

CURRICULUM VITAE
Chiara Gelmini

STUDI COMPIUTI:

24-26 Marzo 2014 Corso Ados II presso IRCCS Stella Maris (Docente Drssa Colombi, University Michigan)

29 Giugno 2013 Livello 1 Pivotal Response Treatment (Dr Robert Koegel)

12 Settembre 2013 Livello 1 PAS BASIC Metodo Feuerstein

17 Dicembre 2011 Diploma di Psicoterapeuta, Specializzazione in Neuropsicologia dello Sviluppo, Pianificazione degli Interventi Riabilitativi e Psicoterapeutici.

Gennaio 2008: Iscrizione Accademia di Neuropsicologia dello Sviluppo, Scuola di Specializzazione in Psicoterapia: Neuropsicologia dello Sviluppo, Pianificazione degli Interventi Riabilitativi e Psicoterapeutici. Direttore Prof G. Bilancia, Responsabile Didattico Dr.ssa B.Bertelli.

26 Febbraio 2008: Iscrizione Albo Professionale degli Psicologi della Regione Emilia-Romagna Sezione A. N° 5501

Settembre 2007: Esame di Abilitazione alla Professione di Psicologo, abilitata.

7 Dicembre 2005: Diploma di Laurea in Psicologia (vecchio ordinamento), Indirizzo Psicologia dello Sviluppo ad Orientamento Sperimentale e Clinico Sociale, conseguita presso la Facoltà di Psicologia, Università degli Studi di Parma, con votazione 108/110, presentando una tesi sperimentale dal titolo "Valutazione della Memoria di Lavoro in soggetti con difficoltà di comprensione della lettura". La ricerca si è svolta presso l'Unità Operativa di Neuropsichiatria Infantile e Psicologia Clinica dell'Età Evolutiva di Parma; Relatore Professore Giovanni Bilancia, Correlatore Professoressa Silvia Perini.

2 Dicembre 2005: European Computer Driving Licence (ECDL) conseguita presso Facoltà di Ingegneria, Università degli Studi di Parma.

11 Luglio 2000: Diploma di Maturità Scientifica conseguito presso il Liceo Scientifico "G. Marconi" di Parma con votazione 91/100.

CONOSCENZE LINGUISTICHE:

**Buona conoscenza della lingua inglese scritta e orale.
Lingua francese a livello scolastico.**

CONOSCENZE INFORMATICHE

Concetti di base della IT, uso del computer-gestione file, elaborazione testi, foglio elettronico, database, presentazione, reti informatiche-internet. Programma di catalogazione e gestione dati Sebina.

ESPERIENZE PRATICHE E LAVORATIVE

2014:

- **Attività di docenza** relative alla neuropsicologia dell'età evolutiva presso Scuola Superiore di Formazione in Psicoterapia Istituto Analisi Immaginativa.

2013 ad oggi:

- **Attività di tutor** psicologo specializzando presso Scuola Bolognese Psicoterapia Cognitiva (SBPC).

2012 ad oggi:

- Attivazione a seguito di concorso di INCARICO, presidio Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico (IRCCS), presso SSD di Genetica Clinica (BORSA DI STUDIO Giugno 2012-giugno 2013; LIBERA PROFESSIONE Agosto 2013-Agosto 2014).
- Membro della segreteria scientifica 2° Corso di aggiornamento sulla **Sindrome di Mowat Wilson**, Marzo 2012, Arcispedale S Maria Nuova di Reggio Emilia.

2011 :

