

CURRICULUM VITAE**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome Cognome

IODICE ALESSANDRO

Indirizzo

E-mail

alessandro.iodiec@apss.fn.it;

Nazionalità

Italiana

Data di nascita

Profilo breve Medico Neuropsichiatra Infantile con esperienza nell'ambito delle epilessia, disturbi del sonno, disturbi del movimento e patologie di interesse neurologico in età evolutiva. Referente malattie neuromuscolari e neurometaboliche dell'età pediatrica presso SSD Neuropsichiatria Infantile - Ospedale S. Chiara di Trento.

ESPERIENZA LAVORATIVA**LAVORO ATTUALE**

MD - Specialista in Neuropsichiatria Infantile

Dal 12 gennaio 2017 a tutt'oggi

Dirigente medico presso UO Neuropsichiatria Infantile
Presidio Ospedaliero Santa Chiara APSS di TrentoDal 3 novembre 2014 a 04 gennaio
2017

ASMN-IRCCS REGGIO EMILIA: Contratto di ricerca. Attività assistenziale e di ricerca presso UOC di Neuropsichiatria Infantile di Reggio Emilia. Sperimentatore progetto regionale (Emilia Romagna) riguardante le encefalomiopatie mitocondriali in età pediatrica.

Dal 1 dicembre 2014 al 21 luglio
2016

ASST Spedali Civili - Presidio Ospedale dei Bambini: Contratto libero professionale. Attività assistenziale ambulatoriale presso Centro regionale epilessia - UONPIA di Brescia - per patologie neurologiche ed epilessie in età evolutiva

• Settore

MEDICO - SCIENTIFICO E CLINICO

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Date **Dal 30 di giugno 2009 al 17 luglio 2014**
- Nome e tipo di istituto di istruzione **Università degli studi di Brescia. Scuola di Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile. Divisione di Neuropsichiatria Infantile degli Spedali Civili di Brescia**
- Qualifica conseguita **Specialista in Neuropsichiatria Infantile con voto 50/50 e lode**
- Argomento tesi **"Profili neuroevolutivi nei nati da madri con patologie autoimmuni sistemiche" (Prf.ssa Fazzi E.)**

- Date **Da ottobre 2001 al 14 luglio 2008**
- Nome e tipo di istituto di formazione **Università di Medicina e Chirurgia di Parma**
- Qualifica conseguita **Dottore in Medicina e Chirurgia con voto 110/110 e lode**
- Argomento tesi **"Le convulsioni neonatali nel soggetto con danno cerebrale perinatale ed outcome neuroevolutivo" (Prof. Pisani F.)**

- Date **Da settembre 1996 a luglio 2001**
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione **Liceo Scientifico A. Moro di Reggio Emilia, ad indirizzo PNI bilingue**
- Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio **Apprendimento e studio delle discipline umanistiche e del pensiero logico scientifico; approfondimento informatico e bilingue (Inglese e Tedesco)**
- Qualifica conseguita **Diploma di maturità scientifica**

Esperienze formative

Esperienza formativa presso **Spedali Civili di Brescia**

- Date **Giugno 2009-Luglio 2014**
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione **Reparto Neuropsichiatria Infantile - Ambulatorio Centro Regionale Epilessia; Servizio NPI territoriale**
- Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio **Neurologia e psichiatria d'urgenza, epilessie; cefalea; tic; neurofibromatosi; disturbi specifici dell'apprendimento Test neuropsicologici.**

Esperienza formativa presso **Ospedale San Joan De Deù di Barcellona (Divisione di Neurologia pediatrica).**

- Date **Settembre-Dicembre 2011- Tirocinio formativo clinico (teorico e pratico)**
- Sedi **Reparto di neurologia pediatrica; ambulatorio disturbi del movimento e malattie metaboliche**
- Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio **Neurologia d'urgenza, epilessie farmaco resistenti, malattie neuro metaboliche e disturbi del movimento in età pediatrica.**

Tirocinio formativo post-laurea U.O.C. di Neuropsichiatria Infantile dell'**Ospedale Maggiore di Parma**

- Date **Settembre 2008 - Aprile 2009**
- Sedi **U.O.C. di Neuropsichiatria Infantile dell'Ospedale Maggiore di Parma (Prof. Pisani F.)**
- Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio **Epilessia, Cefalea ed altre patologie nel campo dei disturbi neurologici dell'età evolutiva**

• Esperienze formative in ambito psichiatrico

- Corso psicofarmacologia Brescia G. Masi A. Zuddas nel 2010
- Attività formativa da giugno 2009 a luglio 2013 presso il reparto di

- Neuropsichiatria infantile di Brescia con intervento diretto nella gestione del paziente psichiatrico in urgenza e nel percorso psicodiagnostico e successiva presa in carico post-dimissione
- Lezioni mensili di supervisione di casi clinici durante la specialità con Dott. Masi Direttore Unità Operativa Complessa di Psichiatria e Psicofarmacologia dell'Età Evolutiva Stella Maris di Pisa.
 - Da dicembre 2014 a 4 gennaio 2017 gestione delle emergenze psichiatriche come consulente di PS presso Ospedale di Reggio Emilia ed eventuale successiva psicodiagnosi e terapia nei casi meritevoli di ricovero in acuto.

