

CURRICULUM VITAE

presentato sotto forma di
DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI CERTIFICAZIONE E ATTO DI NOTORIETÀ
ai sensi degli artt. 46 e 47 e degli artt. 75 e 76 del DPR 445/2000

NOME E COGNOME: LAURA LICCHETTA MD, PhD

Cittadinanza: Italiana

SETTORE PROFESSIONALE: Neurologia. Epilettologia

Affiliazioni: IRCCS Istituto delle Scienze Neurologiche di Bologna, AUSL di Bologna
Ospedale Bellaria, Via Altura 3 - 40139 Bologna
Telefono: +39-051-4966991

POSIZIONE ATTUALE

Periodo	28/12/2020- oggi
Posizione	Dirigente medico di Neurologia a tempo indeterminato
Istituzione Struttura	c/o IRCCS Istituto delle Scienze Neurologiche di Bologna, Ospedale Bellaria, UOC Clinica Neurologica - AUSL di Bologna
Periodo	01/03/2016 – 27/12/2020
Posizione	Ricercatrice universitaria a tempo determinato tipo A (junior) – a t. pieno (art. 24 c.3-a L. 240/10) c/o
Istituzione Struttura	Università di Bologna Dip. L.240/2010 Scienze Biomediche e Neuromotorie (DIBINEM) Settore concorsuale 06/D6, SSD: MED/26 NEUROLOGIA equiparata a Dirigente medico di Neurologia, a regime di tempo pieno e con attività assistenziale esclusiva secondo la determina n 0000654 del 26/02/2019 c/o IRCCS Istituto delle Scienze Neurologiche di Bologna, Ospedale Bellaria, UOC Clinica Neurologica - AUSL di Bologna
Principali attività, responsabilità	Attività clinica e ricerca in epilettologia con particolare riferimento a epilessie farmacoresistenti, genetica delle epilessie, epilessie rare e complesse (gestione di ambulatorio dedicato e progetti di ricerca). Attività clinica ambulatoriale svolta per circa 15 ore settimanali. Attività clinica c/o reparto di degenza. Refertazione EEG di (routine, poligrafia, monitoraggi video-EEG prolungato).

ALTRI TITOLI PROFESSIONALI E POSIZIONI RICOPERTE

Periodo	Dal 28/05/2020 al 28/05/2029
Titolo	Abilitazione scientifica nazionale Settore Concorsuale: Neurologia 06/D6- Seconda Fascia
Periodo	01/01/2014 - 29/02/2016
Posizione	Dottorando
Titolo dottorato	Scienze Mediche Specialistiche 29° ciclo AA 2013/2014
Istituzione	Università di Bologna
Struttura	Dip. L.240/2010 Scienze Biomediche e Neuromotorie (DIBINEM)
Periodo	15/02/2014 - 14/02/2016
Posizione	Assegnista di Ricerca prot. 3840 del 19/12/2013 con autorizzazione all'esercizio di attività assistenziale
Istituzione	Università di Bologna
Struttura	Dip. L.240/2010 Scienze Biomediche e Neuromotorie (DIBINEM) Titolo del progetto: "In-depth clinical and genetic study of familial and sporadic cases with Nocturnal Frontal Lobe Epilepsy (NFLE): identification of new genes by WES in patients negative for mutations in the nAChRs genes".
Principali attività, responsabilità	Studio elettroclinico dei pazienti arruolati: attività assistenziale in regime ambulatoriale c/o il Centro per la Cura e la Diagnosi dell'Epilessia "G. Corsino", UOC Clinica Neurologica (responsabile Prof. P. Tinuper). Refertazione EEG di routine, monitoraggio video-EEG prolungato, registrazione video-polisonnografica di pazienti con epilessia e disturbi del sonno c/o laboratori di neurofisiologia, UOC Clinica Neurologica, Azienda USL di Bologna. Studio genetico e correlazione genotipo-fenotipo .
Specifiche competenze acquisite	Maturazione di specifiche competenze in ambito epilettologico. Esperienza nell'analisi dei dati di sequenza ed analisi di conservazione, predizione di patogenicità di mutazioni genetiche da NGS (Next Generation Sequencing). In collaborazione con Dr. Pippucci T, Dr.ssa Baldassari S, UOC Genetica medica Osp. Sant'Orsola Malpighi (responsabile Prof. Seri M).
Periodo	15/01/2013 -14/01/2014
Posizione	Assegnista di Ricerca con autorizzazione all'esercizio di attività assistenziale
Istituzione	Università di Bologna
Struttura	Dip. L.240/2010 Scienze Biomediche e Neuromotorie (DIBINEM) Titolo del progetto: titolo del progetto di ricerca: "Contribution of EEG/fMRI in localizing epileptogenic focus in drug-resistant focal epilepsy patients candidates for surgery".
Principali attività, responsabilità	Attività assistenziale in regime ambulatoriale c/o il Centro Epilessia, UOC Clinica Neurologica. Refertazione di monitoraggio video-EEG prolungato a scopo prechirurgico
Periodo	01/10/2012-29/08/2013
Posizione	Medico specialista neurologo sostituto
Istituzione	Servizio Sanitario Regionale Emilia Romagna
Struttura	AUSL di Bologna - per tot h 29.5
Principali attività, responsabilità	Attività ambulatoriale – neurologia clinica sostituzione di Medici Specialisti Ambulatoriali nella branca di Neurologia presso i Polisanitari/Poliambulatori dell'Azienda USL Bologna

Periodo	01/03/2013-30/03/2013:
Posizione	Medico specialista neurologo sostituto
Istituzione	AUSL di Modena
Struttura	Distretto di Castelfranco Emilia (MO) (01/03/2013) per tot 4.5 h
Principali attività, responsabilità	Attività ambulatoriale – neurologia clinica Sostituzione di Medici Specialisti Ambulatoriali nella branca di Neurologia presso il Poliambulatorio di Castelfranco Emilia, (MO)
Periodo	30/07/2007 -29/07/2012
Posizione	Specializzando
Istituzione	Università di Bologna
Struttura	Dipartimentodi Scienze Neurologiche
Periodo	01/03/2007- 30/07/2007
Posizione	Medico borsista
Istituzione	Università di Bologna
Struttura	Dipartimento di Scienze Neurologiche Borsa di studio progetto SOPHIE (Bando n. 2027): Progetto multicentrico “SOPHIE” (Study of Outcome of PHarmacoresistance In Epilepsy) - Valutazione prospettica dell'outcome a lungo termine e della potenziale utilità di un intervento mirato a ridurre gli effetti avversi in pazienti con epilessia farmaco-resistente. Coordinatore: Prof E. Perucca; Steering Committee: E. Perucca, A. Baruzzi, G.B. De Sarro.
Principali attività, responsabilità	Reclutamento e arruolamento dei pazineti per il centro di Bologna Raccolta dati clinici e questionari. Monitoraggio di altri tre centri coinvolti.

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Dottorato di ricerca in Scienze Mediche Specialistiche
29° ciclo AA 2013/2014, Università di Bologna, DIBINEM
Data conseguimento: 05/05/2017; voto: eccellente
Titolo progetto: “In-depth clinical and genetic study of familial and sporadic cases with Nocturnal Frontal Lobe Epilepsy (NFLE): identification of new genes by Whole Exome Sequencing (WES) in patients negative for mutations in the neuronal nicotinic acetylcholine receptor subunits (nAChRs) genes”. Tutor: Prof. Paolo Tinuper

Diploma di Specialista in Neurologia, Università degli studi di Bologna
Data conseguimento: 12/09/2012; voto: 70/70 e lode
Titolo elaborato: “Tremore corticale familiare con epilessia: studio clinico, neurofisiologico e genetico di due famiglie italiane con evidenza di un aplotipo fondatore sul cromosoma 2p11.1-q12.2”. Tutor: Dr. Francesca Bisulli

Abilitazione all’esercizio della professione di Medico Chirurgo, I sessione anno 2006

Iscrizione all’Albo dei Medici Chirurghi dal 31/08/2006

Laurea specialistica in Medicina e Chirurgia, Università degli studi di Bologna
Data: 14/12/2005; voto: 110/110 e lode
Titolo dissertazione: “Epilessia Frontale Notturna (EFN) e parasonnie. Studio della frequenza di parasonnie in pazienti con EFN e nei loro familiari”. Tutor: Prof Pasquale Montagna

PERIODI DI FREQUENZA ALL'ESTERO

Periodo Ottobre 2011- Agosto 2012
Posizione Clinical and research fellowship
Istituzione University of Melbourne, Australia
Struttura Epilepsy Research Centre (Supervisor: Prof. S.F. Berkovic)
Principali attività, responsabilità Field of research activity: Genetics of Epilepsy, in particular (1) Focal Epilepsies (Nocturnal Frontal Lobe Epilepsy; Familial Focal Epilepsy with Variable Foci); (2) Progressive Myoclonus Epilepsies (PME); (3) Familial Cortical Myoclonic Tremor and Epilepsy (FCMTE)
Clinical Activity: regular EEGs/video-EEG monitoring reporting (analysis and presentation), attendance at the First seizure and chronic epilepsy clinics.

COMPETENZE PERSONALI

Lingua madre Italiano

Lingue straniere	comprensione				parlato				scrittura	
	Ascolto		Lettura		Interazione orale		Espressione orale			
Inglese	C1	Avanzato	C1	Avanzato	C1	Avanzato	C1	Avanzato	C1	Avanzato
Francese	A2	Elementare	A2	Elementare	A2	Elementare	A2	Elementare	A2	Elementare

Common European Framework of Reference for Languages

Competenze informatiche: uso eccellente di Word, Excel, Power Point

DIDATTICA

Docenza 84580 - Neurofisiopatologia 2 (EEG Clinico) - 1 cfu
Componente del corso integrato Elettroencefalografia (C.I.)
Corso: Laurea in Tecniche di neurofisiopatologia (abilitante alla professione sanitaria di tecnico di neurofisiopatologia); numero di ore totali: 12
ANNO ACCADEMICO: 2017-2018; 2018-2019; 2019-2020
<https://www.unibo.it/sitoweb/laura.licchetta2/didattica>

Master Universitario II livello in Epilettologia LICE attivato c/oDipartimento DINO GMI -
Università degli Studi di Genova, a.a. 2021/2022.
Genetica medica ed Epilettologia - 7 luglio 2023

Master di Neurofisiologia clinica – università degli studi di Bologna
Codice: 5993 Anno accademico 2022-2023
09/09/2023
Esercitazioni su varianti fisiologiche h 1

01-02/12/ 2023
Esercitazioni su Epilessie focali e generalizzate, tot ore: 9

Tutoraggio tirocini	Attività di tutoraggio a studenti del CdL di Medicina e Chirurgia, IV, V e VI anno di corso (tirocinio in Neurologia), dall' AA 2016-2017
Tutoraggio tesi	<p>Anno Accademico 2012-2013: Tesi di Laurea in Medicina e Chirurgia dal titolo <i>“Studio clinico e genetico-molecolare di 93 pazienti affetti da Epilessia Frontale Notturna. Valutazione del contributo dei geni noti”</i></p> <p>Anno Accademico 2012-2013: Tesi di Laurea in Medicina e chirurgia dal titolo <i>“Prognosi a lungo termine dell’epilessia frontale notturna: studio di coorte su 136 pazienti”</i></p> <p>Anno accademico 2019-2020: correlatrice di Tesi di Laurea in Medicina e chirurgia dal titolo <i>“Malformazioni dello sviluppo corticale ed epilessia”</i></p> <p>Anno accademico 2020-2021: correlatrice di Tesi di Laurea in Medicina e chirurgia dal titolo <i>“Role of Array-CGH in an adult cohort of patients with “epilepsy plus” phenotype: focus on transition”</i></p> <p>Anno accademico 2021-2022: correlatrice di Tesi di Laurea in Medicina e chirurgia dal titolo <i>“Ictal Asystole in 200 patients with sleep-related hypermotor epilepsy”</i></p> <p>Anno accademico 2022-2023: correlatrice di Tesi di Laurea in Medicina e chirurgia dal titolo <i>“Ruolo delle indagini genetiche nel percorso diagnostico del paziente adulto con epilessia e diasbilità intellettiva”</i></p>

PROGETTI DI RICERCA FINANZIATI

Titolo	GR-2009-1574072 (Bando Ricerca Finalizzata 2009): <i>“Classical and innovative strategies for the identification of genetic defects at the basis of rare forms of partial epilepsy”</i> . Ministero della Salute. PI : T. Pippucci.
Ruolo	Durata 36 mesi, finanziamento: 16.310,00 Euro Collaboratrice
Titolo	RF-2019-12370564 (Progetti ordinari di ricerca finalizzata 2019): <i>“New frontiers in drug resistant focal epilepsies: from genetic markers of surgical outcome to liquid biopsy”</i> PI : F. Bisulli
Ruolo	Durata 36 mesi, finanziamento: 449900 Euro Collaboratrice
Titolo	Telethon GGP 13200 (2013): <i>“In-depth clinical and genetic study of familial and sporadic patients with Nocturnal Frontal Lobe Epilepsy (NFLE): identification of new genes by WES in 192 cases negative for mutations in the neuronal nicotinic acetylcholine receptor subunits genes”</i> . PI: Prof P. Tinuper;
Ruolo	Durata: 3 anni (29/10/13- 30/06/2017) finanziamento: 442.850 Euro Collaboratrice (con assegno di ricerca dedicato)
Titolo	Commissione Genetica LICE (2013): <i>“Identificazione di nuovi geni responsabili dell’epilessia frontale notturna Studio clinico e genetico di famiglie italiane negative per mutazioni dei geni codificanti i recettori nicotinici neuronali dell’Acetilcolina.</i>
Ruolo	Finanziamento: 15.000 Euro Collaboratrice (con assegno di ricerca dedicato)

