



Curriculum Vitae Europass		
Informazioni personali		
Nome(i) / Cognome(i)	Alberto Casertano	
Cittadinanza	Italiana	
Esperienza professionale		
Dal 16 Luglio 2021	Dirigente Medico Pediatra c/o U.O.C Pediatria e Adolescentologia A.O San Pio, Benevento	
16 Aprile 2020 - 15 Luglio 2021	Dirigente Medico Pediatra c/o U.O.S.D Pediatria P.O Sant'Ottone Frangipane, Ariano Irpino (AV)	
1 Febbraio – 31 Marzo 2020	Incarico Libero Professionale di Pediatria e Neonatologia c/o Ospedale Buonconsiglio di Napoli - Fatebenefratelli	
28 Gennaio – 28 Febbraio 2020	Incarico di Prestazione Occasionale c/o DISMET A.O.U Federico II - progetto di ricerca dal titolo "Implementazione della telemedicina in diabetologia pediatrica: messa a punto di un modello digitale sperimentale"	
Dicembre 2019 - Febbraio 2020	Collaborazione professionale presso Studio di Pediatra di Famiglia	
Dal 2014 al 2019	Medico Specializzando in Pediatria c/o Università degli studi di Napoli "Federico II" Attività clinica di Assistente in Formazione nei seguenti settori	
Gennaio 2019 - Novembre 2019	Centro Regionale di Diabetologia pediatrica	
Luglio 2018- Dicembre 2018	Unità Operativa di Malattie infettive pediatriche e Centro di Riferimento regionale per la Nutrizione Artificiale	
Gennaio 2018- Giugno 2018	Unità Operativa di Endocrinologia Pediatrica	
Luglio 2017- Dicembre 2018	Formazione esterna c/o Unità Operativa "Pediatria 2" c/o A.O.R.N Santobono Pausilipon con esperienza clinica in gastroenterologia, reumatologia, pediatria generale	
Gennaio 2017- Giugno 2017	Unità Operativa di Allergologia e Gastroenterologia pediatrica	
Ottobre 2016- Dicembre 2016	Ambulatorio di Pediatria generale	
Luglio 2016- Settembre 2016	Unità Operativa di Chirurgia Pediatrica	
Gennaio 2016- Giugno 2016	Centro Regionale di Diabetologia pediatrica	
Luglio 2015- Dicembre 2015	Unità Operativa di Pediatria Generale e specialistica con esperienza specifica in gastroenterologia, diabetologia, fibrosi cistica.	
Aprile 2015- Giugno 2015	Neonatologia - Nido	
Dicembre 2014 - Marzo 2015	Rotazione esterna c/o Ambulatorio di pediatria Generale	

<p>14 - 17 marzo 2019 10 - 16 giugno 2018 3 - 5 novembre 2017 1- 4 giugno 2017</p> <p>23 - 26 novembre 2016</p> <p>4 - 11 settembre 2016 19 - 26 giugno 2016</p> <p>Gennaio 2018 Luglio - Agosto 2019 Dicembre 2018 Agosto 2018</p> <p>Settembre - Dicembre 2014</p>	<p>Medico accompagnatore in Campi Scuola per giovani pazienti con Diabete mellito di tipo 1 afferenti al Centro Regionale di Diabetologia pediatrica:</p> <p>Campo per giovani adulti in transizione (18 e 20 anni), Salerno Campo per adolescenti (14 e 17 anni), Casal Velino (Salerno) Campo per adolescenti (14 e 17 anni), Morcone (Benevento) Campo per giovani adulti in transizione (18 e 20 anni) e bambini di età inferiore a 9 anni accompagnati dalle famiglie, Ischia Campo per giovani adulti in transizione (18 e 20 anni) e bambini di età inferiore a 9 anni accompagnati dalle famiglie, Salerno Campo scuola per adolescenti (14 e 17 anni), Ischia Campo scuola per bambini (9 e 13 anni), Ischia</p> <p>Attività di Sostituzione di Pediatra di Famiglia</p> <p>Consulente Medico Presso Patronato ENAS/UGL, Napoli</p>															
<p>Istruzione e formazione</p> <p>Dicembre 2019</p> <p>Maggio 2017</p> <p>Febbraio 2014</p> <p>Ottobre 2013</p> <p>Agosto 2007</p> <p>Luglio 2007</p>	<p>Specializzazione in Pediatria (05/12/2019) con votazione 50/50 e lode Titolo della tesi di specializzazione: "Controllo metabolico di pazienti pediatrici con Diabete Mellito Tipo 1: efficacia della valutazione dell "Ambulatory Glucose Profile" a 14 giorni"</p> <p>Certificato ERC di esecutore "European Paediatric Advanced Life Support" Certificato IRC "European Paediatric Advanced Life Support"</p> <p>Abilitazione all'esercizio della professione medica: superamento dell'esame di stato (20/02/2014) con votazione 270/270</p> <p>Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia (18/10/2013) con votazione 110/110 e lode con menzione alla carriera. Titolo della tesi : "Ruolo degli "Insulin-Like Growth Factors" nella diagnosi differenziale e nel follow-up delle principali sindromi da eccessiva crescita: studio di una casistica pediatrica"</p> <p>Diploma di Lingua Inglese - British Institute (voto 75/100)</p> <p>Diploma di Maturità scientifica con voto 100/100 e lode.</p>															
<p>Madrelingua</p> <p>Altra(e) lingua(e)</p> <p>Autovalutazione <i>Livello europeo</i> (*)</p> <p>Lingua</p>	<p>Italiano</p> <p>Inglese</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">Comprensione</th> <th colspan="2">Parlato</th> <th>Scritto</th> </tr> <tr> <th>Ascolto</th> <th>Lettura</th> <th>Interazione orale</th> <th>Produzione orale</th> <th></th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>B1</td> <td>B1</td> <td>B1</td> <td>B1</td> <td>B1</td> </tr> </tbody> </table> <p>(*) Quadro comune europeo di riferimento per le lingue</p>	Comprensione		Parlato		Scritto	Ascolto	Lettura	Interazione orale	Produzione orale		B1	B1	B1	B1	B1
Comprensione		Parlato		Scritto												
Ascolto	Lettura	Interazione orale	Produzione orale													
B1	B1	B1	B1	B1												

