

**FORMATO EUROPEO  
PER IL CURRICULUM  
VITAE**



**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome

**GIACOMINA RICCIARDI**

E-mail

**giacomina.ricciardi91@gmail.com**

**PEC. giacomina.ricciardi@pz.omceo.it**

Nazionalità

Italiana

Data di nascita

29/07/1991

**ESPERIENZA LAVORATIVA**

Medico Dottorando in Neuroscienze (Neuroscienze clinico sperimentali e psichiatria - Curriculum disturbi neurologici, neuroevolutivi e psichiatrici in età evolutiva – Università “La Sapienza” - Roma (da novembre 2022 – in corso).

Neuropsichiatra infantile presso Centro convenzionato “Argos” (Nettuno: da novembre 2022).

Neuropsichiatra infantile presso Centro “Agape Medical Srl” (Roma: da novembre 2023).

Subinvestigator nel trial “Studio di fase III su PTC923 in soggetti affetti da fenilchetonuria” (protocollo: PTC923-MD-003-PKU) in corso.

Collaborazione al Progetto Telethon Undiagnosed Diseases Program (da febbraio 2021).

**ISTRUZIONE E FORMAZIONE**

Medico Specialista in Neuropsichiatria Infantile – Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico Umberto I Roma con votazione finale di 70/70 e lode (31/10/2022).

Iscrizione alla SINPIA (Società Italiana di Neuropsichiatria dell'Infanzia e dell'Adolescenza) da ottobre 2022.

Iscrizione alla LICE (Lega Italiana Contro l'Epilessia) da gennaio 2021.

Iscrizione all'Ordine dei Medici Chirurghi e degli Odontoiatri della Provincia di Potenza n.3767 (27/02/2018).

Abilitazione all'esercizio della Professione Medica (febbraio 2018).

Laurea Magistrale a Ciclo Unico in Medicina e Chirurgia – Università Cattolica del Sacro Cuore- Roma con votazione finale di 110/110 e lode (luglio 2017).

Diploma di Maturità Classica – Liceo Classico “Nicola Carlomagno”, Lauria con votazione finale di 100/100 e lode (luglio 2010).

## **PARTECIPAZIONE A CORSI FORMATIVI**

8th International Symposium on Paediatric Movement Disorders - (Barcellona, 8-10/02/2024)

41° Riunione Policentrica In Epilettologia – LICE – (Roma, 25-26/01/2024)

XIII Congresso Nazionale SIMMESN - (Verona, 15-17/11/2023)

40° Riunione Policentrica In Epilettologia – LICE – (Roma, 26-27/02/2023).

1° Convegno Nazionale degli Specializzandi di Neuropsichiatria Infantile – SINPIA – (Brescia, 15-16/12/2022)

XII Congresso Nazionale SIMMESN - (Bari, 9-11/11/2022)

SSIEM Annual Symposium 2022 “Genetics Meets Environment”– (Friburgo, 30/08-02/09/2022)

FAD asincrona "Roadmap Per Il Deficit AADC: Approccio Multidisciplinare E Rapporti Con La Medicina Del Territorio" (corso virtuale, 8/7/2022)

45° Congresso Nazionale LICE – (Padova 8-10 giugno 2022)

Corso “La valutazione diagnostica dell’autismo: ADOS-2” – (Roma, 28-30/5/2022)

Corso introduttivo alla Examination of Anomalous Self-Experience (EASE) – (Roma, marzo-Maggio 2022)

Webinar “I modelli dimensionali e gerarchici nella pratica clinica” (5 marzo 2022)

Corso Alta Formazione ECM- DSA: dalla valutazione clinico-diagnostica all’intervento- terza edizione – team laboratorio apprendimento Lab. Accademy (novembre 2021- febbraio 2022)

“7<sup>th</sup> International Symposium on Paediatric Movement Disorders” – (Barcellona, 09-11/02/2022)

XXIII Congresso Nazionale SINPF “La ripartenza dopo la tempesta. Ruolo della neuropsicofarmacologia, della ricerca e dell’innovazione tecnologica” (26-28 gennaio 2022)

Corso per la valutazione degli Stati mentali a rischio con lo Schizophrenia Proneness Instrument, Child And Youth Version (SPI-A, SPI-CY) (ottobre 2021- gennaio 2022)

XI Congresso Nazionale SIMMESN- (Bologna, 2-4/12/2021)

International Course on Drug Resistant Epilepsies- (congresso virtuale 23-24-25/9/2021)

Epilessia In Età Pediatrica Riunione Policentrica Con Discussione Casi Clinici- SINPIA (29/4/2021)

Webinar formativo “Deficit di decarbossilasi degli L-aminoacidi aromatici (AADC) e patient journey” – 16 settembre 2020

Prima conferenza europea sulla mutazione del gene GNAO1 (Roma, 16/11/2019)

La malattia di Fabry: il grande simulatore- (Roma, 15/11/2019)

7th Biennial Workshop on Dystonia and Parkinson's disease: "Cellular and Molecular Targets for Novel Therapeutics (Roma, 18/9/2019)

Corso NutriMEeT 2019 – (Milano, 20-21/06/2019)

Convegno "Le nuove sfide in Psichiatria" – (Roma, 17/06/2019)

5° Riunione Policentrica di discussione di casi clinici sui Disturbi del Movimento- SINPIA – (Firenze,13/04/2019)

"6<sup>th</sup> International Symposium on Paediatric Movement Disorders"– (Barcellona, 07-08/02/2019)

## PUBBLICAZIONI E POSTER

Articolo: "The burden of epilepsy on long-term outcome of genetic developmental and epileptic encephalopathies: A single tertiary center longitudinal retrospective cohort study" - Mario Mastrangelo, Filippo Manti, Giacomina Ricciardi, Rossella Bove, Carlo Greco, Manuela Tolve, Francesco Pisani – *Epilepsy Behaviour* – pubblicato a febbraio 2024.