- **Formazione** come unico relatore presso Azienda USL di Reggio Emilia, Servizio di Neuropsichiatria Infantile; corso di formazione sul ruolo della Memoria di Lavoro nell'acquisizione della letto-scrittura; 18-23 Novembre
- **Incarico di psicologo scolastico** presso Istituto Comprensorio di Montechiarugolo, PR. Sportello per gli studenti e formazione insegnanti. Dal A.S 2011-12 ad oggi.
- Attivazione a seguito di concorso di borsa di studio per Progetto di **Counseling Psicologico** ai pazienti con diagnosi di melanoma, presso Reparto di Dermatologia Arcispedale S. Maria Nuova, Reggio Emilia, progetto **Skin Cancer Unit**. Primario Dr. Giuseppe Albertini, finanziato da Associazione Amici per la Pelle, di Reggio Emilia. Da Febbraio 2011 a Febbraio 2013.
- **Progetto di ricerca** "Il ruolo della Memoria Fonologica nei processi di apprendimento della letto scrittura in soggetti con Disturbo Specifico di Linguaggio e con Dislessia Evolutiva" in collaborazione con Neuropsichiatria Infantile di Cremona e Accademia di Neuropsicologia dello Sviluppo.
- **Progetti** presso Arcispedale S Maria Nuova, Reggio Emilia "Studio del fenotipo comportamentale, degli aspetti neuroradiologici ed elettroencefalografici nella sindrome di Mowat-Wilson" (approvato dal Comitato Etico Azienda ASMN).
- **Collaborazione** presso Arcispedale S. Maria per **Progetti Esterni** "Caratteristiche neuropsicologiche della Sindrome **Incontinentia Pigmenti** e correlazione con i dati genetici" i cui responsabili scientifici sono la Dott.ssa Maria Rosa Pizzamiglio, la Dott.ssa Laura Piccardi e la Dott.ssa Matilde Valeria Ursini, rispettivamente affiliate all'IRCCS Fondazione Santa Lucia di Roma, al Dipartimento di Scienze della Salute dell'Università degli Studi di L'Aquila e allo Human Molecular Genetics Laboratory Institute of Genetics and Biophysics "A.Buzzati-Traverso" CNR di Napoli.
Studio Clinico-Molecolare dei pazienti affetti da **S di Kabuki** con indagine MLL2 negativa (Dr Giuseppe Merla Genetica Medica IRCCS S Giovanni Rotondo (FG) e Angelo Selicorni Ambulatorio di Genetica Clinica Ospedale Nuovo di Monza.
Ricerca di geni-malattia in forme sindromi che presentano **ritardo mentale** con CGH Array normale, selezionate per categorie sia ereditarie che sporadiche, e per fenotipo clinico. In collaborazione con Prof.ssa Marcella Zollino, studio multicentrico.
Ricerca di nuovi geni coinvolti nella **sindrome di Charge**, in collaborazione con il Dott. Tommaso Pipucci, Laboratorio di Genetica Medica, Università di Bologna

2010 ad oggi:

- Progetto innovativo per la diagnosi differenziale delle difficoltà di apprendimento e della presa in carico dei **Disturbi Specifici di Apprendimento e neuropsicologici in età evolutiva**, presso Neuropsichiatria Istituti Ospitalieri di Cremona.
- Attivazione di rapporto libero professionale come psicologo a seguito di concorso per lo svolgimento di attività all'UONPIA degli Istituti Ospitalieri di Cremona nell'ambito del progetto "La legge 104 e l'integrazione scolastica: strumenti per l'appropriatezza e tempi certi per il supporto alla persona". In particolare seguire dal punto di vista diagnostico e clinico, con presa in carico riabilitativa se necessario, comunicazione ai genitori, supporto alla scuola, i soggetti con disabilità che usufruiscono della legge 104 per l'integrazione scolastica.
- Progetto di ricerca su "L'importanza del fenotipo comportamentale e del profilo neuropsicologico ai fini diagnostico assistenziali" presso Reparto di Genetica Clinica, Arcispedale S. Maria Nuova, Reggio Emilia. Responsabile Dr.ssa Garavelli, finanziato da Associazione Mowat Wilson di Reggio Emilia.

2009:

- Membro della segreteria scientifica 1° Corso di aggiornamento sulla **Sindrome di Mowat Wilson**, 6 Giugno 2009, Arcispedale S Maria Nuova di Reggio Emilia.
- Progetto di ricerca su "L'importanza del fenotipo comportamentale e del profilo neuropsicologico ai fini diagnostico assistenziali" presso Reparto di Genetica Clinica, Arcispedale S. Maria Nuova, Reggio Emilia. Responsabile Dr.ssa Garavelli finanziato da Associazione Mowat Wilson di Reggio Emilia.
- Tirocinio di specialità presso Azienda Unità Sanitaria Locale di Montecchio Emilia, contratto formativo presso Neuropsichiatria Infantile. Inquadramento diagnostico, conoscenze testologiche e progettazione di piani di trattamento logopedico secondo un profilo neuropsicologico. **Valutazione e monitoraggio di bambini in prima e seconda infanzia con disturbi di linguaggio.**

2008:

