

CURRICULUM VITAE

Nome: **ALESSIA PERNA**

TITOLI DI STUDIO

Luglio 1993: Maturità classica presso il Liceo Classico “Amedeo di Savoia”, Tivoli (RM) con votazione 60/60.

Ottobre 2011: Laurea in Medicina e Chirurgia presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università “La Sapienza” di Roma con votazione 110/110 con lode.

Marzo 2012: Abilitazione all'esercizio della professione medica, presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università “La Sapienza” di Roma.

Marzo 2012: iscrizione all'Ordine dei Medici e Chirurghi di Roma.

Ottobre 2012: iscrizione al Registro degli Omeopati e al Registro degli Agopuntori dell'Ordine dei Medici di Roma.

Luglio 2018: Specializzazione in Neurologia presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università “Cattolica del Sacro Cuore” di Roma con votazione 50/50 con lode.

Marzo 2019: Assegno di ricerca in Neurologia presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università “Cattolica del Sacro Cuore” di Roma.

Novembre 2019: Immatricolata come Dottoranda in Neuroscienze presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università “Cattolica del Sacro Cuore” di Roma.

ATTIVITA' SCIENTIFICA

- 1- 1998-2001: Allestimento colture cellulari (linfociti T) di pazienti affetti da Sclerosi Multipla, presso il Laboratorio di Neuroimmunologia dell'Università “La Sapienza” di Roma (Prof. M. Salvetti).

- 2- 2015-2018: Allestimento colture di mioblasti e fibroblasti di pazienti affetti da Distrofia Miotonica e Atassia di Friedreich presso il Laboratorio di Neurogenetica dell'Università "Cattolica del Sacro Cuore" di Roma (Prof.ssa G. Silvestri); attività di ricerca nell'ambito delle eredoatassie e malattie neuromuscolari.
- 3- 1 ottobre- 31 gennaio 2018: incarico per prestazione professionale (supporto tecnico alla ricerca su allestimento di colture cellulari) nell'ambito dello Studio "Registro italiano per le distrofie miotoniche".
- 4- Dal marzo 2019 assegnista di ricerca presso l'Istituto di Neurologia dell'Università Cattolica del Sacro Cuore di Roma.
- 5- Dal novembre 2019 dottoranda in Neuroscienze presso l'Istituto di Neurologia dell'Università Cattolica del Sacro Cuore di Roma.

ATTIVITA' CLINICA

- 1- Dal novembre 2012: visite omeopatiche e sedute di agopuntura presso la SIMOH Società Italiana Medicina Omeopatica Hannemaniana, sede di Roma.
- 2- Nei periodi 8-11 agosto, 10-15 settembre, 8-13 ottobre 2018: visite ambulatoriali neurologiche presso Ospedale di Alta Specializzazione di Motta di Livenza (TV) e Azienda ULSS2 Marca Trevigiana, Distretto di Valdobbiadene.
- 3- Dal 25 ottobre 2018 al 1 maggio 2019: visite neurologiche domiciliari per UILDM Lazio onlus (Unione Italiana Lotta alla Distrofia Muscolare) nella provincia di Viterbo.
- 4- Dal 2 maggio 2019: visite neurologiche domiciliari per UILDM Lazio onlus (Unione Italiana Lotta alla Distrofia Muscolare) nelle ASL Roma 1, 2 e 5.
- 5- Dal 15 maggio al 31 agosto 2019: neurologo reperibile per l'Ospedale "Villa San Pietro" di Roma.
- 6- Dal 17 al 24 agosto 2019: guardia medica presso il Resort "VOI-Arenella" di Siracusa.

