

DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI CERTIFICAZIONE
(Art. 46 D.P.R. 445 del 28.12.2000)

La sottoscritta Rita Ortolano,
consapevole delle conseguenze penali in caso di dichiarazioni mendaci, sotto la sua personale
responsabilità dichiara di possedere le sottoindicate esperienze formative e professionali
(richiamate dall'art. 76 del D.P.R. 28.12.2000 n. 445)

CURRICULUM VITAE



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	Rita / Ortolano
Sesso	femmina
Indirizzo	
Telefono cellulare	
Fax	
E-mail	
codice fiscale	
Nazionalità	Italiana
Data e luogo di nascita	23/05/1983 Palermo

ESPERIENZA LAVORATIVA

- | | |
|---|---|
| <ul style="list-style-type: none">• Date | Dal 20/06/2020 ad oggi |
| <ul style="list-style-type: none">• Nome e indirizzo del datore di lavoro | Azienda Ospedaliero Universitaria Policlinico S.Orsola-Malpighi, Via Massarenti, 11- 40138 Bologna - UO Pediatria Pession |
| <ul style="list-style-type: none">• Tipo di azienda o settore | Azienda Ospedaliera di rilevanza nazionale |
| <ul style="list-style-type: none">• Tipo di impiego | Dirigente Medico di Pediatria |
| <ul style="list-style-type: none">• Principali mansioni e responsabilità | Pediatra con mansioni di diagnosi, cura e follow-up di pazienti con patologie rilevate nell'ambito del programma di screening neonatale allargato alle malattie endocrino-metaboliche ereditarie congenite. Diagnosi, cura e follow up di pazienti in età pediatrica con malattie endocrino-metaboliche congenite o acquisite |
| <ul style="list-style-type: none">• Date | Dal 20/06/2016 al 19/06/2020 |
| <ul style="list-style-type: none">• Nome e indirizzo del datore di lavoro | Azienda Ospedaliero Universitaria Policlinico S.Orsola-Malpighi, Via Massarenti, 11- 40138 Bologna - UO Pediatria Pession |
| <ul style="list-style-type: none">• Tipo di azienda o settore | Azienda Ospedaliera di rilevanza nazionale |
| <ul style="list-style-type: none">• Tipo di impiego | Contrattista d'Opera intellettuale , libero professionista |
| <ul style="list-style-type: none">• Principali mansioni e responsabilità | Pediatra con mansioni di diagnosi, cura e follow-up di pazienti con patologie rilevate nell'ambito del programma di screening neonatale allargato alle malattie endocrino-metaboliche ereditarie |

congenite. Diagnosi, cura e follow up di pazienti in età pediatrica con malattie endocrino-metaboliche congenite o acquisite

- Date
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

Dal 01/07/2015 al 19/06/2016

Università di Bologna (DIMEC)

Azienda Ospedaliero-Universitaria di rilevanza nazionale

Assegnista di ricerca dell'Università di Bologna presso l'U.O. di Pediatria, Direttore Prof. A. Pession, Programma di Endocrinologia, Centro Regionale di riferimento per le Malattie Rare (responsabile Prof.ssa L. Mazzanti), Tutor Prof.ssa A. Cassio

Attività di ricerca con un progetto di ricerca dal titolo "Valutazione di nuovi fattori eziopatogenetici dell'ipotiroidismo congenito e degli effetti del trattamento prenatale nei soggetti con difetto della 21 idrossilasi" / assistenza medica in endocrinologia pediatrica

- Date
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

Dal 04/08/2014 al 30/06/2016

P.P.I. (Punti di Primo Intervento) Pediatrico presso i Distretti di Misilmeri e Corleone (PA) dell'Azienda Sanitaria Provinciale di Palermo

Azienda Sanitaria di rilevanza nazionale

Incarico temporaneo di Pediatria di carattere provvisorio che non comporta l'instaurarsi di un rapporto di pubblico impiego di tipo subordinato o para-subordinato con l'Azienda (lavoro autonomo)

Medico Chirurgo Pediatra presso Punti di Primo Intervento Pediatrico

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Date
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio
 - Qualifica conseguita
- Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