<p>Iscrizione a società scientifiche Da Giugno 2018 Da Maggio 2017 Da Dicembre 2014</p>	<p>Società Italiana di Pediatria Società Italiana di Diabetologia ed Endocrinologia Pediatrica Associazione Culturale Pediatri</p>
<p>Relazioni a congressi</p> <p>Gennaio 2020 Novembre 2019 Ottobre 2019 Maggio 2018 Marzo 2018 Maggio 2016 Maggio 2016 Novembre 2013</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. "Un grave scenario dell'obesità sindromica" - Pediatria a Napoli "Lavoriamo in gruppo per la qualità delle cure", Napoli 2. Valutazione del ruolo dell'uricemia quale marcatore predittivo di danno cardiovascolare in adolescenti con diabete mellito di tipo 1" A. Casertano – P. Di Bonito – V. Fattorusso – M. Esposito– F. Maria Rosanio – E. Mozzillo – A. Franzese XXII Congresso Nazionale SIEDP, Milano 3. "Diabete neonatale: efficacia del trattamento con sulfanilurea valutato con Ambulatory Glucose Profile" Mozzillo E, Fattorusso V, Casertano A, Tripodi M, C. Moracas, Marucci A., Menzaghi C, Trischitta V., Franzese A. Workshop Interattivo in Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica, 2a Edizione "Open Future", Matera 4. "Le alterazioni dello sviluppo puberale: scenari clinici" XI Congresso Nazionale Capri Pediatria 5. "Il bambino e il diabete tipo 2: una nuova epidemia?" VII Corso Teorico Pratico Residenziale di formazione per pediatri 2018: "Cinque Problemi Attuali nel bambino e nell'adolescente", Caserta 6. "Neonato apparentemente sano" A. Casertano F. Di Dato P. Di Costanzo. Le giornate di Medico e Bambino, Palermo 7. "Latenza diagnostica in adolescente con Morbo di Crohn: esordio insidioso o diagnosi retrospettiva?" A. Casertano M. Martinelli A. Staiano Le giornate di Medico e Bambino, Palermo 8. "I Livelli sierici di IGF-II possono avere un ruolo nella crescita e nel rischio tumorale nei pazienti con sindrome di Sotos" A. Casertano, G.Cappuccio, S. Storchi, N.Improda, A.Rossi, G. Minopoli, P. Fontana, C. Pivonello, R. Pivonello, A. Colao, M. Salerno, M.A. Pisanti M.L. Cavaliere, G. Andria, D. Melis V Congresso nazionale congiunto SIMGePeD / SIMMESN, Napoli
<p>Partecipazione a congressi</p> <p>Novembre 2021 Gennaio 2020 Novembre 2019 Novembre 2019 Ottobre 2019 Ottobre 2019 Ottobre 2019 Gennaio 2019 Novembre 2018 Settembre 2018 Giugno 2018</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. XXIII Congresso Nazionale SIEDP in remoto 2. Pediatria a Napoli 2020 "Lavoriamo in gruppo per la qualità delle cure", Napoli 3. XXII Congresso Nazionale SIEDP, Milano. 4. Campus Pediatria Angelini "Il pediatra 3.0 – Nuove sfide dalla clinica alla medicina digitale", Roma. 5. Workshop Interattivo in Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica, 2a Edizione "Open Future", Matera. 6. Corso di Formazione "Oltre la glicata: LibreView & Time in range per una gestione informata del paziente" – Abbot, Napoli. 7. ONSP Days (Convegno Osservatorio Nazionale Specializzandi) 2019, Napoli. 8. Pediatria a Napoli 2019: "Lavoriamo in Gruppo", Napoli 9. Campus Pediatria: "Il dolore negato. Maltrattamento e abuso in età pediatrica: ruolo e responsabilità del pediatra", Roma. 10. Workshop Interattivo in Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica, 1ª Edizione "I sassi Miliari", Matera. 11. Corso di Aggiornamento SIEDP per Medici e Infermieri, Napoli.

Maggio 2018	12. XI Congresso Nazionale Capri Pediatria, Capri.
Marzo 2018	13. VII Corso Teorico Pratico Residenziale di formazione per pediatri 2018: "Cinque Problemi Attuali nel bambino e nell'adolescente", Caserta.
Febbraio 2018	14. Il Bambino Viaggiatore – SITIP, Napoli
Gennaio 2018	15. Meeting Nazionale Endo-ERN "European Reference Network on Rare Endocrine Conditions" Napoli
Settembre 2017	16. XXI Congresso Nazionale SIEDP, Padova
Giugno 2017	17. Come Motivare il paziente adolescente all'autogestione della terapia insulinica -Meeting Ely-Lilly Italia, Napoli
Gennaio 2017	18. Pediatria a Napoli: Il quesito del pediatra e la soluzione multidisciplinare, Napoli
Ottobre 2016	19. 2° ITALIAN BAROMETER DIABETES PAEDIATRIC FORUM 3RD DAWN YOUTH SUMMIT – "Una Road Map per il diabete pediatrico in Italia: dalla Governance all'innovazione", Roma
Maggio 2016	20. Le giornate di Medico e Bambino, Palermo
Aprile 2016	21. Esercizio fisico nel paziente diabetico pediatrico, Meeting Ely-Lilly Italia, Assisi
Gennaio 2016	22. Pediatria a Napoli: dal caso Clinico alle Linee Guida, Napoli
Ottobre 2015	23. XXVII Congresso Nazionale Associazione Culturale Pediatri, Napoli
Giugno 2015	24. Campus Pediatria Angelini "NON TI SOPPORTO PIU'", Il dolore addominale in emergenza e urgenza", Roma
Gennaio 2015	25. Le Malattie Autoinfiammatorie Sindromi Rare da Conoscere, Napoli
Novembre 2013	26. V Congresso Nazionale congiunto SIMGePeD / SIMMESN 2013 "Terapie Innovative per Malattie Genetiche (Metaboliche e non)", Napoli
Dicembre 2012	27. IV Congresso Nazionale Congiunto SIMGePeD / SIMMESN 2012, Mestre
Ottobre 2012	28. Giornate Giovani di Pediatria, SIRP 2012 Napoli
Ottobre 2011	29. Malattie Genetico Metaboliche tra tecnologia e assistenza - SIMGePeD / SIMMESN 2011 Bologna
Dicembre 2010	30. International Meeting "Beyond Celiac Disease", Napoli

Altri Meeting ed eventi di Aggiornamento Scientifico	
Maggio 2022	<p>Scuola di Perfezionamento in Diabetologia ed Endocrinologia Pediatrica SIEDP (Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica)</p> <p>Campi Scuola Nazionali di aggiornamento sui nuovi dispositivi elettromedicali applicati alla cura del Diabete Mellito di Tipo 1 in età pediatrica</p>
Settembre 2019	1. Basal IQ Ped Camp, mirato all'approfondimento delle conoscenze del sistema di Microinfusione BASAL-IQ Foppolo (BG).
Settembre 2019	2. Minimed CampUs 2019, mirato all'approfondimento delle conoscenze del sistema di Microinfusione MiniMed 670 G, Coccaglio (BS).
Settembre 2017	3. Minimed CampUs 2017, mirato all'approfondimento delle conoscenze del sistema di monitoraggio glicemico in continuo Guardian Connect, Ponte di Legno (BS).

