



Curriculum Vitae

Informazioni Personali

Nome e Cognome **GIORGIA OLIVIERI**

Indirizzo

Indirizzo del posto di lavoro

Unità Operativa Complessa di Patologia Metabolica
Ospedale Pediatrico Bambino Gesù
Piazza S. Onofrio 4
00165 Roma, Italia

Cellulare ++39

E-mail

Nationalità Italiana

Data e luogo di nascita

titolo -Clinical Fellow presso UOC di Patologia Metabolica, Ospedale Pediatrico Bambino Gesù

-MD, PhD

Formazione	<u>Febbraio 2017 – Periodo attuale</u>
Periodo di riferimento	Clinical Fellow presso UOC di Patologia Metabolica, Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - borsa di studio finanziata dall'Associazione "La vita è un dono", devoluta allo studio delle organico acidurie.
Struttura di riferimento	
	Attività assistenziale in Reparto, Day Hospital e Ambulatorio presso la UOC di Patologia Metabolica
Tipo di formazione	Formazione in: <ul style="list-style-type: none"> • Acidemie Organiche (OA) con particolare riguardo alla Acidemia Metilmalonica con Omocistinuria (tipo CblC), Acidemia Metilmalonica, Acidemia Propionica, Acidemia Etilmalonica • Identificazione e gestione dei pazienti con organico aciduria da sottoporre a trapianto epatico/epatico-renale: partecipazione attiva ad un network multidisciplinare dedicato • Screening Neonatale Esteso • Disordini del ciclo dell'Urea • Malattie mitocondriali: problematiche acute e gestione delle complicanze legate alla malattia di base
Periodo di riferimento	<u>Ottobre 2015 - Marzo 2018</u>
Tipo di formazione	Attività di Ricerca nell'ambito di un Progetto di Dottorato di Ricerca in Neuroscienze, devoluto allo studio delle "Encefalopatie Epiletiche Autoimmuni nel bambino"
Nome della struttura di riferimento	UOC di Neuropsichiatria Infantile, Policlinico Universitario "A. Gemelli", Università Cattolica del Sacro Cuore di Roma.
Data e titolo di qualifica	18 Marzo 2019: Dottore Di Ricerca In Neuroscienze con Tesi dal titolo " <i>Sindrome da Anticorpi anti Superficie Neuronale e anti GAD65 nel bambino: definizione di linee guida per la diagnosi e il trattamento e applicazione ad una coorte di pazienti</i> " (Tutor Prof.ssa D.I. Battaglia)
Periodo di riferimento	<u>Luglio 2015 - Febbraio 2016</u>
Tipo di formazione	Dirigente medico di I livello a contratto a tempo determinato
Nome della struttura di riferimento	UOC di Neuropsichiatria Infantile, Policlinico Universitario "A. Gemelli", Università Cattolica del Sacro Cuore di Roma.
Periodo di riferimento	<u>Maggio 2010 – Maggio 2015</u>
Tipo di formazione	Scuola di Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile
Nome della struttura di riferimento	Gestione delle principali malattie neurologiche dell'età evolutiva presso la UOC di Neuropsichiatria Infantile (attività assistenziale in Reparto e Day-Hospital) Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma
Formazione & aree di interesse	Formazione in: <ul style="list-style-type: none"> • Epilessia in età pediatrica (lettura, interpretazione e refertazione dell'elettroencefalogramma normale e patologico nel bambino; lettura e interpretazione holter EEG dinamico; diagnosi, impostazione terapia farmacologica e gestione del follow up). • Gestione della fase acuta e del follow up a lungo termine delle encefalopatie epiletiche su base autoimmune ad esordio in età pediatrica