- 7- Novembre 2018: sostituzioni presso ASL Roma 4 (Rignano Flaminio e Capena), 22 (ore 8.30-12.30) e 23 (ore 8.30-12.30).
- 8- Dicembre 2018: sostituzione presso ASL Roma 5 (Monterotondo), 14 (ore 12-18).
- 9- Gennaio 2019: sostituzione presso ASL Roma 2 (Spinaceto), 9 (ore 9-15).
- 10- Gennaio 2019: sostituzione presso ASL Rieti, 16 (ore 8.30-13.30).
- 11- Febbraio 2019: sostituzione presso ASL Roma 4 (Rignano), 1 (ore 8.30-12.30).
- 12- Febbraio 2019: sostituzione presso ASL Roma 2 (Nomentana), 15 (ore 8-11).
- 13- Febbraio 2019: sostituzione presso ASL Roma 6 (Velletri), 18 (ore 8-13).
- 14- Febbraio 2019: sostituzione presso ASL Roma 3 (Ostia), 22 (ore 8-16).
- 15- Febbraio 2019: sostituzione presso ASL Roma 2 (Ardeatina), 28 (ore 8-11).
- 16- Febbraio 2019: sostituzione presso ASL Roma 5 (Monterotondo), 28 (ore 12-14).
- 17- Marzo 2019: sostituzione presso ASL Roma 3 (Ostia), 1 (ore 8-16).
- 18- Marzo 2019: sostituzione presso ASL Roma 5 (Monterotondo), 7 (ore 12-14).
- 19- Marzo 2019: sostituzione presso ASL Roma 4 (Bracciano), 21 (ore 9-13 + 14-17).
- 20- Marzo 2019: sostituzione presso ASL Roma 4 (Rignano), 29 (ore 8.30-12.30).
- 21- Aprile 2019: sostituzione presso ASL Roma 4 (Capena), 1 (ore 8-14.30).
- 22- Aprile 2019: sostituzione presso ASL Roma 6 (Velletri), 15 (ore 8-13).
- 23- Aprile 2019: sostituzione presso ASL Roma 5 (Monterotondo), 18 (ore 12-14).
- 24- Aprile 2019: sostituzione presso ASL Roma 5 (Zagarolo), 23 (ore 8.30-12.30). D
- 25- Aprile 2019: sostituzione presso ASL Roma 5 (Monterotondo), 24 (ore 8.30-13.30). C
- 26- Aprile 2019: sostituzione presso ASL Roma 4 (Bracciano), 30 (ore 8-14).
- 27- Maggio 2019: sostituzione presso ASL Roma 1 (S. Maria Pietà), 9 (ore 7.30-14).
- 28- Maggio 2019: sostituzione presso ASL Roma 1 (Boccea), 10 (ore 8-13).
- 29- Maggio 2019: sostituzione presso ASL Roma 5 (Subiaco), 14 (ore 8-20).
- 30- Maggio 2019: sostituzione presso ASL Roma 3 (Casal Bernocchi), 17 (ore 8.30-15).
- 31- Giugno 2019: sostituzione presso ASL Roma 1 (S. Maria Pietà), 5 (ore 7.30-14).
- 32- Giugno 2019: sostituzione presso ASL Roma 5 (Palombara Sabina), 20 (ore 8-15)
- 33- Giugno 2019: sostituzione presso ASL Roma 5 (Subiaco), 25 (ore 8-20).
- 34- Luglio 2019: sostituzione presso ASL Roma 4 (Bracciano), 2 (ore 8-14).
- 35- Luglio 2019: sostituzione presso ASL Roma 4 (Bracciano), 4 (ore 9-17). D
- 36- Luglio 2019: sostituzione presso ASL Roma 1 (Lampedusa), 10 (ore 9-12).
- 37- Luglio 2019: sostituzione presso ASL Roma 1 (Lampedusa), 11 (ore 9-15). D
- 38- Luglio 2019: sostituzione presso ASL Roma 5 (Guidonia), 17 (ore 8.30-13.30).
- 39- Luglio 2019: sostituzione presso ASL Roma 4 (Mentana), 29 (ore 9.30-13.30).
- 40- Agosto 2019: sostituzione presso ASL Roma 2 (Cartagine), 5 (ore 8-14) + (14.30-17.30) D.
- 41- Agosto 2019: sostituzione presso ASL Roma 2 (Cartagine), 6 (ore 8-14).
- 42- Agosto 2019: sostituzione presso ASL Roma 2 (S. Caterina Rosa), 9 (ore 8 -12) + (12-13) D.
- 43- Agosto 2019: sostituzione presso ASL Roma 2 (Tenuta Torrenova), 12 (ore 9-12.30).
- 44- Agosto 2019: sostituzione presso ASL Roma 2 (Villaggio Prenestino), 13 (ore 9-12).
- 45- Agosto 2019: sostituzione presso ASL Roma 2 (Lunghezza), 14 (ore 8-13).
- 46- Agosto 2019: sostituzione presso ASL Roma 4 (Bracciano), 16 (ore 8-16).
- 47- Agosto 2019: sostituzione presso ASL Roma 2 (Cartagine), 26 (ore 8-14) + (14.30-17.30) D.
- 48- Agosto 2019: sostituzione presso ASL Roma 4 (Bracciano), 27 (ore 8-14).
- 49- Agosto 2019: sostituzione presso ASL Roma 4 (Bracciano), 30 (ore 8-16).
- 50- Settembre 2019: sostituzione presso ASL Roma 4 (Bracciano), 5 (ore 9-17) D.
- 51- Settembre 2019: sostituzione presso ASL Roma 4 (Bracciano), 6 (ore 8-16).
- 52- Ottobre 2019: sostituzione presso ASL Roma 1 (Lampedusa), 2 (ore 9-12) + (ore 12-15). D
- 53- Ottobre 2019: sostituzione presso ASL Roma 5 (Guidonia), 3 (ore 14-18). D
- 54- Ottobre 2019: sostituzione presso ASL Roma 4 (Bracciano), 4 (ore 8-16).
- 55- Ottobre 2019: sostituzione presso ASL Roma 5 (Guidonia), 16 (ore 14-18). D