<p>Premi per contributi scientifici</p> <p>Novembre 2019</p> <p>Novembre 2019</p> <p>Ottobre 2019</p> <p>Ottobre 2019</p> <p>Settembre 2019</p> <p>Novembre 2013</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. Premio “Franco Prisco” per miglior Poster “Prevalenza del ridotto filtrato glomerulare non microalbuminurico e fattori correlati in bambini e adolescenti con Diabete Mellito tipo 1” V. Fattorusso, E. Mozzillo, A. Casertano, F. M. Rosanio, A. Franzese, P. Di Bonito; XXII Congresso Nazionale SIEDP, Milano. 2. 3° Classificato per comunicazione orale “Linfociti T CD3+ CD56+: un nuovo biomarcatore con funzione regolatoria nel diabete mellito tipo 1 E. Mozzillo – S. Bruzzaniti – V. Fattorusso – A. Casertano – A. Franzese – J. Ludvignsson – M. Galgani; XXII Congresso Nazionale SIEDP, Milano. 3. Premio “Open Future” per migliore comunicazione orale “Diabete mellito in bambino con Sindrome di Prader Willi: un esordio da togliere il respiro!” Mozzillo E, Casertano A, Fattorusso V, Moracas C, Mobilia S, Cuccurullo I, Rosanio F, Franzese A; Workshop Interattivo in Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica, 2^a Edizione “Open Future”, Matera 4. 2° Classificato per concorso nazionale Open Future “Diabete neonatale: efficacia del trattamento con sulfanilurea valutato con Ambulatory Glucose Profile” Casertano A, Mozzillo E, Fattorusso V, Tripodi M, Moracas C, Marucci A, Menzaghi C, Di Paola R, Franzese A; Workshop Interattivo in Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica, 2^a Edizione “Open Future”, Matera 5. Primo Classificato alla 3^a Edizione dei “Pediatric Simulation Games”, campionato internazionale di simulazione di rianimazione pediatrica per specializzandi in pediatria; Latina 6. Premio per Miglio Poster scientifico “L'IGFII quale marcatore comune per visceromegalia e rischio oncologico in pazienti con sindrome di Beckwith-Wiedemann”. A. Casertano, G. Cappuccio, N. Improda, A. Rossi, G. Minopoli, C. Pivonello, R. Pivonello, A. Colao, M. Falco, F. Vitiello, M. Salerno, G. Andria, D. Melis. V Congresso Nazionale congiunto SIMGePeD / SIMMESN2013
<p>Attività di Docenza</p> <p>Dicembre 2018</p> <p>Giugno 2018</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. Relazione “Continuous Glucose Monitoring e interpretazione delle frecce” Corso di formazione “Il ruolo dell’Infermiere nella cura del Diabete in età evolutiva”, Napoli 2. Relazione “Come gestire il paziente diabetico in reparto” Corso di Aggiornamento SIEDP per Medici e infermieri, Napoli
<p>Pubblicazioni Scientifiche</p>	<p>Pubblicazioni in extenso</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. An Overview of Hypoglycemia in Children Including a Comprehensive Practical Diagnostic Flowchart for Clinical Use Alberto Casertano, Alessandro Rossi, Simona Fecarotta, Francesco Maria Rosanio, Cristina Moracas, Francesca Di Candia, Giancarlo Parenti, Adriana Franzese and Enza Mozzillo; Front. Endocrinol., 02 August 2021. Impact Factor 3.418 2. Diabetes outbreak during COVID19 lock-down in a prediabetic patient with cystic fibrosis long treated with glargine. Rosanio FM, Mozzillo E, Cimbalo C, Casertano A, Sepe A, Raia V, Franzese A, Tosco A. Ital J Pediatr. 2021 Jun 2;47(1):121. Impact Factor 2.185 3. Diabetes and Prediabetes in Children With Cystic Fibrosis: A Systematic Review of the Literature and Recommendations of the Italian Society for Pediatric Endocrinology and Diabetes (ISPED). Enza Mozzillo, Roberto Franceschi, Claudia Piona, Stefano Passanisi, Alberto Casertano, Dorina Pjetraj, Giulio Maltoni, Valeria Calcaterra, Vittoria Cauvin, Valentino Cherubini, Giuseppe D’Annunzio, Adriana Franzese, Anna Paola Frongia, Fortunato Lombardo, Donatella Lo Presti, Maria Cristina Matteoli, Elvira Piccinno, Barbara Predieri, Ivana Rabbone, Andrea Enzo Scaramuzza, Sonia Toni, Stefano Zucchini, Claudio Maffeis and Riccardo Schiaffini on behalf of the Diabetes Study Group of the Italian Society for Pediatric Endocrinology and Diabetology (ISPED); Front. Endocrinol., 29 April 2021. Impact Factor 3.644 4. Albuminuric and non-albuminuric reduced eGFR phenotypes in youth with type 1 diabetes: Factors associated with cardiometabolic risk. Di Bonito P, Mozzillo E, Rosanio FM, Maltoni G, Piona CA, Franceschi R, Ripoli C, Ricciardi MR, Tornese G, Arnaldi C, Iovane B, Iafusco D, Zanfardino A, Suprani T, Savastio S, Cherubini V, Tiberi V, Piccinno E, Schiaffini R, Delvecchio M, Casertano A, Maffeis C, Franzese A; “The DIAbetic kidney disease in youth with type 1 diabetes in ITALY” (DIANITALY) Study Group. Nutr Metab Cardiovasc Dis. 2021 Mar 31:S0939-4753(21)00141-1. Impact factor 3.700 5. Diagnosis of congenital Hyperinsulinism can occur not only in infancy but also in later age: a new flow chart from a single center experience Alberto Casertano, Arianna De Matteis, Enza

