

FRANCESCA DARRA

PERSONAL INFORMATION

DARRA, Francesca

PROFESSIONAL POSITION

Director of the Child and Adolescent Neuropsychiatry Unit at the Integrated University Hospital of Verona, Full Professor in the academic discipline SSD MEDS-20/B- Child and Adolescent Neuropsychiatry at the Department of Engineering for Innovative Medicine, University of Verona, as of July 1st, 2025.

WORK EXPERIENCE

Since 01/07/2025	Full Professor in the SSD MEDS-20/B – Child and Adolescent Neuropsychiatry at the Department of Engineering for Innovative Medicine, University of Verona
Since 07/10/2021	Director of the Child Neuropsychiatry Residency Program at the University of Verona (2021–2024), renewed on October 3, 2024, for the term 2024–2027.
Since 01/12/2020	Director of the Unit of Child Neuropsychiatry at the Integrated University Hospital of Verona (AOUI Verona).
From 01/10/2018 To 30/06/2025	Associate Professor in Child Neuropsychiatry (SSD MEDS-20/B) at the Department of Surgical, Odontostomatological, and Maternal-Infant Sciences at the University of Verona. Since 2022, affiliated with the Department of Engineering for Innovation in Medicine, University of Verona. Continued clinical practice as a University Medical Director at the Child Neuropsychiatry Unit (UOC di Neuropsichiatria Infantile) of the Department for Maternal-Infant Care at AOUI Verona.
From 01/01/2014 to 30/11/2020	Held a Professional Functional Appointment in Pediatric Neurology and Clinical Neurophysiology at the Unit of Child Neuropsychiatry (UOC) of AOUI Verona.
From 11/08/2008 to 30/12/2013	Held a High Specialization Appointment in Pediatric Neurology and Clinical Neurophysiology at the Unit of Child Neuropsychiatry of AOUI Verona.
From 31/12/2005 to 30/09/2018	Researcher at the Chair of Child Neuropsychiatry, affiliated with the Department of Maternal-Infant Biology and Genetics at the University of Verona.
Since 03/03/1999	Appointed as a First-Level Hospital Medical Director at the Unit of Child Neuropsychiatry of the Verona Hospital.
From Jun 1997 to Feb 1999	Held fixed-term appointments assigned by AOUI Verona at the Unit of Child Neuropsychiatry. During the same period, also provided private practice at the Second Child Neuropsychiatry

Service of USSL 20, under Dr. S. Thiella, gaining experience in community-based management and care for children with neurodevelopmental disorders, learning disabilities, and behavioral disorders.

1997-1998 Recipient of a research fellowship awarded by the Verona Hospital for activities in "Research, Diagnosis, and Treatment of Childhood Epilepsies" at the Unit of Child Neuropsychiatry.

CLINICAL ACTIVITY

Since 1997, she has continuously carried out clinical and care activities in various acquired roles over time, focusing on acute and chronic neuropsychiatric disorders in children and adolescents. She has worked with both outpatients and inpatients at the Unit of Child Neuropsychiatry (UOC di Neuropsichiatria Infantile) of the AOUI in Verona, as well as with patients admitted to other departments, including Pediatrics, Neonatology, Neonatal Intensive Care, Pediatric Intensive Care, Pediatric Neurosurgery, and the Pediatric Emergency Department.

In particular, she has specialized in the clinical, neurophysiological, and neuropsychological assessment of neurodevelopmental disorders, contributing to the characterization of different clinical phenotypes and their genetic correlations.

Within this field, through well-established national and international collaborations, she has played a significant role in refining diagnostic processes and identifying innovative, personalized pharmacological treatments for various forms of rare and complex epilepsies. Her contributions also stem from participation in numerous pharmacological and clinical trials.

She has established essential clinical collaborations, particularly with the Neurogenetics Laboratory at Meyer Hospital in Florence for the genetic diagnosis of pediatric neurological disorders—specifically, Developmental and Epileptic Encephalopathies—and with the C. Munari Epilepsy Surgery Center at Niguarda Hospital in Milan for pre-surgical evaluations in patients with drug-resistant focal epilepsy.