56-Ottobre 2019: sostituzione presso ASL Roma 5 (Guidonia), 24 (ore 14-18). D
 57-Ottobre 2019: sostituzione presso ASL Roma 4 (Bracciano), 25 (ore 8-16).
 58-Ottobre 2019: sostituzione presso ASL Roma 5 (Guidonia), 30 (ore 14-18).
 59-Novembre 2019: sostituzione presso ASL Roma 5 (Guidonia), 13 (ore 14-18).
 60-Novembre 2019: sostituzione presso ASL Roma 4 (Rignano Flaminio), 18 (ore 8-13).
 61-Novembre 2019: sostituzione presso ASL Roma 2 (Nocera Umbra), 20 (ore 8-13.30).
 62-Novembre 2019: sostituzione presso ASL Roma 5 (Guidonia), 20 (ore 14-18). D
 63-Novembre 2019: sostituzione presso ASL Roma 5 (Guidonia), 27 (ore 14-18). D
 64-Dicembre 2019: sostituzione presso ASL Roma 4 (Civitavecchia), 12 (ore 8.30-13.30).
 65-Dicembre 2019: sostituzione presso ASL Roma 4 (Ladispoli), 12 (ore 14.30-18.30).
 66-Dicembre 2019: sostituzione presso ASL Roma 5 (Monterotondo), 13 (ore 8-14).
 67-Dicembre 2019: sostituzione presso ASL Roma 5 (Guidonia), 23 (ore 8-12). D
 68-Dicembre 2019: sostituzione presso ASL Roma 5 (Guidonia), 30 (ore 8-12). D
 69-Dicembre 2019: sostituzione presso ASL Roma 4 (Bracciano), 27 (ore 8-16).
 70-Dicembre 2019: sostituzione presso ASL Roma 4 (Bracciano), 31 (ore 8-14).
 71-Gennaio 2020: sostituzione presso ASL Roma 1 (Lampedusa), 22 (ore 9-12 + 12-15 D).
 72-Gennaio 2020: sostituzione presso ASL Roma 1 (Lampedusa), 23 (ore 9-12).
 73-Gennaio 2020: sostituzione presso ASL Roma 4 (Capena), 30 (ore 13-19).
 74-Gennaio 2020: sostituzione presso ASL Roma 4 (Rignano Flaminio), 31 (ore 8.30-12.30).

369

LAVORI IN EXTENSO

- 1- Ristori G, Montesperelli C, Gasperini C, Battistini L, Borsellino G, Buttinelli C, Cannoni S, Perna A, Pozzilli C, Salvetti M. T cell response to myelin basic protein before and after treatment with interferon beta in multiple sclerosis. J of Neuroimmunology 99 (1999) 91-96.
- 2- Ristori G, Giugni E, Bastianello S, Buttinelli C, Perna A, Salvetti M, Buzzi MG, Sabatini U, Viselli F, Ruggieri S, Colonnese C. Use of Bacille Calmette-Guerin (BCG) in multiple sclerosis. Reply from the authors. Neurology 55, July 2000.