- Mozzillo , Francesco Maria Rosanio , Pietro Buono , Valentina Fattorusso , Adriana Franzese; *Ital J Pediatr.* 2020;46(1):131. Published 2020 Sep 14. doi:10.1186/s13052-020-00894-5 Impact Factor 2.185
6. Prader-Willi Syndrome: Role of Bariatric Surgery in Two Adolescents with Obesity. Marina Tripodi*, **Alberto Casertano***, Martina Peluso, Mario Musella, Giovanna Berardi, Enza Mozzillo, Adriana Franzese [published online ahead of print, 2020 May 25]. *Obes Surg.* 2020;10.1007/s11695-020-04708-9. Impact Factor 3.603 (*both contributed equally to this work)
 7. Time in range in children with type 1 diabetes using treatment strategies based on non-automated insulin delivery systems in the real-world. Cherubini V, Bonfanti R, **Casertano A**, De Nitto E, Iannilli A, Lombardo F, Maltoni G, Marigliano M, Bassi M, Minuto N, Mozzillo E, Rabbone I, Rapini N, Rigamonti A, Salzano G, Scaramuzza A, Schiaffini R, Tinti D, Toni S, Zagaroli L, Zucchini S, Maffei C, Gesuita R. *Diabetes Technol Ther.* 2020 Feb 19. Impact Factor 4.488
 8. Un caso di pancreatite cronica a esordio infantile: Quando una diagnosi genetica non basta **Alberto Casertano**, Clara Coppola, Julia Cerullo, Raffaele Iorio, Carmine Mollica*, Renata Auricchio. *Medico e Bambino Pagine Elettroniche* 2019;22(10) (H index 2019 6)
 9. Non-albuminuric reduced eGFR phenotype in children and adolescents with type 1 diabetes. Di Bonito P, Mozzillo E, Esposito M, Maria Rosanio F, **Casertano A**, Fattorusso V, Franzese A. *Diabetes Res Clin Pract.* 2019 Jul 4. pii: S0168-8227(19)30777-6. Impact factor: 3.239
 10. Non-Diabetic Hyperglycemia in the Pediatric Age: Why, How, and When to Treat? Fattorusso V, Nugnes R, **Casertano A**, Valerio G, Mozzillo E, Franzese A. *Curr Diab Rep.* 2018 Oct 29;18(12):140. Impact factor: 3.996
 11. A new case of M/Schad deficiency: the contribution of metabolic findings in directing the definitive genetic diagnosis for an optimal management. **Alberto Casertano**, Giulia Frisso, Giuseppe Montefusco, Cristina Mazzaccara, Guglielmo R.D Villani, Enza Mozzillo, Margherita Ruoppolo, Adriana Franzese *Gazzetta Medica Italiana - Archivio per le Scienze Mediche.* Indexed/Abstracted in: BIOSIS Previews, EMBASE, Emerging Sources Citation Index, Scopus
 12. Alterations in metabolic patterns have a key role in diagnosis and progression of Primrose Syndrome. **Casertano A**, Fontana P, Hennekam RC, Tartaglia M, Genesio R, Dieber TB, Ortega L, Nitsch L, Melis D. *Am J Med Genet A.* 2017 Apr 30. Impact factor: 2.264
 13. New insights in the interpretation of array-CGH: autism spectrum disorder and positive family history for intellectual disability predict the detection of pathogenic variants. Cappuccio G, Vitiello F, **Casertano A**, Fontana P, Genesio R, Bruzzese D, Ginocchio VM, Mormile A, Nitsch L, Andria G, Melis D. *Ital J Pediatr.* 2016 Apr 12; Impact factor: 1.668
 14. Constitutional chromothripsis involving the critical region of 9q21.13 microdeletion syndrome. Genesio R, Fontana P, Mormile A, **Casertano A**, Falco M, Conti A, Franzese A, Mozzillo E, Nitsch L, Melis D. *Mol Cytogenet.* 2015 Dec 18; Impact factor: 1.506
 15. Mutations in ZBTB20 cause Primrose syndrome. Cordeddu V, Redeker B, Stellacci E, Jongejan A, Fragale A, Bradley TE, Anselmi M, Ciolfi A, Cecchetti S, Muto V, Bernardini L, Azage M, Carvalho DR, Espay AJ, Male A, Molin AM, Posmyk R, Battisti C, **Casertano A**, Melis D, van Kampen A, Baas F, Mannens MM, Bocchinfuso G, Stella L, Tartaglia M, Hennekam RC. *Nat Genet.* 2014 Aug; Impact factor 29.352
 16. Loeys-Dietz syndrome type 4, caused by chromothripsis, involving the TGFB2 gene. Fontana P, Genesio R, **Casertano A**, Cappuccio G, Mormile A, Nitsch L, Iolascon A, Andria G, Melis D. *Gene.* 2014 Mar 15 ; Impact factor: 2.138
 17. Complex chromosomal rearrangements causing Langer-Giedion syndrome atypical phenotype: genotype-phenotype correlation and literature review. Cappuccio G, Genesio R, Ronga V, **Casertano A**, Izzo A, Riccio MP, Bravaccio C, Salerno MC, Nitsch L, Andria G, Melis D. *Am J Med Genet A.* 2014 Mar. Impact Factor: 2.29