Campi di principale interesse Neurologia d'urgenza, epilessia, cefalea, disturbi del movimento, patologie neurometaboliche e patologie neuromuscolari dell'età pediatrica, disturbi del sonno, disturbi dell'apprendimento

ATTIVITA' SCIENTIFICA

POSTER O COMUNICAZIONI ORALI

- **Data** **12, 13 Maggio 2009**
- **congresso** XV Congresso Nazionale Società Italiana Neonatologia (BO)
- **oggetto degli studi** Aggiornamento Delle Patologie E Delle Terapie In Epoca Neonatale
 - "Indagini Di Neuroimaging Predittive Di Epilessia Post-Neonatale In Neonati A Termine Con Danno Cerebrale Perinatale E Convulsioni Neonatali" Iodice A, Spagnoli C, Bacchini P, Cavalli C, Sisti L, Turco E, Ormitti F, Crisi G, Pisani F.
 - "Danno Cerebrale Perinatale Convulsioni Neonatali E Disabilità Multipla". Spagnoli C, Iodice A, Sisti L, Turco E, Cantalupo G, Pisani F
- **Data** **11-15 maggio 2011**
- **congresso** XXV Congresso Nazionale SINPIA (Pisa)
- **oggetto dello studio** "Caratteristiche elettroencefalografiche e cliniche delle assenze durante il sonno" Iodice A, Galli J, Accorsi P, Millo G, Fazzi EM, Giordano L
- **Data** **20-21 gennaio 2012**
- **congresso** VII Congresso Di Neuropediatria di Portogallo con argomento "Disturbi del Movimento in età pediatrica" (Porto)
- **oggetto dello studio**
 - "Paroxysmal tonic upgaze deviation. Symptom? Disease?"
Tiago Proenca dos Santos; **Alessandro Iodice**; Mercedes Serrano; Belén Pérez Dueñas
Pediatric Neurology; Hospital Sant Joan de Déu- Barcelona, Spain
 - "Síndrome de Sandifer- Não deixar para amanhã o que se pode diagnosticar hoje"
Tiago Proenca dos Santos; **Alessandro Iodice**; Mercedes Serrano; Victor Vila; Belén Pérez Dueñas
Pediatric Neurology; Hospital Sant Joan de Déu- Barcelona, Spain
- **Data** **18-20 aprile 2013**

- congresso 41° Congresso SENP (Brescia)
- oggetto dello studio - "Complex movement disorders: onset sign of narcolepsy with cataplexy"
A. Iodice, G. Piazzi, L. Giordano, S. Gambarà, F. Palestra, L. Tagliavento, E. Fazzi
- "Successful treatment with intrathecal baclofen therapy (itb) in a drowning child with status dystonicus"
A. Iodice, T. Proenza, S. Candela A. Palomeque, G. Garcia, B. Perez-Dueñas, P. Poo, E. Fazzi
- Data 12-14 giugno 2013
- congresso XXXVI Congresso Nazionale LICE (Roma)
- oggetto dello studio "La sindrome da encefalopatia posteriore reversibile (PRES) ed epilessia: caratteristiche cliniche ed elettroencefalografiche in 18 pazienti in età evolutiva" G. Milito, J. Galli, A. Molinaro, A. Iodice, F. Palestra, L. Pinelli, M. Frigerio, A. Bontacchio, L. Giordano
- Data 18-21 settembre 2013
- congresso 14° International Congress on Antiphospholipid Antibodies & 4° Latin American Congress on Autoimmunity (Rio de Janeiro)
- oggetto dello studio "Long term outcome of children born to patients with Systemic Lupus Erythematosus and Antiphospholipid Syndrome" Nalli C; Iodice A; Andreoli L; Lojacono A; Motta M; Fazzi E; Tincani A.
- Data 26-30 marzo 2014
- congresso 9° International Congress of autoimmunity (Nizza)
- oggetto dello studio "Long term outcome in children born to mothers with systemic lupus erythematosus and antiphospholipid syndrome" Nalli C; Iodice A.; Andreoli L.; Lojacono A.; Motta M.; Fazzi E.; Tincani A.
- Data 23-26 aprile 2014
- congresso 9° European Lupus Meeting
- oggetto dello studio "Long term outcome in children born to mothers with systemic lupus erythematosus and antiphospholipid syndrome" Nalli C; Iodice A.; Andreoli L.; Lojacono A.; Motta M.; Fazzi E.; Tincani A.
- Data 11-14 giugno 2014
- congresso Annual European Congress of Rheumatology
- oggetto dello studio "Neurodevelopmental long term outcome in children born to mothers with systemic lupus erythematosus and antiphospholipid syndrome" Nalli C; Iodice A.; Andreoli L.; Lojacono A.; Motta M.; Fazzi E.; Tincani A.
- Data 10-13 settembre 2014
- congresso XXVII Congresso Nazionale SINPIA (Roma)
- oggetto dello studio - "Outcome neuroevolutivo nei figli di donne con patologie autoimmuni sistemiche e positività per anticorpi anti- β_2 GP1" (vincitore premio migliore comunicazione orale) A. Iodice, C. Nalli, L. Andreoli, A. Lojacono, M. Motta, A. Tincani, E. Fazzi (COMUNICAZIONE ORALE)
- "Ataxia Telangiectasia: profilo neurooftalmologico e correlazioni cliniche"
A. Molinaro, A. Iodice, R. Micheli, A. Soresina, A. Plebani, L. Pinelli, E. Fazzi
- Data 19-20 febbraio 2015
- congresso 4th International Symposium on Paediatric Movement Disorders (Barcelona)
- oggetto dello studio - "Neuro-ophthalmological assessment in children with Ataxia Telangiectasia: useful clinical instrument in the management of the disease" A. Iodice, A. Molinaro, R. Micheli, J. Galli, A. Soresina, L. Pinelli, A. Plebani, E.