- Ricerca su "Le Funzioni Esecutive: strumenti di valutazione e quadri clinici" svolta presso Azienda U.S.L. Servizio di Neuropsichiatria Infantile di Noceto (PR), Tutor Dr.ssa Bertelli.
- Tirocinio di specialità presso Reparto di Genetica Clinica, Arcispedale S.Maria Nuova, Reggio Emilia. Responsabile Dr.ssa Garavelli. Obiettivi: **Diagnosi delle Malattie Genetiche Rare in età pediatrica attraverso il riconoscimento del fenotipo comportamentale. Valutazione neuropsicologica delle competenze posturo-cinetiche, abilità senso-motorie e cognitive, delle abilità comunicative non verbale e delle produzioni prelinguistiche e di primo linguaggio.**

2007:

- Tirocinio Volontario presso Azienda U.S.L. in **Unità Operativa di Neuropsichiatria Infantile e Psicologia Clinica dell'Età Evolutiva di Parma, Polo Neurofunzionale**. Valutazione e monitoraggio di soggetti con difficoltà di comprensione nei diversi piani di competenza. Osservazione della testistica e dei piani di trattamento dei disturbi di linguaggio e dei difetti cognitivi. Inquadramento dei disordini motori. Raccolta dati per lo svolgimento di due ricerche riguardanti il ruolo della **Memoria di Lavoro** nei Disturbi del Linguaggio e nei Disturbi dell'Apprendimento.
- Gennaio 2007 periodo di visita presso **Università di Bristol (UK)**, Department of Experimental Psychology, Graduate School of Education. Tutor Dr. Sue Pickering. Approfondimento del modello di **Memoria di Lavoro di Baddeley** e dello strumento "Working Memory Test Battery for Children" di Gathercole e Pickering

2006:

- Tirocinio Post-Lauream in Psicologia (15 Marzo 2006 – 15 Marzo 2007), presso Azienda U.S.L. in Unità Operativa di Neuropsichiatria Infantile e Psicologia Clinica dell'Età Evolutiva di Parma;

PUBBLICAZIONI:

Bertelli, B., Bilancia, G., Gelmini, C., Pettenati, P. "Comprensione della Lettura e Memoria di Lavoro in bambini di scuola primaria con Disturbo di Apprendimento". *Psichiatria dell'Infanzia e dell'Adolescenza* (2005, Vol. 72, num 4).

Garavelli, L.; D'Apice, M.R.; Rivieri, F.; Wischmeijer, V.; De Nigris, V.; Gelmini, C.; Viridis, R.; Bacchini, E.; Banchini, S.; Bernasconi, S.; Superti-Furga, A.; Novelli, G. "Clinical and radiological findings of mandibuloacral dysplasia type A in pediatric age: report of a new Italian case with the homozygous mutation R527H in the LMNA gene and review of literature." *American Journal of Medical Genetics* (2009, Oct, 149A(10):2258-64).

Garavelli, L.; Mele, A.; Wischmeijer, A.; Rosato, S.; Rivieri, F.; Gelmini, C.; Sandonà, F.; Sassatelli, R.; Carlifante, G.; Giovanardi, F.; Gemmi, M.; Della Giustina, E.; Amarri, S.; Banchini, G.; Bedogni, G. "Massive Hembolia and Papillomatosis of the Gallbladder in Metachromatic Leucodystrophy: a lifethreatening condition". *Neuropediatric* (2010, 41: 1-3)

Garavelli, L., Wischmeijer, A., Rosato, A., Albertini, E., Guareschi, E., Albertini, G., Gelmini, C., Esposito, A., Errico, S., Pavanello, M., Happle, R., Superti Furga, A., Grzeschi, K.H. Focal dermal hypoplasia (Goltz Syndrome): a new case with a novel mutation in the PORCN gene and unusual spinal anomaly. *Genetic counselling* (2010, Vol 21, n.1)

Wischmeijer, A., Garavelli, L., Rosato, A., Gelmini, C., Esposito, A., Guareschi, E., Albertini, G., Amarri, S., Ferrari, P., Superti Furga, Morava, E. Autosomal recessive cutis laxa Syndrome (ARCL): description of two sibs. *Genetic Counseling* (Vol 21, n 1, 2010)

Garavelli, L.; Wischmeijer, A.; Rosato, S.; Gelmini, C.; Reverberi, S., Sassi, S.; Ferrari, A.; Mari, F.; Zabel, B.; Lausch, E.; Unger, S.; Superti-Furga, A. "Al-Awadi-Raas-Rothschild syndrome and WNT7a mutations: genetic homogeneity and nosological delineatio". *American Journal of Medical Genetics*. A. 2011 Feb;155A(2):332-6.