Abstract Internazionali	<ol style="list-style-type: none"> 1. Time in Range in a large cohort of children with type 1 diabetes using Glucose Sensor and Multiple Daily Injection or Insulin Pump treatment. V. Cherubini, R. Bonfanti, V. Favalli, R. Schiaffini, N. Rapini, S. Toni, E. De Nitto, G. Maltoni, S. Zucchini, E. Mozzillo, A. Casertano, N. Minuto, M. Massi, A. Scaramuzza, I. Rabbone, D. Tinti, F. Lombardo, G. Salzano, D. Pjetraj, A. Iannilli, R. Gesuita. ISPAD (International Society for Pediatric and Adolescent Diabetes) 2019, Boston USA. 2. Evaluation of body composition in adolescent patients with Cystic Fibrosis (CF) D. Morlino, I. Cuccurullo, E. Speranza, S. Mobilia, O. Di Vincenzo, A. Casertano, M. Marra, A. Franzese. ESPEN (European Society for Clinical Nutrition and Metabolism) September 2018 3. Four-years basal bolus therapy in pediatric patients with type 1 diabetes mellitus E. Mozzillo, P. Buono, A. Casertano, A. De Matteis, S. Mobilia, V. Fattorusso, A. Franzese. ATTD (Advanced Technologies & Treatment for Diabetes) 15- 1 Febbraio 2017, Parigi 4. Facio-audio-symphalangism Syndrome in a patient with partial 17q22 monosomy involving NOG gene. V. Ginocchio, D. Melis, R. Genesis, G. Cappuccio, P. Boemio, A. Mormile, V. Ronga, A. Casertano, G. Minopoli, L. Nitsch, G. Andria. ESHG (European Society of Human Genetics) 23-26 giugno 2012 Norimberga 5. An atypical case of Langer-Giedion-Syndrome. Speculation about a candidate gene for cerebral anomalies detected. G. Cappuccio, D. Melis, R. Genesis, P. Boemio, V. Ginocchio, A. Mormile, V. Ronga, A. Casertano, G. Minopoli, L. Nitsch, G. Andria. ESHG 23-26 giugno 2012 Norimberga 6. Lymphopenia and alteration of specific lymphocyte subpopulation and risk for autoimmune disorders in GSD1B patients. G. Minopoli, F. Carbone, A. Casertano, R. Della Casa, G. Andria, G. Parenti, G. Matarese, D. Melis. SSIEM (Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism), 4-7 Settembre 2012 Birmingham.
Abstract Nazionali	<ol style="list-style-type: none"> 1. Sindrome di Prader-Willi e Diabete tipo 2 ad esito infausto. Luisa Occhiati - Davide Foschini - Francesco Maria Rosanio - Alberto Casertano - Angela Cavagnuolo - Enza Mozzillo - Adriana Franzese; XXIII Congresso Nazionale SIEDP, 10-13 Novembre 2021 2. Steatosi epatica non alcolica nell'obesità pediatrica severa: esiste un marker? Irene Cuccurullo - Francesca Di Candia - Francesco Maria Rosanio - Alberto Casertano - Enza Mozzillo - Maurizio Marra - Adriana Franzese; XXIII Congresso Nazionale SIEDP, 10-13 Novembre 2021 3. Alterazioni del metabolismo glucidico in Fibrosi Cistica: utile lo screening prima dei 10 anni? E. Mozzillo - A. Tosco - V. Fattorusso - A. Casertano - F. M. Rosanio - A. Sepe - V. Raia - A. Franzese; XXII Congresso Nazionale SIEDP, Novembre 2019 - Milano. 4. Prevalenza del ridotto filtrato glomerulare non microalbuminurico e fattori correlati in bambini e adolescenti con Diabete Mellito tipo 1; V. Fattorusso, E. Mozzillo, A. Casertano, F. M. Rosanio, A. Franzese, P. Di Bonito; XXII Congresso Nazionale SIEDP, Novembre 2019 - Milano 5. Linfociti T CD3+ CD56+: un nuovo biomcatore con funzione regolatoria nel diabete mellito tipo 1 E. Mozzillo – S. Bruzzaniti – V. Fattorusso – A. Casertano – A. Franzese – J. Ludvigsson – M. Galgani; XXII Congresso Nazionale SIEDP, Novembre 2019 - Milano 6. “TIME IN RANGE” in una grande coorte di bambini con diabete tipo 1 R. Bonfanti – R. Gesuita – I. Rabbone – A. Scaramuzza – C. Maffei – N. Minuto – S. Toni – S. Zucchini – R. Schiaffini – A. Iannilli – E. Mozzillo – F. Lombardo – V. Favalli – D. Tinti – M. Marigliano – M. Massi – E. De Nitto G. Maltoni – N. Rapini – D. Pjetraj – A. Casertano – G. Salzano – A. Rigamonti – V. Cherubini; XXII Congresso Nazionale SIEDP Novembre 2019 - Milano 7. Valutazione del ruolo dell'uricemia quale marcatore predittivo di danno cardiovascolare in adolescenti con diabete mellito di tipo 1 A. Casertano – P. Di Bonito – V. Fattorusso – M. Esposito F. Maria Rosanio – E. Mozzillo – A. Franzese; XXII Congresso Nazionale SIEDP, Novembre 2019 - Milano 8. Diabete mellito in bambino con Sindrome di Prader Willi: un esordio da togliere il respiro! Mozzillo E, Casertano A, Fattorusso V, Moracas C, Mobilia S, Cuccurullo I, Rosanio F, Franzese A Workshop Interattivo in Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica, 2ª Edizione “Open Future”, Ottobre 2019 - Matera 9. Diabete neonatale: efficacia del trattamento con sulfanilurea valutato con Ambulatory Glucose Profile Casertano A, Mozzillo E, Fattorusso V, Tripodi M, Moracas C, Marucci A, Menzaghi C, Di Paola R, Franzese A; Interactive workshop in pediatric endocrinology and diabetology; Workshop Interattivo in Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica, 2ª Edizione “Open Future”, Ottobre 2019 - Matera 10. Il pediatra di famiglia ha un ruolo nella diagnosi del diabete tipo 1 all'esordio? Dati del centro regionale di Diabetologia Pediatrica Federico II di Napoli A. Casertano, M.L. Conelli, V. Fattorusso, E. Mozzillo, A. Franzese. 75° Congresso Nazionale della Società Italia di Pediatria Maggio 2019 - Bologna