Fazzi

- "The Microcephaly-Capillary Malformation Syndrome: report of a new case with hyperkinetic movement disorder" A. Molinaro, P. Mattel, A. Iodice, L. Giordano

- Data **5-9 settembre 2015**
- congresso 31th international Epilepsy Congress (Istanbul)
- oggetto dello studio "A new case of Alpers syndrome with rapid onset of partial status epilepticus: neuroradiological and electrophysiological evolution" Iodice A, Ferrari S., Spagnoli C., Pinelli L., Vezzoli C., Cantalupo G., Dalla Bernardina B., Accorsi P., Giordano L.

- Data **17-19 settembre 2015**
- congresso 43th SENP MEETING (Bruxelles)
- oggetto dello studio
 - "Neurodevelopmental Outcome Of Children Born To Mothers With Systemic Autoimmune Disease: Which Role For Antibodies Against B2gpi?" A.Iodice, C.Nalli, J.Galli, A.Tincani, E.Fazzi
 - "Deficience En Complexe I: Etude Clinico-Pathologique De Deux Cas Familiaux Avec Mutation Rare Du nADN" C. Spagnoli, A. Iodice, C. Fusco, G. Bertani, D. Frattini, G.G. Salerno, E. Della Giustina
 - "Syntelecephalie Plus Dans La Deletion Terminale 14q" A.Iodice, C.Spagnoli, G.Bertani, C.Fusco, D.Frattini, G.Salerno, E.Della Giustina
 - "Neuro-Ophthalmological Disorders And Their Implication In Children With Ataxia-Telangiectasia: Clinically Useful Assessment Instrument In The Management Of The Disease" A. Molinaro, A. Iodice, R. Micheli, J. Galli, A. Soresina, L. Pinelli, A. Plebani, E. Fazzi

- Data **28 novembre 2015**
- congresso XLI Congresso Nazionale SINP (Bologna)
- oggetto dello studio "Disturbi parossistici non epilettici e mutazioni del gene PRRT2: descrizione di un caso con epilessia e mioclono benigno dell'infanzia" A. Iodice, I. Maini, C. Spagnoli, G.G. Salerno, G. Bertani, D. Frattini, C. Fusco (COMUNICAZIONE ORALE)

- Data **19-21 maggio 2016**
- congresso 44° SENP Meeting (Lugano)
- oggetto dello studio "Hypomyelinating leukodystrophies: a pcdh19 novel mutation in two siblings of pakistani origin" F. Gavazzi, A. Iodice, A. Merlini, S. Gambarà, J. Galli, R. Liserre, E. Bertini, L. Giordano, E. Fazzi

- Data **8-10 giugno 2016**
- congresso 39° Congresso Nazionale LICE - ROMA
- oggetto dello studio
 - "Caratteristiche elettrocliniche ed outcome neuroevolutivo nelle encefalopatie epilettiche da mutazione SCN2A" A. Iodice, G. Milto, P. Accorsi, L. Tagliavento, L. Giordano.
 - "Terapia ormonale nella gestione acuta del cluster di crisi nell'epilessia secondaria a mutazione del gene PCDH19 C". Spagnoli, G. Bertani, A. Iodice, G.G. Salerno, D. Frattini, C. Fusco

- **Data** **7-9 ottobre 2016**

- **congresso** **XXVII Congresso Nazionale SINPIA - ALGHERO**

- **oggetto dello studio**
 - "Infantile mitochondrial encephalopathy: epidemiological and clinical description in the province of Reggio Emilia". **A Iodice**, C Spagnoli, GG Salerno, E Della Giustina, G Bertani, D Frattini, C Fusco

 - "Cerebellar atrophy in neurodegeneration with brain iron accumulation (NBIA): description of clinical and genetic phenotypes". **A Iodice**, D Frattini, C Spagnoli, GG Salerno, G Bertani, C Russo, R Pascarella, C Fusco

 - "Hereditary neuropathy with liability to pressure palsy (HNPP): a 10-year-experience in Reggio Emilia". Spagnoli C., **Iodice A.**, Salerno G.G., Frattini D., Fusco C.