The significance and quality of her clinical work in this field have contributed to the Pediatric Neuropsychiatry Unit being recognized as a "Reference Center of the European Network (ERN) Epicare."

More recently, as Director of the Unit of Child Neuropsychiatry at AOUI Verona, she has initiated a comprehensive restructuring and reorganization of outpatient services and inpatient care. Her efforts aim to enhance and improve the management of patients with psychiatric disorders, particularly psychiatric and behavioral emergencies, by organizing a dedicated multidisciplinary team and developing a more efficient Hospital-Community network.

Since 2024, she has also been responsible for the "Regional Reference Center for the Care of Children, Adolescents, and Adults with Autism Spectrum Disorders," carrying out extensive diagnostic activities related to Neurodevelopmental Disorders. In this capacity, she also collaborates with the ITAN Italian Autism Network Foundation.

EDUCATION

01/07/2025 She has been appointed, following the selection procedure pursuant to Article 24, paragraph 6, of Law 240/2010, as Full Professor in the academic field MEDS-20/B – Child and Adolescent Neuropsychiatry at the Department of Engineering for Innovative Medicine, University of Verona.

09/06/2023 She obtained the qualification for Full Professor (Professore di I fascia) in the Competitive Sector 06/G1 – General Pediatrics, Specialist Pediatrics, and Child Neuropsychiatry (SSD MEDS-20/B).

01/02/2022	She completed the Managerial Training Course for Corporate Healthcare Management and the Management of Complex Structures (March–December 2021) – Fondazione Scuola di Sanità Pubblica and Regione Veneto.
01/10/2018	Following a selection procedure, she was appointed Associate Professor (Professore di II fascia) in Child Neuropsychiatry (SSD MEDS-20/B) at the Department of Surgical, Odontostomatological, and Maternal-Infant Sciences of the University of Verona.
10/04/2017	She obtained the qualification for Associate Professor (Professore di II fascia) in the Competitive Sector 06/G1 – General Pediatrics, Specialist Pediatrics, and Child Neuropsychiatry (SSD MED/39), valid from 10/04/2017 to 10/04/2023 (Art. 16, Paragraph 1, Law 240/10).
31/12/2005	She was appointed University Researcher (SSD MED 39) at the University of Verona on 31/12/2005 and was later confirmed by the Department's resolution on 14/01/2010.
23/10/1996	She graduated with honors, obtaining the Specialist Diploma in Child Neuropsychiatry at the University of Verona, presenting a thesis entitled: "Typical Absences with Onset in the First Three Years of Life: Electroclinical Study of 34 Cases."
01/08/1991 to 22/10/1996	She completed a full-time residency in Child Neuropsychiatry at the University Hospital Unit of Child Neuropsychiatry at the University of Verona, actively participating in various clinical and research activities.
12/02/1992	She is registered with the Order of Physicians and Surgeons of the Province of Verona (No. 5979).
1991	She obtained her license to practice as a Medical Doctor and Surgeon.
16/07/1991	She graduated with honors in Medicine and Surgery from the University of Verona, discussing a thesis entitled: "Partial Epilepsies in Childhood and Inhibitory Seizures: A Study Based on 20 Personal Observations."
1985	She earned a Classical High School Diploma from the S. Maffei State Classical High School in Verona.

TEACHING EXPERIENCE

Since 2024	Teaching of "Clinical and Diagnostic Framework of Autism Spectrum Disorders – Associated Neuropsychological Conditions" in the Postgraduate Course in Intervention Methodologies for Enhancing Communication and Interaction in Autism Spectrum Disorders at the University of Verona.
Since 2024	Teaching of "Diagnosis, Characteristics, Functional Profiles, and Neuropsychological Functioning Profiles in Adult Autism" in the Postgraduate Course on Pedagogical Action and Psychoeducational Interventions for Promoting Adult Life in People with Autism at the University of Verona.
Since 2023	Teaching of Child Neuropsychiatry in the Second-Level Academic Course in Theories and Techniques of Music Therapy at the Conservatory of Verona.
Since 2022	Teaching of "Developmental and Epileptic Encephalopathies: From Genetic Diagnosis to Precision Medicine" in the PhD Program in Life and Health Applied Sciences at the University of Verona.
2021-2022	Teaching of Child Neuropsychiatry in the Training Course for the Specialization in Teaching Support for Students with Disabilities in Lower Secondary School at the University of Verona.
Since 2020	Teaching of Developmental and Clinical Psychology in the Module on Pediatric Dentistry and Oral Hygiene in the Degree Program in Dental Hygiene at the University of Verona.