11. Quota 100: ipertensione arteriosa in adolescenti con peso oltre i 100 chili. M.L. Conelli , F.M. Rosanio , **A. Casertano**, V. Fattorusso, E. Mozzillo, A. Franzese. 75° Congresso Nazionale della Società Italia di Pediatria Maggio 2019 - Bologna
12. Obesità severa in età evolutiva: proposta di score clinico predittivo di iperinsulinemia **A. Casertano**, M.L. Conelli , F.M. Rosanio, I. Cuccurullo , E. Mozzillo , A. Franzese. 75° Congresso Nazionale della Società Italia di Pediatria Maggio 2019 - Bologna
13. Quota 100: alterazioni glicometaboliche in gravi obesi di età pediatrica M.L. Conelli, **A. Casertano** , V. Fattorusso , I. Cuccurullo , E. Mozzillo , A. Franzese. 75° Congresso Nazionale della Società Italia di Pediatria Maggio 2019 - Bologna
14. Iperglicemia non diabete mellito tipo I: ma che MODY sono questi? F.M. Rosanio , **A. Casertano** , V. Fattorusso , S. Mobilia , E. Mozzillo , A. Franzese. 75° Congresso Nazionale della Società Italia di Pediatria Maggio 2019 - Bologna
15. Quando il diabete c'è ma non si vede: esperienza recente di MODY2 nel nostro centro E. Sierchio , M.L. Conelli , **A. Casertano** , F.M. Rosanio , A. Franzese, E. Mozzillo. 75° Congresso Nazionale della Società Italia di Pediatria Maggio 2019 - Bologna
16. Meta-Immunological profiling of children with Type 1 Diabetes and other autoimmune disease identifies new biomarkers to monitor disease progression. V. Fattorusso, E. Mozzillo, S. Bruzzaniti, M. Napolitano, **A. Casertano**, F. Rosanio, M. Galgani "Giornata di Ricerca Pediatrica del Dipartimento di Scienze Mediche traslazionali Università Federico II di Napoli", Giugno 2018 - Napoli
17. Necrobiosi lipidica: occhio alla cute! F. Viscogliosi , **A. Casertano** , F. Rosanio , D. Pedoto , E. Mozzillo , A. Franzese; 74° Congresso Nazionale della Società Italia di Pediatria Giugno 2018 - Roma
18. Insulino resistenza in pazienti con obesità severa in età evolutiva **A. Casertano** , F. Rosanio , P. Di Matteo , D. Pedoto , I. Cuccurullo , S. Mobilia , P. Buono , E. Mozzillo , A. Franzese; 74° Congresso Nazionale della Società Italia di Pediatria Giugno 2018 - Roma
19. La polisonnografia nella diagnosi dei disturbi respiratori del sonno nei pazienti affetti dalla Sindrome Di Prader-Willi F.M. Rosanio , **A. Casertano** , F. Viscogliosi , D. Pedoto , V. Fattorusso , A. Franzese ; 74° Congresso Nazionale della Società Italia di Pediatria Giugno 2018 - Roma
20. Un caso "atipico" di sindrome uremica emolitica tipica associata ad Escherichia Coli produttore di Shiga-Tossina R. Naddei, V. Bruno , **A. Casertano**, L. Martemucci , C. Pecoraro , C. Mandato , F.P. Ellegriani , M. Rocco , G. Di Nardo; 74° Congresso Nazionale della Società Italia di Pediatria Giugno 2018 - Roma
21. 2 Nuovi casi di botulismo infantile "ambientale": potenziali fattori confondenti nel processo diagnostico **A. Casertano** , R. Naddei , C. Mercogliano , F. Anniballi , L. Martemucci; 74° Congresso Nazionale della Società Italia di Pediatria Giugno 2018 - Roma
22. Ipoalbuminemia e allergia alimentare: colpa del Rotavirus? F. Di Candia, A. De Matteis, R. Romano, T. Lastella, **A. Casertano**, L. Martemucci , M. Iafusco; 74° Congresso Nazionale della Società Italia di Pediatria Giugno 2018 - Roma
23. Psoriasi e Diabete Mellito di tipo 1: un'ulteriore comorbidità? V. Fattorusso - E. Mozzillo - E. De Nitto- **A. Casertano** - R. Di Caprio- A. Patri- N. Balato- A. Franzese; XXI Congresso Nazionale SIEDP 27- 29 Settembre 2017 - Padova
24. Linfociti CD3+CD56+: un nuovo subset di cellule regolatorie coinvolte nella patogenesi del diabete mellito di tipo 1? V. Fattorusso – E. Mozzillo – **A. Casertano** – I. Cuccurullo – S. Bruzzanti – M. Santopaolo – S. De Simone G. Matarese – M. Galgani – A. Franzese ; XXI Congresso Nazionale SIEDP 27-29 Settembre 2017 - Padova
25. Disturbi del Sonno in pazienti con Sindrome di Prader Willi del sud Italia. V. Fattorusso – **A. Casertano** – E. Mozzillo – A. Canora – F. Furente – A. Sanduzzi Zamparelli – A. Franzese; XXI Congresso Nazionale SIEDP 27-29 Settembre 2017 - Padova
26. Ruolo del campo scuola nell'educazione all'attività sportiva in adolescenti con DM1: effetti a breve termine. **A. Casertano** – F. Barbieri - E. Zito - S. Viscovo – V. D'Alessandro - S. Mobilia – S. Napodano – P. Villano – D. Iafusco – A. Franzese ; XXI Congresso Nazionale SIEDP 27-29 Settembre 2017 - Padova
27. Pancreatiti Ricorrenti, fattori di rischio genetici e non solo. J. Cerullo, **A. Casertano**, C. Coppola, R. Auricchio Convegno regionale della Società Italiana di Pediatria , Giugno 2017, Napoli.
28. Terapia insulinica, multi-iniettiva vs microinfusore, long term in adolescenti con diabete tipo 1: ieri e oggi; Fattorusso V, Mozzillo E, Buono P, Barbieri F, **Casertano A**, Mobilia S, Zito E, Franzese A – Adolescenza e diabete – Eli Lilly meeting, maggio 2017
29. Neonato apparentemente sano **A. Casertano**, F. Di Dato, P. Di Costanzo "Le giornate di Medico e