- **Data** **2-3 febbraio 2017**

- **congresso** **5th international symposium on paediatric movement disorders, Barcellona**

- **oggetto dello studio** "Sleep-related movement disorders in subjects with Hereditary Chorea due to NKX2.1 or ADCY5 mutation: an observational study on clinical phenotype and therapeutic options" **A Iodice**, A. Molinaro, C Spagnoli, GG Salerno, G Bertani, D Frattini, L. Veneziano, M Angriman C Fusco.

- **Data** **28-30 settembre 2017**

- **congresso** **XXVII Congresso Nazionale disturbi del sonno, Bolzano**

- **oggetto dello studio** "Restless leg syndrome/Wills Ekbohm Disease in una popolazione di soggetti affetti da disturbi ipercinetici del movimento su base genetica" Iodice A, Carecchio M, Zorzi G, Mencacci N, Garavaglia B, Spagnoli C, Salerno GG, Frattini D, Veneziano L, Angriman M, Fusco C. (COMUNICAZIONE ORALE)

- **Data** **08-09 febbraio 2019**

- **congresso** **6th international symposium on paediatric movement disorders, Barcellona**

- **oggetto dello studio** "Spermine synthase gene: missense mutation related to Epileptic-Dyskinetic Encephalopathy". Alessandro Iodice, G. Marchiò, Aleberta Leon, Costanza Giannelli Combined medical therapy and neurosurgical revascularization preventing stroke in post-varicella angiopathy: Case report and review of literature