L.Garavelli, A. Wischmeijer, S. Rosato, C. Gelmini, A. Esposito, S. Reverberi, S. Sassi, A.Ferrari, S. Unger and A. Superti-Furga Al-Awadi / Raas-Rothschild / Schinzel Phocomelia Syndrome: Description of a new case due to a mutation In the *Wnt7a* Gene. *Genet Couns.* 2011 (Vol22)

Garavelli L., Rosato S., Wischmeijer A., Gelmini C., Esposito A., Mazzanti L., Franchi F., De Crescenzo A., Palumbo O., Carella M., Riccio A. 22q11.2 distal deletion syndrome: description of a new case with truncus arteriosus Type 2 and Review, *Molecular Syndromology*, 2011;2:35-44 (DOI: 10.1159/000334262)

Duccio Maria Cordelli, Livia Garavelli, Salvatore Savasta, Azzurra Guerra, Alessandro Pellicciari, Lucio Giordano, Silvia Bonetti, Ilaria Cecconi, Anita Wischmeijer, Marco Seri, Simonetta Rosato, Chiara Gelmini, Elvio Della Giustina, Annarita Ferrari, Roberta Epifanio, Nicoletta Zanotta, Daniele Grioni, Baris Malbora, Isabella Mammi, Francesca Mari, Sabrina Buoni, Rosa Mostardini, Salvatore Grosso, Chiara Pantaleoni, Morena Doz, Maria Luisa Poch-Olivé, Francesca Rivieri, Giovanni Sorge, Graziella Simonte, Francesca Licata, Luigi Tarani, Emanuela Terazzi, Laura Mazzanti, Paola Cerruti Mainardi, Antonella Boni, Francesca Faravelli, Marina Grasso, Paolo Bianchi, Marcella Zollino, Emilio Franzoni "Epilepsy in Mowat Wilson Syndrome: delineation of the electroclinical phenotype". *American Journal of Medical Genetics*. Epub 2013 Jan 15. *Plos One*, PubMedID: [23322667](https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/23322667/) | IFg: 2,391

Garavelli, Livia, Giancarlo Gargano, Graziella Simonte, Simonetta Rosato, Anita Wischmeijer, Nives Melli, Silvia Braibanti, Chiara Gelmini, Francesca Forzani, Roberta Pietrobono, Maria Grazia Pomponi, Elena Andreucci, Annick Toutain, Andrea Superti-Furga, Giovanni Neri "Simpson Golabi Behmel Syndrome Type 1 in a 27 week macrosomic preterm newborn: the diagnostic value of rib malformations and index finger hypoplasia". (2012, *American Journal of Medical Genetics, Part A*, 158°:2245-2249)

Garaveli, L., Wischmeijer, A., Ritelli, M., Rosato, S., Gelmini, C., Esposito, A., Maggi, M., Colombi, M. Arterial Tortuosity Syndrome: an Italian case homozygous for the P.ARG444X mutation in the SLC2A10 gene. *Genetic Counseling*, n.1 2012 (Vol 23).

Garavelli, L., Simonte, G., Rosato, S., Wischmeijer, A., Albertini, E., Guareschi, E., Longo, C., Albertini, G., Gelmini, C., Greco, C., Errico, S., Savino, G., Pavanello, M., Happle, R., Unger, S., Superti-Furga, A., Grzeszczik, K.H. "Focal Dermal Hypoplasia (Goltz-Gorlin Syndrome): a new case with a novel variant in the PORCN gene (c.1250T>C:p.F417S) and unusual spinal anomaly. *Am Journal Med Genet. A*. 2013 jul; 161(7):1750-4.

Pizzamiglio MR, Piccardi L, Bianchini F, Canzano L, Palermo L, Fusco, F., D'Antuono, G., Gelmini, C., Garavelli, L., Ursini, M.V. Plos One (2014) Incontinentia Pigmenti: Learning Disabilities Are a Fundamental Hallmark of the Disease. 9(1): e87771. doi:10.1371/journal.pone.0087771

PARTECIPAZIONE A CONVEGNI in qualità di autore:

2014

29 Maggio, Forum dei Ricercatori dell'ASMN-IRCCS di Reggio Emilia. Presentazione Progetti di ricerca in corso "Disturbi dello Spettro Autistico e Genetica).