% Formazione & aree di interesse	<ul style="list-style-type: none"> • Paralisi Cerebrali Infantili (trattamento farmacologico della spasticità; valutazione ortesi, valutazione aspetti nutrizionali, respiratori, riabilitativi) • Neurologia Neonatale (valutazione neurologica/neurovisiva e principi di Neuroimaging nel neonato sano e nelle principali malattie neurologiche ad esordio neonatale) • Neurologia del nato prematuro: sviluppo neuromotorio e neurovisivo nel bambino nato prematuro; follow-up neuromotorio e cognitivo • Malattie Neuromuscolari (diagnosi, gestione e principi di RMN muscolare, con particolare riguardo alla Distrofia Muscolare di Duchenne/Becker all' Atrofia Muscolare Spinale, alle miopatie congenite, alle distrofie muscolari congenite e alle neuropatie ereditarie) • Conoscenza e somministrazione delle principali scale di valutazione dello sviluppo psicomotorio e cognitivo: Mental Developmental Griffiths' Scales, Wechsler Scales)
Data e titolo di qualifica	12 Maggio 2015: Specialista in Neuropsichiatria Infantile; Tesi di Specializzazione dal titolo: <i>"Benefici dell'utilizzo dei glucocorticoidi sulla funzione dell'arto superiore in ragazzi e giovani adulti con DMD: studio longitudinale multicentrico"</i> (Relatore Prof. E. Mercuri)
Voto	50/50 cum laude
Periodo di riferimento	<u>Settembre 2001- Luglio 2009</u>
Tipo di formazione Nome della struttura di riferimento	Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia Ospedale S. Andrea "Università Sapienza" (II Facoltà) Roma, Italia
Periodo di riferimento Tipo di formazione	-Maggio 2008 – Giugno 2009 Medico frequentatore
me della struttura di riferimento	I.R.C.C.S. "Neuromed -Istituto Neurologico Mediterraneo" - Pozzilli (IS), Italy -Laboratorio di Neurofarmacologia: training in Immunoistochimica (ruolo dei recettori mGlu-R in modelli murini di epilessia generalizzata). (Supervisor: Prof F. Nicoletti)
Periodo di riferimento Tipo di formazione	-Ottobre 2008 – Febbraio 2009 Progetto Erasmus
Nome della struttura di riferimento	Institute for Neuroscience. Department of Pharmacology, Innsbruck Medical University, Austria
Aree di interesse e di approfondimento	Esperienza di laboratorio in Immunoistochimica (Supervisor Prof. F. Ferraguti) <ul style="list-style-type: none"> • Identificazione della distribuzione subcellulare dei recettori metabotropici del glutammato (mGlu-R) in amigdala e cervelletto • Identificazione dei principali meccanismi che regolano l'espressione tessuto-specifica e cellulo-specifica dei recettori metabotropici del glutammato
Data e Titolo conseguito	23 Luglio 2009: Laurea in Medicina e Chirurgia Tesi in Neuro-farmacologia "I recettori metabotropici del glutammato come nuovi bersagli della terapia sperimentale delle assenze epilettiche" (Relatore Prof. F. Nicoletti)
Voto	110/110 cum laude

Periodo di riferimento	Settembre 1997- Luglio 2011
Nome e tipo di Struttura di riferimento	Liceo Classico "Torquato Tasso"- Roma, Italia
Titolo conseguito	Diploma di Scuola Superiore Liceo Classico
Voto	82/100
COMPETENZE LINGUISTICHE	
<u>Madre lingua</u>	ITALIANO
<u>Conoscenza lingue straniere</u>	INGLESE
Parlato	buona
scritto	buona
<u>Conoscenza lingue straniere</u>	FRANCESE
Parlato	sufficiente
scritto	sufficiente
<u>Conoscenza lingue straniere</u>	SPAGNOLO
Parlato	sufficiente
Scritto	sufficiente
<u>Conoscenze Informatiche</u>	Microsoft Windows and Software Microsoft Office; Power Point; Excel

Altre Informazioni

Dal 2012 Membro LICE (Lega Italiana contro l'Epilessia)

Dal 2012 Membro ILAE (Internationa League Against Epilepsy) _

Dal 2015 Membro dell'Investigational Team per lo "Studio multicentrico SP0967", volto a valutare efficacia e sicurezza di lacosamide (Vimpat) come terapia aggiuntiva in pazienti pediatrici (1mese-4 anni) affetti da epilessia con crisi a insorgenza parziale. (Centro Trial dell' U.O. Di Neurospichiatria Infantile del Policlinico A. Gemelli).

Dal 2015 Membro dell'Investigational Team per lo "Studio multicentrico EP0060", volto a valutare efficacia e sicurezza di lacosamide (Vimpat) come terapia aggiuntiva in pazienti pediatrici (4-17 anni) affetti da epilessia con crisi a insorgenza parziale. (Centro Trial dell'UOC Di Neurospichiatria Infantile del Policlinico A. Gemelli).

Dal 2018 al 2021 membro del Comitato Tecnico Scientifico dell'Associazione CbIC ONLUS.

PUBBLICAZIONI 1: Ngomba RT, Santolini I, Biagioni F, Molinaro G, Simonyi A, van Rijn CM, D'Amore V, Mastroiacovo F, **Olivieri G**, Gradini R, Ferraguti F, Battaglia G, Bruno V, Puliti A, van Luitelaar G, Nicoletti F. Protective role for type-1 metabotropic glutamate receptors against spike and wave discharges in the WAG/Rij rat model of absence epilepsy. *Neuropharmacology*. 2011 Jun;60(7-8):1281-91.

2: Romeo DM, Ricci D, Baranello G, Pagliano E, Brogna C, **Olivieri G**, Contaldo I, Mazzone D, Quintiliani M, Torrioli MG, Romeo MG, Mercuri E. The forward parachute reaction and independent walking in infants with brain lesions. *Dev Med Child Neurol*. 2011 Jul;53(7):636-40.