PUBBLICAZIONI INDICIZZATE O CAPITOLI DI LIBRO

- 1) Frattini D, Iodice A, Spagnoli C, Rizzi S, Cesaroni CA, Cappella M, Fusco C. Tolosa-Hunt syndrome and recurrent painful ophthalmoplegic neuropathy, case reports: what to do and when? *Ital J Pediatr.* 2023 Nov 27;49(1):157. doi: 10.1186/s13052-023-01541-5. PMID: 38012680; PMCID: PMC10683099.
- 2) Po' C, Nosadini M, Zedde M, Pascarella R, Mirone G, Cicala D, Rosati A, Cosi A, Toldo I, Colombatti R, Marielli P, Iodice A, Accorsi P, Giordano L, Savasta S, Foiadelli T, Sanfilippo G, Lafe E, Thyron FZ, Polonara G, Campa S, Raviglione F, Scelsa B, Bova SM, Greco F, Cordelli DM, Cirillo L, Toni F, Baro V, Causin F, Frigo AC, Suppiej A, Sainati L, Azzolina D, Agostini M, Cesaroni E, De Carlo L, Di Rosa G, Esposito G, Grazian L, Morini G, Nicita F, Operto FF, Pruna D, Ragazzi P, Rollo M, Spalice A, Striano P, Skabar A, Lanterna LA, Carai A, Marras CE, Manara R, Sartori S. Pediatric Moyamoya Disease and Syndrome in Italy: A Multicenter Cohort. *Front Pediatr.* 2022 May 6;10:892445. doi: 10.3389/fped.2022.892445. PMID: 35601411; PMCID: PMC9120837.
- 3) Iodice Alessandro, Costranza Giannelli, Fiorenza Soli Antonella Riva, Pasquale Striano. "Myoclonic epilepsy of infancy related to YWHAG gene mutation: towards a better phenotypic characterization. *Seizure: European Journal of Epilepsy* 94 (2022) 161–164
- 4) Iodice Alessandro, Signa Sara, Severino Mariasavina, Tortora Domenico, Zanetti Maria, Amico giulia, Piatelli Gianluca, Bertamino Marta, Pavanello Marco "Combined medical therapy and neurosurgical revascularization preventing stroke in post-varicella angiopathy: Case report and review of literature" *Brain Dev.* 2021 Jul 28;S0387-7604(21)00133-9.
- 5) Mowat-Wilson syndrome: growth charts / Ivanovski, Ivan; Djuric, Olivera; Broccoli, Serena; Caraffi, Stefano Giuseppe; Accorsi, Patrizia; Adam, Margaret P; Avela, Kristina; Badura-Stronka, Magdalena; Bayat, Allan; Clayton-Smith, Jill; Cocco, Isabella; Cordelli, Duccio Maria; Cuturilo, Goran; Di Pisa, Veronica; Dupont Garcia, Juliette; Gastaldi, Roberto; Giordano, Lucio; Guala, Andrea; Hoei-Hansen, Christina; Inaba, Mie; Iodice, Alessandro; Nielsen, Jens Erik Klint; Kuburovic, Vladimir; Lazalde-Medina, Brissia; Malbora, Baris; Mizuno, Seiji; Moldovan, Oana; Møller, Rikke S; Muschke, Petra; Otelli, Valeria; Pantaleoni, Chiara; Piscopo, Carmelo; Poch-Olive, Maria Luisa; Prpic, Igor; Marín Reina, Purificación; Raviglione, Federico; Ricci, Emilia; Scarano, Emanuela; Simonte, Graziella; Smigiel, Robert; Tanteles, George; Tarani, Luigi; Trimouille, Aurelien; Valera, Elvis Terzi; Schrier Vergano, Samantha; Writzl, Karin; Callewaert, Bert; Savasta, Salvatore; Street, Maria Elisabeth; Iughetti, Lorenzo; Bemasoni, Sergio; Giorgi Rossi, Paolo; Garavelli, Livia. - In: ORPHANET JOURNAL OF RARE DISEASES. - ISSN 1750-1172. - 15:1(2020), pp. 151-151. [10.1186/s13023-020-01418-4]
- 6) Maines Evelina, Iodice Alessandro "Neurophthalmological Findings in Deoxyguanosine Kinase Deficiency: A Poor Outcome Predictor" . Autore/Co-Autori: Rivista/Editore: Journal of Pediatric neurology . Volume/Fascicolo/Numero: URL: DOI <https://doi.org/10.1055/s-0040-1721433>
- 7) Iodice Alessandro, Carlotta Spagnoli, Margherita Cangini, Luca Soliani, Susanna Rizzi, Grazia Gabriella Salerno, Daniele Frattini, Francesco Pisani e Carlo Fusco Long-term follow-up in infantile-onset SCAR18: A case report" . Autore/Co-Autori: Rivista/Editore: Journal of Clinical Neuroscience . Volume/Fascicolo/Numero: 2020 May 6. pii: S0967-5868(20)30726-8.
- 8) Iodice Alessandro "Eating Epilepsy: Pathophysiologic Models, Electroclinical Phenotypes, and Outcome" *Journal of Pediatric Epilepsy* . Volume/Fascicolo/Numero: DOI <https://doi.org/10.1055/s-0039-1697680> . Contenuti: Eating epilepsy in childhood.
- 9) Iodice Alessandro & Pisani Francesco .Status dystonicus: management and prevention in children at high risk." *Acta Biomed.* Volume/Fascicolo/Numero: 2019 Sep 6;90(3):207-212. doi: 10.23750/abm.v90i3.7207.
- 10) Alessandro Iodice, Carlotta Spagnoli, Daniele Frattini, Grazia Gabriella Salerno, Susanna Rizzi, Carlo Fusco "Biallelic SZT2 mutation with early onset of focal status epilepticus: useful diagnostic clues other than epilepsy, intellectual disability and macrocephaly" *Seizure: European Journal of Epilepsy* 69 (2019) 296–297.
- 11) Iodice A, Carecchio M, Zorzi G, Garavaglia B, Spagnoli C, Salerno GG, Frattini D, Mencacci NE, Invernizzi F, Veneziano L, Mantuano E, Angriman M, Fusco C. "Restless Legs Syndrome in NKX2-1-related chorea: An expansion of the disease spectrum." *Brain Dev.* . Volume/Fascicolo/Numero: 2018 Oct 20. pii: S0387-7604(18)30495-9. doi: 10.1016/j.braindev.2018.10.001.
- 12) Maini I et al./Enrico Farnetti, Davide Nicoli Elena Pavidis Carlotta Spagnoli Grazia Gabriella Salerno Daniele Frattini Alessandro Iodice, Carlo Fusco "Co-occurrence of an HSPG2 Missense Variant and Functional Polymorphisms in Atypical Schwartz–Jampel Syndrome Type 1 with Obesity: A Case Report" . *Journal of pediatric Neurology* Volume/Fascicolo/Numero: DOI <https://doi.org/10.1055/s-0038-1668163>.ISSN 1304-2580.