	<p>Bambino” 6-7 maggio 2016, Palermo</p> <p>30. Latenza diagnostica in adolescente con Morbo di Crohn : esordio insidioso o diagnosi retrospettiva? A. Casertano, M. Martinelli, A. Staiano “Le giornate di Medico e Bambino” 6-7 maggio 2016, Palermo</p> <p>31. Effetti dello sport nell'adolescente con DM1: outcome su qualità della vita e controllo glico- metabolico. E. Mozzillo, E. Zito, P. Buono, A. Casertano, A. De Matteis, G. Valerio, A. Franzese.– Esercizio fisico nel paziente diabetico pediatrico , Ely-Lilly meeting - Assisi Aprile 2016</p> <p>32. La Sindrome di Silver Russel e il ruolo degli Insulin Growth Factors nell'accrescimento. S.Storchi, N.Improda, F. D'Elia,A. Casertano, A. Rossi, G. Minopoli, D. De Brasi, M.A. Pisanti, M.L. Cavaliere, M. Salerno, G. Andria, D. Melis. V Congresso Nazionale congiunto SIMGePeD / SIMMESN 2013 – Napoli.</p> <p>33. Ruolo dell'IGF-II quale marcatore biochimico di diagnosi differenziale tra sindrome di Beckwith-Wiedemann e Sindrome di Sotos. A. Casertano, G. Cappuccio, S.Storchi, N. Improda, A. Rossi, G. Minopoli, P.Fontana, C. Pivonello, R. Pivonello, A. Colao, M. Salerno, M.A. Pisanti, M.L. Cavaliere,A. Mussa, G.B. Ferrero, G. Andria, D. Melis. V Congresso Nazionale congiunto SIMGePeD / SIMMESN 2013 – Napoli.</p> <p>34. Riscontro di copy number variants “incerte” all'array CGH: specifiche caratteristiche dei riarrangiamenti suggeriscono una correlazione fenotipica “certa”? G. Cappuccio, A. Casertano, F. Vitiello, P. Fontana, D. Bruzzese, R. Genesio, A. Mormile, L. Nitsch, G. Andria, D. Melis. V Congresso Nazionale congiunto SIMGePeD / SIMMESN 2013 – Napoli.</p> <p>35. Studio dell'applicazione dell'Array CGH in una casistica di pazienti con disturbi dello spettro autistico. G. Cappuccio, A. Casertano, F. Vitiello, P. Fontana, D. Bruzzese, R. Genesio, A. Mormile, L. Nitsch, G. Andria, D. Melis. V Congresso Nazionale congiunto SIMGePeD / SIMMESN 2013 – Napoli.</p> <p>36. Livelli sierici di IGF-II possono avere un ruolo nella crescita eccessiva e nel rischio tumorale dei pazienti con Sindrome di Sotos. A. Casertano, G. Cappuccio, S. Storchi, N. Improda, A. Rossi, G. Minopoli, P. Fontana, C. Pivonello, R. Pivonello, A. Colao, M. Salerno, M.A. Pisanti, M.L. Cavaliere, G. Andria, D. Melis. V Congresso Nazionale congiunto SIMGePeD / SIMMESN 2013 – Napoli.</p> <p>37. L'IGFII quale marcatore comune per visceromegalia e rischio oncologico in pazienti con sindrome di Beckwith-Wiedemann. A. Casertano, G. Cappuccio, N. Improda, A. Rossi, G. Minopoli, C. Pivonello, R. Pivonello, A. Colao, M. Falco, F. Vitiello, M. Salerno, G. Andria, D. Melis. V Congresso Nazionale congiunto SIMGePeD / SIMMESN 2013 – Napoli.</p> <p>38. Associazione di elementi clinici aspecifici: un Array-CGH diagnostico. D. Melis, M.A. Caiazzo, G. Montefusco, G. Minopoli, A. Casertano, F. Vitiello, A. Rossi, R. Genesio, A. Mormile, G. Andria. 69° Congresso Nazionale della Società Italia di Pediatria Maggio 2013 - Bologna</p> <p>39. Contributo dell'array-CGH nell'inquadramento diagnostico di un paziente sindromico complesso. D. Melis, A. Casertano, G. Minopoli, G. Montefusco, R. Taurisano, G. Cappuccio, F. Vitiello, R. Genesio, A. Mormile, G. Andria. 69° Congresso Nazionale della Società Italia di Pediatria Maggio 2013 - Bologna</p> <p>40. Epidemiologia delle sindromi genetiche pediatriche in Campania: 22 mesi d'attività del registro delle malattie rare. A. Generoso, R. Della Casa, S. Fecarotta, I. Scala, G. Montefusco, D. Melis, M. Salerno, F. Santamaria, A. Franzese, S. Ascione, A. Casertano, G. Scarano, M.G. D'Avanzo, M.L. Cavaliere, M.A.B Melone, G. Lama, B. Nobili, L. Perrone, A.A. Sinisi. 69° Congresso Nazionale della Società Italia di Pediatria Maggio 2013 - Bologna</p> <p>41. Complicanze che influenzano la prognosi della Neurofibromatosi tipo 1: Le anomalie cerebrovascolari. D. Melis, R. Taurisano, D.Bruzzese, G. Montefusco, A. Casertano, G. Minopoli, P. Boemio, G. Andria. 69° Congresso Nazionale della Società Italia di Pediatria Maggio 2013 - Bologna</p> <p>42. Paziente con fenotipo complesso e microdelezioni multiple includenti il genTGFβ2 responsabile della sindrome di Loyes Dietz. D. Melis, P. Fontana, G. Cappuccio, G. Minopoli, A. Casertano, A. Rossi, G. Montefusco, A. Mormile, R. Genesio, G. Andria. 69° Congresso Nazionale della Società Italia di Pediatria Maggio 2013 - Bologna</p> <p>43. Delezione esclusiva del gene KANSL1 in un paziente con ritardo del linguaggio e disturbi comportamentali. D. Melis, P. Fontana, F. Vitiello, A. Casertano, G. Minopoli, G. Cappuccio, G. Montefusco, R. Genesio, A. Mormile, G. Andria. 69° Congresso Nazionale della Società Italia di Pediatria Maggio 2013 - Bologna</p> <p>44. Espressività variabile nella sindrome da microdelezione 1q21.1 : ruolo dell'array CGH. A. Casertano, A. Rossi, G. Cappuccio, R. Genesio, P. Fontana, R. Taurisano, P. Boemio, G. Montefusco. IV Congresso Nazionale Congiunto SIMGePeD / SIMMESN Dicembre 2012 Mestre</p> <p>45. Studio di Copy Number Variations di significato incerto in una casistica di pazienti con ritardo mentale e malformazioni congenite. V.M. Ginocchio, R. Genesio, G. Cappuccio, A. Casertano, A. Mormile, G. Minopoli, A. Rossi, L. Nitsch, G. Andria, D. Melis. IV Congresso Nazionale Congiunto SIMGePeD /</p>
--	--