Da 6/2009 a 30/06/2014

Scuola di Specializzazione in Pediatria - Università degli Studi di Palermo

Gestione in affiancamento a Tutors in reparto e in ambulatorio del paziente pediatrico e del neonato con patologie di pertinenza endocrinologica, metabolica, oncematologica, nefrologica, epatica, gastroenterologica, fibrosi cistica, talassemia, urgenza e terapia intensiva neonatale

Specialista in Pediatria

Titolo della tesi: "I disordini dello sviluppo sessuale (DSD): inquadramento diagnostico precoce in quattro neonati" Vincitrice del Premio per la migliore tesi di Specializzazione in Pediatria sul tema delle "Malattie Rare" della SIMGePeD 2014

50/50 e lode

- Date
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Qualifica conseguita

03/2009 (II sessione anno 2008)

Università degli Studi di Palermo, Facoltà di Medicina e Chirurgia

Abilitazione all'esercizio della professione di Medico Chirurgo e iscrizione all'Ordine Provinciale dei Medici-Chirurghi e Odontoiatri di Palermo e successivamente dal 2018 all'Ordine Provinciale dei Medici-Chirurghi e Odontoiatri di Bologna

- Date
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Qualifica conseguita

2002-2008

Università degli Studi di Palermo, Facoltà di Medicina e Chirurgia

Medico Chirurgo (Laurea specialistica in Medicina e Chirurgia, classe 46/s- classe delle Lauree specialistiche in Medicina e Chirurgia)

Titolo della Tesi: "Lo scorbuto nel ventunesimo secolo: valutazione di due pazienti in età evolutiva"

Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

110/110 e lode

- Date

2002

- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Qualifica conseguita
- Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

Liceo Scientifico S. Cannizzaro, Palermo

Maturità scientifica

100/100 e Menzione

CORSI E STAGES

- Date
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

da 01/09/2013 - 30/11/2013

U.O. di Pediatria, Direttore Prof. A. Pession, Programma di Endocrinologia, Centro Regionale di riferimento per le Malattie Rare (responsabile Prof.ssa L. Mazzanti) e U.O. di Neonatologia, Direttore Prof. G. Faldella; Azienda Ospedaliero-Universitaria, Policlinico S. Orsola-Malpighi di Bologna

Gestione in affiancamento a Tutors del paziente pediatrico (Reparto e Ambulatorio) con patologie di pertinenza endocrinologica, tage formativo sui percorsi diagnostici e terapeutici di neonato con disordini dello sviluppo sessuale.

- Date
- Sede

Giugno 2015

Ghent (BE)

- Nome dello Stage

1st DSDnet Training School

Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

Approfondimento sugli aspetti diagnostici e trattamento di pazienti con differenze dello sviluppo sessuale

- Date
- Sede

Maggio-Ottobre 2018

Riccione (RN)

- Nome dello Stage

Scuola di Perfezionamento in Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica SIEDP

Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

Approfondimento intensivo dei principali aspetti diagnostici e trattamento di alcune malattie endocrine pediatriche

ATTIVITA' DI RICERCA

Ha collabora con il Gruppo di Pediatria dell'Università di Palermo fino al 2014 alla realizzazione di lavori scientifici pubblicati su riviste internazionali con impact factor e di contributi scientifici presentati come poster o comunicazioni orali a congressi scientifici nazionali e internazionali.

Ha collaborato ai seguenti progetti di ricerca internazionali:

1. Studio Predex sugli effetti a lungo termine del trattamento in epoca prenatale dell'iperplasia surrenalica congenita con desametasone

Ha partecipao ai seguenti progetti di ricerca italiani:

1. *Studio del ruolo di fattori genetici, epigenetici e ambientali nella patogenesi dell'Ipotiroidismo Congenito. Nuove prospettive per la gestione di una malattia dalla patogenesi ancora poco conosciuta (Acronimo: TRAMBIGEN) Codice dello studio RF-2010-2309484*

Dal 2003 è stato ed è co-investigatore dei seguenti protocolli clinici di studio in ambito endocrinologico pediatrico e malattie metaboliche:

1. 9062-0002 SANDOZ Patro Children EP00-501 (Long-term safety and efficacy of Omnitrope®)