Titolo	Progetto GR-2018-12365475 (Bando Ricerca Finalizzata 2018): "Telemedicine with mobile internet devices for innovative care of patients with epilepsy" - Short title: TELE-EPIC (TELEmedicine - for EPilepsy Care). Ministero della Salute.
Ruolo	Durata: 3 anni, finanziamento: 450.000 Euro Principal Investigator
Titolo	Bando Fondazione LICE (2022): "Monitoraggio terapeutico dei farmaci anticrisi attraverso dispositivi di micro-campionamento capillare: basta un prick!"
Ruolo	Durata: 2 anni, finanziamento: 40.000 Euro Principal Investigator

GRUPPI DI STUDIO NAZIONALI E NETWORK INTERNAZIONALI

01/01/2007-29/02/2008

Gruppo di studio "LICE Quality of Life"

Pubblicazioni scientifiche: 1

12/02/2007-04/06/2015

Gruppo di ricerca SOPHIE (Study of Outcome of PHarmacoresistance In Epilepsy)

Pubblicazioni scientifiche: 6

Dal 01/05/2010

"ANCL Gene Discovery Consortium" - International study group on Progressive Myoclonus Epilepsies (PMEs). Responsabile: Prof. Sam F Berkovic.

Pubblicazioni scientifiche: 3

Partecipazione a periodici meeting internazionali di esperti nel topic (International Symposium in Progressive Myoclonus Epilepsies: PMEs in the new millennium, San Servolo 2010; Focus on Progressive Myoclonus Epilepsies, Soro, Denmark 2016)

Dal 30/10/2011

"FAME (Familial Adult Myoclonus Epilepsy) International Consortium".

Pubblicazioni Scientifiche: 3

Dal 01/10/2012

Commissione genetica LICE. Partecipazione attiva e continuativa all'attività di ricerca intervento e partecipazione a periodici meeting nazionali e regionali

01/01/2015- 01/10/2018

"ESPEA study group" (Emilia-Romagna Study on Pregnancy and Exposure to Antiepileptic drugs).

Pubblicazioni scientifiche: 2

Dal 15/06/2016

European reference Networks epilepsy- EPICARE

Responsabile di WP2 - LABORATORY DIAGNOSTIC

Dal 19/07/2016

"Epi25 Collaborative for Large-Scale Whole Genome Sequencing in Epilepsy"

Pubblicazioni scientifiche: 1

Dal 24/11/2016

RESIDRAS - "Registro Nazionale sulla Sindrome di Dravet e sindromi correlate alle mutazioni del gene SCN1A e PCDH19"

01/03/2017-01/06/2018

"Perampanel Study Group".

Pubblicazioni scientifiche: 1

Dal 23/11/2021

InterERN mito-workgroup

Dal 2022

LICE commissione Telemedicina

LICE commissione Malattie Rare

ORGANIZZAZIONE DI CONGRESSI/COMITATI SCIENTIFICI

30/08/2014– 01/09/2014

"International Consensus Conference on Nocturnal Frontal Lobe Epilepsy", Bologna, Italia
Ruolo: Membro del Technical committee, organizzatore, moderatore dell'evento

29/04/2016

International workshop "Antiepileptic drugs and pregnancy - prescription patterns, pregnancy outcomes and foetal health". Bologna

29/06/2023– 01/07/2023

Workshop for a delphi-based Consensus Paper on Management of Mito-patients with seizures Budapest

18/11/2023

Di notte tutti i gatti sono bigi: valore diagnostico della registrazione video home made SHE vs DOA

SPECIFICHE AREE DI INTERESSE

Studio di correlazione anatomico-elettroclinica nelle epilessie focali

Genetica dell'epilessia

Diagnosi differenziale dei disturbi parossistici del sonno

SOCIETA' SCIENTIFICHE DI APPARTENENZA

LICE (IEGA ITALIANA CONTRO L'EPILESSIA) dal 2006

LICE - YES Italia (Young Epilepsy Section –task force Ricerca) dal 2019

SIN (Società Italiana Neurologia) 2007-2015

PUBBLICAZIONI

Papers su riviste peer-reviewed: 116
Capitolo di libro: 2
Altre publications (riviste non indicizzate in Pubmed): 2
Abstracts –Congressi Nazionali >100
Abstracts –Congressi Internazionali >50

H-index (Scopus): 26

Total Citations (Scopus): 3,327

PAPERS SU RIVISTE PEER-REVIEWED

1A. Piazzini A, Beghi E, Turne K, Ferraroni M, the LICE quality of life group¹. *Health-related quality of life in epilepsy: findings obtained with a new Italian instrument*. *Epilepsy Behavior* 2008;13:119–126. doi: 10.1016/j.yebeh.2008.02.017 [IF 2.302]

LICE quality of life group¹: included Licchetta L.

2.A Di Vito L, Naldi I, Mostacci B, Licchetta L, Bisulli F, Tinuper P. *A seizure response dog: video recording of reacting behaviour during repetitive prolonged seizures*. *Epileptic Disorders* 2010;12(2):142-5. doi: 10.1684/epd.2010.0313 [IF 1.092]

3.A Bisulli F, Vignatelli L, Naldi I, Licchetta L, Provini F, Plazzi G, Di Vito L, Ferioli S, Montagna P, Tinuper P. *Increased frequency of arousal parasomnias in families with nocturnal frontal lobe epilepsy: A common mechanism?* *Epilepsia* 2010;51(9):1852–1860. doi: 10.1111/j.1528-1167.2010.02581.x [IF 3.955]

4.A Canevini MP, De Sarro G, Galimberti CA, Gatti G, Licchetta L, Malerba A, Muscas G, La Neve A, Striano P, Perucca E on behalf of the SOPHIE Study Group. *Relationship between adverse effects of antiepileptic drugs, number of coprescribed drugs, and drug load in a large cohort of consecutive patients with drug-refractory epilepsy*. *Epilepsia* 2010;51:797–804. doi: 10.1111/j.1528-1167.2010.02520.x [IF 3.955]

5.A Alexandre V Jr, Capovilla G, Fattore C, Franco V, Gambardella A, Guerrini R, La Briola F, Ladogana M, Rosati E, Specchio LM, Striano S, Perucca E, SOPHIE Study Group². *Characteristics of a large population of patients with refractory epilepsy attending tertiary referral centers in Italy*. *Epilepsia* 2010;51(5):921–925. doi: 10.1111/j.1528-1167.2009.02512.x [IF3.955]

SOPHIE Study Group²: included Licchetta L

6.A Licchetta L, Bisulli F, Di Vito L, La Morgia C, Naldi I, Volta U, Tinuper P. *Epilepsy in coeliac disease: not just a matter of calcifications*. *Neurol Sciences*, 2011; 32(6):1069–1074. doi: 10.1007/s10072-011-0629-x [IF 1.412]

7.A Malerba A, Ciampa C, De Fazio S, Fattore C, Frassine B, La Neve A, Pellacani S, Specchio LM, Tiberti A, Tinuper P, Perucca E, on Behalf of the SOPHIE Study Group². *Patterns of prescription of antiepileptic drugs in patients with refractory epilepsy at tertiary referral centres in Italy*. *Epilepsy Res* 2010 Oct;91(2-3):273-82. doi: 10.1016/j.eplepsyres.2010.08.002 [IF 2.38]

SOPHIE Study Group²: included Licchetta L

8.A Mostacci B, Bisulli F, Alvisi L, Licchetta L, Baruzzi A, Tinuper P. *Ictal characteristics of psychogenic nonepileptic seizures: what we have learned from video/EEG recordings- A literature review*. *Epilepsy & Behavior* 2011;22(2):144–53. doi: 10.1016/j.yebeh.2011.07.003 Review. [IF 2.335]

9.A Luoni C, Bisulli F, Canevini MP, De Sarro G, Fattore C, Galimberti CA, Gatti G, La Neve A, Muscas G, Specchio LM, Striano S, Perucca E, SOPHIE Study Group². *Determinants of health-related quality of life in pharmaco-resistant epilepsy: Results from a large multicenter study of consecutively enrolled patients using validated quantitative assessments*. *Epilepsia*, 2011;52(12):2181–91. doi: 10.1111/j.1528-1167.2011.03325.x [IF 3.961]

SOPHIE Study Group²: included Licchetta L

10.A Heron SE, Smith KR, Bahlo M, Nobili L, Kahana E, Licchetta L, Oliver KL, Mazarib A, Afawi Z, Korczyn A, Plazzi G, Petrou S, Berkovic SF, Scheffer IE, Dibbens LE. *Missense mutations in KCNT1, coding for a sodium-gated potassium channel, cause a severe form of autosomal dominant nocturnal frontal lobe epilepsy*. *Nature Genetics* 2012;44(11):1188–1190. doi: 10.1038/ng.2440 [IF 35.209]

11.A Naldi I, Bisulli F, Vignatelli L, Licchetta L, Pittau F, Di Vito L, Mostacci B, Menghi V, Provini F, Montagna P, Tinuper P. *Tobacco habits in nocturnal frontal lobe epilepsy*. *Epilepsy Behav* 2013;26(1):114-7; doi: 10.1016/j.yebeh.2012.10.014 [IF 2.061]

12.A Dibbens LM, de Vries B, Donatello S, Heron SE, Hodgson BL, Chintawar S, Crompton DE, Hughes JE, Bellows ST, Klein KM, Callenbach PMC, Corbett MA, Gardner AE, Kivity S, Iona X, Regan BM, Weller CL, Crimmins D, O'Brien TJ, Guerrero-López R, Mulley JC, Dubeau F, Licchetta L, Bisulli F, Cossette P, Thomas PQ, Gecz J, Serratosa J, Brouwer OF, Andermann F, Andermann E, van den Maagdenberg AMJM, Pandolfo M, Berkovic SF, Scheffer IE. *Mutations in DEPDC5 cause familial focal epilepsy with variable foci*. *Nature Genetics* 2013;45(5):546–551. doi: 10.1038/ng.2599 [IF 29.648]

13.A Licchetta L, Pippucci T, Bisulli F, Cantalupo, Magini P, Alvisi L, Baldassari S, Martinelli P, Naldi I, Vanni N, Liguori R, Seri M, Tinuper P. *A novel pedigree with familial cortical myoclonic tremor and epilepsy (FCMTE): Clinical characterization, refinement of the FCMTE2 locus, and confirmation of a founder haplotype*. *Epilepsia* 2013;54(7):1298–1306. doi: 10.1111/epi.12216 [IF 4.584]

14.A Giulioni M, Licchetta L, Bisulli F, Rubboli G, Mostacci B, Marucci G, Martinoni M, Ferri L, Volpi L, Calbucci F, Baruzzi A, Tinuper P. *Tailored surgery for drug-resistant epilepsy due to temporal pole encephalocele and microdysgenesis*. *Seizure* 2014;23(2):164-6. doi: 10.1016/j.seizure.2013.10.005 [IF 2.059]

15.A Franceschetti S, Michelucci R, Canafoglia L, Striano P, Gambardella A, Magaudda A, Tinuper P, L Neve A, Ferlazzo E, Gobbi G, Giallonardo AT, Capovilla G, Visani E, Panzica F, Avanzini G, Tassinari CA, Bianchi A, Zara F, on behalf of the PMEs (Progressive myoclonic epilepsies) Study Group³. *Progressive myoclonic epilepsies. Definitive and still undetermined causes*. *Neurology* 2014;82(5):405-11. doi: 10.1212/WNL.000000000000077 [IF 8.185]

PMEs Study Group³: included Licchetta L.