3: Romeo DM, Ricci D, Serrao F, Gallini F, **Olivieri G**, Cota F, Romagnoli C, Mercuri E. Visual function assessment in late-preterm newborns. *Early Hum Dev*. 2012 May;88(5):301-5. doi: 10.1016/j.earlhumdev.2011.08.024. Epub 2011 Sep 29. PubMed PMID: 21955502.

4: Pane M and Fanelli L and Mazzone ES, **Olivieri G**, D'Amico A, Messina S, Scutifero M, Battini R, Petillo R, Frosini S, Sivo S, Vita GL, Bruno C, Mongini T, Pegoraro E, De Sanctis R, Gardani A, Berardinelli A, Lanzillotta V, Carlesi A, Viggiano E, Cavallaro F, Sframeli M, Bello L, Barp A, Bianco F, Bonfiglio S, Rolle E, Palermo C, D'Angelo G, Pini A, Iotti E, Gorni K, Baranello G, Bertini E, Politano L, Sormani MP, Mercuri E. Benefits of glucocorticoids in non-ambulant boys/men with Duchenne muscular dystrophy: A multicentric longitudinal study using the Performance of Upper Limb test. *Neuromuscul Disord*. 2015 Oct;25(10):749-53.

5: **Olivieri G**, Nociti V, Iorio R, Stefanini MC, Losavio FA, Mirabella M, Mariotti P. Rituximab as a first-line treatment in pediatric neuromyelitis optica spectrum disorder. *Neurol Sci*. 2015 Dec;36(12):2301-2

6: **Olivieri G**, Battaglia D, Chieffo D, Rubbino R, Ranalli D, Contaldo I, Dravet C, Mercuri E, Guzzetta F. Cognitive-behavioral profiles in teenagers with Dravet Syndrome. *Brain Dev*. 2016 Jan 18.

7: Romeo DM, **Olivieri G**, Brogna C (2015) Use of Melatonin for Sleep Disorders in Children with Cerebral Palsy. *Brain Disord Ther* 2016;4:201. doi:10.4172/2168-975X.1000201

8: **Olivieri G**, Contaldo I, Ferrantini G, Musto E, Scalise R, Stefanini MC, Battaglia D, Mercuri E. Autoimmune encephalopathies in children: diagnostic clues and therapeutic challenges. *Neuroimmunol Neuroinflammation* 2016;3:147-55.

