MODELLOPER IL CURRICULUM VITA

INFORMAZIONI PERSONALI

Cognome e Nome	ITANO DANIELA	
Qualifica	DIRIGENTE MEDICO I LIVELLO SPECIALISTA in NEUROLOGIA – INCARICO	
	FESSIONALE diagnosi e cura patologie autoimmuni	del sistema nervoso
Amministrazione		
Incarico attuale	rologa a tempo indeterminato con incarico professio	nale diagnosi e cura patologi e
	mmuni del sistema nervoso	
Numero telefonico dell'ufficio	5 394023	
E-mail istituzionale	iela.fulitano@aulss5.veneto.it	

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	DIPLOMA LICEO SCIENTIFICO 60/60	
Tholo di stadio	LAUREA IN MEDICINA E CHIRURGIA (2000) 110/110 e lode (Alma Mater Studiorum-Bologna) Corso di medicina Generale 2001	
Esperienze professionali (incarichi	SPECIALIZZAZIONE 2006 in Neurologia 70/70 e lode (Alma Mater Studiorum -Bologna) 2007 – incarico a tempo determinato come neurologo –IRCCS Fondazione Maugeri	
ricoperti)	2008 – incarico a tempo indeterminato come neurologo Casa di Cura Solatrix 2008 – assunzione a tempo indeterminato come Neurologo Ospedale civile Rovigo Dal 2018 – responsabile Rischio Clinico reparto neurologia Dal 2018 – responsabile Formazione dei medici del dipartimento Incarico di alta specializzazione: Malattie disimmuni del sistema nervoso centrale e periferico	
Capacità linguistiche	Inglese scolastico – francese scolastico	
Capacità nell'uso delle tecnologie	Uso del PC	
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)	-Tirocini formativi in neurochirurgia , neuropediatria, neurogenetica, neurochirurgia – Neurologia Ospedale Cantonale di Ginevra. - Formazione in scuola specializzazione Neurologia – Tesi di laurea su Epilessia Tesi di specializzazione sulla sclerosi multipla 2000 -2001 partecipazione a raccolta dati su interferoni e copaxone. 2015 Partecipazione Studio CHOICE (Studio prospettico osservazionale per identificare il ruolo dell'aderenza come strumento di decisione terapeutica in soggetti affetti da SMR alla prima ricaduta clinica durante il trattamento con farmaci di prima linea) 2016 Partecipazione a Studio POSIDONIA (sclerosi multipla) -Studio multicentrico triveneto su Ruolo degli anticorpi anti-acquaporina4 ed anti-MOG nella caratterizzazione delle sindromi demielinizzanti non diagnostiche di sclerosi multipla: studio prospettico multicentrico 2012 certificato: Alta specializzazione per il personale afferente alle Stroke Unit Regione del Veneto" Aggiornamento è stato mirato proprio ad ottimizzare i percorsi diagnostici e terapeutici dei pazienti con patologie genetiche rare e autoimmuni del sistema nervoso centrale e periferico. CORSI DI AGGIORNAMENTO IN: - Cefalea - Epilessia - Demenza, Parkinson e disordini del movimento - RMN - Genetica - malattie autoimmuni del sistema nervoso centrale e periferico COAUTRICE IN: - Localized amyloidoma in the right brachial plexus- Early onset of aggressive familial amyloidotic polyneurophaty report of family with recurrence of TTR ARG47-Emisferectomia funzionale come alternativa chirurgica nei casi di epilessia farmaco resistente focale con emiparesi secondaria a grave lesione emisferica precoce Displasia del cuoio capelluto associata a epilessia, ritardo mentale e anomalie EEG sul vertice . Scalp dysplasia associated with epilepsy, mental retardation and midline spikes on EEG -Eterotopie nodulari periventricolari "plus": electroclinical and prognostic differences -Funzione attentava e disturbi cognitivi nello stato di male epilettico durante il	

sonno (ESES) - With novel combination of compound heterozygous polg mutations a new case of sando sindrome and retinitis pigmentosa -"Cerebral venous thrombosis in anti NMDAR antibodies-encephalitis"; -Parietal stroke presenting with acute onset hemicorea"Takotsubo cardiomyopathy in a Fingolimod-treated patient";

"Neurofilament light chain serum levels reflect disease severity in MOG-Ab associated disorders". J Neurol Neurosurg Psychiatry. 2019 Apr 5

"Epilepsy in MILS-NARP syndrome due to MT-ATP6 point mutations: correlation of elettroclinical features with degree of heteroplasmy" L. Licchetta et al. AnnClin Transl Neurolo 2021

PRIMO AUTORE IN:

- -Contributo dell'indagine neuropsicologica nell' individuazione precoce dei deficit cognitivi correlati a epilessia temporale sinistra farmacoresistente
- -Syncope provoked by a temporal lobe seizure a rare video polygraphic demostration
- -Adult onset hemiconvulsion-hemiplegia and hemiatrophy complicating post traumatic epilepsy -
- -Ataxia, myolonus, deafness and neuropath in a family carryng the mtDNA 11778/ND4 mutation previously associated with Leber's hereditary optic neuropathy (poster Academy)