16.A Scheffer IE, Heron SE, Regan BM, Mandelstam S, Crompton DE, Hodgson BL, Licchetta L, Provini F, Bisulli F, Vadlamudi L, Gecz J, Connelly A, Tinuper P, Ricos MG, Berkovic SF, Dibbens LM. *Mutations in mammalian target of rapamycin regulator DEPDC5 cause focal epilepsy with brain malformations*. *Annals of Neurology*, 2014;75(5):782-7. doi: 10.1002/ana.24126 [IF 9.977]

17.A Bisulli F, Naldi I, Baldassari S, Magini P, Licchetta L, Castegnaro G, Fabbri M, Stipa C, Ferrari S, Seri M, Gonçalves Silva GE, Tinuper P, Pippucci T. *Autosomal dominant partial epilepsy with auditory features: A new locus on chromosome 19q13.11-q13.31*. *Epilepsia* 2014;55(6):841-8. doi: 10.1111/epi.12560 [IF 4.571]

18.A Magini P, Bisulli F, Baldassari S, Stipa C, Naldi I, Licchetta L, Menghi V, Tinuper P, Seri M, Pippucci T. *LG1 microdeletions are not a frequent cause of partial epilepsy with auditory features (PEAF)*. *Epilepsy Res* 2014;108(5):972-7. doi: 10.1016/j.epilepsyres.2014.03.005 [IF 2.015]

19.A Ferri L, Bisulli F, Nobili L, Tassi L, Licchetta L, Mostacci B, Stipa C, Mainieri G, Bernabè G, Provini F, Tinuper P. *Auditory aura in nocturnal frontal lobe epilepsy: a red flag to suspect an extra-frontal epileptogenic zone*. *Sleep med* 2014;15(11):1417-23; doi: 10.1016/j.sleep.2014.06.019 [IF 3.154]

20.A Licchetta L, Bisulli F, Naldi I, Mainieri G, Tinuper P. *Limbic encephalitis with anti-GAD antibodies and Thomsen myotonia: a casual or causal association?* *Epileptic Disord* 2014;16(3):362-5. doi: 10.1684/epd.2014.0668 [IF 0.954]

21.A Franco V, Canevini MP, Capovilla G, De Sarro G, Galimberti CA, Gatti G, Guerrini R, La Neve A, Rosati E, Specchio LM, Striano S, Tinuper P, Perucca E, on Behalf of the SOPHIE Study Group². *Off-label prescribing of antiepileptic drugs in pharmacoresistant epilepsy: a cross-sectional drug utilization study of tertiary care centers in Italy*. *CNS Drugs* 2014 Oct;28(10):939-49. doi: 10.1007/s40263-014-0189-8 [IF 5.113]

SOPHIE Study Group²: included Licchetta L

22.A Muona M, Berkovic SF, Dibbens LM, Oliver KL, Maljevic S, Bayly MA, Joensuu T, Canafoglia L, Franceschetti S, Michelucci R, Markkinen S, Heron SE, Hildebrand MS, Andermann E, Andermann F, Gambardella A, Tinuper P, Licchetta L, Scheffer IE, Criscuolo C, Filla A, Ferlazzo E, Ahmad J, Ahmad A, Baykan B, Said E, Topcu M, Riguzzi P, King MD, Ozkara C, Andrade DM, Engelsen BA, Crespel A, Lindenau M, Lohmann E, Saletti V, Massano J, Privitera M, Espay AJ, Kauffmann B, Duchowny M, Møller RS, Straussberg R, Afawi Z, Ben-Zeev B, Samocha KE, Daly MJ, Petrou S, Lerche H, Palotie A, Lehesjoki AE. *A recurrent de novo mutation in KCNC1 causes progressive myoclonus epilepsy*. *Nat Genet* 2015;47(1):39-46. doi: 10.1038/ng.3144 [IF 31.616]

23.A Mostacci B, Bisulli F, Vignatelli L, Licchetta L, Di Vito L, Rinaldi C, Trippi I, Ferri L, Plazzi G, Provini F, Tinuper P. *Incidence of sudden unexpected death in nocturnal frontal lobe epilepsy: a cohort study*. *Sleep Med* 2015;16(2):232-6. doi: 10.1016/j.sleep.2014.09.019 [IF 3.339]

24.A Vignatelli L, Bisulli F, Giovannini G, Licchetta L, Naldi I, Mostacci B, Rubboli G, Provini F, Tinuper P, Meletti S. *Prevalence of Nocturnal Frontal Lobe Epilepsy in the Adult Population of Bologna and Modena, Emilia-Romagna Region, Italy*. *Sleep* 2015;38(3):479-85. doi: 10.5665/sleep.4514 [IF 4.793]

25.A Pippucci T, Licchetta L, Baldassari S, Palombo F, Menghi V, D'Aurizio R, Leta C, Stipa C, Boero G, d'Orsi F, Magi A, Scheffer I, Seri M, Tinuper P, Bisulli F. *Epilepsy with auditory features. A heterogeneous clinico-molecular disease*. *Neurol Genet* 2015;14,1(1):e5. doi: 10.1212/NXG.0000000000000005

26.A Luoni C, Canevini MP, Capovilla G, De Sarro G, Galimberti CA, Gatti G, Guerrini R, La Neve A, Mazzucchelli I, Rosati E, Specchio LM, Striano S, Tinuper P, Perucca E, on Behalf of the SOPHIE Study Group². *A prospective study of direct medical costs in a large cohort of consecutively enrolled patients with refractory epilepsy in Italy*. *Epilepsia* 2015 Jul;56(7):1162-73. doi: 10.1111/epi.13030 [IF 4.41]

SOPHIE Study Group²: included Licchetta L

27.A Mostacci B, Bisulli F, Vignatelli L, Licchetta L, Di Vito L, Rinaldi C, Trippi I, Ferri L, Plazzi G, Provini F, Tinuper P. *Response to the letter "New avenues to prevent sudden unexpected death in nocturnal frontal lobe epilepsy: follow the route established by omega-3 polyunsaturated fatty acids"* *Sleep Med* 2015;16(8):1022-3. doi: 10.1016/j.sleep.2015.04.017 [IF 3.339]

- 28.A Hildebrand MS, Tankard R, Gazina EV, Damiano JA, Lawrence KM, Dahl HH, Regan BM, Shearer AE, Smith RJ, Marini C, Guerrini R, Labate A, Gambardella A, Tinuper P, Licchetta L, Baldassari S, Bisulli F, Pippucci T, Scheffer IE, Reid CA, Petrou S, Bahlo M, Berkovic SF. *PRIMA1 mutation: a new cause of nocturnal frontal lobe epilepsy*. *Ann Clin Transl Neurol* 2015;2(8):821-30. doi: 10.1002/acn3.224 [3.901]
- 29.A Licchetta L, Bisulli F, Fietz M, Valentino ML, Morbin M, Mostacci B, Oliver KL, Berkovic SF, Tinuper P. *A novel mutation of CLN3 associated with delayed-classic juvenile ceroid lipofuscinosis and autophagic vacuolar myopathy*. *Eur J Med Genet* 2015;58(10):540-4. doi: 10.1016/j.ejmg.2015.09.002 [IF 1.810]
- 30.A Ricos MG, Hodgson BL, Pippucci T, Saidin A, Sze Ong Y, Heron SE, Licchetta L, Bisulli F, Bayly MA, Hughes J, Baldassari S, Palombo F; Epilepsy Electroclinical Study Group, Santucci M, Meletti S, Berkovic SF, Rubboli G, Thomas PQ, Scheffer IE, Tinuper P, Geoghegan J, Schreiber AW, Dibbens LM. *Mutations in the mTOR pathway regulators NPRL2 and NPRL3 cause focal epilepsy*. *Ann Neurol* 2016;79(1):120-31. doi: 10.1002/ana.24547 [IF 9.890]
- 31.A Bisulli F, Licchetta L, Baldassari S, Pippucci T(5), Tinuper P. *DEPDC5 mutations in epilepsy with auditory features*. *Epilepsia* 2016;57(2):335. doi: 10.1111/epi.13233 [IF 5.295]
- 32.A Rizzo G, Licchetta L, Scaglione C, Buttiglione M, Capellari S, Martinelli P, Martino D. *Behçet disease presenting with movement disorders and antibasal ganglia antibodies*. *Autoimmun Rev* 2016;15(3):287-8. doi: 10.1016/j.autrev.2015.11.011 [IF 8.961]
- 33.A Coppola A, Caccavale C, Santulli L, Balestrini S, Cagnetti C, Licchetta L, Esposito M, Bisulli F, Tinuper P, Provinciali L, Minetti C, Zara F, Striano P, Striano S. *Psychiatric comorbidities in patients from seven families with autosomal dominant cortical tremor, myoclonus, and epilepsy*. *Epilepsy Behav* 2016;56:38-43. doi: 10.1016/j.yebeh.2015.12.038 [IF 2.631]
- 34.A Tinuper P, Bisulli F, Cross JH, Hesdorffer D, Kahane P, Nobili L, Provini F, Scheffer IE, Tassi L, Vignatelli L, Bassetti C, Cirignotta F, Derry C, Gambardella A, Guerrini R, Halasz P, Licchetta L, Mahowald M, Manni R, Marini C, Mostacci B, Naldi I, Parrino L, Picard F, Pugliatti M, Ryvlin P, Vigevano F, Zucconi M, Berkovic S, Ottman R. *Definition and diagnostic criteria of sleep-related hypermotor epilepsy*. *Neurology* 2016;86(19):1834-42. doi: 10.1212/WNL.0000000000002666 [IF 8.320]
- 35.A Baldassari S, Licchetta L, Tinuper P, Bisulli F, Pippucci T. *GATOR1 complex: the common genetic actor in focal epilepsies*. *J Med Genet* 2016;53(8):503-10. doi: 10.1136/jmedgenet-2016-103883 [IF 5.451]
- 36.A Henden L, Freytag S, Afawi Z, Baldassari S, Berkovic SF, Bisulli F, Canafoglia L, Casari G, Crompton DE, Depienne C, Gecz J, Guerrini R, Helbig I, Hirsch E, Keren B, Klein KM, Labauge P, LeGuern E, Licchetta L, Mei D, Nava C, Pippucci T, Rudolf G, Scheffer IE, Striano P, Tinuper P, Zara F, Corbett M, Bahlo M. *Identity by descent fine mapping of familial adult myoclonus epilepsy (FAME) to 2p11.2-2q11.2*. *Hum Genet* 2016;135(10):1117-25. doi: 10.1007/s00439-016-1700-8 [IF 4.637]
- 37.A Berkovic SF, Staropoli JF, Carpenter S, Oliver KL, Kmoch S, Anderson GW, Damiano JA, Hildebrand MS, Sims KB, Cotman SL, Bahlo M, Smith KR, Cadieux-Dion M, Cossette P, Jedličková I, Přistoupilová A, Mole SE; ANCL Gene Discovery Consortium*. *Diagnosis and misdiagnosis of adult neuronal ceroid lipofuscinosis (Kufs disease)*. *Neurology*. 2016;87(6):579-84. doi: 10.1212/WNL.0000000000002943 [IF 8.320]
- *Collaborators: Aguglia U, Andrade DM, Bisulli F, Boesch S, Canafoglia L, Dahl HH, Ehling R, Franceschetti S, Gambardella A, Gonzales MF, Kalnins R, Lang A, Lewandowska E, Licchetta L, Mestre TA, Morbin M, Morel CF, Niezen-Koning KE, Santorelli FM, Simonati A, Tinuper P.

38.A Vignoli A, Bisulli F, Darra F, Mastrangelo M, Barba C, Giordano L, Turner K, Zambrelli E, Chiesa V, Bova S, Fiocchi I, Peron A, Naldi I, Milito G, Licchetta L, Tinuper P, Guerrini R, Dalla Bernardina B, Canevini MP. *Epilepsy in ring chromosome 20 syndrome*. *Epilepsy Res* 2016;128:83-93. doi:10.1016/j.eplepsyres.2016.10.004 [IF 2.367]

39.A Licchetta L, Bisulli F, Vignatelli L, Zenesini C, Di Vito L, Mostacci B, Rinaldi C, Trippi I, Naldi I, Plazzi G, Provini F, Tinuper P. *Sleep-related hypermotor epilepsy: Long-term outcome in a large cohort*. *Neurology* 2017;88(1):70-77. doi: 10.1212/WNL.0000000000003459 [IF 8.320]

40.A Mostacci B, Bisulli F, Vignatelli L, Licchetta L, Di Vito L, Rinaldi C, Trippi I, Ferri L, Plazzi G, Provini F, Tinuper P. *Incidence of sudden unexpected death in epilepsy in sleep-related hypermotor epilepsy, formerly named nocturnal frontal lobe epilepsy*. *Sleep Med* 2017;29:98. doi: 10.1016/j.sleep.2016.09.005 [IF 3.391]

41.A Vignatelli L, Bisulli F, Giovannini G, Licchetta L, Naldi I, Mostacci B, Rubboli G, Provini F, Tinuper P, Meletti S. *Prevalence of Sleep-Related Hypermotor Epilepsy-Formerly Named Nocturnal Frontal Lobe Epilepsy-in the Adult Population of the Emilia-Romagna Region, Italy*. *Sleep* 2017;40(2). doi: 10.1093/sleep/zsw041 [IF 4.923]

42.A Oliver KL, Franceschetti S, Milligan CJ, Muona M, Mandelstam SA, Canafoglia L, Boguszezka-Chachulska AM, Korczyn A, Bisulli F, Di Bonaventura C, Ragona F, Michelucci R, Ben-Zeev B, Straussberg R, Panzica F, Massano J, Friedman D, Crespel A, Engelsen BA, Andermann F, Andermann E, Spodar K, Lasek-Bal A, Riguzzi P, Pasini E, Tinuper P, Licchetta L, Gardella E, Lindenau M, Wulf A, Møller RS, Benninger F, Afawi Z, Rubboli G, Reid CA, Maljevic S, Lerche H, Lehesjoki AE, Petrou S, Berkovic SF. *Myoclonus epilepsy and ataxia due to KCNC1 mutation: Analysis of 20 cases and K(+) channel properties*. *Ann Neurol* 2017;81(5):677-89. doi: 10.1002/ana.24929 [IF 9.890]