- 9: Martinelli D, Diodato D, **Olivieri G**, Dionisi-Vici C. Malattie mitocondriali e apparato gastrointestinale. *Clinical SystematicReview. Giorn Epatol Nutr Ped* 2017; IX:96-100
- 10: Semeraro M, Boenzi S, Carrozzo R, Diodato D, Martinelli D, **Olivieri G**, Antonetti G, Sacchetti E, Catesini G, Rizzo C, Dionisi-Vici C. The urinary organic acids profile in single large-scale mitochondrial DNA deletion disorders. *Clin Chim Acta*. 2018 Jun;481:156-160.
- 11: Posset R, Garbade SF, Boy N, Burlina AB, Dionisi-Vici C, Dobbelaere D, Garcia-Cazorla A, de Lonlay P, Teles EL, Vara R, Ah Mew N, Batshaw ML, Baumgartner MR, McCandless S, Seminara J, Summar M, Hoffmann GF, Kölker S, Burgard P; Additional individual contributors of the UCDC and the E-IMD consortium. Transatlantic combined and comparative data analysis of 1095 patients with urea cycle disorders-a successful strategy for clinical research of rare diseases. *J Inherit Metab Dis*. 2018 Jul 4.
- 12: Diodato D, **Olivieri G**, Pro S, Maiorani D, Martinelli D, Deodato F, Taurisano R, Di Capua M, Dionisi-Vici C. Axonal peripheral neuropathy in propionic acidemia: A severe side effect of long-term metronidazole therapy. *Neurology* 2018; 91:565-67.
- 13: Huemer M, Diodato D, Martinelli D, **Olivieri G**, Blom H, Gleich F, Kölker S, Kožich V, Morris AA, Seifert B, Froese DS, Baumgartner MR, Dionisi-Vici C Phenotype, treatment practice and outcome in the cobalamin-dependent remethylation disorders and MTHFR deficiency: data from the E-HOD registry. *J Inherit Metab Dis*. 2019 Mar;42:333-352
- 14: Ponzi M, Maiorana A, Lepri F, Mucciolo M, Semeraro M, Taurisano R, **Olivieri G**, Novelli A, Dionisi-Vici C. Persistent Hypoglycemia in Children: Targeted Gene Panel Improves the Diagnosis of Hypoglycemia Due to Inborn Errors of Metabolism. *J Pediatr*. 2018; 202:272-78.
- 15: **Olivieri G**, Pro S, Diodato D, Di Capua M, Longo D, Martinelli D, Bertini E, Dionisi-Vici C. Corticospinal tract damage in HHH syndrome: a metabolic cause of hereditary spastic paraplegia. *Orphanet J Rare Dis*. 2019;14:208.
- 16: Darra F, Battaglia D, Dravet C, Patrini M, Offredi F, Chieffo D, Piazza E, Fontana E, **Olivieri G**, Turrini I, Dalla Bernardina B, Granata T, Ragona F. Dravet syndrome: early electroclinical findings and long-term outcome in adolescents and adults *Epilepsia* 2019.
17. Ricci D, Martinelli D, Ferrantini G, Lucibello S, Gambardella M, **Olivieri G**, Chieffo D, Battaglia D, Diodato D, Iarossi G, Donati AM, Dionisi-Vici C, Battini R, Mercuri EM. Early neurodevelopmental characterization in children with cobalamin C/defect. *J Inherit Metab Dis*. 2020 Mar;43:367-374. (IF normalizzato 6)
18. Summa S, Schirinzi T, Favetta M, Romano A, Minosse S, Diodato D, **Olivieri G**, Martinelli D, Sancesario A, Zanni G, Castelli E, Bertini E, Petrarca M, Vasco G. A wearable video-oculography based evaluation of saccades and respective clinical correlates in patients with early onset ataxia. *J Neurosci Methods*. 2020 May 15;338:108697. Epub 2020 Mar 20 (IF normalizzato 4)
19. Battini R, **Olivieri G**, Milone R, Mazio F, Scalise R, Verdolotti T, Primiano G, Genovese O, Mercuri E, Servidei S. Spinal cord demyelination in children: A diagnostic challenge in neuropaediatrics for a good outcome. *Brain Dev*. 2020 Jun;42:457-461. (IF normalizzato 2)
20. Maines E, Catesini G, Boenzi S, Mosca A, Pietrobattista A, Dello Strologo L, Martinelli D, Maiorana A, Liguori A, **Olivieri G**, Taurisano R, Piemonte F, Rizzo C, Spada M, Dionisi-Vici C. Plasma methylcitric acid and its relationship with other disease biomarkers: in impact in the follow up of patients with propionic and methylmalonic academia. *J Inherit Metab Dis*. 2020 Jul;43:1173 -1185 (IF normalizzato 6)
21. Ricci D, Lucibello S, Orazi L, Gallini F, Staccioli S, Serrao F, **Olivieri G**, Quintiliani M, Sivo S, Rossi V, Leone D, Ferrantini G, Romeo DM, Frezza S, Amorelli GM, Molle F, Vento G, Lepore D, Mercuri E. Early visual and neuro-development in preterm infants with and without retinopathy. *Early Hum Dev*. 2020 Sep;148:105134 (IF normalizzato 4)

22. Galeotti A, De Rosa S, Uomo R, Dionisi-Vici C, Deodato F, Taurisano R, **Olivieri G**, Festa P. Orofacial features and pediatric dentistry in the long-term management of Infantile Pompe Disease children. *Orphanet J Rare Dis.* 2020 Nov 23;15:329. (IF normalizzato 6)
- 23: Bösch F, Landolt MA, Baumgartner MR, Zeltner N, Kölker S, Gleich F, Burlina A, Cazzorla C, Packman W, V D Schwartz I, Vieira Neto E, Ribeiro MG, Martinelli D, **Olivieri G**, Huemer M. Health-related quality of life in paediatric patients with intoxication-type inborn errors of metabolism: Analysis of an international data set. *J Inherit Metab Dis.* 2021 (IF normalizzato 6)
24. **Olivieri G**, Martinelli D, Longo D, Grimaldi C, Liccardo D, Di Meo I, Pietrobattista A, Sidorina A, Semeraro M, Dionisi-Vici C. Ethylmalonic encephalopathy and liver transplantation: long-term outcome of the first treated patient. *Orphanet J Rare Dis.* 2021; 16: 229. (IF normalizzato 4)
25. Semeraro M, Sacchetti E, Deodato F, Coşkun T, Lay I, Catesini G, **Olivieri G**, Rizzo C, Boenzi S, Dionisi-Vici C. A new UHPLC-MS/MS method for the screening of urinary oligosaccharides expands the detection of storage disorders. *Orphanet J Rare Dis.* 2021; 16: 24. (IF normalizzato 4)
26. Kožich V, Sokolová J, Morris AAM, Pavlíková M, Gleich F, Kölker S, Krijt J, Dionisi-Vici C, Baumgartner MR, Blom HJ, Huemer M; E-HOD consortium (include **Olivieri G**). Cystathionine β -synthase deficiency in the E-HOD registry-part I: pyridoxine responsiveness as a determinant of biochemical and clinical phenotype at diagnosis. *J Inherit Metab Dis.* 2021; 677-692 (IF normalizzato 6)
27. Torraco A, Nasca A, Verrigni D, Pennisi A, Zaki MS, **Olivieri G**, Assouline Z, Martinelli D, Maroofian R, Rizza T, Di Nottia M, Invernizzi F, Lamantea E, Longo D, Houlden H, Prokisch H, Rötig A, Dionisi-Vici C, Bertini E, Ghezzi D, Carozzo R, Diodato D. Novel NDUFA12 variants are associated with isolated complex I defect and variable clinical manifestation. *Human Mutat.* 2021;42:699-710 (IF normalizzato 6)