Since 2019	Teaching of Child Neuropsychiatry in the Master's Degree Program in Social Work in Complex Contexts at the University of Verona.
2019-2022	Teaching of Child Neuropsychiatry in the Training Course for the Specialization in Teaching Support for Students with Disabilities in Kindergarten and Primary School at the University of Verona.
Since 2018	Teaching of Child Neuropsychiatry in the Pediatrics Specialization School at the University of Verona.
Since 2015	Teaching of "Neuropsychiatry of Learning Disorders" in the Degree Program in Speech Therapy at the University of Verona.
Since 2021	Teaching of Child Neuropsychiatry in the Rehabilitation in Developmental Age Module of the Degree Program in Physiotherapy at the University of Verona – Rovereto Campus.
Since 2012	Teaching of Child Neuropsychiatry in the Specialization School in Physical and Rehabilitation Medicine at the University of Verona.
Since 2005	Contributed to teaching in the Integrated Course of Pediatrics in the Single-Cycle Master's Degree in Medicine and Surgery at the University of Verona, through seminars and practical teaching.
Since 2002	Teaching of Child Neuropsychiatry in the Specialization School in Child Neuropsychiatry at the University of Verona.
2013-2015	Teaching of Child Neuropsychiatry in the Degree Program in Physiotherapy at the University of Verona – Vicenza Campus.
2013-2015	Teaching of Child Neuropsychiatry in the Degree Program in Primary Education at the University of Padua – Verona Campus.
2010-2016	Teaching of Child Neuropsychiatry in the Specialization School in Psychiatry at the University of Verona.
2010-2011	Teaching of Developmental Psychiatry in the Degree Program in Speech Therapy at the University of Verona.
2005-2014	Elective Course Lecturer for the course "Non-Epileptic Paroxysmal Manifestations" in the Degree Program in Medicine and Surgery at the University of Verona.

Advisor for Theses'

Advisor and Co-advisor for numerous Bachelor's, Master's, Specialization, and Doctoral Theses.

PhD Supervision & Master's Programs

PhD Programs

She has been a faculty member in the following PhD programs:

Director of the First-Level International University Master's in Psychomotricity – School of Medicine, Department of Surgical, Odontostomatological, and Maternal-Infant Sciences, University of Verona (2016–2017).

Lecturer in the Second-Level University Master's in Epileptology – University of Genoa (Third edition, 2024–2025).

Lecturer in the Second-Level University Master's in Epileptology – University of Genoa (Second edition, 2023–2024).

Lecturer in the Second-Level University Master's in Epileptology – University of Genoa (First edition, 2021–2022).

Lecturer in the Biennial Interuniversity Second-Level Master's in Epileptology – University of Ferrara, University of Florence, University of Milan, University of Turin, University of Verona, IRCCS "Carlo Besta" Neurological Institute (Milan), and International University S. Servolo Venice (Fourth edition, 2014–2016).

Lecturer in the Biennial Interuniversity Second-Level Master's in Epileptology (Third, Second, and First editions from

2010 to 2014).

Lecturer in the International Biennial First-Level Master's in Psychomotricity – University of Verona (2010–2011).
Scientific Activities

University and Inter-University MASTERS

Director of the International First-Level University Master's in Psychomotricity – School of Medicine, Department of Surgical, Odontostomatological, and Maternal-Infant Sciences, University of Verona – Biennial Program, First Edition (Academic Year 2016–2017).

Lecturer in the Second-Level University Master's in Epileptology – Department of Neurosciences, Rehabilitation, Ophthalmology, Genetics, and Maternal-Infant Sciences, University of Genoa – Third Edition (Academic Year 2024–2025).

