

**INFORMAZIONI PERSONALI**

Cognome e Nome	Bellonzi Silvia
Qualifica	Dirigente Medico
Amministrazione UOC Pediatria	UOC Pediatria
Incarico attuale	Dirigente Medico a tempo indeterminato
Numero telefonico del reparto	0425-393523
E-mail istituzionale	silvia.bellonzi@aulss5.veneto.it

**TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE**

<b>Titolo di studio</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>- <i>2011: Laurea in Medicina e Chirurgia</i> (voto 110 su 110 e lode), conseguita presso l'Università di Ferrara, con una tesi in Pediatria dal titolo: "Ambulatorio multidisciplinare del follow-up per il neonato a rischio neuroevolutivo: i primi 2 anni di attività a Ferrara. Outcome dei nati con peso alla nascita &lt; o = 1500g"</li><li>- <i>2019: Specializzazione in Genetica Medica</i> con votazione 110/110 e lode, conseguita presso l'Università degli Studi di Padova, con tesi dal titolo: "Epilessia e Neurofibromatosi di tipo 1: studio retrospettivo in una coorte di pazienti non selezionata"</li><li>- <i>2020-2021: Corso di Alta Formazione in Genetica riproduttiva e prenatale</i>, conseguito presso l'Università degli Studi di Padova</li></ul>
<b>Esperienze professionali (incarichi ricoperti)</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>- 2014: Ricercatore (qualifica: medico) – Dipartimento di Scienze della Vita e Biotecnologie- Borsa di ricerca ministeriale "Stratificazione di pazienti affetti da Beta-Thalassemia, utilizzando dati clinici"; Day-Hospital della Talassemia e delle Emoglobinopatie"</li><li>- 2021-ad oggi: Membro del comitato etico per la pratica clinica dell'Azienda Ulss 5 Polesana</li><li>- 2020- ad oggi: Membro del Genetic Counsellor Workgroup (GCW) del Veneto</li></ul>
<b>Capacità linguistiche</b>	Inglese (buona conoscenza)
<b>Capacità nell'uso delle</b>	ECDL (European Computer Driving Licence)