43.A Naldi I, Bisulli F, Testa C, Rizzo G, Ferri L, Gramegna LL, Licchetta L, Lodi R, Tonon C, Tinuper P. *Proton MR Spectroscopy in Patients With Sleep-Related Hypermotor Epilepsy (SHE): Evidence of Altered Cingulate Cortex Metabolism*. *Sleep* 2017;40(9). doi: 10.1093/sleep/zsx115 [IF 4.923]

44.A Ferri L, Bisulli F, Mai R, Licchetta L, Leta C, Nobili L, Mostacci B, Pippucci T, Tinuper P. *A stereo EEG study in a patient with sleep-related hypermotor epilepsy due to DEPDC5 mutation*. *Seizure* 2017;53:51-54. doi: 10.1016/j.seizure.2017.10.022 [IF 2.448]

45.A Loddo G, Sessagesimi E, Mignani F, Cirignotta F, Mondini S, Licchetta L, Bisulli F, Tinuper P, Provini F. *Specific motor patterns of arousal disorders in adults: a video-polysomnographic analysis of 184 episodes*. *Sleep Med* 2018 Jan;41:102-109. doi: 10.1016/j.sleep.2017.08.019 [IF 3.391]

46.A Di Vito L, Licchetta L, Pippucci T, Baldassari S, Stipa C, Mostacci B, Alvisi L, Tinuper P, Bisulli F. *Phenotype variability of GLUT1 deficiency syndrome: Description of a case series with novel SLC2A1 gene mutations*. *Epilepsy Behav* 2018;79:169-173. doi: 10.1016/j.yebeh.2017.12.012 [IF 2.631]

47.A Bisulli F, Menghi V, Vignatelli L, Licchetta L, Zenesini C, Stipa C, Morigi F, Gizzi M, Avoni P, Provini F, Mostacci B, d'Orsi G, Pippucci T, Muccioli L, Tinuper P. *Epilepsy with auditory features: Long-term outcome and predictors of terminal remission*. *Epilepsia* 2018 Feb 21. doi: 10.1111/epi.14033 [IF 5.067]

48.A Mostacci B, Bisulli F, Poluzzi E, Cocchi G, Piccinni C, Curti A, Simonazzi G, Astolfi G, Rizzo N, Zenesini C, D'Alessandro R, Tinuper P; and the ESPEA Study Group. *Emilia-Romagna Study on Pregnancy and Exposure to Antiepileptic drugs (ESPEA)⁴: a population-based study on prescription patterns, pregnancy outcome and fetal health*. *J Neurol Neurosurg Psychiatry* 2018 Mar 16. doi: 10.1136/jnnp-2017-317833 [IF 7.144]

ESPEA study group⁴: included Licchetta L.

49.A Licchetta L, Poda R, Vignatelli L, Pippucci T, Zenesini C, Menghi V, Mostacci B, Baldassari S, Provini F, Tinuper P, Bisulli F. *Profile of neuropsychological impairment in Sleep-related Hypermotor Epilepsy*. Sleep Med 2018;48:8-15. doi: 10.1016/j.sleep.2018.03.027 [IF 3.395]

50.A Contin M, Bisulli F, Santucci M, Riva R, Tonon F, Mohamed S, Ferri L, Stipa C, Tinuper P. Perampanel Study Group¹. *Effect of valproic acid on perampanel pharmacokinetics in patients with epilepsy*. Epilepsia. 2018;59(7):e103-e108; doi: 10.1111/epi.14446 [IF 5.067]

Perampanel Study Group¹: included Licchetta L.

51.A Baldassari S, Picard F, Verbeek NE, van Kempen M, Brilstra EH, Lesca G, Conti V, Guerrini R, Bisulli F, Licchetta L, Pippucci T, Tinuper P, Hirsch E, de Saint Martin A, Chelly J, Rudolf G, Chipaux M, Ferrand-Sorbets S, Dorfmüller G, Sisodiya S, Balestrini S, Schoeler N, Hernandez-Hernandez L, Krithika S, Oegema R, Hagebeuk E, Gunning B, Deckers C, Berghuis B, Wegner I, Niks E, Jansen FE, Braun K, de Jong D, Rubboli G, Talvik I, Sander V, Uldall P, Jacquemont ML, Nava C, Leguern E, Julia S, Gambardella A, d'Orsi G, Crichiutti G, Faivre L, Darmency V, Benova B, Krsek P, Biraben A, Lebre AS, Jennesson M, Sattar S, Marchal C, Nordli DR Jr, Lindstrom K, Striano P, Lomax LB, Kiss C, Bartolomei F, Lepine AF, Schoonjans AS, Stouffs K, Jansen A, Panagiotakaki E, Ricard-Mousnier B, Thevenon J, de Bellescize J, Catenoix H, Dorn T, Zenker M, Müller-Schlüter K, Brandt C, Krey I, Polster T, Wolff M, Balci M, Rostasy K, Achaz G, Zacher P, Becher T, Cloppenborg T, Yuskaitis CJ, Weckhuysen S, Poduri A, Lemke JR, Møller RS, Baulac S. *The landscape of epilepsy-related GATOR1 variants*. Genet Med 2018. doi: 10.1038/s41436-018-0060-2 [IF 9.937]

52.A Mostacci B, Esposito R, Lello S, Bisulli F, Licchetta L, Tinuper P. *Estrogen-related seizure exacerbation following hormone therapy for assisted reproduction in women with epilepsy*. Seizure 2018 Oct;61:200-202. doi:10.1016/j.seizure.2018.08.024 [IF 2.839]

53.A Baldini T, Loddo G, Mignani F, Licchetta L, Bisulli F, Tinuper P, Provini F. *Nocturnal motor behaviors with unexpected EEG and brain MRI findings*. Sleep Med 2018 Sep 6;52:116-117. doi: 10.1016/j.sleep.2018.08.017 [IF 3.395]

54.A Licchetta L, Bisulli F, Ferri L, Cantalupo G, Alvisi L, Vignatelli L, Loddo G, Provini F, Tinuper P. *Cortical myoclonic tremor induced by fixation-off sensitivity: An unusual cause of insomnia*. Neurology 2018 Nov 9. pii:10.1212/WNL.0000000000006620. doi: 10.1212/WNL.0000000000006620 [IF 7.609]

55.A Muccioli L, Licchetta L, Stipa C, Tinuper P, Bisulli F. *Juvenile absence epilepsy relapsing as recurrent absence status, mimicking transient global amnesia, in an elderly patient*. Epileptic Disord 2018;20(6):557-561. doi: 10.1684/epd.2018.1016 [IF 1.500]

56.A Pippucci T*, Licchetta L*, Baldassari S, Marconi C, De Luise M, Myers C, Nardi E, Provini F, Cameli C, Minardi R, Bacchelli E, Giordano L, Crichiutti G, d'Orsi G, Seri M, Gasparre G, Mefford HC, Tinuper P & Bisulli F, On behalf of the Collaborative Group of Italian League Against Epilepsy (LICE). *Contribution of ultrarare variants in mTOR pathway genes to sporadic focal epilepsies*. Annals of Clinical and Translational Neurology 2019; 6(3): 475–485. doi: 10.1002/acn3.722 [IF 4.649]

57.A Bisulli F, Licchetta L, Baldassari S, Muccioli L, Marconi C, Cantalupo G, Myers C, Menghi V, Minardi R, Caporali L, Marini C, Guerrini R, Mefford HC, Tinuper P, Pippucci T. *SCN1A mutations in focal epilepsy with auditory features: widening the spectrum of GEFS plus*. Epileptic Disord 2019;21(2):185-191. doi: 10.1684/epd.2019.1046 [IF 1.500]

58.A Baldini T, Loddo G, Sessagesimi E, Mignani F, Cirignotta F, Mondini S, Licchetta L, Bisulli F, Tinuper P, Provini F. *Clinical Features and Pathophysiology of Disorders of Arousal in Adults: A Window Into the Sleeping Brain*. Front Neurol 2019;10:526. doi: 10.3389/fneur.2019.00526.eCollection 2019 [IF 2.747]

59.A Bisulli F, Muccioli L, d'Orsi G, Canafoglia L, Freri E, Licchetta L, Mostacci B, Riguzzi P, Pondrelli F, Avolio C, Martino T, Michelucci R, Tinuper P. *Treatment with metformin in twelve patients with Lafora disease*. Orphanet J Rare Dis 2019;14(1):149. doi: 10.1186/s13023-019-1132-3 [IF 3.687]

60.A Epi25 Collaborative*. Electronic address: s.berkovic@unimelb.edu.au; Epi25 Collaborative. *Ultra-Rare Genetic Variation in the Epilepsies: A Whole-Exome Sequencing Study of 17,606 Individuals*. Am J Hum Genet. 2019. pii: S0002-9297(19)30207-1. doi: 10.1016/j.ajhg.2019.05.020 [IF 9.924]

* Epi25 Collaborative: Feng YA, Howrigan DP, Abbott LE, Tashman K, Cerrato F, Singh T, Heyne H, Byrnes A, Churchhouse C, Watts N, Solomonson M, Lal D, Heinzen EL, Dhindsa RS, Stanley KE, Cavalleri GL, Hakonarson H, Helbig I, Krause R, May P, Weckhuysen S, Petrovski S, Kamalakaran S, Sisodiya SM, Cossette P, Cotsapas C, De Jonghe P, Dixon-Salazar T, Guerrini R, Kwan P, Marson AG, Stewart R, Depondt C, Dlugos DJ, Scheffer IE, Striano P, Freyer C, McKenna K, Regan BM, Bellows ST, Leu C, Bennett CA, Johns EMC, Macdonald A, Shilling H, Burgess R, Weckhuysen D, Bahlo M, O'Brien TJ, Todaro M, Stamberger H, Andrade DM, Sadoway TR, Mo K, Krestel H, Gallati S, Papacostas SS, Kousiappa I, Tanteles GA, Štěrbová K, Vlčková M, Sedláčková L, Laššuthová P, Klein KM, Rosenow F, Reif PS, Knake S, Kunz WS, Zsurka G, Elger CE, Bauer J, Rademacher M, Pendziwiat M, Muhle H, Rademacher A, van Baalen A, von Spiczak S, Stephani U, Afawi Z, Korczyn AD, Kanaan M, Canavati C, Kurlemann G, Müller-Schlüter K, Kluger G, Häusler M, Blatt I, Lemke JR, Krey I, Weber YG, Wolking S, Becker F, Hengsbach C, Rau S, Maisch AF, Steinhoff BJ, Schulze-Bonhage A, Schubert-Bast S, Schreiber H, Borggräfe I, Schankin CJ, Mayer T, Korinthenberg R, Brockmann K, Kurlemann G, Dennig D, Madeleyn R, Kälviäinen R, Auvinen P, Saarela A, Linnankivi T, Lehesjoki AE, Rees MI, Chung SK, Pickrell WO, Powell R, Schneider N, Balestrini S, Zagaglia S, Braatz V, Johnson MR, Auce P, Sills GJ, Baum LW, Sham PC, Cherny SS, Lui CHT, Barišić N, Delanty N, Doherty CP, Shukralla A, McCormack M, El-Naggar H, Canafoglia L, Franceschetti S, Castellotti B, Granata T, Zara F, Iacomino M, Madia F, Vari MS, Mancardi MM, Salpietro V, Bisulli F, Tinuper P, Licchetta L, Pippucci T, Stipa C, Minardi R, Gambardella A, Labate A, Annesi G, Manna L, Gagliardi M, Parrini E, Mei D, Vetro A, Bianchini C, Montomoli M, Doccini V, Marini C, Suzuki T, Inoue Y, Yamakawa K, Tumiene B, Sadleir LG, King C, Mountier E, Caglayan SH, Arslan M, Yapıcı Z, Yis U, Topaloglu P, Kara B, Turkdogan D, Gundogdu-Eken A, Bebek N, Uğur-İşeri S, Baykan B, Salman B, Haryanyan G, Yücesan E, Kesim Y, Özkara Ç, Poduri A, Shiedley BR, Shain C, Buono RJ, Ferraro TN, Sperling MR, Lo W, Privitera M, French JA, Schachter S, Kuzniecky RI, Devinsky O, Hegde M, Khankhanian P, Helbig KL, Ellis CA, Spalletta G, Piras F, Piras F, Gili T, Ciullo V, Reif A, McQuillin A, Bass N, McIntosh A, Blackwood D, Johnstone M, Palotie A, Pato MT, Pato CN, Bromet EJ, Carvalho CB, Achtyes ED, Azevedo MH, Kotov R, Lehrer DS, Malaspina D, Marder SR, Medeiros H, Morley CP, Perkins DO, Sobell JL, Buckley PF, Macciardi F, Rapaport MH, Knowles JA, Fanous AH, McCarroll SA, Gupta N, Gabriel SB, Daly MJ, Lander ES, Lowenstein DH, Goldstein DB, Lerche H, Berkovic SF, Neale BM.

