

Curriculum Vitae

Informazioni personali

Nome / Cognome

Annalisa Madeo

Indirizzo

Via G. Rossetti 9/6, 16148 Genova - Italia

Telefono

+39010395381

Cellulare: +393493620343

Fax

+3901056362211

E-mail

annalisamadeo@gaslini.org

Nazionalità

Italiana

Data di nascita

21 Aprile 1986

Sesso

Femminile

Codice Fiscale

MDANLS86D61D969Q

Esperienze lavorative

Posizione attuale

- Dal 01 novembre 2017 iscritta al Corso di Dottorato in Scienze Pediatriche – Curriculum Genetica – dell'Università degli Studi di Genova. Titolo del progetto di dottorato: "La malattia di Gaucher come causa di sindrome linfoproliferativa autoimmune (ALPS): studio su popolazioni di pazienti e valutazione dei possibili meccanismi patogenetici"
- Dal 01 ottobre 2017 titolare di un contratto di ricerca presso l'Istituto G. Gaslini a favore della UOSD Malattie Rare per il progetto dal titolo "Studio osservazionale multicentrico sulle malattie d'accumulo lisosomiali (registro LSD)"
- Da ottobre 2017 membro del Comitato Scientifico dell'Associazione LND Famiglie Italiane ONLUS e del Comitato Scientifico del Registro per la Ricerca Scientifica e Clinica sulla malattia di Lesch-Nyhan (LND) dell'Istituto Superiore di Sanità

Esperienze lavorative pregresse

Luglio – agosto 2017

Servizio occasionale di Guardia Medica Pediatrica presso la Croce Verde Chiavarese

Da luglio 2012 a luglio 2017

Medico in Formazione presso la Scuola di Specializzazione in Pediatria dell'Università degli Studi di Genova

Da novembre 2015 a giugno 2016

Internato presso il Service de Maladies Héréditaires du Métabolisme dell'Ospedale Universitario Necker - Enfants Malades di Parigi con svolgimento di attività clinica e di ricerca

Principali attività svolte

- Attività clinica e di ricerca in varie U.O. dell'IRCCS G. Gaslini di Genova
- Dal 2012 sub-investigatore in diversi trial clinici internazionali per il trattamento di malattie rare con farmaci orfani (LAL-CL02-ARISE per difetto di lipasi acida, ENB-010-10 per ipofosfatasia, R2477-FOP-1623 per fibrodiplosia ossificante progressiva) e studi osservazionali internazionali su malattie rare (RVT-801-001, ALX-HPP-501, ALX-LALD-501)
- Responsabile dell'aggiornamento dei registri delle malattie lisosomiali presso la U.O.S.D. Malattie Rare dell'IRCCS Gaslini di Genova.

Altre esperienze lavorative

- Attività di tutorato di orientamento e didattico per gli studenti della Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi di Genova dal 2012 al 2014

Istruzione e formazione

Ottobre 2017

Diplôme Interuniversitaire (DIU) in Malattie Ereditarie del Metabolismo dell'Università di Parigi (Université Paris Descartes - Faculté de Médecine)
Premio per il migliore lavoro di ricerca attribuito dalla SFEIM (Società Francese per lo Studio degli Errori Congeniti del Metabolismo)

Luglio 2017

Specializzazione in Pediatria presso l'Università degli Studi di Genova (votazione: 50/50 e lode)