In preparazione:

Olivieri G, Battaglia D.I., Agolini E, Novelli A, Martinelli D. Thick corpus callosum, megalencephaly and cerebellar atrophy: when size matters (to be submitted to Neurology- NeuroImages).

Olivieri G, Pro S, Capuano A, Dionisi C, Deodato F Sandhoff disease & sensory trick: when myoclonus and dystonia meet at the cortical-subcortical boundary (to be submitted to Neurology- VideolImages).

[POSTER & COMUNICAZIONI ORALI](#) Ngomba R.T., I. Santolini, G.Molinaro, A.Simonyi, C.M. Van RiJn, V. D'Amore, F. Biagioni, F.Mastroiacovo, **G.Olivieri**, F. Ferracuti, G.Battaglia, V.Bruno, A.M. Pulitu, G.van Luijtelea, F. (Congressi Nazionali & Internazionali) Nicoletti. "Pharmacological activation of metabotropic glutamate receptor subtype 1 dampens Spike and Wave Discharges in the WAG/Rij rat model of absence epilepsy." (Poster) **Society for Neuroscience, Chicago IL.(Oct 17-21, 2009).**

E. Albamonte, **G. Olivieri**, C.Brogna, E. Losito, E. Pravatà E, F.Capone, D.Lettori, D.Romeo, D. Ricci, D.Chieffo D, L.Massimi, G.Tamburrini, F.Guzzetta, C. Di Rocco, Battaglia D. "Emisferotomia funzionale in pazienti con encefalopatia epilettica con Punte Onde continue durante il sonno e idrocefalo prenatale post-emorragico: studio neuro-funzionale pre-e post-chirurgico." (Poster) **XXXV Congresso Nazionale Lega Italiana Contro l'Epilessia, Torino (Gen. 5-8, 2012)**

E.Losito, D.Battaglia, M.C.Stefanini, S.Pulitanò, F.Perrino, I.Contaldo, S.Veltri, **G.Olivieri**, D.Ricci, D.Martinelli, F.Guzzetta. "Description of one case with pyridoxine dependent epileptic encephalopathy: how difficult may be the diagnosis." (Poster) **XL Congresso SENP (Società Europea Neurologia Pediatrica), Santiago de Compostela (Apr. 19-21, 2012).**

D.Battaglia, C.Brogna, I.Contaldo, F. Perrino, E. Albamonte, E. Losito, **G.Olivieri**, S.Veltri, G. Leo, D. Ranalli, D.Lettori. "Lacosamide in add-on in children and young adults affected by drug-resistant epilepsy."(Poster) **X Congress of International League Against Epilepsy (ILAE), London (Sep. 30th – October 4th, 2012).**

V. De Clemente, R. Cusmai, A.Lucchetti, G.Parisi, A.Spalice, L. Cantonetti, D.Lettori, C. Veredice, C. Cerminara, I. Contaldo, C. Brogna, **G.Olivieri**, R.Moavero, P. Curatolo, O. Bruni, F.Vigevano, D. Battaglia."Efficacia e tollerabilità della lacosamide in add-on in bambini e giovani adulti affetti da epilessia farmaco-resistente: Studio multicentrico".(Poster) **XXXVI Congresso Nazionale Lega Italiana Contro l'Epilessia, Roma (Giu. 12-14, 2013).**

M. Quintiliani, **G.Olivieri**, M. Pane, F. Bianco, E. Albamonte, I. Contaldo, E. Musto, E. Mercuri, D. Battaglia."Distrofia muscolare congenita da deficit parziale di merosina ed epilessia: descrizione di due casi clinici". (Poster) **XXXVI Congresso Nazionale Lega Italiana Contro l'Epilessia, Roma (Giu. 12-14, 2013).**

E. Losito, **G. Olivieri**, I. Contaldo, C. Palermo, D. Chieffo, MC. Stefanini, Ch. Dravet, F. Guzzetta, D. Battaglia."Episodi critici di difficile G.Olivieri, D.Battaglia, D.Chieffo, C.Giansante, D.Ranalli, I.Contaldo, C.Dravet «Syndrome de Dravet. Évolution de 20 patients âgés de 10 à 20 ans. Résultats préliminaires» (Oral Communication); **Workshop: Transition and transfer from pediatric to adult health care in epilepsy, Paris (May 25th, 2014).**

