardo mentale" Gaslini, 23: 286-295; 1991

"Lesioni cerebro-oculari associate a distrofia muscolare congenita: presentazione di un caso" Rivista Italiana di Pediatria (RIP), 17/4 suppl. 165-166; 1991

"Distrofia muscolare congenita associata a ritardo mentale, cataratta e criptorchidismo" Riv Ital Pediatr (IJP), 18(2): 228-230; 1992

"Autismo precoce e distrofia muscolare congenita: un caso clinico" Ped Med Chir (Med Surg Ped), 14:231-234; 1992

"Sindromi epilettiche dell'età evolutiva e distrofia muscolare congenita: contributo casistico" Boll Lega It Epil, 82/83: 257-258; 1993

"Un cas de Sarcoidose juvenile" Rev Neurol (Paris), 149 (10): 589; 1993

"Dystrophie musculaire congénitale: a propos de 40 cas avec ou sans atteinte du SNC" Rev. Neurol. (Paris), 149, 3, 233-245; 1993

"Epilessia sursaut acusticogenica: crisi parziali complesse in un caso con anomalie del cromosoma 9)" Boll Lega It Epil 86/87:271-272, 1994

"Neuropatia ipomielinizzante congenita. Presentazione di un caso clinico" Riv Ital Pediatr (IJP), 21: 114-117, 1995

"Congenital muscular dystrophy and epileptic syndromes in infancy and childhood" Gaslini, vol. 27 (Suppl. 1 al N. 2): 85-86, 1995

"Diagnostic problems in congenital myotonic dystrophy" European Journal of Pediatrics, vol. 155, n° 11; 995, November 1996

"Ultrastructural study of muscle basal lamina in congenital muscular dystrophies (CMDs)" Neuromuscular Disorders, S28; CP21, September 1996

"Childhood sarcoidosis presenting with prevalent muscular symptoms: report of a case" European Journal of Pediatrics, vol. 156, n° 4, pp 340-341, April 1997

"Four year follow-up of a case of fucosidosis trated with unrelated donor bone marrow transplantation" Bone Marrow Transplantation 27: 747-751, 2001

"Long-lasting myopathy as a major clinical feature of sarcoidosis in a child: case report with a 7-year follow-up" Sarcoidosis Vasc Diffuse Lung Dis 18: 196-200, 2001

"Accidenti cerebrovascolari in età evolutiva" In Pediatria d'urgenza, ed Masson, pp. 197-204, 2005

"Metabolic and genetic risk factors for migraine in children" Cephalalgia. 2006 Jun;26(6):731-7

"Clinical and molecular characterization of Italian patients affected by Cohen syndrome" J Hum Genet, DOI 10.1007/s10038-007-0208-4

ULTERIORI INFORMAZIONI	