

CURRICULUM VITAE

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	giordano lucio
Data di nascita	08/11/1962
Qualifica	I Fascia
Amministrazione	AZIENDA OSPEDALIERA SPEDALI CIVILI - BRESCIA
Incarico attuale	Staff - neuropsichiatria infantile
Numero telefonico dell'ufficio	0303995724
Fax dell'ufficio	0303995723
E-mail istituzionale	npi@spedalicivili.brescia.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	laurea in medicina e chirurgia									
Altri titoli di studio e professionali										
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)										
Capacità linguistiche	<table border="1"><thead><tr><th>Lingua</th><th>Livello Parlato</th><th>Livello Scritto</th></tr></thead><tbody><tr><td>Inglese</td><td>Scolastico</td><td>Scolastico</td></tr><tr><td>Francese</td><td>Fluente</td><td>Fluente</td></tr></tbody></table>	Lingua	Livello Parlato	Livello Scritto	Inglese	Scolastico	Scolastico	Francese	Fluente	Fluente
Lingua	Livello Parlato	Livello Scritto								
Inglese	Scolastico	Scolastico								
Francese	Fluente	Fluente								
Capacità nell'uso delle tecnologie	- utilizzo del pc, sistema siss, sistema videolettura eeg, capacità nell'organizzare e preparare presentazione con i PP e sistemi informatici necessari per presentazioni in pubblico									
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)	- PARTECIPAZIONE A GRUPPI DI STUDIO, DOCENZE, BORSE DI STUDIO, RELATORE A CONVEGNI E CORSI. 47 CONVEGNI, GIORNATE, CORSI DAL 1987 72 CORSI DI AGGIORNAMENTO dal 1988 GRUPPO DI STUDIO EPIDEMIOLOGICO SULLA SINDROME DI ANGELMAN Presidio ospedaliero "Regina Elena" Centro Regionale di Epilettologia Infantile GRUPPO DI STUDIO PER LA ISTITUZIONE DI UN REGISTRO DELLA SINDROME DI GUILLAIN BARRE' IN LOMBARDIA Istituto di Ricerche Farmacologiche "Mario Negri" GRUPPO COLLABORATIVO "EPILESSIA E DISPLASIE CORTICALI" LICE LOMBARDA - GRUPPO COLLABORATIVO SULLA GENETICA DELLE EPILESSIE (LICE ITALIANA) GRUPPO COLLABORATIVO SULLA RASMUSSEN DELLE									

CURRICULUM VITAE

EPILESSIE (LICE ITALIANA) STA COLLABORANDO A LAVORI DI RICERCA GENETICA SU EPILESSIA MIOCLONICA SEVERA DELL'INFANZIA E SULLA SINDROME DI WEST IDIOPATICA E SULLE EPILESSIE IDIOPATICHE DEL PRIMO ANNO DI VITA DAL 2000 al 2002 CULTORE DELLA MATERIA IN NEUROPSICHIATRIA INFANTILE PRESSO L'UNIVERSITÀ CATTOLICA DEL SACRO CUORE DI BRESCIA VINCITORE DI 3 BORSE DI STUDIO DELLA LICE ITALIANA DAL 1999 AL 2009 PARTECIPAZIONE AL SEMINARIO DI METOLOGIA PER L'UTILIZZAZIONE CLINICA DELL'ELETTROENCEFALOGRAFIA PER 3 ANNI TENUTI DALLA PROFESSORESSA BEAUMANOIR (ORGANIZZATO DA FONDAZIONE MARIANI)