61.A Canafoglia L, Barbella G, Ferlazzo E, Striano P, Magaouda A, d'Orsi G, Martino T, Avolio C, Aguglia U, Sueri C, Giuliano L, Sofia V, Zibordi F, Ragona F, Freri E, Costa C, Nardi Cesarini E, Fanella M, Rossi Sebastiano D, Riguzzi P, Gambardella A, Di Bonaventura C, Michelucci R, Granata T, Bisulli F, Licchetta L, Tinuper P, Beccaria F, Visani E, Franceschetti S. *An Italian multicentre study of perampanel in progressive myoclonus epilepsies*. Epilepsy Res 2019;156:106191. doi: 10.1016/j.eplepsyres.2019.106191 [IF 2.178]

62.A Mostacci B, Bisulli F, Muccioli L, Minardi I, Bandini M, Licchetta L, Zucchelli M, Leta C, Michelucci R, Zanello M, Tinuper P. *Super refractory status epilepticus in Lafora disease interrupted by vagus nerve stimulation: A case report*. Brain Stimul 2019. pii: S1935-861X(19)30354-7. doi: 10.1016/j.brs.2019.08.008 [IF 6.919]

63.A Proserpio P, Loddo G, Zubler F, Ferini-Strambi L, Licchetta L, Bisulli F, Tinuper P, Agostoni EC, Bassetti C, Tassi L, Menghi V, Provini F, Nobili L. *Polysomnographic features differentiating disorder of arousals from sleep-related hypermotor epilepsy*. Sleep 2019. pii: zsz166. doi: 10.1093/sleep/zsz166 [IF 4.571]

64.A Licchetta L, Vignatelli L, Zenesini C, Mostacci B, Ferri L, Provini F, Tinuper P, Bisulli F. *Sleep-related hypermotor epilepsy: A prediction cohort study on sleep/awake patterns of seizures*. *Epilepsia* 2019 Oct 15. doi: 10.1111/epi.16369 [IF 5.562]

65.A Corbett MA, Kroes T, Veneziano L, Bennett MF, Florian R, Schneider AL, Coppola A, Licchetta L, Franceschetti S, Suppa A, Wenger A, Mei D, Pendziwiat M, Kaya S, Delledonne M, Straussberg R, Xumerle L, Regan B, Crompton D, van Rootselaar AF, Correll A, Catford R, Bisulli F, Chakraborty S, Baldassari S, Tinuper P, Barton K, Carswell S, Smith M, Berardelli A, Carroll R, Gardner A, Friend KL, Blatt I, Iacomino M, Di Bonaventura C, Striano S, Buratti J, Keren B, Nava C, Forlani S, Rudolf G, Hirsch E, Leguern E, Labauge P, Balestrini S, Sander JW, Afawi Z, Helbig I, Ishiura H, Tsuji S, Sisodiya SM, Casari G, Sadleir LG, van Coller R, Tijssen MAJ, Klein KM, van den Maagdenberg AMJM, Zara F, Guerrini R, Berkovic SF, Pippucci T, Canafoglia L, Bahlo M, Striano P, Scheffer IE, Brancati F, Depienne C, Gecz J. *Intronic ATTC repeat expansions in STARD7 in familial adult myoclonic epilepsy linked to chromosome 2*. *Nat Commun* 2019 Oct 29;10(1):4920. doi: 10.1038/s41467-019-12671-y [IF 11.878]

66.A Florian RT, Kraft F, Leitão E, Kaya S, Klebe S, Magnin E, van Rootselaar AF, Buratti J, Kühnel T, Schröder C, Giesselmann S, Tschernoster N, Altmueller J, Lamiral A, Keren B, Nava C, Bouteiller D, Forlani S, Jornea L, Kubica R, Ye T, Plassard D, Jost B, Meyer V, Deleuze JF, Delpu Y, Avarello MDM, Vijfhuizen LS, Rudolf G, Hirsch E, Kroes T, Reif PS, Rosenow F, Ganos C, Vidailhet M, Thivard L, Mathieu A, Bourgeron T, Kurth I, Rafehi H, Steenpass L, Horsthemke B; FAME consortium*, LeGuern E, Klein KM, Labauge P, Bennett MF, Bahlo M, Gecz J, Corbett MA, Tijssen MAJ, van den Maagdenberg AMJM, Depienne C. *Unstable TTTA/TTTC expansions in MARCH6 are associated with Familial Adult Myoclonic Epilepsy type 3*. *Nat Commun* 2019 Oct 29;10(1):4919. doi: 10.1038/s41467-019-12763-9 [IF 11.878]

*FAME consortium: Berkovic SF, Bisulli F, Brancati F, Canafoglia L, Casari G, Guerrini R, Ishiura H, Licchetta L, Mei D, Pippucci T, Sadleir L, Scheffer IE, Striano P, Tinuper P, Tsuji S, Zara F.

67.A Mastrangelo V, Bisulli F, Muccioli L, Licchetta L, Menghi V, Alvisi L, Barletta G, Ribani MA, Cortelli P, Tinuper P. *Ictal vasodepressive syncope in temporal lobe epilepsy*. *Clin Neurophysiol* 2019 Nov 4;131(1):155-157. doi: 10.1016/j.clinph.2019.10.009 [IF 3.675]

68.A Licchetta L, Pippucci T, Baldassari S, Minardi R, Provini F, Mostacci B, Plazzi G, Tinuper P, Bisulli F; Collaborative Group of Italian League Against Epilepsy (LICE) Genetic Study Group on SHE. *Sleep-related hypermotor epilepsy (SHE): Contribution of known genes in 103 patients*. *Seizure* 2019 Nov 23;74:60-64. doi: 10.1016/j.seizure.2019.11.009 [IF 2.790]

69.A Muccioli L, Farolfi A, Pondrelli F, d'Orsi G, Michelucci R, Freri E, Canafoglia L, Licchetta L, Toni F, Bonfiglioli R, Civollani S, Pettinato C, Maietti E, Marotta G, Fanti S, Tinuper P, Bisulli F. *FDG-PET assessment and metabolic patterns in Lafora disease*. *Eur J Nucl Med Mol Imaging*. 2019 Dec 19. doi: 10.1007/s00259-019-04647-3 [IF 7.182]

70.A Asioli GM, Rossi S, Bisulli F, Licchetta L, Tinuper P, Provini F. *Therapy in Sleep-Related Hypermotor Epilepsy (SHE)*. *Curr Treat Options Neurol* 2020 Jan 30;22(1):1. doi: 10.1007/s11940-020-0610-1 [IF 2.523]

71.A Infante R, Donadio V, Nucera B, Toni F, Marliani F, Liguori R, Licchetta L. *Clinical Reasoning: Young woman with orbital pain and diplopia*. *Neurology*. 2020 Feb 18;94(7):e752-e757. doi: 10.1212/WNL.0000000000008975 [IF 8.689]

72.A Muccioli L, Bisulli F, Licchetta L, Pizza F, Moresco M, Martinoni M, Zucchelli M, Plazzi G, Tinuper P. *Low CSF hypocretin-1 levels in an adult patient with hypothalamic hamartoma*. *Neurology* 2020 Mar 10. pii: 10.1212/WNL.0000000000009243. doi: 10.1212/WNL.0000000000009243 [IF 8.689]

73.A Niestroj LM, Perez-Palma E, Howrigan DP, Zhou Y, Cheng F, Saarentaus E, Nürnberg P, Stevelink R, Daly MJ, Palotie A, Lal D; Epi25 Collaborative*. *Epilepsy subtype-specific copy number burden observed in a genome-wide study of 17458 subjects*. Brain. 2020 Jul 1;143(7):2106-2118. doi: 10.1093/brain/awaa171. [IF 13.501]

* Epi25 Collaborative: include Licchetta L

74.A Keni R, Mostacci B, Kiteva-Trenchevska G, Licchetta L, Ignjatova L, Thomas S, Meador KJ. *Women's issues*. Epileptic Disord. 2020 Aug 1;22(4):355-363. doi: 10.1684/epd.2020.1173. [IF 1.819]

75.A Minardi R, Licchetta L, Baroni MC, Pippucci T, Stipa C, Mostacci B, Severi G, Toni F, Bergonzini L, Carelli V, Seri M, Tinuper P, Bisulli F. *Whole-exome sequencing in adult patients with developmental and epileptic encephalopathy: It is never too late*. Clin Genet. 2020 Nov;98(5):477-485. doi: 10.1111/cge.13823.

[IF 4.438]

76.A Dimartino P, Mariani V, Marconi C, Minardi R, Bramerio M, Licchetta L, Menghi V, Morandi L, Magini P, Mongelli P, Cardinale F, Seri M, Tinuper P, Tassi L, Pippucci T, Bisulli F. *Accurate Detection of Hot-Spot MTOR Somatic Mutations in Archival Surgical Specimens of Focal Cortical Dysplasia by Molecular Inversion Probes*. Mol Diagn Ther. 2020 Oct;24(5):571-577. doi: 10.1007/s40291-020-00488-1. [IF 4.074]

77.A Contin M, Pondrelli F, Muccioli L, Mohamed S, Santucci M, Ferri L, Licchetta L, Tinuper P, Bisulli F; Perampanel Study Group. *Relationship between plasma concentrations and clinical effects of perampanel: A prospective observational study*. Epilepsy Behav. 2020;112:107385. doi: 10.1016/j.yebeh.2020.107385. [IF 2.937]

78.A Loddo G, Baldassarri L, Zenesini C, Licchetta L, Bisulli F, Cirignotta F, Mondini S, Tinuper P, Provini F. *Seizures with paroxysmal arousals in sleep-related hypermotor epilepsy (SHE): Dissecting epilepsy from NREM parasomnias*. Epilepsia. 2020 Sep 19. doi: 10.1111/epi.16659. [IF 5.866]

79.A Mastrangelo V, Minardi R, Baroni MC, Severi G, Ambrosini E, Toni F, Alvisi L, Licchetta L, Bisulli F, Tinuper P, Mostacci B. *Epilepsy with eyelid myoclonias and Sotos syndrome features in a patient with compound heterozygous missense variants in APC2 gene*. Seizure. 2020 Oct 27;83:169-171. doi: 10.1016/j.seizure.2020.10.016. [IF 3.184]

80.A Pensato U, Muccioli L, Pasini E, Tappatà M, Ferri L, Volpi L, Licchetta L, Battaglia S, Rossini G, Bon I, Re MC, Cirillo L, Simonetti L, Gramegna LL, Michelucci R, Cortelli P, Zini A, Bisulli F. *Encephalopathy in COVID-19 Presenting With Acute Aphasia Mimicking Stroke*. Front Neurol. 2020 Oct 19;11:587226. doi: 10.3389/fneur.2020.587226. [IF 3.62]

81.A Ferri L, Vignatelli L, Alvisi L, Fabbri M, Boscarato S, Zenesini C, Licchetta L, Muccioli L, Tinuper P, Bisulli F. *If seizures left speechless: CA-P-S C-A-R-E, a proposal of a new ictal language evaluation protocol*. Neurol Sci. 2020 Nov 27. doi: 10.1007/s10072-020-04872-x. [IF 3.011]

82.A Mostacci B, Licchetta L, Cacciavillani C, Di Vito L, Ferri L, Menghi V, Stipa C, Avoni P, Provini F, Muccioli L, Vignatelli L, Mazzoni S, Tinuper P, Bisulli F. *The Impact of the COVID-19 Pandemic on People With Epilepsy. An Italian Survey and a Global Perspective*. Front Neurol. 2020 Dec 18;11:613719. doi: 10.3389/fneur.2020.613719. [IF 3.62]

83.A Bisulli F, Rinaldi C, Pippucci T, Minardi R, Baldassari S, Zenesini C, Mostacci B, Fanella M, Avoni P, Menghi V, Caporali L, Muccioli L, Tinuper P, Licchetta L. *Epilepsy with auditory features: Contribution of known genes in 112 patients*. Seizure. 2021 Feb;85:115-118. doi: 10.1016/j.seizure.2020.12.015. [IF 3.184]

84.A Licchetta L, Ferri L, La Morgia C, Zenesini C, Caporali L, Lucia Valentino M, Minardi R, Fulitano D, Di Vito L, Mostacci B, Alvisi L, Avoni P, Liguori R, Tinuper P, Bisulli F, Carelli V. *Epilepsy in MT-ATP6 - related milt/NARP: correlation of elettroclinical features with heteroplasmy*. Ann Clin Transl Neurol. 2021 Mar;8(3):704-710. doi: 10.1002/acn3.51259. [IF 4.511]

85.A Loddo G, La Fauci G, Vignatelli L, Zenesini C, Cilea R, Mignani F, Cecere A, Mondini S, Baldelli L, Bisulli F, Licchetta L, Mostacci B, Guaraldi P, Giannini G, Tinuper P, Provini F. *The Arousal Disorders Questionnaire: a new and effective screening tool for confusional arousals, Sleepwalking and Sleep Terrors in epilepsy and sleep disorders units*. Sleep Med. 2021 Jan 29;80:279-285. doi: 10.1016/j.sleep.2021.01.037. [IF 2.96]

86.A Baumgartner T, Carreño M, Rocamora R, Bisulli F, Boni A, Brázdil M, Horak O, Craiu D, Pereira C, Guerrini R, San Antonio-Arce V, Schulze-Bonhage A, Zuberi SM, Hallböök T, Kalviainen R, Lagae L, Nguyen S, Quintas S, Franco A, Cross JH, Walker M, Arzimanoglou A, Rheims S, Granata T, Canafoglia L, Johannessen Landmark C, Sen A, Rattihalli R, Nabbout R, Tartara E, Santos M, Rangel R, Krsek P, Marusic P, Specchio N, Braun KPJ, Smeyers P, Villanueva V, Kotulska K, Surges R, Tinuper P, Licchetta L, Michelucci R, Toulouse J, Panagiotakaki E, Ostrowsky-Coste K, Lesca G, de Curtis M, Elisak M, Domańska-Pakiea D, Sadowski K. *A survey of the European Reference Network EpiCARE on clinical practice for selected rare epilepsies*. Epilepsia Open. 2021 Jan 13;6(1):160-170. doi: 10.1002/epi4.12459.