CAPACITÀ E COMPETENZE PERSONALI

MADRELINGUA

ITALIANA

ALTRE LINGUA

Inglese

- Capacità di Comprensione
 - Capacità di scrittura
- Capacità di espressione orale

ASCOLTO: B1; LETTURA B2

B1

INTERAZIONE ORALE B2; PRODUZIONE ORALE B1

CAPACITÀ E COMPETENZE SOCIALI

Tutor di studenti in Medicina e Chirurgia afferenti al Reparto di Neonatologia e di Pediatria per raccolte dati per la stesura di tesi di laurea

CAPACITÀ E COMPETENZE ORGANIZZATIVE

Membro del gruppo dei Giovani Vincenziani di Palermo dal 2010 con il ruolo di organizzatore e partecipante in attività di volontariato con buone capacità organizzative e di lavoro in gruppo

CAPACITÀ E COMPETENZE INFORMATICHE

Ottima conoscenza dei sistemi operativi Microsoft e degli applicativi delle suite Office (Microsoft e OpenOffice)

CAPACITÀ E COMPETENZE TECNICHE

Capacità di raccolta dati per il sistema di sorveglianza sulle malformazioni congenite nella Regione Sicilia per il Dipartimento di Scienze per la Promozione della Salute e Materno Infantile "Giuseppe D'Alessandro" dal 2010 ad oggi; Data contact per il Vermont Oxford Network per il Centro 975 (Dipartimento di Scienze per la Promozione della Salute e Materno Infantile "Giuseppe D'Alessandro") dal 2010 ad oggi.

PATENTE O PATENTI

Di guida B

ULTERIORI INFORMAZIONI

e' membro di:
SOCIETA' ITALIANA DI PEDIATRIA (SIP),
SOCIETA' ITALIANA PER LO STUDIO DELLE MALATTIE METABOLICHE EREDITARIE E LO SCREENING NEONATALE (SIMMESN)
SOCIETA' ITALIANA DI ENDOCRINOLOGIA E DIABETOLOGIA PEDIATRICA (SIEDP),
ISCRIZIONE ALL'ALBO DEI DOCENTI CEFPAS,
MEMBRO DELL'IT-DSD-STUDYGROUP

PUBBLICAZIONI

Rita Ortolano è autrice/coautrice di numerosi lavori scientifici pubblicati su riviste nazionali e internazionali con impact factor

In extenso

Riviste scientifiche con Impact Factor

1: Cimador M, Catalano P, Ortolano R, Giuffrè M. The inconspicuous penis in children. Nat Rev Urol. 2015 Apr;12(4):205-15. doi: 10.1038/nrurol.2015.49. Epub 2015 Apr 7. PMID: 25850928.

2: Balsamo A, Baronio F, Ortolano R, Menabo S, Baldazzi L, Di Natale V, Vissani S,

Cassio A. Congenital Adrenal Hyperplasias Presenting in the Newborn and Young Infant. *Front Pediatr.* 2020 Dec 22;8:593315. doi: 10.3389/fped.2020.593315. PMID: 33415088; PMCID: PMC7783414.

3: Manti F, Nardecchia F, Banderali G, Burlina A, Carducci C, Carducci C, Donati MA, Guerardi D, Paci S, Pochiero F, Porta F, Ortolano R, Rovelli V, Schiaffino MC, Spada M, Blau N, Leuzzi V. Long-term clinical outcome of 6-pyruvoyl-tetrahydropterin synthase-deficient patients. *Mol Genet Metab.* 2020 Sep-Oct;131(1-2):155-162. doi: 10.1016/j.ymgme.2020.06.009. Epub 2020 Jun 24. PMID:32651154.

4: Garazzino S, Castagnola E, Di Gangi M, Ortolano R, Krzysztofciak A, Nocerino A, Esposito S, D'Argenio P, Galli L, Losurdo G, Calitri C, Tovo PA; SITIP Daptomycin Study Group. Daptomycin for Children in Clinical Practice Experience. *Pediatr Infect Dis J.* 2016 Jun;35(6):639-41. doi: 10.1097/INF.0000000000001121. PMID: 26910590.