- COMPONENTE DEL COMITATO SCIENTIFICO ALL'EVENTO FORMATIVO SU " INCONTRI DI AGGIORNAMENTO IN NEUROLOGIA E PSICHIATRIA DELL'ETA' EVOLUTIVA" (BRESCIA 6,15,16 NOVEMBRE E 12 DICEMBRE) ORGANIZZATORE E COMPONENTE SEGRETERIA SCIENTIFICA CORSO AGGIORNAMENTO EPILESSIE SINTOMATICHE IN ETÀ INFANTILE MARZO 2009, BRESCIA ORGANIZZATORE E COMPONENTE SEGRETERIA SCIENTIFICA CORSO AGGIORNAMENTO EPILESSIA E GENETICA IN ETÀ INFANTILE SETTEMBRE 2009 BRESCIA DOCENTE (2002) ALLA SCUOLA DI SPECIALITÀ DI NEUROPSICHIATRIA INFANTILE DI MILANO
- DOCENTE (2003-2004) AL CORSO DI PERFEZIONAMENTO ASSISTENZA INFERMIERISTICA IN AREA PEDIATRICA ORGANIZZATO DA UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI BRESCIA DOCENTE ALLA SCUOLA DI GENETICA DELL'UNIVERSITA' DI BRESCIA DAL 2003 AD OGGI DISCUSSIONE CASI CLINICI DI INTERESSE EPILETTOLOGICO A FREQUENZA BIMENSILE C/O NEUROPSICHIATRIA INFANTILE DI VERONA (Prof. Dalla Bernardina) DISCUSSIONE CASI CLINICI DI INTERESSE EPILETTOLOGICO PER LA TERAPIA CHIRURGICA DELL'EPILESSIA C/O CENTRO "C. MUNARI", NIGUARDA MILANO (Dott.ssa Tassi) DAL 2009 CULTORE DELLA MATERIA IN NEUROPSICHIATRIA PRESSO LA CATTEDRA DI NEUROPSICHIATRIA INFANTILE, UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI BRESCIA DAL 1993 AD OGGI RELATORE A 30 CORSI DI AGGIORNAMENTO IN NEUROLOGIA PEDIATRICA E IN EPILETTOLOGIA IN ITALIA
- PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE (Indicizzate) 47) Travaglini L, Brancati F, Attie-Bitach T, Audollent S, Bertini E, Kaplan J, Perrault I, Iannicelli M, Mancuso B, Rigoli L, Rozet JM, Swistun D, Tolentino J, Dallapiccola B, Gleeson JG, Valente EM; International JSRD Study Group (Giordano L) (Brescia, Italy) Expanding CEP290 mutational spectrum in ciliopathies. Am J Med Genet A. 2009 Sep 16;149A(10):2173-2180. 46) Giordano L, Vignoli A, Pinelli L, Brancati F, Accorsi P, Faravelli F, Gasparotti R, Granata

T, Giaccone G, Inverardi F, Frassoni C, Dallapiccola B, Valente EM, Spreafico R. Joubert syndrome with bilateral polymicrogyria: clinical and neuropathological findings in two brothers. *Am J Med Genet A*. 2009 Jul;149A(7):1511-5.

46) Giordano L, Valotti M, Bosetti A, Accorsi P, Caimi L, Imberti L. Celiac disease-related antibodies in Italian children with epilepsy. *Pediatr Neurol*. 2009 Jul;41(1):34-6.

- 45) Striano P, Battaglia S, Giordano L, Capovilla G, Beccaria F, Struys EA, Salomons GS, Jakobs C. Two novel ALDH7A1 (antiquitin) splicing mutations associated with pyridoxine-dependent seizures. *Epilepsia*. 2009 Apr;50(4):933-6.

42) Marini C, Scheffer IE, Nabbout R, Mei D, Cox K, Dibbens LM, McMahon JM, Iona X, Carpintero RS, Elia M, Cilio MR, Specchio N, Giordano L, Striano P, Gennaro E, Cross JH, Kivity S, Neufeld MY, Afawi Z, Andermann E, Keene D, Dulac O, Zara F, Berkovic SF, Guerrini R, Mulley JC. SCN1A duplications and deletions detected in Dravet syndrome: Implications for molecular diagnosis. *Epilepsia*. 2009 Mar 11.