- 3- Ristori G, Giubilei F, Giunti D, Perna A, Gasperini C, Buttinelli C, Salvetti M, Uccelli A. Myelin basic protein intramolecular spreading without disease progression in a patient with multiple sclerosis. *J of Neuroimmunology* 110 (2000) 240-243.
- 4- Ristori G, Montesperelli C, Perna A, Cannoni S, Battistini L, Borsellino G, Riccio P, Pesole G, Chersi A, Pozzilli C, Buttinelli C, Salvetti M. Global immune dysregulation in multiple sclerosis: from the adaptive response to the innate immunity. *Journal of Neuroimmunology* 107 (2000), 216-219.
- 5- Ristori G, Montesperelli C, Fiorillo MT, Battistini L, Chersi A, Sorrentino R, Borsellino G, Perna A, Tramonti D, Cannoni S, Perrone MP, Giubilei F, Riccio P, Salvetti M and Buttinelli C. T cell response to N-formylated peptides in humans. *Eur.J. Immunol.* 2001. 31:2762-2770.
- 6- Nociti V, Monforte M, Perna A, Madia F, Melchiorri G, Mirabella M. Case of postpartum Parsonage-Turner syndrome. *Muscle Nerve.* 2014 Feb;49(2):294-5. doi: 0.1002/mus.24073. Epub 2013 Dec 3.
- 7- Masciullo M, Tessa A, Perazza S, Santorelli FM, Perna A, Silvestri G. Hereditary spastic paraplegia: Novel mutations and expansion of the phenotype variability in SPG56. *Eur J Paediatr Neurol.* 2016 May;20(3):444-8. doi: 10.1016/j.ejpn.2016.02.001. Epub 2016 Feb 18.
- 8- Perna A, Masciullo M, Modoni A, Cellini E, Parrini E, Ricci E, Donati AM, Silvestri G. Severe methylenetetrahydrofolate reductase (MTHFR) deficiency: a rare, treatable cause of complicated hereditary spastic paraplegia. *Eur J Neurol.* 2017 Dec 28. doi: 10.1111/ene.13557.
- 9- Silvestri G, Maccora D, Perna A, Rossi S, Valenza V. Reader response: High frequency of gastrointestinal manifestations in myotonic dystrophy type 1 and type 2. *Neurology.* 2018

Apr 24;90(17):814. doi: 10.1212/WNL.0000000000005366. No abstract available. PMID: 29686123.

- 10- Sponziello M, Silvestri G, Verrienti A, Perna A, Rosignolo F, Brunelli C, Pecce V, Rossi ED, Lombardi CP, Durante C, Filetti S, Fadda G. A novel nonsense EIF1AX mutation identified in a thyroid nodule histologically diagnosed as oncocytic carcinoma. *Endocrine*. 2018 Apr 26. doi: 10.1007/s12020-018-1611-7. No abstract available. PMID: 29700698.
- 11- Rinninella E, Cintoni M, Addolorato G, Triarico S, Ruggiero A, Perna A, Silvestri G, Gasbarrini A, Mele MC. Phase Angle and Impedance Ratio: two specular ways to analyze body composition. *Annals of Clinical Nutrition*, 2018; 1: 1003.
- 12- Silvestri G, Rossi S, Perna A. Clarification on Uveal Melanoma Associated With Myotonic Dystrophy. *Jama Ophthalmology*, 2018; Sep. 6. doi: 10.1001/jamaophthalmol.2018.4056.
- 13- D'Amore A, Santorelli FM. Next generation molecular diagnosis of Hereditary Spastic Paraplegias: an Italian cross-sectional study. *Frontiers in Neurology*, 2018, Dec. 4. doi.org/10.3389/fneur.2018.00981.
- 14- Silvestri G, Maccora D, Perna A, Rossi S, Valenza V. Oro-pharyngo oesophageal scintigraphy (OPES): A useful test to assess swallowing function in myotonic dystrophy (DM). *Neurology*. 2019/2/7.
- 15- Rossi S, Della Marca G, Ricci M et al. Prevalence and predictor factors of respiratory impairment in a large cohort of patients with Myotonic Dystrophy type 1 (DM1): A retrospective, cross sectional study. *Journal of the Neurological Sciences*, 2019, Feb. 7.
- 16- Rinninella E, Silvestri G, Cintoni M, Perna A, Martorana GE, De Lorenzo A, Rossini PM, Miggiano GAD, Gasbarrini A, Mele MC. Clinical use of Bioelectrical Impedance Analysis (BIA) in patients affected by Myotonic Dystrophy type 1: A cross-sectional study. *Nutrition*, 2019, July, 2. In press. Doi.org/10.106/j.nut.2019.05.012.