G.Olivieri, D.Battaglia, D.Chieffo, C.Giansante, D.Ranalli, I.Contaldo, C.Dravet. «Syndrome de Dravet. Évolution de 20 patients âgés de 10 à 20 ans. Résultats préliminaires» (Poster) **24^{ème} Congrès de la Société Française de Neurologie Pédiatrique. Reims, (Jan. 29-Févr.1, 2014).**

Olivieri G, Battaglia D, Chieffo D, Giansante C, Ranalli D, Lucibello S, Contaldo I, Dravet C. "Evoluzione di epilessia, sviluppo cognitivo e comportamento adattivo in 20 adolescenti con Sindrome di Dravet" (Poster) **37^o congresso nazionale LICE –Trieste (4-6 Giugno 2014).**

V.Nociti, **G. Olivieri**, M. Stefanini, I. Contaldo, R. Iorio, M. Mirabella, P. Mariotti «Rituximab as a first-line therapy in a child affected by Neuromyelitis optica Neurologica» (Poster) **XLV Congresso Società Italiana di Neurologia Cagliari (Oct. 11th -14th, 2014)**

M.Pane, E.Mazzone, S.Sivo, L.Fanelli, R.DeSanctis, **G.Olivieri**, A.D'Amico, S.Messina, R.Battini, F.Bianco, M.Scutiferod, R.Petillo, S.Frosini, G.Vitac, C.Bruno, M.Pedemontef, T. Monginig, E.Pegoraro, F.Brustiai, A.Gardani, A.Berardinelli, V.Lanzillottag, E.Viggiano, F. Cavallaro, M.Sframelic, L.Belloj, A.Barpi, S.Bonfiglio, E.Rollel, G.Coliab, C.Palermo, A. Graziano, G.D'Angelo, A.Pinik, E. Iotti, K.Gorni, G.Baranello m, L. Antonaci, E. Bertini, L. Politano, E. Mercuri. «Longitudinal assessment of Upper Limb function in DMD patients: 12 month changes» (Poster) **19th International Congress of the World Muscle Society, Berlin (Oct. 07th -11th, 2014)**

M.Pane, E.Mazzone, S.Sivo, L.Fanelli, R.DeSanctis, **G.Olivieri**, A.D'Amico, S.Messina, R.Battini, F.Bianco, M.Scutiferod, R.Petillo, S.Frosini, G.Vitac, C.Bruno, M.Pedemontef, T. Monginig, E.Pegoraro, F.Brustiai, A.Gardanii, A.Berardinellii, V.Lanzillottag, E.Viggiano, F. Cavallaro, M.Sframelic, L.Belloj, A.Barpi, S.Bonfiglio, E.Rollel, G.Coliab, C.Palermo, A. Graziano, G.D'Angelo, A.Pinik, E. Iotti, K.Gorni, G.Baranello m, L. Antonaci, E. Bertini, L. Politano, E. Mercuri. «Longitudinal assessment of Upper Limb function in DMD patients: 12 month changes» (Poster) **Convention Telethon 2015, Riva del Garda (Mar. 09th -11th. 2015)**

V. De Clemente, I. Contaldo, C. Brogna, **G. Olivieri**, M. Quintiliani, D. Ranalli, R. Scalise, M. Perulli, D. Battaglia. Use of lacosamide as add-on therapy in symptomatic epilepsy caused by Malformations of Cortical Development. (poster). **38° Congresso Nazionale LICE, Genova (10 – 12 Giugno 2015)**

V. De Clemente, I. Contaldo, M. Quintiliani, G. Leo, G. Ferrantini, E. Musto , **G. Olivieri**, E. Albamonte, MC Stefanini, D. Battaglia. Lacosamide in monoterapia in adolescente con epilessia frontale e malformazione di Chiari I. (poster) **38° Congresso Nazionale LICE, Genova (10-12 Giugno 2015)**

G. Olivieri, I.Contaldo, V.De Clemente, M.Quintiliani, E.Musto, S.Lucibello, D.Chieffo, T. Tartaglione, R.Iorio, D.Battaglia “Encefalite associate ad anticorpi anti-GABAA-R ad esordio in età pediatrica: outcome a lungo termine e strategie terapeutiche” (poster). **39° Congresso Nazionale LICE, Roma (8-10 Giugno 2016)**

G. Olivieri, I.Contaldo, V.De Clemente, M.Quintiliani, E.Musto, S.Lucibello, D.Chieffo, T.Tartaglione, R.Iorio, D.Battaglia “Encephalitis associated with GABAA-R autoantibodies in a child: long-term outcome and therapeutic challenges “(Meeting abstract for poster). *Epilepsia* Vol57; p101-102 **12th European Congress on Epileptology (ECE), Prague (11-15 Settembre 2016)**