- 41) Bliet J, Verde G, Callaway J, Maas SM, De Crescenzo A, Sparago A, Cerrato F, Russo S, Ferraiuolo S, Rinaldi MM, Fischetto R, Lalatta F, Giordano L, Ferrari P, Cubellis MV, Larizza L, Temple IK, Mannens MM, Mackay DJ, Riccio A. Hypomethylation at multiple maternally methylated imprinted regions including PLAGL1 and GNAS loci in Beckwith-Wiedemann syndrome. *Eur J Hum Genet*. 2009 Dec 17. [Epub ahead of print] 40) Dalla Bernardina B, Giordano L, Darra F, Fiorni E, Gambarà S, Accorsi P, Fontana E. Epilepsy with myoclonic Astatic Seizures: electroclinical features of 51 cases. *Epilepsia*, 2008 Abstract Book, 8 European Congress on Epileptology, Berlin pp 53-59.

39) Brancati F, Travaglini L, Zablocka D, Boltshauser E, Accorsi P, Montagna G, Silhavy JL, Barrano G, Bertini E, Emma F, Rigoli L; International JSRD Study Group, Dallapiccola B, Gleeson JG, Valente EM.

- 39) Brancati F, Travaglini L, Zablocka D, Boltshauser E, Accorsi P, Montagna G, Silhavy JL, Barrano G, Bertini E, Emma F, Rigoli L; International JSRD Study Group, Dallapiccola B, Gleeson JG, Valente EM. Collaborators: Leventer R, Grattan-Smith P, Janecke A, D'Hooghe M, Van Coster R, Dias K, Moco C, Moreira A, Kim CA, Maegawa G, Abdel-Salam GM, Abdel-Aleem A, Zaki MS, Marti I, Quijano-Roy S, de Lonlay P, Romano S, Verloes A, Touraine R, Koenig M, Lagier-Tourenne C, Messer J, Philipp H, Tzeli SK, Halldorsson S, Johannsdottir J, Ludvigsson P, Phadke SR, Stuart B, Magee A, Lev D, Michelson M, Ben-Zeev B, Fischetto R, Gentile M, Battaglia S, Giordano L, RPGRIP1L mutations are mainly associated with the cerebello-renal phenotype of Joubert syndrome-related disorders. *Clin Genet*. 2008 Aug;74(2):164-70. Epub 2008 Jun 28.

- 38) Striano P, Mancardi MM, Biancheri R, Madia F, Gennaro E, Paravidino R, Beccaria F, Capovilla G, Dalla

Bernardina B, Darra F, Elia M, Giordano L, Gobbi G, Granata T, Ragona F, Guerrini R, Marini C, Mei D, Longaretti F, Romeo A, Siri L, Specchio N, Vigevano F, Striano S, Tortora F, Rossi A, Minetti C, Dravet C, Gaggero R, Zara F. Brain MRI findings in severe myoclonic epilepsy in infancy and genotype-phenotype correlations. *Epilepsia*. 2007 Jun;48(6):1092-6.