87.A Epi25 Collaborative*. Electronic address: jm4279@cumc.columbia.edu; Epi25 Collaborative. *Sub-genic intolerance, ClinVar, and the epilepsies: A whole-exome sequencing study of 29,165 individuals*. Am J Hum Genet. 2021 Jun 3;108(6):965-982. doi: 10.1016/j.ajhg.2021.04.009. [IF 10.502]

* Epi25 Collaborative: include Licchetta L

88.A Stevelink R, Luykx JJ, Lin BD, Leu C, Lal D, Smith AW, Schijven D, Carpay JA, Rademaker K, Rodrigues Baldez RA, Devinsky O, Braun KPJ, Jansen FE, Smit DJA, Koeleman BPC; International League Against Epilepsy Consortium on Complex Epilepsies; Epi25 Collaborative*. *Shared genetic basis between genetic generalized epilepsy and background electroencephalographic oscillations*. Epilepsia. 2021 Jul;62(7):1518-1527. doi: 10.1111/epi.16922. [IF 5.866]

* Epi25 Collaborative: include Licchetta L

89.A Mostacci B, Troisi S, Bisulli F, Zenesini C, Licchetta L, Provini F, Avoni P, Rombini A, Vignatelli L, Tinuper P. *Seizure worsening in pregnancy in women with sleep-related hypermotor epilepsy (SHE): A historical cohort study*. Seizure. 2021 Jul 5;91:258-262. doi: 10.1016/j.seizure.2021.06.034. [IF 3.184]

90.A Pondrelli F, Muccioli L, Licchetta L, Mostacci B, Zenesini C, Tinuper P, Vignatelli L, Bisulli F. *Natural history of Lafora disease: a prognostic systematic review and individual participant data meta-analysis*. Orphanet J Rare Dis. 2021 Aug 16;16(1):362. doi: 10.1186/s13023-021-01989-w. [IF 4.123]

91.A Canafoglia L, Franceschetti S, Gambardella A, Striano P, Giallonardo AT, Tinuper P, Di Bonaventura C, Michelucci R, Ferlazzo E, Granata T, Magaudda A, Licchetta L, Filla A, La Neve A, Riguzzi P, Cantisani TA, Fanella M, Castellotti B, Gellera C, Bahlo M, Zara F, Courage C, Lehesjoki AE, Oliver KL, Berkovic SF. *Progressive Myoclonus Epilepsies: Diagnostic Yield With Next-Generation Sequencing in Previously Unsolved Cases*. Neurol Genet. 2021 Nov 12;7(6):e641. doi: 10.1212/NXG.0000000000000641. [IF 3.485]

92.A Licchetta L, Trivisano M, Baldin E, Mohamed S, Raschi E, Mostacci B, Zenesini C, Contin M, Vigeveno F, Bisulli F, Tinuper P, Vignatelli L. *TELEmedicine for Epilepsy Care (TELE-EPIC): protocol of a randomised, open controlled non-inferiority clinical trial*. BMJ Open. 2021 Dec 3;11(12):e053980. doi: 10.1136/bmjopen-2021-053980. [IF 2.692]

93. A Morgan A, Faletra F, Severi G, La Bianca M, Licchetta L, Gasparini P, Graziano C, Girotto G. *There Is More Than Meets the Eye: Identification of Dual Molecular Diagnosis in Patients Affected by Hearing Loss*. *Biomedicines*. 2021 Dec 22;10(1):12. doi: 10.3390/biomedicines10010012. [IF 6.081]
94. A Furia A, Licchetta L, Muccioli L, Ferri L, Mostacci B, Mazzoni S, Menghi V, Minardi R, Tinuper P, Bisulli F. *Epilepsy With Auditory Features: From Etiology to Treatment*. *Front Neurol*. 2022 Jan 27;12:807939. doi: 10.3389/fneur.2021.807939. [IF 3.62]
95. A Schwarz N, Seiffert S, Pendziwiat M, Rademacher AV, Brã Nger T, Hedrich UBS, Augustijn PB, Baier H, Bayat A, Bisulli F, Buono RJ, Bruria BZ, Doyle MG, Guerrini R, Heimer G, Iacomino M, Kearney H, Klein KM, Kousiappa I, Kunz WS, Lerche H, Licchetta L, Lohmann E, Minardi R, McDonald M, Montgomery S, Mulahasanovic L, Oegema R, Ortal B, Papacostas SS, Ragona F, Granata T, Reif PS, Rosenow F, Rothschild A, Scudieri P, Striano P, Tinuper P, Tanteles GA, Vetro A, Zahnert F, Goldberg EM, Zara F, Lal D, May P, Muhle H, Helbig I, Weber Y. *Spectrum of Phenotypic, Genetic, and Functional Characteristics in Epilepsy Patients With KCNC2 Pathogenic Variants*. *Neurology*. 2022 Mar 21;10.1212/WNL.0000000000200660. doi: 10.1212/WNL.0000000000200660. [IF 9.91]
96. A De Bernardi ML, Di Stazio A, Romano A, Minardi R, Bisulli F, Licchetta L, Aiello S, Carelli V, Brunetti-Pierrri N, Cappuccio G, Terrone G. *Mild neurological phenotype in a family carrying a novel N-terminal null GRIN2A variant*. *Eur J Med Genet*. 2022 May;65(5):104500. doi: 10.1016/j.ejmg.2022.104500. [IF 2.708]
97. A Licchetta L, Vignatelli L, Toni F, Teglia A, Beatrice Belotti LM, Ferri L, Menghi V, Mostacci B, Di Vito L, Bisulli F, Tinuper P. *Long-term Outcome of Epilepsy and Cortical Malformations Due to Abnormal Migration and Postmigrational Development: A Cohort Study*. *Neurology*. 2022 doi: 10.1212/WNL.0000000000200352. [IF 9.91]
98. A Pondrelli F, Giannoccaro MP, Bisulli F, Ferri L, Menghi V, Mostacci B, Avoni P, Liguori R, Tinuper P, Licchetta L. *Pilomotor seizures in autoimmune limbic encephalitis: description of two GAD65 antibodies-related cases and literature review*. *Seizure*. 2022;98:71-78. doi: 10.1016/j.seizure.2022.03.025. [IF 3.267]
99. A Cani I, Muccioli L, Mignani F, Licchetta L, Tinuper P, Provini F, Bisulli F. *MECP2 duplication syndrome: The electroclinical features of a case with long-term evolution*. *Epilepsy Behav Rep*. 2022;19:100541. doi: 10.1016/j.ebr.2022.100541. [IF 1.1]
100. A Muccioli L, Farolfi A, Pondrelli F, Matteo E, Ferri L, Licchetta L, Alvisi L, Tinuper P, Bisulli F. *FDG-PET findings and alcohol-responsive myoclonus in a patient with Unverricht-Lundborg disease*. *Epilepsy Behav Rep*. 2022;19:100551. doi: 10.1016/j.ebr.2022.100551. [IF 1.1]
101. A Muccioli L, Zenesini C, Taruffi L, Licchetta L, Mostacci B, Di Vito L, Pasini E, Volpi L, Riguzzi P, Ferri L, Baccari F, Nonino F, Michelucci R, Tinuper P, Vignatelli L, Bisulli F; Full Member of the European Reference Network EpiCARE. *Risk of hospitalization and death for COVID-19 in persons with epilepsy over a 20-month period: the EpiLink Bologna cohort, Italy*. *Epilepsia*. 2022. doi: 10.1111/epi.17356. [IF 6.040]
102. A Gozzelino L, Kochlamazashvili G, Baldassari S, Mackintosh AI, Licchetta L, Iovino E, Liu YC, Bennett CA, Bennett MF, Damiano JA, Zsurka G, Marconi C, Giangregorio T, Magini P, Kuijpers M, Maritzen T, Norata GD, Baulac S, Canafoglia L, Seri M, Tinuper P, Scheffer IE, Bahlo M, Berkovic SF, Hildebrand MS, Kunz WS, Giordano L, Bisulli F, Martini M, Haucke V, Hirsch E, Pippucci T. *Defective lipid signalling caused by mutations in PIK3C2B underlies focal epilepsy*. *Brain*. 2022 Jul 29;145(7):2313-2331. doi: 10.1093/brain/awac082. [IF 16.173]

103. A Cani I, Pondrelli F, Licchetta L, Minardi R, Giangregorio T, Mostacci B, Muccioli L, Di Vito L, Fetta A, Barba C, Castioni CA, Bordugo A, Tinuper P, Bisulli F. *Epilepsy and inborn errors of metabolism in adults: The diagnostic odyssey of a young woman with medium-chain acyl-coenzyme A dehydrogenase deficiency*. *Epilepsia Open*. 2022 Jul 23. doi: 10.1002/epi4.12630. [IF 3.364]
104. A Happ HC, Sadleir LG, Zemel M, de Valles-Ibáñez G, Hildebrand MS, McConkie-Rosell A, McDonald M, May H, Sands T, Aggarwal V, Elder C, Feyma T, Bayat A, Møller RS, Fenger CD, Klint Nielsen JE, Datta AN, Gorman KM, King MD, Linhares N, Burton BK, Paras A, Ellard S, Rankin J, Shukla A, Majethia P, Olson RJ, Muthusamy K, Schimmenti LA, Starnes K, Sedlackova L, Sterbova K, Vlckova M, Lassuthova P, Jahodova A, Porter BE, Couque N, Colin E, Prouteau C, Collet C, Smol T, Caumes R, Vansenne F, Bisulli F, Licchetta L, Person R, Torti E, McWalter K, Webster R, Gerard EE, Lesca G, Szepetowski P, Scheffer IE, Mefford HC, Carvill GL. *Neurodevelopmental and Epilepsy Phenotypes in Individuals With Missense Variants in the Voltage Sensing and Pore Domain of KCNH5*. *Neurology*. 2022 Oct 28;10.1212/WNL.0000000000201492. doi: 10.1212/WNL.0000000000201492. [IF 11.800]
105. A Licchetta L, Minardi R, Muccioli L, Gramegna LL, Manners DN, Tonon C, Bisulli F, Tinuper P. *Complete Agenesis of Corpus Callosum in KCNQ2-Related Neonatal Epileptic Encephalopathy*. *Neurol Genet*. 2022 Nov 7;8(6):e200042. doi: 10.1212/NXG.0000000000200042. [IF 11.800]
106. A Leonardi E, Aspromonte MC, Drongitis D, Bettella E, Verrillo L, Polli R, McEntagart M, Licchetta L, Dilena R, D'Arrigo S, Ciaccio C, Esposito S, Leuzzi V, Torella A, Baldo D, Lonardo F, Bonato G, Pellegrin S, Stanzial F, Posmyk R, Kaczorowska E, Carecchio M, Gos M, Rzońca-Niewczas S, Miano MG, Murgia A. *Expanding the genetics and phenotypic spectrum of Lysine-specific demethylase 5C (KDM5C): a report of 13 novel variants*. *Eur J Hum Genet*. 2022 Nov 25. doi: 10.1038/s41431-022-01233-4. [IF 5.351]
107. A Ferri L, Mai R, di Vito L, Menghi V, Martinoni M, D'Orio P, Licchetta L, Muccioli L, Stipa C, Tinuper P, Bisulli F. *A case of clinical worsening after stereo-electroencephalographic-guided radiofrequency thermocoagulation in a patient with polymicrogyria*. *Epilepsy Behav Rep*. 2022 Dec 19;21:100579. doi: 10.1016/j.ebr.2022.100579. [IF 1.11]
108. A Toldo I, Brunello F, Cavasin P, Nosadini M, Sartori S, Frigo AC, Mai R, Pelliccia V, Mancardi MM, Striano P, Severino M, Zara F, Rizzi R, Casellato S, Di Rosa G, Mastrangelo M, Spalice A, Budetta M, De Palma L, Guerrini R, Pruna D, Cordelli DM, Sofia V, Papa A, Chiesa V, Ragona F, Parisi P, D'Aniello A, Veggiotti P, Dainese F, Giordano L, Licchetta L, Tinuper P, D'Orsi G, Cassina M, Manara R. *Extended Glasgow Outcome Scale to Evaluate the Functional Impairment of Patients With Subcortical Band Heterotopia: A Multicentric Cross-sectional Study*. *Pediatr Neurol*. 2023 Jan 24;141:58-64. doi: 10.1016/j.pediatrneurol.2023.01.012. [IF 4.21]
109. A Licchetta L, Ferri L, Morsillo F, Faustini-Fustini M, Toni F, Pondrelli F, Nonino F, Bisulli F, Tinuper P. *Clinical characterization of non-ketotic hyperglycemia-related seizures: A systematic review and individual participant data meta-analysis*. *Seizure*. 2023 Jan 27;106:50-57. doi: 10.1016/j.seizure.2023.01.018. [IF 3.414]
110. A Furia A, Muccioli L, Santucci M, Licchetta L, Bisulli F. *Pseudohyperkalemia due to cryohydrocytosis in GLUT1 deficiency syndrome. A case report and literature review*. *Epileptic Disord*. 2023 Mar 20. doi: 10.1002/epd2.20039. [IF 2.333]
111. A Coppola A, Dubbioso R, Cuccurullo C, Licchetta L, Carreno M, Hirsch E, Bilo L. *Current treatment options for familial adult myoclonus epilepsy*. *Epilepsia*. 2023 Mar 22. doi: 10.1111/epi.17590. [IF 6.74]