Martinelli D; Diodato D, Ricci D, Falsini B, Iarossi G; **Olivieri G**; Ceravolo F; Gambardella ML; Ferrantini G, Donati MA, Menni F, Mercuri E, Dionisi Vici C. Effect of EPI-743 on The Clinical Course of Visual Damage in Cobalamin C Patients: A Prospective Randomized Double-Blind Phase II Clinical Trial (oral presentation) **XIIIth International Congress of Inborn Errors of Metabolism (ICIM) Rio De Janeiro, Brazil (5-8 September, 2017)**

Olivieri G, Martinelli D, Diodato D, Donati A, Menni F, Boenzi S, Dionisi Vici. Follow-up a lungo termine nel difetto di cobalamina C: profilo biochimico e risposta alla dose escalation (poster) **VII CONGRESSO ANNUALE SIMMESN (Società Italiana per lo studio delle Malattie Metaboliche Ereditarie e lo Screening Neonatale) - 29,30 Novembre e 1 Dicembre 2017-Roma**

Martinelli D, Diodato D, Ricci D, Falsini B, Iarossi G, **Olivieri G**, Ceravolo F, Gambardella M, Ferrantini G, Donati A, Menni F, Mercuri E, Dionisi Vici C. Effetto di EPI-743 sul danno visivo in pazienti con difetto di Cobalamina C: uno studio randomizzato in doppio cieco controllato con placebo (poster) **VII CONGRESSO ANNUALE SIMMESN (Società Italiana per lo studio delle Malattie Metaboliche Ereditarie e lo Screening Neonatale) – 29-30 Novembre e 1 Dicembre 2017-Roma**

Diodato D, Martinelli D, **Olivieri G**, Catteruccia M, Taurisano R, Boenzi S, Rizzo C, Semeraro M, Carozzo R, Torraco A, Verrigni D, Maiorana A, Longo D, Deodato F, Cappa M, Bertini E, Dionisi-Vici C Spettro fenotipico nelle macrodelezioni del mtDNA (s. di Pearson/Kearns-Sayre): studio retrospettivo su 17 pazienti (poster) **VII CONGRESSO ANNUALE SIMMESN (Società Italiana per lo studio delle Malattie Metaboliche Ereditarie e lo Screening Neonatale) - 29,30 Novembre e 1 Dicembre 2017-Roma**

Ranucci G, Cotugno G, Goffredo B, **Olivieri G**, Bernabei S, Liguori A, Dionisi Vici C Coinvolgimento epatico nei disordini del ciclo dell'urea nel medio-lungo termine (poster). **VII CONGRESSO ANNUALE SIMMESN (Società Italiana per lo studio delle Malattie Metaboliche Ereditarie e lo Screening Neonatale) - 29,30 Novembre e 1 Dicembre 2017-Roma**

Ranucci G, Cotugno G, **Olivieri G**, Bernabei SM, Liguori A, Semeraro M, Martinelli D, taurisanoR, Dionisi Vici C. Chronic liver involvement in Urea Cycle disorders on medium-long term follow-up (submitted). **50th European Society for Paediatric gastroenterology; Hepatology and Nutrition (ESPGHAN) Geneva, Switzerland 9-12 May, 2018**

Olivieri G., Pro S, Di Capua M, Longo D, Diodato D, Martinelli D, Bertini E, Dionisi-Vici C Longitudinal electrophysiological assessment of motor and sensory tracts in a cohort of patients with HHH syndrome: towards the definition of a new Hereditary Spastic Paraplegia; (poster) **Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism (SSIEM Athens, Greece September 4-7, 2018**

Olivieri G, Diodato D, Martinelli D, Longo D, Di Capua M, Bertini E, Dionisi-Vici, C. Longitudinal electrophysiological assessment of motor and sensory tracts in a cohort of patients with HHH syndrome: towards the definition of a new Hereditary Spastic Paraplegia. Pubblicato su J Inherit Metab Dis 41(suppl 1);S121:2018 (poster **Annual Symposium Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism, Atene 4-7 settembre 2018**)

Olivieri G, Diodato D, Martinelli D, Longo D, Di Capua M, Bertini E, Dionisi-Vici C. Studio longitudinale delle vie motorie e sensitive in una coorte di pazienti con sindrome HHH: verso la definizione di una nuova Paraplegia Spastica Ereditaria (Poster)- **IX CONGRESSO ANNUALE NAZIONALE SIMMESN. Catania, 21-23 Novembre 2018.** (Premiato come Miglior Poster 2018).