- 37) Brancati F, Barrano G, Silhavy JL, Marsh SE, Travaglini L, Bielas SL, Amorini M, Zablocka D, Kayserili H, Al-Gazali L, Bertini E, Boltshauser E, D'Hooghe M, Fazzi E, Fenerci EY, Hennekam RC, Kiss A, Lees MM, Marco E, Phadke SR, Rigoli L, Romano S, Salpietro CD, Sherr EH, Signorini S, Stromme P, Stuart B, Sztriha L, Viskochil DH, Yuksel A, Dallapiccola B; International JSRD Study Group (Giordano L), Valente EM, Gleeson JG. CEP290 mutations are frequently identified in the oculo-renal form of Joubert syndrome-related disorders. *Am J Hum Genet*. 2007 Jul;81(1):104-13. Epub 2007 May 18.
- Bentivegna A, Milani D, Gervasini C, Castronovo P, Mottadelli F, Manzini S, Colapietro P, Giordano L, Atzeri F, Divizia MT, Uzielli ML, Neri G, Bedeschi MF, Faravelli F, Selicorni A, Larizza L. Rubinstein-Taybi Syndrome: spectrum of CREBBP mutations in Italian patients. *BMC Med Genet*. 2006 Oct 19;7:77. 35) Zanetti D, Guida M, Barezani MG, Campovecchi C, Nassif N, Pinelli L, Giordano L, Oliosio G. Favorable outcome of cochlear implant in VIIIth nerve deficiency. *Otol Neurotol*. 2006 Sep;27(6):815-23.
- 34) Valente EM, Brancati F, Silhavy JL, Castori M, Marsh SE, Barrano G, Bertini E, Boltshauser E, Zaki MS, Abdel-Aleem A, Abdel-Salam GM, Bellacchio E, Battini R, Cruse RP, Dobyns WB, Krishnamoorthy KS, Lagier-Tourenne C, Magee A, Pascual-Castroviejo I, Salpietro CD, Sarco D, Dallapiccola B, Gleeson JG; International JSRD Study Group. AHI1 gene mutations cause specific forms of Joubert syndrome-related disorders. *Ann Neurol*. 2006 Mar;59(3):527-34. 33) Valente EM, Silhavy JL, Brancati F, Barrano G, Krishnaswami SR, Castori M, Lancaster MA, Boltshauser E, Boccone L, Al-Gazali L, Fazzi E, Signorini S, Louie CM, Bellacchio E; International Joubert Syndrome Related Disorders Study Group, Bertini E, Dallapiccola B, Gleeson JG. Mutations in CEP290, which encodes a centrosomal protein, cause pleiotropic forms of Joubert syndrome. *Nat Genet*. 2006 Jun;38(6):623-5.
- 32) Borghi E, Pagani E, Mancuso R, Delbue S, Valli M, Mazziotti R, Giordano L, Micheli R, Ferrante P. Detection of herpesvirus-6A in a case of subacute cerebellitis and myoclonic dystonia. *J Med Virol*. 2005 Jan 12;75(3):427-429 31) Boscolo S, Baldas V, Gobbi G, Giordano L, Cioni G, Not T, Ventura A, Tongiorgi Anti-brain but not celiac disease antibodies in Landau-Kleffner Syndrome and related epilepsies. *J Neuroimmunol*. 2005

Mar;160(1-2):228-32. Epub 2004 Dec 28. 30) Berkovic SF, Heron SE, Giordano L, Marini C, Guerrini R, Kaplan RE, Gambardella A, Steinlein OK, Grinton BE, Dean JT, Bordo L, Hodgson BL, Yamamoto T, Mulley JC, Zara F, Scheffer IE. Benign familial neonatal-infantile seizures: characterization of a new sodium channelopathy. *Ann Neurol.* 2004 Apr;55(4):550-7.