Lecturer in the Second-Level University Master's in Epileptology – Department of Neurosciences, Rehabilitation, Ophthalmology, Genetics, and Maternal-Infant Sciences, University of Genoa – Second Edition (Academic Year 2023–2024).

Lecturer in the Second-Level University Master's in Epileptology – Department of Neurosciences, Rehabilitation, Ophthalmology, Genetics, and Maternal-Infant Sciences, University of Genoa – First Edition (Academic Year 2021–2022).

Lecturer in the Biennial Interuniversity Second-Level Master's in Epileptology – Fourth Edition – University of Ferrara, University of Florence, University of Milan, University of Turin, University of Verona, IRCCS "Carlo Besta" Neurological Institute (Milan), International School of Neurological Sciences – International University S. Servolo Venice (Academic Years 2014–2015, 2015–2016).

Lecturer in the Biennial Interuniversity Second-Level Master's in Epileptology – Third Edition – University of Ferrara, University of Florence, University of Milan, University of Turin, University of Verona, IRCCS "Carlo Besta" Neurological Institute (Milan), International School of Neurological Sciences – International University S. Servolo Venice (Academic Years 2012–2013, 2013–2014).

Lecturer in the Biennial Interuniversity Second-Level Master's in Epileptology – Second Edition – University of Ferrara, University of Florence, University of Milan, University of Turin, University of Verona, IRCCS "Carlo Besta" Neurological Institute (Milan), International School of Neurological Sciences – International University S. Servolo Venice (Academic Years 2010–2011, 2011–2012).

Lecturer in the International Biennial First-Level Master's in Psychomotricity – Faculty of Education, University of Verona (Academic Year 2010–2011).

SCIENTIFIC ACTIVITY

She has been an invited speaker at numerous international and national conferences, congresses, and advanced training courses.

- 2025 Registro Residras: Prospettive, progressi e nuove frontiere nella Sindrome di Dravet. Verona, 20 giugno 2025.
 “Scala DAND per la Sindrome di Dravet” co-Relatore
- Focus sulle developmental and epileptic encephalopathies (DEEs): dalla diagnosi alla presa in carico integrate.
 Brindisi, 10 maggio 2025. **“Lettura magistrale. DEE: dall’osservazione clinica alla definizione”**
- The Neapolitan Brain Group – Developmental and Epileptic Encephalopathies. Napoli, 14 aprile 2025.
 “Sindrome di Dravet: diagnosi precoce e outcome”

Embrace Together for Patients. Parma 8-9 aprile 2025. **“Il patient journey del paziente con DEE, l'integrazione dei ruoli e delle competenze. Le possibili strategie per abbracciare ogni fase del viaggio dei pazienti e delle loro famiglie”** Co-Relatore

Ruolo del clobazam nel trattamento dell'epilessia nel 2025. Webinair 26 marzo 2025. **“Aspetti clinici delle Drug Resistant Epilepsies: nel bambino”**

Update in epilessia. Palermo 20-21 Marzo 2025. **“Dal paradigma delle Sindromi di Dravet e di Lennox-Gastaut alle prospettive farmacologiche attuali e future”**

SWAS Expert Meeting. Barcelona 1-2 marzo 2025. **“Behavioural-Cognitive changes suggestive of ESES”** (online)

Riunione Annuale IPSE Group. Firenze 14 febbraio 2025. **“Tavola Rotonda: Update sui gruppi di studio e proposte per il futuro”**

Dialoghi sull'Epilessia: capire, condividere e affrontare la quotidianità insieme. Verona 10 febbraio 2025. **“Epilessia e Neuropsicologia”**

2024 Riunione Policentrica LICE Triveneto. Padova 6 dicembre 2024. **“Nuove prospettive farmacologiche per l'encefalopatie dello sviluppo ed epilettiche”**

54° Congresso Società Italiana di Neurologia. Roma, 9-12 novembre 2024. Workshop – Transizione in neurologia del bambino e adolescente: un'alleanza possibile tra Neuropsichiatria Infantile e Neurologia – **“Epilessia”**