5: Baronio F, Marzatico A, De Iasio R, Ortolano R, Fanolla A, Radetti G, Balsamo A, Pession A, Cassio A. Premature Pubarche: Time to Revise the Diagnostic Approach? *J Clin Med.* 2023 Mar 11;12(6):2187. doi: 10.3390/jcm12062187. PMID: 36983190; PMCID: PMC10054674.

6: Baronio F, Ortolano R, Menabò S, Cassio A, Baldazzi L, Di Natale V, Tonti G, Vestrucci B, Balsamo A. 46,XX DSD due to Androgen Excess in Monogenic Disorders of Steroidogenesis: Genetic, Biochemical, and Clinical Features. *Int J Mol Sci.* 2019 Sep 17;20(18):4605. doi: 10.3390/ijms20184605. PMID: 31533357; PMCID: PMC6769793.

7: Baccelli F, Ortolano R, Conti F, Soncini E, Baronio F, Masetti R, Ferrari S, Cassio A, Pession A. Transplantation to save the life, TSH screening to save the brain: A report and brief literature review of autoimmune thyroid disease after HSCT for severe combined immunodeficiency. *Clin Immunol.* 2022 Dec;245:109142. doi: 10.1016/j.clim.2022.109142. Epub 2022 Sep 28. PMID: 36182049.

8: Ruoppolo M, Malvagia S, Boenzi S, Carducci C, Dionisi-Vici C, Teofoli F, Burlina A, Angeloni A, Aronica T, Bordugo A, Bucci I, Camilot M, Carbone MT, Cardinali R, Carducci C, Cassanello M, Castana C, Cazzorla C, Ciatti R, Ferrari S, Frisso G, Funghini S, Furlan F, Gasperini S, Gragnaniello V, Guzzetti C, La Marca G, La Spina L, Lorè T, Meli C, Messina M, Morrone A, Nardecchia F, Ortolano R, Parenti G, Pavanello E, Pieragostino D, Pillai S, Porta F, Righetti F, Rossi C, Rovelli V, Salina A, Santoro L, Sauro P, Schiaffino MC, Simonetti S, Vincenzi M, Tarsi E, Uccheddu AP. Expanded Newborn Screening in Italy Using Tandem Mass Spectrometry: Two Years of National Experience. *Int J Neonatal Screen.* 2022 Aug 9;8(3):47. doi: 10.3390/ijns8030047. PMID: 35997437; PMCID: PMC9397032.

9: Hebenstreit D, Ahmed SF, Krone N, Krall C, Bryce J, Alvi S, Ortolano R, Lima M, Birkebaek N, Bonfig W, Claahsen van der Grinten H, Costa EC, Poyrazoglu S, de Vries L, Flück CE, Guran T, Bugrul F, Güven A, Iotova V, Koehler B, Schröder JT, Konrad D, Gevers E, Krone R, Milenkovic T, Vieites A, Ross R, Tadokoro Cuccaro R, Hughes I, Acerini C, Springer A. Surgical Practice in Girls with Congenital Adrenal Hyperplasia: An International Registry Study. *Sex Dev.* 2021;15(4):229-235. doi: 10.1159/000517055. Epub 2021 Jul 21. PMID: 34350892.

10: Gialluisi A, Menabò S, Baldazzi L, Casula L, Meloni A, Farci MC, Mariotti S, Balestrino L, Ortolano R, Murru S, Carcassi C, Loche S, Balsamo A, Romeo G. A genetic epidemiology study of congenital adrenal hyperplasia in Italy. *Clin Genet.* 2018 Feb;93(2):223-227. doi: 10.1111/cge.13078. Epub 2017 Oct 17. PMID: 28644547.

11: Medda E, Vigone MC, Cassio A, Calaciura F, Costa P, Weber G, de Filippis T, Gelmini G, Di Frenna M, Caiulo S, Ortolano R, Rotondi D, Bartolucci M, Gelsomino R, De Angelis S, Gabbianelli M, Persani L, Olivieri A. Neonatal Screening for Congenital Hypothyroidism: What Can We Learn From Discordant Twins? *J Clin Endocrinol Metab.* 2019 Dec 1;104(12):5765-5779. doi: 10.1210/je.2019-00900.