- 17-Rossi S, Della Marca G, Ricci M, Perna A, Nicoletti TF, Brunetti V, Meleo E, Calvello M, Petrucci A, Antonini G, Bucci E, Licchelli L, Sancricca C, Massa R, Rastelli E, Botta A, Di Muzio A, Romano S, Garibaldi M, Silvestri G. Reply to the letter entitled "Predictors of respiratory impairment in patients with myotonic dystrophy type 1". J Neurol Sci. 2019 Aug 15;403:166-167. doi: 10.1016/j.jns.2019.05.025. Epub 2019 May 24.
- 18-

BOOK CHAPTERS

- 1- Ristori G, Montesperelli C, Buttinelli C, Battistini L, Cannoni S, Borsellino G, Bompreszi R, Perna A, Salvetti M. Non-myelin antigen autoreactivity in multiple sclerosis. From Basic Immunology to Immune-Mediated Demyelination. (1999) 162-169, Springer Milano.
- 2- G Ristori, A Perna, C Montesperelli, L Battistini, R Bompreszi, S Cannoni, G Borsellino, C Pozzilli, C Buttinelli, M Salvetti. Immune activation in the interface between innate immunity and adaptive response: in vitro studies and therapeutical implications. 1999, pag. 29-35. Advances in the Immunopathogenesis of Multiple Sclerosis. Springer, Milano.
- 3- G Ristori, R Bompreszi, C Buttinelli, C Montesperelli, S Cannoni, A Perna, C Mattei, C Pozzilli, M Salvetti. S Cannoni, A Perna, C Mattei, C Pozzilli, M Salvetti. 2 Multiple Sclerosis Perspective. From New Concepts in Pathology and Treatment of Autoimmune Disorders, 2000, pag. 15-24.

ORAL COMMUNICATIONS

- 1- “Severe methylenetetrahydrofolate reductase (MTHFR) deficiency: a rare, potentially treatable cause of juvenile-onset hereditary complicated hereditary spastic paraplegia”.
Congresso Società Italiana di Neurologia SIN 2016, Venezia. 25 ottobre 2016.
- 2- International Myotonic Dystrophy Consortium Meeting IDMC-11, September 5 – 9, 2017, San Francisco, CA: Flash Poster Presentation: “Altered intestinal permeability in Myotonic dystrophy: a possible relationship with nonalcoholic fatty liver”.
- 3- Le malattie autoinfiammatorie e malattie lisosomiali nella medicina di precisione. Università Cattolica del Sacro Cuore di Roma, 11 novembre 2017. “La mannosidosi”.
- 4- Distrofie muscolari: Steinert, FSH, Cingoli, Becker e Duchenne. V Convention UILDM LAZIO, Roma, 22-23 giugno 2019.

MEETING ABSTRACTS

- 1- Ristori G, Montesperelli C, Buttinelli C, Borsellino G, Gasperini C, Pozzilli C, Perna A, Salvetti M. Determinant spreading without disease progression in multiple sclerosis. *Journal of Neuroimmunology* 90 (1998) 13-105.
- 2- Marco Salvetti, Giovanni Ristori, Stefania Cannoni, Paolo Tisei, Alessia Perna, Anna Rosa Cusini, Micaela Sepe Monti, Franco Giubilei. The T cell response to amyloid-beta to mitochondrial antigens in Alzheimer's disease. *Neurobiology of Aging*, 2000, 21, 234.
- 5- G Ristori, M Buzzi, U Sabatini, E Giugni, C Buttinelli, A Perna, S Cannoni, R Bompreszi, C Pozzilli, M Salvetti. Adjuvant therapy with Bacille Calmette-Guérin (BCG) vaccine in