SIMMESN Dicembre 2012 Mestre

46. Descrizione di una casistica di pazienti con sindrome CHARGE: identificazione di elementi clinici suggestivi per coinvolgimento di CHD7. G. Cappuccio, A. Rossi, **A. Casertano**, R. Taurisano, S. Ungari, A. Maffè, G. Minopoli, S. Storchi, P. Fontana, P. Boemio, G. Andria, D. Melis IV Congresso Nazionale Congiunto SIMGePeD / SIMMESN Dicembre 2012 Mestre
47. Descrizione di una casistica di pazienti con sindrome Kabuki: necessità di score clinico? G. Cappuccio, E. Acampora, V. Avolio, G. Merla, A. Rossi, P. Fontana, **A. Casertano**, S. Ascione, L. Zelante, G. Andria, D. Melis. IV Congresso Nazionale Congiunto SIMGePeD / SIMMESN Dicembre 2012 Mestre
48. Coinvolgimento Multisistemico nelle sindromi neurocardiofaciocutanee. G. Minopoli, M. Tartaglia, R. Taurisano, S. Ascione, G. Montefusco, **A. Casertano**, G. Andria, D. Melis. IV Congresso Nazionale Congiunto SIMGePeD / SIMMESN Dicembre 2012 Mestre
49. Anomalie del tratto Gastrointestinale in paziente con inv dup 8p. Ginocchio V.M., Melis D., **Casertano A.**, Cappuccio G., Genesio R., Tedeschi P., Mormile A., Nitsch L. Andria G. 68° Congresso Nazionale della Società Italia di Pediatria Maggio 2012 - Roma
50. Fenotipo variabile in due pazienti con microdelezione 1q21.1 Melis D., **Casertano A.**, Rossi A., Ginocchio V.M., Gagliardo C., Genesio R., Mormile A., Tedeschi P., Nitsch L., Andria G. 68° Congresso Nazionale della Società Italia di Pediatria Maggio 2012 - Roma
51. Descrizione di un adolescente con delezione 1p36. V.M. Ginocchio, D. Melis, C. Gagliardo, **A. Casertano**, A. Rossi, R. Genesio, A. Mormile, L. Nitsch, G. Andria. 68° Congresso Nazionale della Società Italia di Pediatria Maggio 2012 - Roma
52. Un caso di microdelezione 9q prossimale : nuovi elementi per una correlazione genotipo-fenotipo. R.Taurisano, D. Melis, **A. Casertano**, E. Mozzillo, V. Fattorusso, P. Boemio, S. Maddaluno, R. Genesio, G. Andria, A. Franzese. 68° Congresso Nazionale della Società Italia di Pediatria Maggio 2012 - Roma
53. Sindrome Facio-Audio-Sinfalangismo in un paziente con monosomia parziale 17 q22 coinvolgente il gene NOG. Ginocchio V.M.,Melis D., Gagliardo C.,**Casertano A.**, Genesio R., Mormile A., Nitsch L., Andria G. 68° Congresso Nazionale della Società Italia di Pediatria Maggio 2012 - Roma
54. Nuova Variante molecolare intronica del gene CHD7 associata a forma atipica di sindrome CHARGE. G. Cappuccio, D. Melis, G. Minopoli, S. Ascione, P. Boemio, **A. Casertano**, C. Gagliardo, S. Maddaluno, A. Maffè, G. Andria 68° Congresso Nazionale della Società Italia di Pediatria Maggio 2012 – Roma
53. Diversi livelli di espressione dell'isoforma 1 della neurofibromina discriminano i pazienti con NF1 con fenotipo lieve rispetto ai pazienti con fenotipo grave: possibile utilizzo come marcatore prognostico?. P. Boemio, B. Granese, R. Taurisano, **A. Casertano**, G. Minopoli, A.Rossi, G. Andria, D. Melis 68° Congresso Nazionale della Società Italia di Pediatria Maggio 2012 - Roma
54. Un Caso atipico di sindrome di Langer-Giedion: il ruolo di anomalie cromosomiche addizionali. Cappuccio G., Ginocchi V., Boemio P., Montefusco G., Genesio R., Minopoli G. ; **Casertano A.**, Mormile A., Tedeschi P., Nitsch L., Andria G., Melis D. 68° Congresso Nazionale della Società Italia di Pediatria Maggio 2012 - Roma
55. Ernie Multiple familiari : Un caso atipico di Sindrome di Ehlers.Danlos? Melis D. ,Dubbioso R., Ruggiero L., Fecarotta S., Montefusco G., Ascione S., Minopoli G., **Casertano A.**, Andria G., Santoro L.68° Congresso Nazionale della Società Italia di Pediatria Maggio 2012 -Roma
56. Diversi livelli di espressione dell'isoforma 1 della neurofibromina discriminano i pazienti con NF1 con fenotipo lieve rispetto ai pazienti con fenotipo grave: possibile utilizzo come marcatore prognostico?. P. Boemio, B. Granese, R. Taurisano, **A.Casertano**, G. Minopoli, A.Rossi, G. Andria, D. Melis SlgGU (Società Italiana Genetica Umana) Novembre 2012 Sorrento
57. Anomalie cromosomiche multiple in una paziente con fenotipo complesso : Ruolo dell'array CGH P.Fontana, **A. Casertano**, G. Minopoli, G. Cappuccio, A. Rossi, A. Conti, P. Tedeschi, A. Mormile, L. Nitsch, G. Andria, R. Genesio, D. Melis. SlgGU (Società Italiana Genetica Umana) Novembre 2012 Sorrento
58. Elevata sensibilità diagnostica dell'array CGH ed identificazione di varianti di potenziale significato patogenetico in una casistica di pazienti selezionati con ritardo mentale associato ad anomalie congenite multiple. R. Genesio, A. Mormile, V.M. Ginocchio, G. Cappuccio, **A. Casertano**, G. Minopoli, A. Rossi, L.Nitsch, G. Andria, D. Melis . SlgGU (Società Italiana Genetica Umana) Novembre 2012 Sorrento
59. Il cariotipo 46 XX + SRY non è associato a fenotipo peculiare nell'ambito della sindrome di Klinefelter Maddaluno S, **Casertano A**, Di Mase R, Salerno MC, Capalbo D, Di Martino L, Boemio P, Melis D, Andria G. SIMMESN & SIMGePed 2011 Bologna
60. L'importanza dell'array CGH nella diagnosi dei casi familiari di ritardo mentale. Maddaluno S,

	Casertano A , Di Mase R, Di Martino L, Boemio P, Melis D, Andria G SIMMESN & SIMGePed 2011 Bologna
Altri contributi scientifici	<ol style="list-style-type: none"> 1. Autore dei capitoli del libro Glucose metabolism derangements in pediatric age (in press): <ul style="list-style-type: none"> - Congenital Hyperinsulinism - Hyperglycemia in minor critical conditions 2. Revisioni letteratura per Journal Club della SIEDP (Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica) dal 2018 3. Autore delle "Pillole di Emergenza" della SIMEUP (Società Italiana di Medicina Emergenza Urgenza Pediatrica) dal 2017 con i seguenti contributi <ul style="list-style-type: none"> - "ALTE o BRUE ? : Tre anni dopo... e le Linee guida Italiane" Alberto Casertano, Roberta Naddei, Arianna De Matteis, Anthea Bottoni, Michele Iafusco, Dino Nocerino, Aprile 2019; SIMEUP "Società Italiana di Medicina Emergenza Urgenza Pediatrica". - Ecografia polmonare o RX torace nella diagnosi della polmonite di comunità in età pediatrica? Roberta Naddei, Arianna De Matteis, Alberto Casertano, Anthea Bottoni, Michele Iafusco
Revisione articoli scientifici	<ol style="list-style-type: none"> 1. Relative children's lipid accumulation product (RCLAP) is a novel indicator for metabolic syndrome; Lianguo Fu , Li Zhang, Zizhe Zhang, Bangxuan Wang, Yongting Yuan, Lili Sun and Huaiquan Gao. Original Research, Front. Endocrinol. - Pediatric Endocrinology Feb. 2021

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 (facoltativo)".

Data e Firma autografa

Napoli, 18/05/2022