Maines E and **Olivieri G***, Catesini G, Rizzo C, Boenzi S, Martinelli D, Liguori A, Cairoli S, Semeraro M, Cotugno G, Dionisi-Vici C Il dosaggio plasmatico dell'acido metilcitricono nel follow up dei pazienti con acidemia propionica (Comunicazione orale) **X CONGRESSO ANNUALE NAZIONALE SIMMESN. Torino, 21-25 Ottobre 2019.**

Olivieri G, Diodato D, Martinelli D, Longo D, Dionisi-Vici C. Follow-up a lungo termine del primo trapianto epatico nell'encefalopatia etilmalonica (Comunicazione orale) **X CONGRESSO ANNUALE NAZIONALE SIMMESN. Torino, 21-25 Ottobre 2019** (Premiato come Migliore Comunicazione Orale 2019).

Olivieri G, Pro S, Capuano A, Dionisi-Vici C, Deodato F. Sandhoff disease & sensory trick: when myoclonus and dystonia meet at the cortical-subcortical boundary" (Comunicazione orale) I SIMPOSIO INTERNAZIONALE "Genetic Syndromes with movement disorders and epilepsy" Barcellona, 6-7 Febbraio 2020.

Olivieri G, Rizzo C, Catesini G, Liguori A, Di Pede A, Ottobrino S, Lepri FR, Novelli A, Giovanniello T, Carducci C, Angeloni A, Dionisi-Vici C. Positive Newborn Screening for Multiple acyl-CoA Dehydrogenase Deficiency due to maternal riboflavin deficiency. (Poster) 14th International Congress of Inborn Errors of Metabolism (ICIE) Sydney, Australia, 21-23 Novembre 2021

Siri B, **Olivieri G**, Angeloni A, Cairoli S, Carducci C, Cotugno G, Di Michele S, Giovanniello T, La Marca G, Lepri FR, Novelli A, Rossi C, Semeraro M, Dionisi-Vici C. The challenge of mild citrullinemia at the Expanded Newborn Screening (Poster) 14th International Congress of Inborn Errors of Metabolism (ICIE) Sydney, Australia, 21-23 Novembre 2021

Commone A, **Olivieri G**, Lepri FR, Cairoli S, Novelli A, Siri B, Liguori A, Bernabei S, Dionisi-Vici C. Father-to-daughter transmission in two families with late-onset OTC deficiency (Poster) 14th International Congress of Inborn Errors of Metabolism (ICIE) Sydney, Australia, 21-23 Novembre 2021

Olivieri G, Rizzo C, Catesini G, Liguori A, Di Pede A, Ottobrino S, Lepri FR, Novelli A, Giovanniello T, Carducci C, Angeloni A, Dionisi-Vici C. Screening Neonatale Esteso positivo per Deficit Multiplo di Acil-CoA Deidrogenasi causato da deficit materno di riboflavina (Comunicazione orale) XI CONGRESSO NAZIONALE SIMMESN Bologna, 2-4 Dicembre 2021.

Olivieri G, Wibrand F, Martinelli D, Ottobrino S, Commone A, Tagliaferri F, Grieco B, Rizzo C, Catesini G, Longo D, Giovanniello T, Carducci C, Lepri FR, Dionisi-Vici C. Aciduria glutarica tipo 1: follow-up a lungo termine i 9 pazienti (Comunicazione orale) XI CONGRESSO ANNUALE NAZIONALE SIMMESN. XI CONGRESSO NAZIONALE SIMMESN Bologna, 2-4 Dicembre 2021.

Tozzi G, **Olivieri G**, Boenzi S, Lepri FR, Novelli A, Rizzo C, Giovanniello T, Di Michele S, Carducci C, Pieragostino D, Dionisi-Vici C. Deficit di MCAD e VLCAD: dallo screening neonatale alla conferma diagnostica enzimatico-funzionale (Poster) XI CONGRESSO ANNUALE NAZIONALE SIMMESN. XI CONGRESSO NAZIONALE SIMMESN Bologna, 2-4 Dicembre 2021 (Premiato come miglior Poster)

Commone A, Olivieri G, Lepri FR, Cairli S, Novelli A, Siri B, Liguori A, Bernabei S, Dionisi-Vici C. Trasmissione paterna del deficit di OTC in due famiglia con esordio tardivo (Poster) XI CONGRESSO ANNUALE NAZIONALE SIMMESN. XI CONGRESSO NAZIONALE SIMMESN Bologna, 2-4 Dicembre 2021

Tagliaferri F, Goffredo B, Olivieri G, Alessi I, Cairoli S, Bevivino E, Dionisi-Vici C, Martinelli D. Iperammoniemia sintomatica secondaria ad uso di asparaginasi (Poster) XI CONGRESSO ANNUALE NAZIONALE SIMMESN. XI CONGRESSO NAZIONALE SIMMESN Bologna, 2-4 Dicembre 2021

POSTER &
COMUNICAZIONI ORALI
(Congressi Nazionali &
Internazionali)