21 Marzo Incontri di Genetica Clinica. ASMN di Reggio Emilia. Disturbi dello Spettro Autistico. "Classificazione e valutazione neuropsicologica".

2013

Forum dei Ricercatori dell'ASMN-IRCCS di Reggio Emilia. Presentazione dei progetti di ricerca in corso. Evento formativo Ricerca-Re, 16 Gennaio 2013. Comunicazione dal titolo "The Behavioral Phenotype and Delineation of the Electroclinical Phenotype of Mowat Wilson Syndrome.

2012

Relazione dal titolo "Fenotipo comportamentale e profilo neuropsicologico nella Sindrome di Mowat Wilson", 2° Corso di aggiornamento sulla Sindrome di Mowat Wilson, Marzo 2012, Arcispedale S Maria Nuova di Reggio Emilia.

2011

13/16 Novembre, Milano, XIV Congresso Sigu; Relazione dal titolo "Ectrodattilia e sordità in un paziente con delezione 7q21.13-q21.3 non comprendente il locus SHFM1" M.G. Giuffrida, L. Bernardini, A. Wischmeijer, S. Rosato, C. Gelmini, V. Giuda, A. Novelli, L. Garavelli.

8/9 Settembre, Strasburgo. Abstract presentato al 22° European Dysmorphology Meeting, ARTERIAL TORTUOSITY SYNDROME: AN ITALIAN CASE HOMOZYGOUS FOR THE p.Arg444X MUTATION IN THE SLC2A10 GENE L. Garavelli, A. Wischmeijer, M. Ritelli, S. Rosato, C. Gelmini, A. Esposito, M. Maggi, M. Colombi

21/22 Ottobre, Prato, XX Congresso Nazionale AIRIPA. I DISTURBI DELL'APPRENDIMENTO. Partecipazione in qualità di relatore con comunicazione dal titolo "Il ruolo della memoria fonologica nei processi di apprendimento della letto scrittura in soggetti con pregresso disturbo specifico di linguaggio e con dislessia evolutiva".

2010

A. Wischmeijer, M. Ritelli S. Rosato, C. Gelmini, A. Esposito, S. Barlati, L. Garavelli, M. Colombi *Sindrome delle Arterie Tortuose: un nuovo caso Italiano dovuto alla mutazione P.Arg444x in omozigosi nel gene Slc2a10* Atti Convegno Nazionale Società di Genetica Umana, SIGU, 2010

2009

Wischmeijer, Garavelli, L., A., Rosato, S., Gelmini, C., Esposito, A., Guareschi, E., Albertini, G., Amarri, S., Ferrari, P., Superti-Furga, A., Morava, E. "Autosomal recessive cutis laxa syndrome (ARCL): description of two sibs. 20th European Meeting on Dysmorphology. Strasburg, France, September 3th-4th 2009.

Garavelli, L., Wischmeijer, A., Rosato, S., Albertini, E., Guareschi, E., Albertini, G., Gelmini, C., Esposito, A., Errico, S., Happle, R., Superti-Furga, A., Grzeschik, K. "Focal dermal hypoplasia (Goltz-Gorlin Syndrome): a new case with a novel mutation in the PORCN gene and unusual spinal anomaly. 20th European Meeting on Dysmorphology. Strasburg, France, September 3th-4th 2009.

L Garavelli, A Wischmeijer, S Rosato¹, E Albertini, E Guareschi, G Albertini, C Gelmini, A Esposito, S Errico, M Pavanello, R Happle, A Superti-Furga, K-H Grzeschik *Focal dermal hypoplasia (Goltz syndrome): a new case with a novel mutation in the PORCN gene and unusual spinal anomaly* Atti Convegno Nazionale SIGU Torino 2009

2008

Bertelli, B., Bilancia, G., Gelmini, C., "Funzioni Esecutive: strumenti di valutazione e quadri clinici". Presentazione al Convegno di neuropsicologia dell'età evolutiva, Bressanone, 21-24 Gennaio, Accademia Cusanus.