tecnologie	
Incarichi di docenza	<ul style="list-style-type: none"> <li>- 2019: Gruppo di Lavoro Genetica Clinica SIGU congiunto con SIEDP, Reggio Emilia</li> <li>- 2020: Il neonato con cardiopatia congenita, dalla diagnosi prenatale al trattamento: percorsi condivisi, Rovigo</li> </ul>
Attività formative e di aggiornamento	<ul style="list-style-type: none"> <li>- 2010: “Bambini nati pretermine, le cure e i dubbi dello sviluppo”, Ferrara</li> <li>- 2010: “Il neonato sano e patologico”, Ferrara</li> <li>- 2010: Internato elettivo presso il reparto e l’ambulatorio della sezione di Pediatria dell’Università di Ferrara</li> <li>- 2011: Internato elettivo presso il reparto di Pediatria dell’Università di Ferrara</li> <li>- 2011: “Epatopatia cronica HCV nel paziente talassemico”, Ferrara</li> <li>- 2011: Convegno regionale SIN sezione Emilia Romagna, Ferrara</li> <li>- 2011: “Sanguinamenti utero-vaginali in età pediatrica”, Ferrara</li> <li>- 2011: “La crescita nel bambino”, Ferrara</li> <li>- 2011: “Il pretermine:ottimizzazione dell'assistenza fin dalla sala parto”, Ferrara</li> <li>- 2012: “Format 2012, laboratorio di interattività tra livelli specialistici pediatrici”, Verona</li> <li>- 2013: “Emoglobinopatie e MIOT (Myocardial Iron Overload in Talassemia), il valore aggiunto clinico diagnostico prognostico del fare network nella gestione del paziente con patologia rara”</li> <li>- 2014: Partecipante al corso “Il cromosoma dell'anno: il cromosoma 17”, Padova</li> <li>- 2014: “Dermatologia pratica per il pediatra di famiglia”, Rovigo</li> <li>- 2014: “Si può...saperne di più in:cardiologia pediatrica” , Rovigo</li> <li>- 2014-2015: Approccio alle malattie rare, incontri webinar, ottobre 2014-settembre 2015, Ospedale pediatrico Bambino Gesù</li> <li>- 2015: Diagnosi prenatale invasiva e non invasiva: novità tecnologiche e recenti acquisizioni scientifiche, Padova</li> <li>- 2015: “La genetica medica: nuove tecnologie e nuovi orizzonti”, Padova</li> <li>- 2016: “17th European Neurofibromatosis Meeting” , Padova</li> <li>- 2016: “Pre-implantation genetic Diagnosis (PGD) e Non Invasive Prenatal Testing (NIPT): Nuove frontiere in diagnosi prenatale”, Padova</li> <li>- 2016: “La sindrome X fragile tra nuove conoscenze e nuove prospettive cliniche”, Padova</li> <li>- 2016: Ecocardiografia in Cardiologia Pediatrica ”, Padova</li> <li>- 2017: “Medicina del Futuro o Futuro della Medicina” , Pavia</li> <li>- 2017: Incontro congiunto Gruppo di FiGenetica Clinica –SIGU e SIGMePed, Siena</li> <li>- 2018: “Incontro congiunto GDL genetica clinica Sigu/SIMGEPED - Mestre; presentazione di un caso clinico risolto</li> <li>- 2019: “Incontro congiunto GDL genetica clinica Sigu/SIMGEPED – Reggio Emilia; presentazione di un caso clinico risolto</li> <li>- 2019: corso PALS (Pediatric advanced life support) AHA</li> <li>- 2020: Nascere in sicurezza, formazione online</li> <li>- 2020: Il fascicolo sanitario elettronico regionale, formazione online</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- 2020: La dieta chetogenica: definizione e applicazioni cliniche nel paziente con eccesso di peso, formazione online</li> <li>- 2020: La violenza sugli operatori sanitari, formazione online</li> <li>- 2021: SIGU-Italian Medical Genetics Academy 2021, incontri webinar</li> <li>- 2021: Differenze fra conflitto di interessi, inconferibilità e incompatibilità: approfondimenti, formazione online</li> <li>- 2021: L'importanza delle vaccinazioni di richiamo per la salute pubblica, formazione online</li> <li>- 2022: Diagnosi e trattamento di psoriasi e infezioni cutanee, formazione online</li> <li>- 2022: XXV congresso nazionale SIGU (Società Italiana di Genetica Umana), Trieste</li> </ul>
<p><b>Pubblicazioni ed abstract</b></p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Pellino G, Bellonzi S, Lama C, Fiumana, Esotropia e diplopia a esordio tardivo nel bambino. E. Medico e Bambino 2015;34:171-176</li> <li>- Bellonzi S, Pellino G, Lama C, Govoni MR, Sindrome da tachicardia posturale ortostatica in età evolutiva: un caso clinico problematico e uno sguardo alla letteratura. Pediatria Preventiva e Sociale. Anno IX -Numero 1 – 2014</li> <li>- Pellino, Gioachin, Brusafello, Bellonzi, Tarocco, Faggioli. Quando l'anamnesi fa la differenza. Congresso Sinp Genova 2013</li> <li>- Pellino, Ciccone, Bellonzi, Brusafello, Tarocco, Faggioli. La bambina che nuotava con un braccio solo.. Congresso Sinp Genova 2013</li> <li>- Tarocco, Pellino, Tagliati, Testa, Gallo, Paladini, Cangiano. Scossi da uno stato di male. Congresso Sinp Genova 2013</li> <li>- Bellonzi S. La fibrosi cistica si può prevenire? Via Vai dei Piccoli, 2017</li> <li>- Bellonzi S. I pungiglioni. Via Vai dei Piccoli, 2019</li> <li>- Rugolotto S, Marino F, Bellonzi S. Covid-19 e bambino. Via Vai dei Piccoli , 2020</li> <li>- Cassina M, Bellonzi S. Il ruolo del genetista e le possibilità diagnostiche in pediatria la rete di genetica medica in veneto. Bollettino SIP Veneto. 2020;4(2)</li> <li>- Zuccarello D, Cardarelli L, Genetic Counsellor Workgroup (GCW) del Veneto *, Cassina M. CONSULENZA GENETICA 2.0: documento del Genetic Counsellor Workgroup del Veneto sulle nuove possibilità del counselling del web. XXIII Congresso Nazionale SIGU, Trieste 11-14 novembre, 2020. * membro Silvia Bellonzi.</li> <li>- Sorrentino U, Bellonzi S, Mozzato C, Brasson V, Toldo I, Parrozzani R, Clementi M, Cassina M, Trevisson E. Epilepsy in NF1: Epidemiologic, Genetic, and Clinical Features. A Monocentric Retrospective Study in a Cohort of 784 Patients. Cancers (Basel). 2021 Dec 17;13(24):6336. doi: 10.3390/cancers13246336. PMID: 34944956; PMCID: PMC8699608.</li> <li>- G. Margheri, L. Menotti, F. Marino, F. Rigon, S. Bellonzi, C. Lorenzetto, G. Passarella, A. Mussari, C. Scalamogna, F. Sansone, L. Calandriello, S. Rugolotto. UNPLANNED OUT-OF-HOSPITAL BIRTHS: AN UNUSUAL CLUSTER IN ROVIGO HOSPITAL – ITALY. Selected Abstracts of the 18th International Workshop on Neonatology and Pediatrics FROM WOMB TO ADULTHOOD CAGLIARI (ITALY) • OCTOBER 19TH-22ND, 2022</li> <li>- G. Margheri, L. Menotti, F. Marino, F. Rigon, S. Bellonzi, C. Lorenzetto, G. Passarella, A. Mussari, C. Scalamogna, F. Sansone, L. Calandriello, S.</li> </ul>