- relapsing-remitting multiple sclerosis. From Neurological Sciences. (2000) Vol. 22, n.2, pag. 214. Springer-Verlag Italia.
- 6- Ristori, C Montesperelli, A Perna, S Cannoni, M De Pascalis, E Millefiorini, C Buttinelli C Pozzilli, M Salvetti. In vitro effects of pentostatin on myelin basic protein-specific T lymphocytes derived from multiple sclerosis patients and healthy donors. 2000/4/11 Neurology.
 - 7- V Brunetti, M Ferilli, A Perna, V Nociti, M Mirabella, E Ricci, Elisa Giorgio, P Rossini, G Silvestri. A sporadic case of autosomal dominant leukodystrophy (ADLD). Congresso Società Italiana di Neurologia, Cagliari, 11-14 ottobre 2014.
 - 8- Masciullo M, Tessa A, Perazza S, Santorelli FM, Perna A, Silvestri G. Hereditary spastic paraplegia: novel mutations and expansion of the phenotype variability in SPG56. XLVI Congresso Società Italiana di Neurologia, Genova, 10-13 ottobre 2015.
 - 9- A Romano, M Sabatelli, G Bisogni, A Perna, A Di Paolantonio, PM Rossini, M Luigetti. Poems Syndrome: An Uncommon Cause Of Bilateral Papilledema And Reduced Visual Acuity. Journal of the Peripheral Nervous System. 1 aprile 2016.
 - 10-Perna A, Masciullo M, Parrini E, Modoni A, Ricci E, Donati A, Silvestri G. Severe methylenetetrahydrofolate reductase (MTHFR) deficiency: a rare, potentially treatable cause of juvenile-onset hereditary complicated hereditary spastic paraplegia. XLVI Congresso Società Italiana di Neurologia, Venezia, 22-25 ottobre 2016.
 - 11-Perna A, Maccora D, Rossi S, Petrucci A, Valenza V, Silvestri G. Altered intestinal permeability in myotonic dystrophy: a possible relationship with nonalcoholic fatty liver disease? XLVI Congresso Società Italiana di Neurologia, Napoli, 14-17 ottobre 2017.
 - 12-Perna A, Rinninella E, Cintoni M, Ricci M, Nicoletti TF, Rossi S, Miggiano G, Gasbarrini A, Mele MC, Silvestri G. Evaluation of multifrequency bioimpedance analysis (BIA) as a

- potential outcome measure for muscle involvement in myotonic dystrophy type 1 (DM): a small pilot study. *Acta Myologica*, vol. XXXVII, March 2018.
- 13-Perna A, Rinninella E, Cintoni M, Ricci M, Nicoletti TF, Rossi S, Miggiano G, Gasbarrini A, Mele M, Silvestri G. Evaluation of multifrequency bioimpedance analysis (BIA) as a potential outcome measure for muscle involvement in Myotonic Dystrophy type 1 (DM1): a small pilot study. *Giornata dello specializzando, SIN giovani 15 maggio 2018, Roma*.
- 14-Guglielmino V, Perna A, Silvestri G. Autoimmune sensory and cerebellar ataxia: neurological manifestation in Benign Autoimmune Lymphoproliferative Syndrome (ALPS). *Giornata dello specializzando, SIN giovani 15 maggio 2018, Roma*.
- 15-E Rinninella, M Cintoni, A Perna, L Basso, G Egidi, S Leone, F Scialanga, GAD Miggiano, A Gasbarrini, G Silvestri, MC Mele. Malnutrition estimate among patients affected by myotonic dystrophy type 1. Phase angle and impedance ratio correlate with disease staging. *Clinical Nutrition*, 40th ESPEN, September 2018 Volume 37, Supplement 1, Page S119.
- 16-D Maccora, A Perna, G Silvestri, A Petrucci, M Zocco, L Zagaria, V Valenza. Altered Intestinal Permeability in Myotonic Dystrophy: A New Hypothesis of Nonalcoholic Fatty Liver Disease. *European Journal of Nuclear Medicine and Molecular Imaging*. 1 ottobre 2018.
- 17-Perna A, Monte G, Masi G, Di Lella GM, Silvestri G. Adult-onset central neurodegenerative Langerhans cell histiocytosis: a rare etiology of slowly progressive cerebellar ataxia. XLVII Congresso Società Italiana di Neurologia, Roma, 27-30 ottobre 2018.
- 18-Nicoletti TF, Rossi S, Perna A, Modoni A, Ricci E, Silvestri G. Assessment of muscle disease progression in Myotonic Dystrophy type 1 by longitudinal muscle MRI studies: results of our pilot experience. XLVII Congresso Società Italiana di Neurologia, Roma, 27-30 ottobre 2018.