46° Corso base in Elettroencefalografia clinica. Gargnano (BS) 3-8 novembre 2024. **“L'EEG nelle epilessie focali autolimitantesi”**

Giornata Formativa Fondazione Scuola di Sanità Pubblica, Un toolkit per superare la contenzione. 4 novembre. **“Cura e supporto in età evolutiva: superamento della contenzione?”**

International Congress Different faces of rare and complex epilepsies. Split Croazia 17-19 ottobre. **“Comorbidities associated with rare and complex epilepsies”**

Masterclass Div'in Dravet 2024: Gestione multidisciplinare delle encefalopatie dello sviluppo ed epilettiche: diagnosi, trattamento e il ruolo del farmacista. Torino 4 ottobre 2024. **“La comunicazione della diagnosi alla famiglia – Spunti da un consenso internazionale Delphi”**

L'importanza della ricerca, sviluppo e produzione di farmaci per le epilessie rare e complesse. Villa Guardia Como 25 settembre 2024. **“Lennox-Gastaut Syndrome, Dravet Syndrome and Tuberous Sclerosis Complex in the context of Developmental Epileptic Encephalopathies”**

Training per Staff Jazz Business Unit Epilessia. Bologna, 3 settembre 2024. **“Crisi ed oltre nei pazienti affetti da encefalopatie di sviluppo ed epilettiche”**

Continuare a Curare. Modelli di lavoro interdisciplinari per supportare il passaggio all'età adulta nelle patologie neurologiche e psichiatriche complesse. Pavia Fondazione Mondino, 4-5 luglio 2024. **“Modelli di transizione in epilessia – Il modello italiano”**

Serve Sapienza per SYNGAP 1 – Roma, 21 giugno 2024. **“La transizione nei soggetti con Encefalopatie di Sviluppo ed Epilettiche”**

Convegno Sturge Weber Italia – Verona, 4 maggio 2024. **“Analisi dei possibili modelli di transizione”**

Honey from a Weed – Il cannabidiolo in epilettologia. Buttrio (UD) 20 aprile 2024. **“La Sindrome di Dravet”**

First European KCNQ2 Association meeting. Verona, 1-2 marzo 2024. **“Care programme for KCNQ2”**

Epilessia uscire dall'ombra 50 anni di AICE. Verona, 16 febbraio 2024. **“Epilessia e scuola – Somministrazione dei farmaci e iter burocratico, problematiche dell'apprendimento”**.

Update in epilettologia – Epilessia: Scienza e Società. Padova, 9 febbraio 2024. **“Le forme genetiche e metaboliche: quadri elettroclinici”**

2023 Project TRUST. La gestione della transizione in epilessia. Verona 4 dicembre 2023. **“Introduzione – L’importanza del processo di transizione”**

Resident’s Days 2° Convegno Nazionale degli Specializzandi in Neuropsichiatria Infantile. Bari, 29 novembre – 1 dicembre 2023. **“Inquadramento clinico e correlati neuropsicologici dell’epilessia”**

Riunione Annuale IPSE Group – Firenze, 11 novembre 2023. **“Gestione e trattamento di crisi epilettiche subentranti in paziente con epilessia da mutazione del gene PCDH19”**

45° Corso base in elettroencefalografia clinica. Gargnano (BS) 5-10 novembre 2023. **“L’EEG nelle epilessie focali autolimitantesi”**

L’emergenza dell’urgenza psichiatrica in età evolutiva: dialoghi tra neuropsichiatrie dell’infanzia e dell’adolescenza – Padova 6 ottobre 2023. **“Esperienze di gestione delle urgenze/emergenze nelle NPIA venete: dall’epidemiologia alla clinica – AOUI di Verona”**

35th International Epilepsy Congress. Dublin, Ireland 2-6 settembre 2023. Simposio - Diagnosis of Dravet syndrome: the earlier, the better **“Dravet Syndrome from a cognitive and neurodevelopmental point of view – Linking early management and outcomes”**

Format 2023 – Laboratorio di interattività tra livelli specialistici di pediatria. Verona 30 giugno-1 luglio. **“L’emergente necessità di un pronto soccorso neuropsichiatrico infantile”**