Articolo: "Clinical profiles of acute arterial ischemic neonatal stroke" - Mario Mastrangelo, Rossella Bove, Giacomina Ricciardi, Laura Giordo, Paola Papoff, Emanuela Turco, Maria Lucente, Francesco Pisani – *Minerva Pediatrics* – pubblicato a maggio 2023.

Articolo: "Clinical, Cognitive and Neurodevelopmental Profile in Tetrasomies and Pentasomies: A Systematic Review" - Giacomina Ricciardi, Luca Cammisà, Rossella Bove, Giorgia Picchiotti, Matteo Spaziani, Andrea M. Isidori, Franca Aceti, Nicoletta Giacchetti, Maria Romani, Carla Sogos – *Children* – pubblicato novembre 2022.

Articolo: "Stroke and stroke-like episodes in inborn errors of metabolism: Pathophysiological and clinical implications" - Mario Mastrangelo, Giacomina Ricciardi, Laura Giordo, Manuela De Michele, Danilo Toni, Vincenzo Leuzzi - *Molecular Genetics and Metabolism* - pubblicato dicembre 2021.

Articolo: "Acute ischemic stroke in childhood: a comprehensive review" - Mario Mastrangelo, Laura Giordo, Giacomina Ricciardi, Manuela De Michele, Danilo Toni, Vincenzo Leuzzi – *European Journal of Pediatrics* - pubblicato luglio 2021.

Presentazione orale: "Fenotipo epilettico e gestione terapeutica in un paziente con deficit di succinico semialdeide deidrogenasi: evoluzione dall'infanzia all'età adulta" – M. Mastrangelo, C. Greco, R. Bove, G. Ricciardi, L. Pollini, V. Leuzzi, F. Pisani - 41° Riunione Policentrica In Epilettologia – LICE – (Roma, 25-26/01/2024)

Poster: "Spastic paraparesis and dystonia in the clinical spectrum of Cornelia de Lange Syndrome due to SMC1A mutations" – G. Ricciardi, R. Bove, M. Novelli, L. Travaglini, S. Galosi, V. Leuzzi - 8th International Symposium on Paediatric Movement Disorders – (Barcellona, 8-10/2/2024)

Poster: "Clinical, biochemical, and genetic spectrum of Autosomal recessive GTPCH deficiency: from treatment-resistant to very treatable forms" – M. Novelli, R. Bove, G. Ricciardi, M. Tolve, S. Galosi, V. Leuzzi - 8th International Symposium on Paediatric Movement Disorders - (Barcellona, 8-10/2/2024)

Abstract: "CAPRIN1 is associated with a severe neurodegenerative disorders with prominent childhood dementia, myoclonus-ataxia, and sensorimotor neuropathy" – R. Bove, G. Ricciardi, L. Pollini, M. Novelli, TIGEM, F. Pisani, V. Leuzzi, S. Galosi - 8th International Symposium on Paediatric Movement Disorders - (Barcellona, 8-10/2/2024)

Abstract: "Estensione del fenotipo epilettico nel deficit di diidropteridina reductasi (DHPR): una paziente con pattern tipo Lennox-Gastaut e stato di male epilettico focale dopo stroke metabolico" – M. Mastrangelo, R. Bove, G. Ricciardi, C. Greco, A. Gambardella, V. Leuzzi, F. Pisani - 40° Riunione Policentrica In Epilettologia – LICE – (Roma, 26-27/02/2023).

Poster: "Esordio con epilessia parziale continua in un caso di epilessia mioclonica progressiva correlata a mutazione del gene KCTD7: un esempio dell'ampia variabilità

fenotipica associata a tale condizione” – G. Ricciardi, R. Bove, F. Bozza, M. Matrangelo, F. Pisani, V. Leuzzi - 1° Convegno Nazionale degli Specializzandi di Neuropsichiatria Infantile SINPIA – Brescia, 15-16/12/2022.

Poster: “Epilessia e disturbo del neurosviluppo in due fratelli con microdelezione 15q13.3”- R. Bove, G. Ricciardi, F. Bozza, M. Matrangelo, F. Pisani, V. Leuzzi - 1° Convegno Nazionale degli Specializzandi di Neuropsichiatria Infantile SINPIA – Brescia, 15-16/12/2022.

Poster: “Presentazione clinica e storia naturale del deficit di DNAJC12: identificazione di una nuova famiglia con protratto follow-up” - Ricciardi G., Manti F., Tolve M., Artiola C., Carbone M., Carducci C., Carducci C., Leuzzi V. - XII Congresso Nazionale SIMMESN - novembre 2022.

Poster: “Stroke metabolico in paziente con deficit di dhpr: una nuova caratteristica fenotipica legata a defici cerebrale secondario di folati?” - Matrangelo M, Bove R, Ricciardi G, Manti F, De Leo S, Leuzzi V.- XI Congresso Nazionale SIMMESN- dicembre 2021.

Poster: “1p36 interstitial deletion: an additional case of atypical small deletion”- Di Palma F1, Marchionni E1, Nardecchia F2, Ricciardi G2, Mastromoro G1, Guadagnolo D1, Genovesi ML3, Torres B3, Bernardini L3, Pizzuti A1- XXIII Congresso Nazionale SIGU- novembre 2020.

MADRELINGUA

Italiana

ALTRA LINGUA

Inglese, Spagnolo