Febbraio 2012	Abilitazione all'esercizio della professione medica (iscrizione all'Ordine dei Medici di Genova - numero di registrazione 15832)
Luglio 2011	Laurea in Medicina e Chirurgia presso l'Università degli Studi di Genova (votazione: 110/110 e lode)
Competenze personali	
Lingua madre	Italiano
Altre lingue	
Inglese	Buona conoscenza della lingua parlata e scritta
Francese	Buona conoscenza della lingua parlata e scritta
Competenze informatiche	Buona conoscenza informatica di base, in particolare dei principali strumenti di Windows (Word, Excel, Powerpoint, Statistica)
Ulteriori informazioni	
Pubblicazioni	<p>Coautrice nelle seguenti pubblicazioni scientifiche:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Di Rocco M, Pisciotta L, Madeo A, Bertamino M, Bertolini S. Long term substrate reduction therapy with ezetimibe alone or associated with statins in three adult patients with lysosomal acid lipase deficiency. <i>Orphanet J Rare Dis.</i> 2018 Jan 27;13(1):24. (IF 3.478) - Di Rocco M, Rusmini M, Caroli F, Madeo A, Bertamino M, Marre-Brunenghi G, Ceccherini I. Novel spondyloepimetaphyseal dysplasia due to UFSP2 gene mutation. <i>Clin Genet.</i> 2018 Mar;93(3):671-674. (IF 3.326) - Chiabrando D, Castori M, Di Rocco M, Ungelenk M, Gießelmann S, Di Capua M, Madeo A, Grammatico P, Bartsch S, Hübner CA, Altruda F, Silengo L, Tolosano E, Kurth I. Mutations in the Heme Exporter FLVCR1 Cause Sensory Neurodegeneration with Loss of Pain Perception. <i>PLoS Genet.</i> 2016 Dec 6;12(12):e1006461. (IF 6.661) - Madeo A, Garaventa A, Sementa AR, Suffia C, Di Rocco M. The unusual association between Neuroblastoma and Gaucher Disease: Case report and review of the literature. <i>Blood Cells Mol Dis.</i> 2016 Nov 23. pii: S1079-9796(16)30184-X. (IF 2.731) - Di Rocco M, Barone R, Madeo A, Fiumara A. Miglustat Does Not Prevent Neurological Involvement in Niemann Pick C Disease. <i>Pediatr Neurol.</i> 2015 Oct;53(4):e15. (IF 1.866) - Giardino S, Lanino E, Morreale G, Madeo A, Di Rocco M, Gattorno M, Faraci M. Long-term outcome of a Successful Cord Blood Stem Cell Transplant in Mevalonate Kinase Deficiency. <i>Pediatrics.</i> 2015 Jan;135(1):e211-5. (IF 5.196) - Malattia C, Damasio MB, Madeo A, Pistorio A, Providenti A, Pederzoli S, Viola S, Buoncompagni A, Mattiuz C, Beltramo A, Consolaro A, Ravelli A, Ruperto N, Picco P, Magnano GM, Martini A. Whole-body MRI in the assessment of disease activity in juvenile dermatomyositis. <i>Ann Rheum Dis.</i> 2014 Jun;73(6):1083-90. (IF 10.377) - Malattia C, Consolaro A, Pederzoli S, Madeo A, Pistorio A, Mazzoni M, Mattiuz C, Magnano GM, Viola S, Buoncompagni A, Palmisani E, Hasija R, Ruperto N, Ravelli A, Martini A. MRI versus conventional measures of disease activity and structural damage in evaluating treatment efficacy in juvenile idiopathic arthritis. <i>Ann Rheum Dis.</i> 2013 Mar;72(3):363-8. (IF 9.27) - Di Rocco M, Dardis A, Madeo A, Barone R, Fiumara A. Early miglustat therapy in infantile Niemann-Pick disease type C. <i>Pediatr Neurol.</i> 2012 Jul;47(1):40-3. (IF 1.416) - Malattia C, Damasio MB, Basso C, Santoro M, Verri A, Pederzoli S, Mattiuz C, Viola S, Buoncompagni A, Madeo A, Mazzoni M, Rosendahl K, Lambot-Juhan K, Tanturri de Horatio L, Magnano GM, Ravelli A, Martini A. Novel automated system for magnetic resonance imaging quantification of the inflamed synovial membrane volume in patients with juvenile idiopathic arthritis. <i>Arthritis Care Res (Hoboken).</i> 2012 Nov;64(11):1657-64. (IF 3.731)

Partecipazione a corsi e congressi

Partecipazione a vari corsi e congressi nei settori della Pediatria Generale e degli Errori Congeniti del Metabolismo.

In particolare, negli ultimi 2 anni:

- SSIEM (Società per lo Studio degli Errori Congeniti del Metabolismo) Accademy (Friburgo – febbraio 2017)
- SFEIM (Società Francese per lo Studio degli Errori Congeniti del Metabolismo) Réunion de Printemps (Grenoble - giugno 2016)
- SSIEM congresso annuale (Roma – settembre 2016)
- Lesch Nyhan Disease: Nuove prospettive nell'approccio diagnostic e terapeutico (Siena - Ottobre 2016)
- Corso PALS dell'American Heart Association (Genova - novembre 2016)
- Secondo Evento Nazionale Mucopolisaccaridosi (Milano – maggio 2017)
- Seminario sulla Malattia di Fabry (Genova – maggio 2017)
- International Glycogen Storage Disease Conference 2017 (Groningen – giugno 2017)
- Prospettive nella malattia di Lesch-Nyhan : nuove terapie per possibili studi clinici e ausili per la vita quotidiana (Genova – settembre 2017)
- Gaucher disease annual meeting (Genova – ottobre 2016 e settembre 2017).

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"

19/03/2018