112. A Montanucci L, Lewis-Smith D, Collins RL, et al. Genome-wide identification and phenotypic characterization of seizure-associated copy number variations in 741,075 individuals. *Nat Commun.* 2023;14(1):4392. Published 2023 Jul 20. doi:10.1038/s41467-023-39539-6 [IF 17.694]

* Epi25 Collaborative: include Licchetta L

113. A International League Against Epilepsy Consortium on Complex Epilepsies. GWAS meta-analysis of over 29,000 people with epilepsy identifies 26 risk loci and subtype-specific genetic architecture. *Nat Genet.* 2023;55(9):1471-1482. doi:10.1038/s41588-023-01485-w [IF 41.347]

* International League Against Epilepsy Consortium on Complex Epilepsies: include Licchetta L

114. A Pondrelli F, Minardi R, Muccioli L, Zenesini C, Vgnatelli L., Licchetta L, Mostacci B, Tinuper P, Vander Kooi CW, Gentry MS, Bisulli F. Prognostic value of pathogenic variants in Lafora Disease: systematic review and meta-analysis of patient-level data. *Orphanet J Rare Dis.* 2023;18(1):263. Published 2023 Sep 2. doi:10.1186/s13023-023-02880-6 [IF 3.7]

115. A Mancuso M, Lopriore P, Lamperti C, Klopstock T, Rahman S, Licchetta L, Kornblum C, Wortmann SB, Dollfus H, Papadopoulou MT, Arzimanoglou A, Scarpa M, Graessner H, Evangelista T. Current management of primary mitochondrial disorders in EU countries: the European Reference Networks survey. *J Neurol.* 2023;10.1007/s00415-023-12017-1. doi:10.1007/s00415-023-12017-1 [IF 6.0]

116. A Licchetta L, Di Giorgi L, Santucci M, Taruffi L, Stipa C, Minardi R, Carelli V, Bisulli F. Biallelic pathogenic variants of PARS2 cause developmental and epileptic encephalopathy with spike-and-wave activation in sleep. *Mol Genet Genomic Med.* 2023 Dec 13:e2311. doi: 10.1002/mgg3.2311 [IF 2.473]

BOOK CHAPTERS

1. Pittau F, Bisulli F, Stipa C, Naldi I, Licchetta L, Di Vito L, Cevolani D, Agati R, Tinuper P. Cerebral areas involved in music perception: studying musicogenic epilepsy. In: *Music: Composition, Interpretation and Effects*. Editor: Tamara E. Ivanova, Inc. Nova Science Publishers 2009. Cap. 8. ISBN 978-1-60876-170-8

2. Alvisi L, Bisulli F, Licchetta L, Tinuper P. Polygraphic Techniques. In book: *Clinical Electroencephalography 2019*. Editors: Mecarelli, Oriano (Ed.) ISBN 978-3-030-04573-9 doi: 10.1007/978-3-030-04573-9_15

OTHER PUBLICATIONS

1. Licchetta L, Pippucci T, Baldassari S, Provini F, Mostacci B, Naldi I, Palombo F, Magini P, Seri M, Bisulli F, Tinuper P, and LICE NFLE study group. Identification of genes responsible for Nocturnal Frontal Lobe Epilepsy (NFLE) role of DEPDC5 mutations. *CRE*, Vol 1 n.1 –Jan-Mar 2016 ISSN 2499-1783 pg 28-32

2. Bisulli F, Licchetta L, Tinuper P. Sleep related hyper motor epilepsy (SHE): a unique syndrome with heterogeneous genetic etiologies. *Sleep Science Practice* 3, 3 (2019). <https://doi.org/10.1186/s41606-019-0035-5>

ATTIVITÀ DI REFEREE PER RIVISTE SCIENTIFICHE

Epilepsia, Sleep Medicine, Trends in Pharmacological Sciences, Developmental Medicine & Child Neurology, Metabolic Brain Disease, Epileptic disorders, Epilepsy & Behavior, Frontiers

RELAZIONI E SEMINARI SU INVITO

20/10/2013: "Epilessia Frontale Notturna – I nuovi geni" Riunione annuale LICE Emilia Romagna: Epilessia: quali fenotipi per lo studio genetico -Bologna

11/11/2014: seminario "Il mioclono corticale. Aspetti clinici e studio neurofisiologico", IRCSS Bologna.
Relatori: Dr. L Licchetta; Dr G Cantalupo.

14/11/2015: "Genetica e anomalie di sviluppo corticale" Riunione annuale LICE Emilia Romagna: Le diverse cause delle Epilessie - Reggio Emilia

11/04/2017: seminario "Epilessie miocloniche progressive", IRCSS Bologna.
Relatori: Dr. L Licchetta; Dr R. Michelucci

29/09/2017: "Nocturnal frontal lobe epilepsy – genetics, clinical characteristics, treatment" - 3rd International Epilepsy Symposium New Insights into Epilepsy, Berlin

18/11/2017: "Epilessie con assenze e mioclonie: le insidie della diagnosi all'esordio- caso clinico" Riunione annuale LICE Emilia Romagna: Le epilessie con crisi generalizzate – Cesena

20/01/2018: "Epilessia da malformazioni dello sviluppo corticale" Epilepsy Seminar Series 2018 - Bologna

17/11/2018: Riunione annuale LICE Emilia Romagna – Ferrara (presentazione di caso clinico)

13-14/12/2018: "Epilessie autoimmuni – una nuova frontiera in epilettologia" Bologna (presentazione di caso clinico)

8-9/02/2019: "Update in Epilettologia" Padova

02/03/2019: IV Corso di Aggiornamento su Malattie Rare Neurologiche: "Patologie del Sistema Nervoso Centrale Anticorpo-mediate" Bologna

21-22/03/2019: "La gestione medica delle epilessie" (presentazione di caso clinico)

27/09/2019: "Le epilessie rare e complesse. Una sfida diagnostica e terapeutica dei centri EpiCARE" Relazione dal titolo: "Come la genetica ha cambiato la gestione del paziente" - Bologna

23/11/2019: Riunione annuale LICE Emilia Romagna: "La transition e il PDTA epilessia della Regione EmiliaRomagna" - Parma (presentazione di caso clinico)

22/09/2021: "La gestione multidisciplinare del bambino e dell'adulto con epilessia severa" – Relazione dal titolo: "Encefalopatie epilettiche dell'adulto (overview)" - Bologna

27-28/05/2022: "International workshop on Familial Adult Myoclonic Epilepsy (FAME/BAFME)" Naples (Italy) - Relazione dal titolo: "Epidemiology of FAME in Italy. Unusual pentanucleotide repeat expansions: disease or polymorphism?"

4-10/09/ 2022: "9th International Residential Course on Drug Resistant Epilepsy - Tagliacozzo (AQ) Italy – relazione dal titolo: "Developmental and Epileptic encephalopathies in adults"

23-24/09/2022: "La transizione della cura: luci, ombre e prospettive future" Videoconferenza – (presentazione di caso clinico)

08/10/2022: Congresso Regionale LICE Emilia Romagna: Up-to-date Epilessie in Sonno –Carpi – relazione dal titolo “Genetica delle epilessie in sonno”

11/11/2022: Corso Sclerosi Tuberosa – Focus sulla transizione, Bologna – relazione dal titolo “L’epilessia nella Sclerosi Tuberosa nell’epoca delle terapie di precisione: il punto di vista del neurologo nell’adulto”

17-19/11/2022: Corso “Aspetti clinici e neurofisiologici del mioclono” Roma - relazione dal titolo “Il mioclono nelle patologie neurodegenerative e nelle encefalopatie tossico-metaboliche”

PREMI

Progetto giovani SIN	XXXIX Congress of the Italian Neurological Society, Napoli, 2008; XLIV Congress of the Italian Neurological Society, Milan 2013; XLV Congress of the Italian Neurological Society, Cagliari 2014; XLVI Congress of the Italian Neurological Society, Genova 2015
Progetto giovani LICE	31° Congresso Nazionale LICE, Venezia 2008; 33° Congresso Nazionale LICE, Mantova 2010; 36° Congresso Nazionale LICE, Roma 2013; 38° Congresso Nazionale LICE, Genova 2015 Riunione policentrica LICE, Roma 2009, 2010, 2014, 2015, 2016
Travel bursary	Travel bursary per il contributo dal titolo "Nocturnal Frontal Lobe Epilepsy (NFLE): A Follow-Up Study of 81 Patients", "8th European Congress on Epileptology, Berlin 2008
Travel bursary	Travel bursary per il contributo dal titolo “Epilepsy with visual symptoms, posterior EEG abnormalities and lactic acidosis: an unusual presentation of celiac disease” 3rd Migrating Course on Epilepsy, Pruhonice, Czech Republic, May 24-31, 2009
Travel bursary	Travel bursary per il contributo dal titolo “Genetics of sleep-related hypermotor epilepsy (SHE): whole exome sequencing (WES) analysis in a large Italian cohort”, 12th European Congress on Epileptology, Prague 2016
Travel bursary	Travel bursary per il contributo dal titolo “Genetics of sleep-related hypermotor epilepsy (SHE): whole exome sequencing (WES) in a large Italian cohort”, 3rd Congress of the European Academy of Neurology, Amsterdam, The Netherlands, 2017
Travel bursary	Travel bursary per il contributo dal titolo "Role of MTOR mosaicism in Focal Cortical Dysplasia type II: accurate detection of hot spot somatic mutations in surgical specimens by molecular inversion probes", 14th European Congress on Epileptology, Geneva, 2020
Bursary	Bursary emessa da “Michael Foundation” per la partecipazione a “VIREPA Genetics Course” - Distance Education Course on Genetics of Epilepsy – 6th edition, 2nd Clinical Part; 1 Novembre 2013- 27 Aprile 2014
Scientific award	Premio “miglior poster” per il contributo dal titolo "Partial epilepsy with auditory features: clinical and genetic study of 122 sporadic cases", emesso dalla Società Italiana di Neurologia, “XL Congresso della Società Italiana di Neurologia, Padova 2009

Scientific award	Premio “miglior poster”, per il contributo dal titolo "Long-term prognosis of Nocturnal Frontal Lobe Epilepsy (NFLE): a cohort study" emesso dalla Società Italiana di Neurologia, “XLIV Congresso della Società Italiana di Neurologia, Milano 2013
Scientific award	Premio “Associazione Italiana di Neuroepidemiologia NEP” per il contributo dal titolo "Long-term prognosis of Nocturnal Frontal Lobe Epilepsy (NFLE): a cohort study" emesso in occasione del “XLIV Congresso della Società Italiana di Neurologia, Milano 2013
Scientific award	Premio cultura per meriti scientifici per il contributo “Identificazione di nuovi geni responsabili di Epilessia Frontale Notturna (EFN): Whole Exome Sequencing (WES) in un’ampia coorte di pazienti” erogato dalla Lega Italiana Contro l’Epilessia (LICE), 38° Congresso Nazionale LICE, Genova 10-12 Giugno 2015
Scientific award	Premio “Gian Carlo Muscas 2017 per il contributo “Sleep-related hypermotor epilepsy - Long-term outcome in a large cohort”, 40° Congresso Nazionale LICE, Roma, € 1.250,00
Scientific award	Investigator Award per il contributo dal titolo “Genetics of sleep-related hypermotor epilepsy (SHE): whole exome sequencing (WES) in a large Italian cohort”, 3rd Congress of the European Academy of Neurology, Amsterdam, The Netherlands, 2017
Bursary	Bursary emessa da ILAE per la partecipazione a 34th International Epilepsy Congress (Virtual) 28 August - 1 September 2021
Bursary	Bursary emessa da ILAE per la partecipazione a “ILAE Leadership Program” at the 14th European Epilepsy Congress 9-13 July 2022, Geneva