- 29) Granata T, Fusco L, Gobbi G, Freri E, Ragona F, Broggi G, Mantegazza R, Giordano L, Villani F, Capovilla G, Vigeveno F, Bernardina BD, Spreafico R, Antozzi C. Experience with immunomodulatory treatments in Rasmussen's encephalitis. *Neurology.* 2003 Dec 23;61(12):1807-10. 28) Accorsi P, Giordano L, Faravelli F. Crisponi syndrome: report of a further patient. *Am J Med Genet A.* 2003 Dec 1;123(2):183-5. 27) Madia F, Gennaro E, Cecconi M, Buti D, Capovilla G, Dalla Bernardina B, Elia M, Ferrari A, Fontana E, Gaggero R, Giannotta M, Giordano L, Granata T, La Selva L, L Lispi M, Santucci M, Vanadia F, Veggiotti P, Vigliano P, Viri M, Dagna Bricarelli F, Bianchi A, Zara F. No evidence of GABRG2 mutations in severe myoclonic epilepsy of infancy. *Epilepsy Res.* 2003 Mar;53(3):196-200.
- 26) Chiapparini L, Granata T, Farina L, Ciceri E, Erbetta A, Ragona F, Freri E, Fusco L, Gobbi G, Capovilla G, Tassi L, Giordano L, Viri M, Dalla Bernardina B, Spreafico R, Savoardo M. Diagnostic imaging in 13 cases of Rasmussen's encephalitis: can early MRI suggest the diagnosis? *Neuroradiology.* 2003 Mar;45(3):171-83. 25) Granata T, Gobbi G, Spreafico R, Vigeveno F, Capovilla G, Ragona F, Freri E, Chiapparini L, Bernasconi P, Giordano L, Bertani G, Casazza M, Dalla Bernardina B, Fusco L. Rasmussen's encephalitis: early characteristics allow diagnosis. *Neurology.* 2003 Feb 11;60(3):422-5. 24) Capovilla G, Lorenzetti ME, Montagnini A, Borgatti R, Piccinelli P, Giordano L, Accorsi P, Caudana R. Seckel's syndrome and malformations of cortical development: report of three new cases and review of the literature. *J Child Neurol.* 2001 May;16(5):382
- 23) Malacarne M, Gennaro E, Madia F, Pozzi S, Vacca D, Barone B, dalla Bernardina B, Bianchi A, Bonanni P, De Marco P, Gambardella A, Giordano L, Lispi ML, Romeo A, Santorum E, Vanadia F, Vecchi M, Veggiotti P, Vigeveno F, Viri F, Bricarelli FD, Zara F. Benign familial infantile convulsions: mapping of a novel locus on chromosome 2q24 and evidence for genetic heterogeneity. *Am J Hum Genet.* 2001 Jun;68(6):1521-6. 22) Giordano L, Valseriati D, Vignoli A, Morescalchi F, Gandolfo E. Another case of reversibility of visual-field defect induced by vigabatrin monotherapy: is young age a favorable factor? *Neurol Sci.* 2000 Jun;21(3):185-6. 21) Giordano L, Valseriati D, Tiberti A, Cardinali S, Versino M, Veggiotti P. Reversibility of vigabatrin-induced visual field defects in childhood Epilepsia, 2000 Vol 41: 9, Suppl. Florence,