- 13) Ivanovski I et al./Iodice A . "Phenotype and genotype of 87 patients with Mowat-Wilson syndrome and recommendations for care." . Autore/Co-Autori: Genet Med. . Volume/Fascicolo/Numero: doi: 10.1038/gim.2017.221 .
- 14) Della Giustina E*, Iodice A*, Spagnoli C*, Giovannini S, Frattini D, Fusco C, Gobbi G, Zollino M, Neri G. "Minimal" holoprosencephaly in a 14q deletion syndrome patient. *Am J Med Genet A*. 2017 Dec;173(12):3216-3220. doi: 10.1002/ajmg.a.38378.
- 15) Iodice A, Galli J, Molinaro A, Franzoni A, Micheli R, Pinelli L, Plebani A, Soresina A, Fazzi E. Neurovisual Assessment in Children with Ataxia Telangiectasia *Neuropediatrics*. 2017 Oct 9. doi: 10.1055/s-0037-1607216. [Epub ahead of print]
- 16) Spagnoli C, Salerno GG, Iodice A, Frattini D, Pisani F, Fusco C. "KCNQ2 encephalopathy: A case due to a de novo deletion" *Brain Dev* (2017). <http://dx.doi.org/10.1016/j.braindev.2017.06.008>.
- 17) Carecchio M, Mercacci NE, Iodice A, Pons R, Panteghini C, Zorzi G, Zibordi F, Bonakis A, Dinopoulos A, Jankovic J, Stefanis L, Bhatia KP, Monti V, R'Boo L, Veneziano L, Garavaglia B, Fusco C, Wood N, Stamelou M, Nardocci N. ADCY5-related movement disorders: Frequency, disease course and phenotypic variability in a cohort of paediatric patients. *Parkinsonism Relat Disord*. 2017 May 10. pii: S1353-8020(17)30166-9. doi: 10.1016/j.parkreldis.2017.05.004. [Epub ahead of print]
- 18) Nalli C, Iodice A, Andreoli L, Galli J, Lojacono A, Motta M, Fazzi E, Tincani A. Long-term neurodevelopmental outcome of children born to prospectively followed pregnancies of women with systemic lupus erythematosus and/or antiphospholipid syndrome. *Lupus*. 2017 Apr;26(5):552-558. doi: 10.1177/0961203317694960.
- 19) Iodice A, Panteghini C, Spagnoli C, Salerno GG, Frattini D, Russo C, Garavaglia B, Fusco C. Long-term follow-up in spastic paraplegia due to SPG56/CYP2U1: age-dependency rather than genetic variability? *J Neurol*. 2017 Jan 24. doi: 10.1007/s00415-017-8393-3.
- 20) Iodice A, Spagnoli C, Salerno GG, Frattini D, Bertani G, Bergonzini P, Pisani F, Fusco C. Infantile Neuroaxonal Dystrophy and PLA2G6-associated neurodegeneration: an update for the diagnosis *Brain Dev*. 2017 Feb;39(2):93-100. doi: 10.1016/j.braindev.2016.08.012. Review.
- 21) Garavelli L, Ivanovski I, Caraffi SG, Santodirocco D, Pollazzon M, Cordelli DM, Abdalla E, Accorsi P, Adam MP, Baldo C, Bayat A, Belligni E, Borvicini F, Breckpot J, Callewaert B, Cocchi G, Cuturilo G, Devriendt K, Dinulos MB, Djuric O, Epifanio R, Faravelli F, Formisano D, Giordano L, Grasso M, Grønborg S, Iodice A, Iughetti L, Lacombe D, Maggi M, Malbora B, Mammi I, Moutton S, Møller R, Muschke P, Napoli M, Pantaleoni C, Pascarella R, Pellicciari A, Poch-Olive ML, Raviglione F, Rivieri F, Russo C, Savasta S, Scarano G, Selicorni A, Silengo M, Sorge G, Tarani L, Tone LG, Toutain A, Trimouille A, Valera ET, Vergano SS, Zanotta N, Zollino M, Dobyns WB, Paciorkowski AR. Neuroimaging findings in Mowat-Wilson syndrome: a study of 54 patients. *Genet Med*. 2016 Nov 10. doi: 10.1038/gim.2016.176.
- 22) Vecchi M, Barba C, De Carlo D, Slivala M, Guerrini R, Albamonte E, Ranalli D, Battaglia D, Lunardi G, Boniver C, Piccolo B, Pisani F, Cantalupo G, Nieddu G, Casellato S, Cappanera S, Cesaroni E, Zamponi N, Serino D, Fusco L, Iodice A, Palestra F, Giordano L, Freri E, De Giorgi I, Ragona F, Granata T, Flocchi I, Bova SM, Mastrangelo M, Verrotti A, Matricardi S, Fontana E, Caputo D, Darra F, Dalla Bernardina B, Beccaria F, Capovilla G, Baglietto MP, Gagliardi A, Vignolia, Canevini MP, Perissinotto E, Francione S. Symptomatic and presumed symptomatic focal epilepsies in childhood: An observational, prospective study. *Epilepsia*. 2016 Nov;57(11):1808-1816. doi: 10.1111/epi.13574.
- 23) Maini I, Ivanovski I, Iodice A, Rosato S, Pollazon M, Mussini M, Belligni E, Coutton C, Marinelli M, Barbieri V, Napoli M, Pascarella R, Sartori C, Madia F, Fusco C, Franchi F, Street EM, Garavelli M. Endocrinological Abnormalities Are a Main Feature of 17p13.1 Microduplication Syndrome: A New Case and Literature Review *Mol Syndromol*. 2016 Nov;7(6):337-343.
- 24) Iodice A, Ferrari S, Pinelli L, Molinaro A, Palestra F, Vezzoli C, Giordano L. A Case of Alpers-Huttenlocher Syndrome Due to a New POLG1 Mutation with Rapid Onset of Partial Status Epilepticus: Serial Neuroradiological and Neurophysiological Evaluation. *Journal of Pediatric Neurology* Sep 10, 2016 DOI <http://dx.doi.org/10.1055/s-0036-1586726>. ISSN 1304-2580.
- 25) Spagnoli C, Iodice A, Salerno GG, Frattini D, Bertani G, Fusco C. Hereditary neuropathy with liability to pressure palsies in childhood: Case series and literature update. *Neuromuscul Disord*. 2016 Jun;26(6):394. doi: 10.1016/j.nmd.2016.04.007. PubMed PMID: 27137093.
- 26) Maini I, Iodice A, Spagnoli C, Salerno GG, Bertani G, Frattini D, Fusco C. Expanding phenotype of PRRT2 gene mutations: A new case with epilepsy and benign myoclonus of early infancy. *Eur J Paediatr Neurol*. 2016 May;20(3):454-6. Doi 10.1016/j.ejpn.2016.01.010. PubMed PMID: 26876767.
- 27) Spagnoli C, Iodice A, Salerno GG, Frattini D, Bertani G, Pisani F, Fusco C. CMV-associated axonal sensory-motor Guillain-Barré syndrome in a child: Case report and review of the literature. *Eur J Paediatr Neurol*. 2016 Jan;20(1):168-75. doi: 10.1016/j.ejpn.2015.11.004. Review. PubMed PMID: 26621312.
- 28) Bertani G, Spagnoli C, Iodice A, Salerno GG, Frattini D, Fusco C. Steroids efficacy in the acute management of seizure clusters in one case of PCDH19 female epilepsy. *Seizure*. 2015 Nov;32:45-6. doi: 10.1016/j.seizure.2015.09.002. PubMed PMID: 26552561.
- 29) A. Iodice, C. Nalli, S. Micheletti, L. Andreoli, A. Tincani, E. Fazzi. "Outcome Neuroevolutivo nei figli di donne con patologie autoimmuni sistemiche e positività per anticorpi anti-β2GPI" *Giornale di Neuropsichiatria dell'età evolutiva Sezione Neuropsicologia*. Vol. 35 N.2 Agosto 2015