- 19-Rossi S, Perna A, Ricci M, Petrucci A, Maccora D, Valenza V, Silvestri G. Spectrum of gastrointestinal manifestations and analysis of genotype-phenotype in Myotonic Dystrophy. XLVII Congresso Società Italiana di Neurologia, Roma, 27-30 ottobre 2018.
- 20-Santoro M, Piacentini R, Perna A, Modoni A, Grassi C, Silvestri G. Resveratrol influences alternative splicing of Ca²⁺ handling genes and Ca²⁺ signal in Myotonic Dystrophy type 1 (DM1) myotubes. XLVII Congresso Società Italiana di Neurologia, Roma, 27-30 ottobre 2018.
- 21-Guglielmino V, Perna A, Modoni A, Silvestri G. Autoimmune sensory and cerebellar ataxia: neurological manifestation in benign autoimmune lymphoproliferative syndrome (ALPS). XLVII Congresso Società Italiana di Neurologia, Roma, 27-30 ottobre 2018.
- 22-Monte G, Perna A, Papi C, Luigetti M, Iorio R, Silvestri G. Positive outcome of a severe overlap Miller Fisher syndrome and Guillain-Barré syndrome with antiGQ1B and anti-GD1A IgG to repeated courses of IVIG treatment. XLVII Congresso Società Italiana di Neurologia, Roma, 27-30 ottobre 2018.
- 23-Perna A, Rinninella E, Rossi S, Nicoletti TF, Riso V, Cintoni M, Rossini PM, Gasbarrini A, Mele MC, Silvestri G. Evaluation of Bioelectrical Impedance Analysis (BIA) as potential outcome measure in Myotonic Dystrophy type 1 (DM1): a cross-sectional study. IDMC-12 International Myotonic Dystrophy Consortium Meeting, June 10-14, 2019, Gothenburg, Sweden.
- 24-Santoro M, Piacentini R, Perna A, Modoni A, Grassi C, Severino A, Pisano E, Silvestri G. Resveratrol corrects aberrant splicing of RYR1 and Ca²⁺ signal in Myotonic Dystrophy type 1 (DM1) myotubes: clues for a therapeutic trial. IDMC-12 International Myotonic Dystrophy Consortium Meeting, June 10-14, 2019, Gothenburg, Sweden.
- 25-Nicoletti TF, Rossi S, Perna A, Modoni A, Riso V, Tasca G, Ricci E, Silvestri G. Assessment of muscle disease progression in Myotonic Dystrophy Type 1 by longitudinal

muscle MRI studies: results of our pilot experience. IDMC-12 International Myotonic Dystrophy Consortium Meeting, June 10-14, 2019, Gothenburg, Sweden.

26-Riso V, Rossi S, Perna A, Nicoletti TF, Zocco MA, Miele L, Maccora D, Valenza V, Petrucci A, Silvestri G. Prevalence and spectrum of gastrointestinal manifestations and genotype-phenotype correlations in Myotonic Dystrophies (DM). IDMC-12 International Myotonic Dystrophy Consortium Meeting, June 10-14, 2019, Gothenburg, Sweden.

27-Riso V, Perna A, Nicoletti T, Rossi S, Falcone G, Zanni G, Bertini E, Silvestri G. A de novo and novel SCA14 mutation in a patient with late-onset ataxia and dystonic tremor: the crucial diagnostic role of next-generation sequencing (NGS). L Congresso Società Italiana di Neurologia, Bologna, 11-15 ottobre 2019.

PARTECIPAZIONE A CONGRESSI COME MODERATORE

1- V Convention UILDM LAZIO, 22-23 giugno 2019: Sessione: Aggiornamento clinico-riabilitativo e nuove terapie nelle principali forme di patologie neuromuscolari ad esordio in età adulta.

Autorizzo al trattamento dei miei dati sensibili ai sensi del D.lgs. 196 del 30 giugno 2003 e del Regolamento Ue 2016/679 (GDPR –General Data Protection Regulation).

In fede,

Roma, 04 febbraio 2020