- 20) Viri M, Colombo F, Romeo A, Tiberti A, Valseriati D, Giordano L, Veggiotti P, Cardinali S, Gatti A Topiramate as add-on therapy in 70 Italian paediatric patients *Epilepsia*, 2000 Vol 41: 62, Suppl. Florence 19) Gennaro E, Malacarne M, Carbone I, Riggio MC, Bianchi A, Bonanni P, Boniver C, Dalla Bernardina B, De Marco P, Giordano L, Guerrini R, Santorum E, Sebastianelli R, Vecchi M, Veggiotti P, Vigevano F, Bricarelli FD, Zara F. No evidence of a major locus for benign familial infantile convulsions on chromosome 19q12-q13.1. *Epilepsia*. 1999 Dec;40(12):1799-803. 18) Giordano L, Accorsi P, Valseriati D, Tiberti A, Menegati E, Zara F, Vignoli A, Vigevano F. Benign infantile familial convulsions: natural history of a case and clinical characteristics of a large Italian family. *Neuropediatrics*. 1999 Apr;30(2):99-101.
- 17) Giordano L, Valseriati D, Accorsi A, Tiberti A, Menegati E, Franzoni A, Marescalchi F, Sancassani S, Gandolfo E Preliminary data of visual field study in 22 children during vigabatrin treatment in monotherapy and polytherapy *Neurol Sciences* 1999 20, n. 5: 348, 16) Accorsi P, Giordano L, Vignoli A, Primerano V, Viganò E, Valseriati D, Tiberti A Benign reflex myoclonic epilepsy in infancy: a case report *Neurol Sciences*, 1999 20, n. 5: 350 15) Freri E, Giordano L, Granata T, Pozzi S, Binelli S, Tiberti A Infantile spasm in Down syndrome: a case series *Neurol Sciences* 1999, 20, n. 5: 359, 1999
- 14) Micheli R, Micheli S, Ferri P, Giordano L, Battaglia S, Perini A, Tandoi B, Ferretti MC Epilepsy secondary to idiopathic stroke in children *Neurol Sciences*, 1999 20, n. 5: 343, 13) Menegati E, Tiberti A, Perini A, Valseriati D, Giordano L, Cacciago E, Accorsi P, Battaglia S, Martelli P, Micheli R Preliminary epidemiological data of epilepsy in the first year of life *Neurol Sciences* 1999, 20, n. 5: 350 12) Capovilla G, Giordano L, Tiberti S, Valseriati D, Menegati E. Benign partial epilepsy in infancy with complex partial seizures (Watanabe's syndrome): 12 non-Japanese new cases. *Brain Dev.* 1998, Mar;20(2):105-11 11) Micheli R, Telesca C, Gitti F, Giordano L, Perini A. Bell's palsy: diagnostic and therapeutical trial in childhood *Minerva Pediatr.* Jun; 1996, 48(6):245-50.
- 10) Micheli R, Giordano L, Balestrini MR. Cerebral tumors in children with neurofibromatosis type 1 *Minerva Pediatr.* 1996 Mar;48(3):89-97. 9) Beghi e, Bogliun G for the Italian GBS Study Group The Guillain- Barrè Syndrome (GBS). Implementation of a register of the disease on a nationwide basis *Ital J Neurol Sci*, 1996, 17: 355-361, 8) Valentini L, Solero CL, Lasio G, Giombini S, Visintini S, Balestrini MR, Giordano L, Grisoli M. Triventricular hydrocephalus: review of 71 cases evaluated at the Istituto Neurologico "C. Besta" Milan over the last 10 years. *Childs Nerv Syst.* 1995 Mar;11(3):170-2. Review.
- 7) Balestrini MR, Micheli R, Giordano L, Lasio G, Giombini S. Brain tumors with symptomatic onset in the first two

CURRICULUM VITAE

years of life. Childs Nerv Syst. 1994 Mar;10(2):104-10. 6) Micheli R, Giordano L, Fornari M, Farina L, Balestrini MR Hydrocephalus secondary to periaqueductal region tumors in children. Child's Nerv Syst, 1994 19:492 5) Giordano L, Micheli R, Fornari M, Pluchino F, Pollo B, Balestrini MR Glioblastoma in children. The Italian Journal of Neurological Sciences, 1992; 6: 541 4) Pollo B, Allegranza A, Giaccone G, Giordano L, Bugiani O Supratentorial Pilocytic Astrocytomas:report of 58 cases. The Italian Journal of Neurological Sciences, 1992; 6: 539

- 3) Micheli R, Giordano L, Giombini S, Lasio G, Pollo B Chiasm and optic tumors in the first two years of life. The Italian Journal of Neurological Sciences, 1992; 6: 562 2) Balestrini MR, Micheli R, Giordano L, Solero CL, Pluchino F, Rottoli L, Allegranza A Clinical outcome of classic and desmoplastic medulloblastoma under two years of age. Ped Neurol 381, 1992 1) Micheli R, Giordano L, Giombini s, Lasio G, Allegranza A, Balestrini MR Onset of hemispheric supratentorial tumors within the first two years of life: clinical revision and follow-up Ped Neurol 344, 1992

RETRIBUZIONE ANNUA LORDA RISULTANTE DAL CONTRATTO INDIVIDUALE

Amministrazione: AZIENDA OSPEDALIERA SPEDALI CIVILI - BRESCIA

dirigente: giordano lucio

incarico ricoperto: Staff - neuropsichiatria infantile

stipendio tabellare	posizione parte fissa	posizione parte variabile	retribuzione di risultato	altro*	TOTALE ANNUO LORDO
€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00

*ogni altro emolumento retributivo non ricompreso nelle voci precedenti