PMID: 31287502.

12: Ali SR, Bryce J, Haghpanahan H, Lewsey JD, Tan LE, Atapattu N, Birkebaek NH, Blankenstein O, Neumann U, Balsamo A, Ortolano R, Bonfig W, Claahsen-van der Grinten HL, Cools M, Costa EC, Darendeliler F, Poyrazoglu S, Elsedfy H, Finken MJJ, Fluck CE, Gevers E, Korbonits M, Guaragna-Filho G, Guran T, Guven A, Hannema SE, Higham C, Hughes IA, Tadokoro-Cuccaro R, Thankamony A, Iotova V, Krone NP, Krone R, Lichiardopol C, Luczay A, Mendonca BB, Bachega TASS, Miranda MC, Milenkovic T, Mohnike K, Nordenstrom A, Einaudi S, van der Kamp H, Vieites A, de Vries L, Ross RJM, Ahmed SF. Real-World Estimates of Adrenal Insufficiency-Related Adverse Events in Children With Congenital Adrenal Hyperplasia. *J Clin Endocrinol Metab.* 2021 Jan 1;106(1):e192-e203. doi: 10.1210/clinem/dgaa694. PMID: 32995889; PMCID: PMC7990061.

13: Assirelli V, Baronio F, Ortolano R, Maltoni G, Zucchini S, Di Natale V, Cassio A. Transient central precocious puberty: a new entity among the spectrum of precocious puberty? *Ital J Pediatr.* 2021 Oct 23;47(1):210. doi: 10.1186/s13052-021-01163-9. PMID: 34688301; PMCID: PMC8542285.

14: Wasniewska MG, Morabito LA, Baronio F, Einaudi S, Salerno M, Bizzarri C, Russo G, Chiarito M, Grandone A, Guazzarotti L, Spinuzza A, Corica D, Ortolano R, Balsamo A, Abrigo E, Baldini Ferroli B, Alibrandi A, Capalbo D, Aversa T, Faienza MF; Adrenal Diseases Working Group of the Italian Society for Pediatric Endocrinology and Diabetology. Growth Trajectory and Adult Height in Children with Nonclassical Congenital Adrenal Hyperplasia. *Horm Res Paediatr.* 2020;93(3):173-181. doi: 10.1159/000509548. Epub 2020 Aug 18. PMID: 32810858.

15: Messina V, Hirvikoski T, Karlsson L, Vissani S, Wallenstein L, Ortolano R, Balsamo A, Nordenström A, Lajic S. Good overall behavioural adjustment in children and adolescents with classic congenital adrenal hyperplasia. *Endocrine.* 2020 May;68(2):427-437. doi: 10.1007/s12020-020-02244-1. Epub 2020 Mar 9. PMID:32152914; PMCID: PMC7266840.

16: Ljubicic ML, Jørgensen A, Ribeiro de Andrade JG, Balsamo A, Bertelloni S, Cools M, Cuccaro RT, Darendeliler F, Flück CE, Grinspon RP, Maciel-Guerra A, Guran T, Hannema SE, Lucas-Herald AK, Hiort O, Holterhus PM, Lichiardopol C, Looijenga LHJ, Ortolano R, Riedl S, Ahmed SF, Juul A. Response to Letter to the Editor: "Clinical but Not Histological Outcomes in Males With 45,X/46,XY Mosaicism Vary Depending on Reason for Diagnosis". *J Clin Endocrinol Metab.* 2019 Dec 1;104(12):5812-5813. doi: 10.1210/jc.2019-01413. PMID: 31276168.

17: Baronio F, Righi B, Righetti F, Bettocchi I, Ortolano R, Faldella G, Rondelli R, Pession A, Cassio A. Carnitine longitudinal pattern in preterm infants <1800 g body weight: a case-control study. *Pediatr Res.* 2019 Nov;86(5):646-650. doi: 10.1038/s41390-019-0497-2. Epub 2019 Jul 10. PMID: 31291643.