PARTECIPAZIONE A CONGRESSI, CONFERENZE NAZIONALI E INTERNAZIONALI

Ove indicato, in qualità di relatrice (poster/platform presentation)

	“La chirurgia dell’epilessia: una scelta nella pratica clinica” Bologna, 9 Luglio 2005
	“V sessione video sui disordini del movimento” Bologna, 24 Settembre 2005
	“Riunione Policentrica in Epilettologia” Roma, 19-20 Gennaio 2006
	“La terapia delle epilessie - dalle basi farmacologiche alla gestione terapeutica” Bologna, 31 Marzo-1 Aprile 2006
relatrice	“29° Congresso Nazionale Lega Italiana Contro l’Epilessia” Pisa, 3-6 Giugno 2006
	“VI Sessione video sui Disordini del Movimento” Bologna, 23 Settembre 2006
	“Le crisi e le epilessie nella terza età” Bologna, 27-28 Ottobre 2006
relatrice	“Riunione Policentrica in Epilettologia” Roma, 18-19 Gennaio 2007
	“Bologna Parkinson”, Bologna, 18 Maggio 2007
relatrice	“30° Congresso Nazionale Lega Italiana Contro l’Epilessia” Reggio Calabria, 29 Maggio-1 Giugno 2007
relatrice	“38° Congresso della Società Italiana di Neurologia” Firenze, 13-17 Ottobre 2007
	“Epilessie farmaco-resistenti: quali opzioni terapeutiche?” Bologna, 27 Ottobre 2007
	“Le sinucleinopatie” Bologna, 16 Novembre 2007
	“VII sessione video sui disordini del movimento” Bologna, 17 Novembre 2007
relatrice	“Riunione Policentrica in epilettologia” Roma, 17-18 Gennaio 2008

relatrice "31° Congresso Nazionale Lega Italiana Contro l'Epilessia" Venezia, 4-7 Giugno 2008

relatrice "8th European Congress on Epileptology", Berlin, 21-25 Settembre 2008

relatrice "39° Congresso della Società Italiana di Neurologia" Napoli, 18-22 Ottobre 2008

"VIII sessione video sui disordini del movimento" Bologna, 7 Novembre 2008

relatrice "Riunione Policentrica in epilettologia" Roma, 29-30 Gennaio 2009

relatrice "32° Congresso Nazionale Lega Italiana Contro L'epilessia" Sorrento, 19 -22 Maggio 2009

"La terapia delle epilessie - dalle basi farmacologiche alla gestione terapeutica e alle linee guida" Bologna, 9-10 Ottobre 2009

relatrice "40° Congresso della Società Italiana di Neurologia" Padova, 21-25 Novembre 2009

"OCT del nervo ottico: il nuovo standard nella diagnosi neuro-oftalmologica?" Bologna, 3 Dicembre 2009

relatrice "Riunione Policentrica in epilettologia" Roma, 28-29 Gennaio 2010

"Bologna Cefalea" Bologna, 5 Febbraio 2010

relatrice "33° Congresso Nazionale Lega Italiana Contro L'epilessia" Mantova, 26-29 Maggio 2010

relatrice "Riunione Policentrica in epilettologia" Roma, 27-28 Gennaio 2011

"V Convegno Nazionale DISMOV-SIN" Bologna, 31 Marzo- 2 Aprile 2011

relatrice "29th International Epilepsy Congress", Rome, 28 Agosto-1 Settembre 2011

relatrice "XLIII Congresso della Società Italiana di Neurologia" Rimini, 6-9 Ottobre 2012

relatrice "Riunione Policentrica in epilettologia" Roma, 24-25 Gennaio 2013

relatrice "36° Congresso Nazionale Lega Italiana Contro l'Epilessia" Roma, 12-14 Giugno 2013

relatrice "30th International Epilepsy Congress" Montreal, Canada 23-27 Giugno 2013

relatrice "XLIV Congresso della Società Italiana di Neurologia" Milano, 2-5 November 2013

relatrice "Riunione Policentrica in epilettologia" Roma, 30-31 Gennaio 2014

relatrice "37° Congresso Nazionale Lega Italiana Contro l'Epilessia" Trieste, 4-6 Giugno 2014

relatrice "11th European Congress on Epileptology" Stockholm, Sweden 29 Giugno-3 Luglio 2014

relatrice "XLV Congresso della Società Italiana di Neurologia" Cagliari, 11-14 Ottobre 2014

relatrice "Riunione Policentrica in Epilettologia" Roma, 29-30 Gennaio 2015

relatrice "38° Congresso Nazionale Lega Italiana Contro l'Epilessia" Genova, 10-12 Giugno 2015

relatrice "31st International Epilepsy Congress" Istanbul, Turkey 5-9 Settembre 2015

relatrice "XLVI Congresso della Società Italiana di Neurologia" Genova, 10-13 Ottobre 2015

relatrice "Riunione Policentrica in Epilettologia" Roma, 28-29 Gennaio 2016

Workshop sulla "gestione dell'epilessia nella pratica clinica: esperti a confronto" Modena, 6 Maggio 2016

relatrice "39° Congresso Nazionale Lega Italiana Contro l'Epilessia" Roma, 08-10 Giugno 2016

relatrice "12th European Congress on Epileptology", Prague 11-15 Settembre 2016

- relatrice "Riunione Policentrica in Epilettologia" Roma, 26-27 Gennaio 2017
- relatrice "40° Congresso Nazionale Lega Italiana Contro l'Epilessia" Roma, 07-09 Giugno 2017
- relatrice Riunione Policentrica in Epilettologia" Roma, 25-26 Gennaio 2018
- relatrice "41° Congresso Nazionale Lega Italiana Contro l'Epilessia", Roma 6-8 Giugno 2018
- relatrice "3rd Congress of the European Academy of Neurology", Amsterdam 24-27 Giugno 2017
- relatrice "32nd International Epilepsy Congress", Barcelona 2-6 Settembre 2017
- relatrice "13th European Congress on Epileptology", Vienna 26-30 Agosto 2018
- "30 anni di Medicina mitocondriale –L'esperienza della Regione Emilia Romagna nell'ambito del progetto ER-MITO", Bologna 20 Settembre 2018
- "American Epilepsy Society" Annual meeting 2018" New Orleans – Louisiana, 30th November-4th December 2018
- relatrice "Riunione Policentrica in Epilettologia" Roma, 24-25 Gennaio 2019
- "Riunione "YES-I (Youn Epilepsy Society)" Roma. 26 Gennaio 2019
- relatrice Convegno "La gestione medica delle epilessie. Dagli aspetti di base ai casi complessi", Bologna 21-22 Marzo 2019
- relatrice "42° Congresso Nazionale Lega Italiana Contro l'Epilessia", Roma 5-9 Giugno 2019
- relatrice Convegno "Le epilessie rare e complesse: una sfida diagnostica e terapeutica dei centri Epicare" Bologna, 27 settembre 2019
- relatrice "50° Congresso della Società Italiana di Neurologia" Bologna, 12-15 Ottobre 2019
- relatrice "Riunione Policentrica in Epilettologia" Roma, 23-24 Gennaio 2020
- relatrice "Riunione Policentrica in Epilettologia" Virtual 11-12 Febbraio 2021
- relatrice "44° Congresso Nazionale Lega Italiana Contro l'Epilessia", Virtual 9-11 Giugno 2021
- relatrice "34th International Epilepsy Congress", Virtual, 28 August – 1 September 2021
- relatrice "XXV World Congress of Neurology", Virtual, October 3-7, 2021
- relatrice "39° Riunione Policentrica in Epilettologia" Roma, 27-28 Gennaio 2022
- relatrice "45° Congresso Nazionale Lega Italiana Contro l'Epilessia", Padova, 8-10 giugno 2022
- relatrice "40° Riunione Policentrica in Epilettologia" Roma, 26-27 gennaio 2023
- relatrice "46° Congresso Nazionale Lega Italiana Contro l'Epilessia", Napoli, 7-9 giugno 2023
- relatrice EUROMIT International meeting on mitochondrial pathology, 11-15 June 2023, Bologna, Italy
- moderatrice Workshop Commissione Chirurgia LICE "Ruolo e implicazioni della Chirurgia dell'Epilessia farmaco-resistenti geneticamente determinate", Bologna, 24 novembre 2023

PARTECIPAZIONE A WORKSHOPS, CONVENTIONS INTERNAZIONALI

- International workshop "Autosomal dominant lateral temporal lobe epilepsy: new concepts and delineation of the syndrome" Bologna, 6th October 2006
- "6th International Narcolepsy Masterclass" Barcelona, Spain 18 -19 April 2008

	Claudio Munari Workshop “Stereo EEG as a clinical and research tool - Remembering Claudio 10 years later” Milan, 18-19 December 2009
relatrice	International Symposium “Progressive Myoclonus Epilepsies: PME in the new millennium. From Marseille to Venice” Venice, San Servolo, 28 April-1 May 2010
	“Il conferenza mondiale sul PCDH19: clinica, stato della ricerca e prospettive terapeutiche” Roma 17 October 2013
Scientific cometee	“International Consensus Conference on Nocturnal Frontal Lobe Epilepsy” Bologna, August 30 th - 1 st September 2014
relatrice	“XVIII Telethon Scientific Convention” Riva del Garda, 9-11 March 2015
	International Conference on Epilepsy “Focus on Progressive Myoclonus Epilepsies” Søro Denmark 14-15 April 2016
Scientific cometee	International workshop “Antiepileptic drugs and pregnancy - prescription patterns, pregnancy outcomes and foetal health” Bologna, 29 th April 2016
	“Familial Temporal Lobe Epilepsies: the clinical spectrum and genetic basis” Bologna, 15 th -16 th December 2016
relatrice	“XIX Telethon Scientific Convention” Riva del Garda, 13-15 March 2017
relatrice	3 rd International Epilepsy Symposium New Insights into Epilepsy “Nocturnal frontal lobe epilepsy – genetics, clinical characteristics, treatment”, Berlin 29-30 September 2017
	International workshop “Sleep and Epilepsy: from clinical research to European statements for clinical practice” Bologna, 19 th -20 th April 2018
relatrice	Update in Epileptology – 3 rd edition, Padova 8-9 February 2019
relatrice	International workshop on Familial Adult Myoclonic Epilepsy (FAME/BAFME)” Naples (Italy) 27-28/05/2022

CORSI

- ILAE International Education Course on Epilepsy: “3rd Migrating Course on Epilepsy. Pruhonice, Cze Republic May 24-31, 2009
- Corso di aggiornamento per scuole di specializzazione “Malattie neurologiche rare” Siena, Italia 19-21 Maggio 2011
- Clinical Neuroscience Research. Melbourne, Australia 12-15 Giugno 2012
- Neuroimaging for Clinical Research. Melbourne, Australia 18-22 Giugno 2012
- Corso residenziale in Neurogenetica Pisa, Italia 29-30 Maggio 2013
- VIREPA (Virtual Epilepsy Academy) Distance Education Course on Genetics of Epilepsy – 6th edition - 2nd Clinical Part – awarded 56 Credit Points November 1st 2013- April 27th 2014
- Corso di aggiornamento su Malattie Rare Neurologiche Bologna, 26 Febbraio 2016
- “How to write a winning grant application”, Bologna 18 Marzo 2016
- Corso fondazione Mariani “The genetic epileptic encephalopathies” Firenze 8-10 September 2016
- Corso avanzato sulla stimolazione vagale, Bologna, 20 Ottobre 2017

III Corso di aggiornamento Malattie Rare Neurologiche: *“Sindromi miasteniche ed epilessie miocloniche progressive”* Bologna, 3 Marzo 2018

Corso pratico residenziale LICE *“Imaging convenzionale e avanzato nello studio dell’epilessia”* Bologna, 7-10 Ottobre 2018

relatrice *“Epilessie autoimmuni. Una nuova frontiera in Epilettologia”*, Bologna 13-14 Dicembre 2018

relatrice IV Corso di Aggiornamento su Malattie Rare Neurologiche: *“Patologie del Sistema Nervoso Centrale Anticorpo-mediate”* Bologna, 2 Marzo 2019

relatrice *“9th International Residential Course on Drug Resistant Epilepsy - Tagliacozzo (AQ) Italy - 4-10 September 2022”*

relatrice *“Aspetti clinici e neurofisiologici del miocloni”* Roma - relazione dal titolo, Roma 17-19/11/2022

La sottoscritta, consapevole delle sanzioni penali, nel caso di dichiarazioni non veritiere, di formazione o uso di atti falsi, richiamate dall’art. 75 e 76 del D.P.R. 445 del 28 dicembre 2000,

DICHIARA

che quanto riportato nel presente curriculum è veritiero

Bologna, 29 Gennaio 2024