	<p>Rugolotto. REACTIVE ARTHRITIS AFTER CLOSTRIDIUM DIFFICILE GASTROENTERITIS: A CASE REPORT. ITALY. Selected Abstracts of the 18th International Workshop on Neonatology and Pediatrics FROM WOMB TO ADULTHOOD CAGLIARI (ITALY) • OCTOBER 19TH-22ND, 2022</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- D. Franceschetti, G. Margheri, L. Menotti, F. Marino, F. Rigon, S. Bellonzi, C. Lorenzetto, G. Passarella, A. Mussari, C. Scalamogna, F. Sansone, L. Calandriello, S. Rugolotto. CAESAREAN SECTION: HISTORICAL AND ETYMOLOGICAL ASPECTS ITALY. Selected Abstracts of the 18th International Workshop on Neonatology and Pediatrics FROM WOMB TO ADULTHOOD CAGLIARI (ITALY) • OCTOBER 19TH-22ND, 2022</li> <li>- G. Margheri, L. Menotti, F. Marino, F. Rigon, S. Bellonzi, C. Lorenzetto, G. Passarella, A. Mussari, C. Scalamogna, F. Sansone, L. Calandriello, S. Rugolotto ORBITAL ALVEOLAR RHABDOMYOSARCOMA, ACUTE PRESENTATION IN A 10-YEAR-OLD GIRL: A CASE REPORT ITALY. Selected Abstracts of the 18th International Workshop on Neonatology and Pediatrics FROM WOMB TO ADULTHOOD CAGLIARI (ITALY) • OCTOBER 19TH-22ND, 2022</li> <li>- G. Margheri, L. Menotti, F. Marino, F. Rigon, S. Bellonzi, C. Lorenzetto, G. Passarella, A. Mussari, C. Scalamogna, F. Sansone, L. Calandriello, S. Rugolotto HUMAN HERPES VIRUS 6 HEPATITIS IN A CHILD WITH ANEMIA AND SHIGA TOXIN E. COLI (STEC) GASTROENTERITIS. Selected Abstracts of the 18th International Workshop on Neonatology and Pediatrics. FROM WOMB TO ADULTHOOD CAGLIARI (ITALY) • OCTOBER 19TH-22ND, 2022</li> <li>- G. Margheri, L. Menotti, F. Marino, F. Rigon, S. Bellonzi, C. Lorenzetto, G. Passarella, A. Mussari, C. Scalamogna, F. Sansone, L. Calandriello, S. Rugolotto FOUR CHARACTERS IN SEARCH OF AN AUTHOR. PEDIATRIC “FICTITIOUS” SYNDROMES DURING COVID-19 PANDEMIC. Selected Abstracts of the 18th International Workshop on Neonatology and Pediatrics FROM WOMB TO ADULTHOOD CAGLIARI (ITALY) • OCTOBER 19TH-22ND, 2022</li> </ul>
--	---