Rivieri, F., Garavelli, L., D'Apice, M.R., Verri, R., De Nigris, V., Gelmini, C., Albertini, E., Viridis, R., Bacchini, G., Banchini, G., Bernasconi, S., Superti-Furga, A., Novelli, G. "Mandibulocral Dysplasia Type A: Report of a new Italian case with the homozygous mutation R527H in the LMNA gene" Nineteenth European Meeting on Dysmorphology; 3-4 September, Le Bischenberg.

F. Rivieri, L. Garavelli, A. Wischmeijer, V. De Nigris, C. Gelmini, E. Albertini, I. Neri, E. Guareschi, R. Verri, G. Cremonini, F. Savina, R. Viridis, L. Ghizzoni, A. Baban, M. Marini, R. Ravazzolo *Sindrome Nail-Patella (Omim 161200): Caratteristiche Cliniche Di Un Caso Sporadico Ed Uno Familiare* Atti Convegno Nazionale Società Italiana di Genetica Umana 23-26 Novembre 2008

L. Garavelli, R. Verri, F. Rivieri, A. Wischmeijer, V. De Nigris, C. Gelmini, E. Albertini, R. Viridis, F. Franchi, G. Croci, O. Zuffardi *Duodenal Atresia And Intestinal Malrotation Associated With Smith-Magenis Syndrome* Atti Convegno Nazionale Società Italiana di Genetica Umana 23-26 Novembre 2008

L. Garavelli, F. Rivieri, A. Wischmeijer, E. Albertini, V. De Nigris, C. Gelmini, F. Sandonà, R. Sassatelli, C. Carlinfante, E. Della Giustina, G. Banchini, S. Amarri, G. Bedogni *Emobilia massiva da papillomatosi della colecisti: grave complicanza della leucodistrofia metacromatica* Atti Convegno Nazionale Società Italiana di Genetica Umana 23-26 Novembre 2008

2006:

20/21 Ottobre, Roma, Università La Sapienza, XV Congresso Nazionale AIRIPA. Partecipazione in qualità di relatore con comunicazione dal titolo "Comprensione della Lettura e Memoria di Lavoro in bambini di scuola primaria con Disturbo di Apprendimento".

PARTECIPAZIONE A CONVEGNI E SEMINARI in qualità di uditore:

2014

9-10 Maggio, Milano. Disturbi Specifici dell'Apprendimento e funzioni cognitive di base: memoria e attenzione. Prof Stella.

5 Aprile, Bologna. Seminario "La comprensione del testo: aspetti clinici e trattamento". Cooperativa Anastasis.

20/01-17/02 Cremona, "L'uso dell'MMPI 2 e dell'MMPI A nella valutazione psicologica". Dr Samory
23 Gennaio, Parma. "Evoluzioni, cambiamenti e continuità dei percorsi di cura nei disturbi psichiatrici in adolescenza".

24-26/03/2014 Corso Ados II, abilitazione uso Ados-2 e Modulo Toddler.

2013

12 Ottobre, Bologna. Incontro "Il trattamento riabilitativo dei DSA in una nuova prospettiva."
10-11 Ottobre, Cremona. Convegno Disabilità Intellettiva. D.ssa Bargagna, Stella Maris, Pisa.

28 Settembre, Sospiro, Fondazione Sospiro. Corso di formazione all'educazione cognitiva-affettiva (Materiale Cat Kit).

6-7-9-10-11 Settembre, Parma, Centro CAM. Corso Metodo Feuerstein PAS BASIC.
28-29 Giugno, Brescia. Corso Pivotal Response Treatment Dr Koegel.
18-19 Febbraio, Roma. XV Incontro Nazionale di Genetica Clinica

2012

18 Dicembre, Milano. Dislessia e Funzioni Esecutive.

10 Dicembre, Roma. Incontro congiunto Gruppo di lavoro di Genetica Clinica e Citogenetica

Ottobre-Dicembre, Cremona, Disturbi dello Spettro Autistico, relatore/supervisore casi M. Zacchini

22 Novembre, Brescia. Prof Joseph Sergeant, Il modello energetico cognitivo nell'assessment ADHD

Ottobre-Novembre, Cremona, Upload nei Disturbi Specifici dell'Apprendimento, Prof. G. Bilancia e Dr.ssa Paganelli, diagnosi e interventi.