- 30) Vignoli A, Giordano L, Guerra D, La Briola F, Accorsi P, Savini MN, Iodice A, Molinaro A, Canevini MP. Non-epileptic myoclonic attacks in infancy: three cases *Epileptic Disord.* 2014 Dec;16(4):433-8. doi: 10.1684/epd.2014.0713. PubMed PMID: 25498312.
- 31) Cecilia Nalli, **Alessandro Iodice**, Rossella Reggia, Laura Andreoli, Andrea Lojaco, Mario Motta, Antonella Meini, Elisa Fazzi, Angela Tincani. "Long term outcome of children of rheumatic disease patients" Capitolo di libro dal titolo "Contraception and Pregnancy in Patients with Rheumatic Disease". 2014
- 32) Nalli C, **Iodice A**, Andreoli L, Lojaco A, Motta M, Fazzi E, Tincani A. Children born to SLE and APS mothers. *Lupus.* 2014 Oct;23(12):1246-8. doi: 10.1177/0961203314538109. PubMed PMID: 25228716.
- 33) Nalli C, **Iodice A**, Andreoli L, Lojaco A, Motta M, Fazzi E, Tincani A. The effects of lupus and antiphospholipid antibody syndrome on foetal outcomes. *Lupus.* 2014 May;23(6):507-17. doi: 10.1177/0961203313501402. Review. PubMed PMID: 24763535.
- 34) Giordano L, Palestra F, Giuffrida MG, Molinaro A, **Iodice A**, Bernardini L, La Boria P, Accorsi P, Novelli A. 17p13.1 microdeletion: genetic and clinical findings in a new patient with epilepsy and comparison with literature. *Am J Med Genet A.* 2014 Jan;164A(1):225-30. Review. PubMed PMID: 24501763.