18: Ljubicic ML, Jørgensen A, Acerini C, Andrade J, Balsamo A, Bertelloni S, Cools M, Cuccaro RT, Darendeliler F, Flück CE, Grinspon RP, Maciel-Guerra A, Guran T, Hannema SE, Lucas-Herald AK, Hiort O, Holterhus PM, Lichiardopol C, Looijenga LHJ, Ortolano R, Riedl S, Ahmed SF, Juul A. Clinical but Not Histological Outcomes in Males With 45,X/46,XY Mosaicism Vary Depending on Reason for Diagnosis. *J Clin Endocrinol Metab.* 2019 Oct 1;104(10):4366-4381. doi: 10.1210/jc.2018-02752. PMID: 31127831.

19: Bacila I, Freeman N, Daniel E, Sandrk M, Bryce J, Ali SR, Yavas Abali Z, Atapattu N, Bachega TA, Balsamo A, Birkebaek N, Blankenstein O, Bonfig W, Cools M, Costa EC, Darendeliler F, Einaudi S, Elsedfy HH, Finken M, Gevers E, Claahsen-van der Grinten HL, Guran T, Güven A, Hannema SE, Higham CE, Iotova V, van der Kamp HJ, Korbonits M, Krone RE, Lichiardopol C, Luczay A, Mendonca BB, Milenkovic T, Miranda MC, Mohnike K, Neumann U, Ortolano R, Poyrazoglu S, Thankamony A, Tomlinson JW, Vieites A, de Vries L, Ahmed SF, Ross RJ, Krone NP. International practice of corticosteroid replacement therapy in congenital adrenal hyperplasia: data from the I-CAH registry. *Eur J Endocrinol.* 2021

Apr;184(4):553-563. doi: 10.1530/EJE-20-1249. PMID: 33460392.

20: Corcioni B, Renzulli M, Marasco G, Baronio F, Gambineri A, Ricciardi D, Ortolano R, Farina D, Gaudio C, Cassio A, Pagotto U, Golfieri R. Prevalence and ultrasound patterns of testicular adrenal rest tumors in adults with congenital adrenal hyperplasia. *Transl Androl Urol.* 2021 Feb;10(2):562-573. doi: 10.21037/tau-20-998. PMID: 33718059; PMCID: PMC7947447.

21: Schierz IA, Giuffrè M, Piro E, Ortolano R, Siracusa F, Pinello G, La Placa S, Corsello G. Predictive factors of abdominal compartment syndrome in neonatal age. *Am J Perinatol.* 2014 Jan;31(1):49-54. doi: 10.1055/s-0033-1334447. Epub 2013 Mar 1. PMID: 23456905.

22: Fanelli F, Baronio F, Ortolano R, Mezzullo M, Cassio A, Pagotto U, Balsamo A. Normative Basal Values of Hormones and Proteins of Gonadal and Adrenal Functions from Birth to Adulthood. *Sex Dev.* 2018;12(1-3):50-94. doi: 10.1159/000486840. Epub 2018 Feb 14. PMID: 29439271.

23: Vigone MC, Ortolano R, Vincenzi G, Pozzi C, Ratti M, Assirelli V, Vissani S, Cavarzere P, Mussa A, Gastaldi R, Di Mase R, Salerno M, Street ME, Trombatore J, Weber G, Cassio A. Treatment of congenital hypothyroidism: comparison between L-thyroxine oral solution and tablet formulations up to 3 years of age. *Eur J Endocrinol.* 2021 Nov 30;186(1):45-52. doi: 10.1530/EJE-20-1444. PMID: 34714772.

24: Ortolano R, Baronio F, Masetti R, Prete A, Cassio A, Pession A. Letter to the Editors: Concerning "Divergent clinical outcomes of alphasglucosidase enzyme replacement therapy in two siblings with infantile-onset Pompe disease treated in the symptomatic or pre-symptomatic state" by Takashi M et al. *Mol Genet Metab Rep.* 2017 Mar 7;11:1. doi: 10.1016/j.ymgmr.2017.02.003. PMID: 28316933; PMCID: PMC5344415.

25: Giuffrè M, Amodio E, Bonura C, Geraci DM, Saporito L, Ortolano R, Corsello G, Mammina C. Methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* nasal colonization in a level III neonatal intensive care unit: Incidence and risk factors. *Am J Infect Control.* 2015 May 1;43(5):476-81. doi: 10.1016/j.ajic.2014.12.027. Epub 2015 Feb 25. PMID: 25726131.