24 Settembre, Roma. Incontro Gruppo di Lavoro Genetica Clinica SIGU.

14-15 Settembre, Pisa. Fare diagnosi per prevenire, predire e curare. AISMI.

2011:

Novembre, Roma. "What I know best" Convegno di Genetica Clinica

19 Ottobre, Cremona, "Il bambino con ritardo di linguaggio: nuovi strumenti diagnostici e possibili percorsi riabilitativi".

27 Settembre, 11 Ottobre, Crema, "Il trattamento individuale e in gruppo secondo il Modello Psicoeducativo", docente Marilena Zacchini.

8-9-10 Settembre, Brescia, "Autismo e Disabilità Intellettiva", Formazione Vannini.

Febbraio, Cremona. Corso di formazione "ICF e Diagnosi Funzionale". Formazione OS Giunti.

5 Maggio, Modena. Seminario Disturbi Specifici di Apprendimento in età adulta.

2010:

9/10 Dicembre, Cremona. Corso di formazione "ICF e Diagnosi Funzionale". Formazione OS Giunti.

3 Dicembre, Bologna. Corso pratico sulle strategie e strumenti compensativi per DSA. Centro Ricerche Anastasis.

10/12 Novembre, Torino. Convegno Fondazione Mariani "Localizzazione delle lesioni cerebrali e funzioni evolutive".

23/24 Settembre, Cremona. "PEP-3 Profilo Psicoeducativo-Terza Edizione"

4 Giugno Bologna "Epilessia: quadri clinici e correlati neuropsicologici e comportamentali".

8 Maggio, Reggio Emilia "L'epilessia dal neonato ai primi 3 anni di vita"

3/4 Maggio Bologna Istituto Ortopedico Rizzoli "Introduzione alle displasie scheletriche" Prof. Superti-Furga

2008:

18 Giugno, Modena. Seminario S. Braten "La matrice intersoggettiva dello sviluppo infantile"

21 e 22 Aprile, Reggio Emilia. Corso di Formazione sull'Autismo e i Disturbi Pervasivi dello Sviluppo Formulazione e Verifica dei percorsi di Trattamento per Autismo e DPS. Area Vasta Emilia Nord.
Aprile, Reggio Emilia. Corso sull'utilizzo dei materiali nel gioco presso Ludoteca "Il gorillante saltellante" Reggio Emilia.

2007:

Novembre, Corso sulla Comunicazione Non Violenta. Relatore Dr.ssa V. Costetti.

9 Marzo, Bologna, Giornata di Aggiornamento sull'uso dei test in Psicologia Clinica dello Sviluppo: L'uso delle Scale della Wisc-III. Relatore F. Padovani; APCM: Protocollo di valutazione delle abilità prassiche e della coordinazione motoria. Relatore L. Sabbadini.

2006:

3 Novembre, Azienda USL di Bologna. Seminario Tematico di Neuropsicologia dello Sviluppo e Psicopatologia dell'Apprendimento: La riabilitazione del Disturbo di Linguaggio. Relatore Renata Salvadorini.

1 Dicembre, Azienda USL di Parma. Utilizzo di un protocollo di prelievo di linguaggio spontaneo in prima infanzia: confronto tra soggetti con sviluppo tipico e soggetti con sviluppo atipico. Relatori Silvia Zanotti e Patrizia Gherardi

13 Dicembre, Azienda USL di Parma. Il trattamento dei disturbi fonologici. Relatore Patrizia Gherardi.

31.07.2016

Patrizia Gherardi

PUBBLICAZIONI INDICIZZATE PUB MED

Incontinentia pigmenti: learning disabilities are a fundamental hallmark of the disease.

Pizzamiglio MR, Piccardi L, Bianchini F, Canzano L, Palermo L, Fusco F, D'Antuono G, **Gelmini C**, Garavelli L, Ursini MV.

PLoS One. 2014 Jan 29;9(1):e87771. doi: 10.1371/journal.pone.0087771. ECollection 2014.

Multiple tumor types including leiomyoma and Wilms tumor in a patient with Gorlin syndrome due to 9q22.3 microdeletion encompassing the PTCH1 and FANC-C loci.

Garavelli L, Piemontese MR, Cavazza A, Rosato S, Wischmeijer A, **Gelmini C**, Albertini E, Albertini G, Forzano F, Franchi F, Carella M, Zelante L, Superti-Furga A.