ATTIVITA' DIDATTICA- CORSI IN QUALITÀ DI RELATORE

- **DAL 2022 AD OGGI MEMBRO COLLEGIO DOCENTI SCUOLA DI DOTTORATO IN SCIENZE COGNITIVE E PSICOLOGIA PRESSO UNIVERSITA' DI TERNTO SEDE DI ROVERETO**
- Incarico di seminario presso Dipartimento di Psicologia e Scienze Cognitive dell'Università di Trento sul tema "**TECNICHE DI LETTURA EEG IN NEUROPSICHIATRIA INFANTILE**" nell'ambito delle iniziative previste dal progetto finanziato dal MIUR Dipartimento di Eccellenza" per un totale di n. 20 svolto nel periodo dal 1 maggio al 30 giugno 2022.
- **UP DATE IN NEUROPSICHIATRIA INFANTILE - AGGIORNAMENTO SUI PERCORSI DIAGNOSTICI E LE IMPLICAZIONI ETICHE** Formazione sul Campo – Ore totali: 6 Data inizio: 29/12/2021 – Data Fine: 30/12/2021 Crediti: 12 – Ruolo: Responsabile di Progetto Ente: AZIENDA PROVINCIALE PER I SERVIZI SANITARI– Sede: AREA MATERNO INFANTILE - NEUROPSICHIATRIA INFANTILE - Struttura ospedaliera S. Chiara – Trento
- **WEBINAR MACROAREA LICE Triveneto 2021** Formazione a Distanza – Ore totali: 4 – Finalità corso: - Fare acquisire conoscenze teoriche e aggiornamenti Data inizio: 27/05/2021 – Data Fine: 27/06/2021 Crediti: 4– Ruolo: Responsabile Scientifico Ente: Lega Italiana Contro l'Epilessia
- **L'OCCHIO COME FINESTRA DEL CERVELLO** Formazione Residenziale – Ore totali: 8 – Finalità corso: - Fare acquisire conoscenze teoriche e aggiornamenti Data inizio: 06/12/2019 – Data Fine: 06/12/2019 Crediti: 4– Ruolo: Docente Ente: SOCIETA' ITALIANA DI NEUROLOGIA PEDIATRICA – Sede: Ospedale dell'Angelo di Mestre

CAPACITÀ E COMPETENZE PERSONALI

Acquisite nel corso della vita e della carriera ma non necessariamente riconosciute da certificati e diplomi ufficiali.

PRIMA LINGUA	ITALIANO
ALTRE LINGUE	INGLESE
• Capacità di lettura	discreto
• Capacità di scrittura	discreto
• Capacità di espressione orale	discreto
	SPAGNOLO
• Capacità di lettura	discreto
• Capacità di scrittura	discreto
• Capacità di espressione orale	discreto
	TEDESCO
• Capacità di lettura	sufficiente
• Capacità di scrittura	-----
• Capacità di espressione orale	sufficiente

ATTESTATI

- Diploma Goethe livello Fit in Deutsch 2 (A2) - Goethe-Institut ottenuto in data 12/06/2001
- Attestato frequenza di corso di Lingua tedesca livello A2 (Benedict schools of languages) ottenuto in data 26/05/2015
- Attestato frequenza di corso di Lingua tedesca livello B1 (Benedict schools of languages) ottenuto in data 02/12/2015
- Attestato corso residenziale "2ND INTERNATIONAL RESIDENTIAL COURSE ON DRUG RESISTANT EPILEPSIES " 3-9 maggio 2015
- Corso alta specializzazione disturbi del movimento in età pediatrica "Università Sapienza di Roma" della durata di un anno con inizio gennaio 2017 termine novembre 2017 (corso in atto)

CAPACITÀ E COMPETENZE RELAZIONALI

Buone capacità di socializzare con persone di qualsiasi età, numerose esperienze nel campo del volontariato e sportivo.

CAPACITÀ E COMPETENZE ORGANIZZATIVE

Capacità di organizzazione e pianificazione del lavoro anche a lungo termine. Coordinamento e problem solving. Attività di volontariato fino al 2008 ("Tulime" - Vip Italia Onlus)

ULTERIORI INFORMAZIONI

DAL 2009 AD OGGI FORMAZIONE CONTINUA NELL'AMBITO DELLA NEUROPSICHIATRIA INFANTILE ATTRAVERSO CORSI CONVEGNI O SEMINARI. PARTECIPAZIONE A NUMEROSI CORSI/SEMINARI NAZIONALI ED INTERNAZIONALI AVENTI COME ARGOMENTO LA NEUROLOGIA PEDIATRICA, EPILESSIA, MEDICINA DEL SONNO, NEUROLOGIA DELLO SVILUPPO, NEUROSCIENZE, NEUROPSICOLOGIA, RIABILITAZIONE, PSICOLOGIA E PSICHIATRIA INFANTILE.

- SOCIO SINPIA DAL 2011 E SOCIO LICE DAL 2012; SOCIO SINP 2015.

INCARICHI/RICONOSCIMENTI SOCIETÀ SCIENTIFICHE

- **CONSIGLIERE REGIONALE LICE TRIVENETO 2017-2021**

Dati personali

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati personali".

FIRMATO IN ORIGINALE
(firmare solo sul retro del modello)

Luogo e data _____