26: Candela E, Zagariello M, Di Natale V, Ortolano R, Righetti F, Assirelli V, Biasucci G, Cassio A, Pession A, Baronio F. Cystathionine Beta-Synthase Deficiency: Three Consecutive Cases Detected in 40 Days by Newborn Screening in Emilia Romagna (Italy) and a Comprehensive Review of the Literature. *Children (Basel).* 2023 Feb 17;10(2):396. doi: 10.3390/children10020396. PMID: 36832525; PMCID: PMC9955056.

27: Rocca MS, Ortolano R, Menabò S, Baronio F, Cassio A, Russo G, Balsamo A, Ferlin A, Baldazzi L. Mutational and functional studies on NR5A1 gene in 46,XY disorders of sex development: identification of six novel loss of function mutations. *Fertil Steril.* 2018 Jun;109(6):1105-1113. doi: 10.1016/j.fertnstert.2018.02.123. PMID: 29935645.

28: Insinga V, Lo Verso C, Antona V, Cimador M, **Ortolano R**, Carta M, La Placa S, Giuffrè M, Corsello G. *Perinatal management of gastroschisis* *Journal of Pediatric and Neonatal Individualized Medicine* 014;3(1):e030113

29: Baronio F., **Ortolano R.**, Balsamo A. Ginecomastia: quadri clinici e trattamento. *Prospettive in Pediatria.* Gennaio-Marzo 2016 • Vol. 46 • N. 181 • Pp. 67-75

30: **Ortolano R**, Baldazzi L, Menabò S, Balsamo A, Cassio A, et al. Identification of a Novel Mutation (p.G328W) in the NR5A1 Gene in a Boy with 46, XY DSD: Case Report of Clinical, Endocrine and Genetic Features. *Glob J Endocrinol Metab.* 1(1). GJEM.000503. 2017.

31: R. Ortolano, M. Bitelli, F. Baronio, A. Cassio Congenital Hypothyroidism (CH): re-evaluation of diagnosis in CH patients with *in situ* gland identified by newborn

screening. (*Advances in Health and Disease. Volume 4.*)

Riviste scientifiche senza Impact Factor

Insinga V, Lo Verso C, Antona V, Cimador M, Ortolano R, Carta M, La Placa S, Giuffrè M, Corsello G. Perinatal management of gastroschisis. *Journal of Pediatric and Neonatal Individualized Medicine* 2014;3(1):e030113

Baronio F., Ortolano R., Balsamo A. Ginecomastia: quadri clinici e trattamento. *Prospettive in Pediatria*. Gennaio-Marzo 2016 • Vol. 46 • N. 181 • Pp. 67-75

Ortolano R, Baldazzi L, Menabò S, Balsamo A, Cassio A, et al. Identification of a Novel Mutation (p.G328W) in the NR5A1 Gene in a Boy with 46, XY DSD: Case Report of Clinical, Endocrine and Genetic. Features. *Glob J Endocrinol Metab*. 1(1). GJEM.000503. 2017.

Baldazzi L., Ortolano R., Balsamo A. Deficit di SF1. Copyright It.DSD Gruppo di Studio - "Tutti i diritti sono riservati" www.gruppodistudio-it-dsd.org; www.gruppodistudio-it-dsd

R. Ortolano, M. Bitelli, F. Baronio, A. Cassio. Congenital Hypothyroidism (CH): re-evaluation of diagnosis in CH patients with in situ gland identified by newborn screening. (*Advances in Health and Disease. Volume 4.*)

Dal 2011 partecipa regolarmente a Congressi Scientifici Nazionali e Internazionali, anche come relatore, principalmente riguardanti l'ambito specialistico delle malattie endocrino-metaboliche (congressi ESPE, SIEDP, SSIEM, SIMMESN, SIP, SIN, SIMGePed)

Autorizzo il trattamento dei dati personali contenuti nel mio curriculum vitae in base art. 13 del D. Lgs. 196/2003;

Bologna, 08.08.2023

FIRMA