Am J Med Genet A. 2013 Nov;161A(11):2894-901. doi: 10.1002/ajmg.a.36259. Epub 2013 Oct 7.

Focal dermal hypoplasia (Goltz-Gorlin syndrome): a new case with a novel variant in the PORCN gene (c.1250T>C:p.F417S) and unusual spinal anomaly.

Garavelli L, Simonte G, Rosato S, Wischmeijer A, Albertini E, Guareschi E, Longo C, Albertini G, **Gelmini C**, Greco C, Errico S, Savino G, Pavanello M, Happle R, Unger S, Superti-Furga A, Grzeschik KH.

Am J Med Genet A. 2013 Jul;161A(7):1750-4. doi: 10.1002/ajmg.a.35964. Epub 2013 May 21.

Epilepsy in Mowat-Wilson syndrome: delineation of the electroclinical phenotype.

Cordelli DM, Garavelli L, Savasta S, Guerra A, Pellicciari A, Giordano L, Bonetti S, Cecconi I, Wischmeijer A, Seri M, Rosato S, **Gelmini C**, Della Giustina E, Ferrari AR, Zanotta N, Epifanio R, Grioni D, Malbora B, Mammi I, Mari F, Buoni S, Mostardini R, Grosso S, Pantaleoni C, Doz M, Poch-Olivé ML, Rivieri F, Sorge G, Simonte G, Licata F, Tarani L, Terazzi E, Mazzanti L, Cerruti Mainardi P, Boni A, Faravelli F, Grasso M, Bianchi P, Zollino M, Franzoni E.

Am J Med Genet A. 2013 Feb;161A(2):273-84. doi: 10.1002/ajmg.a.35717. Epub 2013 Jan 15.

Simpson-Golabi-Behmel syndrome type 1 in a 27-week macrosomic preterm newborn: the diagnostic value of rib malformations and index nail and finger hypoplasia.

Garavelli L, Gargano G, Simonte G, Rosato S, Wischmeijer A, Melli N, Braibanti S, **Gelmini C**, Forzano F, Pietrobono R, Pomponi MG, Andreucci E, Toutain A, Superti-Furga A, Neri G.

Am J Med Genet A. 2012 Sep;158A(9):2245-9. doi: 10.1002/ajmg.a.35474. Epub 2012 Jul 17.

22q11.2 Distal Deletion Syndrome: Description of a New Case with Truncus Arteriosus Type 2 and Review.

Garavelli L, Rosato S, Wischmeijer A, **Gelmini C**, Esposito A, Mazzanti L, Franchi F, De Crescenzo A, Palumbo O, Carella M, Riccio A.

Mol Syndromol. 2011 Dec;2(1):35-44. Epub 2011 Dec 5.

Al-Awadi-Raas-Rothschild (limb/pelvis/uterus-hypoplasia/aplasia) syndrome and WNT7A mutations: genetic homogeneity and nosological delineation.

Garavelli L, Wischmeijer A, Rosato S, Gelmini C, Reverberi S, Sassi S, Ferrari A, Mari F, Zabel B, Lausch E, Unger S, Superti-Furga A.

Am J Med Genet A. 2011 Feb;155A(2):332-6. doi: 10.1002/ajmg.a.33793. Epub 2010 Dec 22. No abstract available.

Massive hemobilia and papillomatosis of the gallbladder in metachromatic leukodystrophy: a life-threatening condition.

Garavelli L, Rosato S, Mele A, Wischmeijer A, Rivieri F, Gelmini C, Sandonà F, Sassatelli R, Carlinfante G, Giovanardi F, Gemmi M, Della Giustina E, Amarri S, Banchini G, Bedogni G.

Neuropediatrics. 2009 Dec;40(6):284-6. doi: 10.1055/s-0030-1248246. Epub 2010 May 5.

Mandibuloacral dysplasia type A in childhood.

Garavelli L, D'Apice MR, Rivieri F, Bertoli M, Wischmeijer A, Gelmini C, De Nigris V, Albertini E, Rosato S, Virdis R, Bacchini E, Dal Zotto R, Banchini G, Iughetti L, Bernasconi S, Superti-Furga A, Novelli G.

Am J Med Genet A. 2009 Oct;149A(10):2258-64. doi: 10.1002/ajmg.a.33005.