Serve Sapienza per SYNGAP 1. Roma 20 giugno 2023. **“Developmental epileptic encephalopathy: peculiar electroclinical findings”**

46° Congresso Nazionale Lega Italiana Contro l’Epilessia (LICE). Napoli 7-9 giugno. **“Il patient Journey nella transizione: dall’età pediatrica a quella adulta del paziente con Sindrome di Dravet”** e breakfast seminar Commissione LICE Transition **“Verso una Consensus italiana: presentazione risultato Delphi”**

XLV reunion Anual de la Sociedad Española de Neurología Pediátrica (SENEP). Pamplona 18-20 maggio. **“Key drivers for early diagnosis and treatment selection in Dravet syndrome”** e Tavola rotonda

Make the difference together – Evento di Lancio Fintepla. Como 29-30 marzo. **“Il percorso del paziente e l’importanza del connecting healthcare. Qualità di vita e qualità delle cure”**

44° Corso base di Elettroencefalografia Clinica. Gargnano (BS) 19-24 marzo. **“L’EEG nelle epilessie focali autolimitantesi”**

La continuità delle cure nel paziente con Sclerosi Tuberosa. Padova 3 febbraio. **“La transizione del paziente pediatrico”**

2022 Encefalopatie epilettiche: facciamo network? Padova, 2 dicembre. **“La Sindrome di Lennox Gastaut e la Sindrome di Dravet: strategie terapeutiche”**

Advisory board Fenfluramina, lo stato dell’arte e prospettive future. Firenze 19 novembre. **“La Sindrome di Dravet: l’importanza di un network nazionale nella creazione di dati di Real World”**

43° Corso base in elettroencefalografia clinica. Gargnano (BS), 6-11 novembre. **“L’EEG nelle epilessie focali idiopatiche”**

Video-EEG in Pediatric epilepsies: From seizures to syndromes. Madrid 27-29 ottobre. **“From bench-to-bedside I. Interactive presentation of case II. Cases with epileptic spasms and focal seizures. Case 1 CDKL5”**

L’Adolescente: chi cura chi? Schiavonia (PD) 22 ottobre. **“Le linee guida regionali per la redazione di protocolli di collaborazione dei servizi di NPI e Salute Mentale cosa stiamo facendo.”**

La transizione della cura: Luci ombre e prospettive future. Limestre San Marcello Pistoiese 23-24 settembre. **“Stato dell’Arte in Italia a partire dai PDTA”**

- Fuori dall'ombra – Settimana dell'epilessia. Grand Round in Pediatria: Epilessie pediatriche rare e complesse. Webinar 31 maggio. **“Encefalopatie dello sviluppo ed epilettiche con particolare suscettibilità alla febbre.”**
- PDTA per le Epilessie. Webinar 5 maggio. **“Il ruolo del Neuropsichiatra Infantile e del pediatra Neurologo”**
- La continuità delle cure nel paziente con Sclerosi Tuberosa. Padova 3 febbraio 2023. **“La transizione nel paziente pediatrico”**
- 39° Riunione Policentrica in Epilettologia. Roma 27-28 gennaio. **Commissione videoteca: “Sindrome di Dravet”**
- 2021 41° Corso base in Elettroencefalografia clinica. Gargnano (BS) 7-12 novembre. **“L'EEG nelle epilessie focali idiopatiche”**
- 29° Congresso nazionale SINPIA. Webinar 3-6 novembre. **“Oltre i trial regolatori: quali evidenze di efficacia a lungo termine?”**
- Sclerosi Tuberosa ed Epilessia. Come affrontare la farmacoresistenza (Webinar). 8 ottobre. **“La transizione del paziente pediatrico con epilessia”** Moderatore **“Casi clinici”**
- 40° Corso di aggiornamento in Elettroencefalografia Clinica. Gargnano (BS), 27 settembre – 2 ottobre. **“L'EEG negli spasmi infantili”**
- Presentazione PDTA della Regione del Veneto per le persone affette da epilessia. Webinar, 25 maggio. **“Il concetto di encefalopatia epilettica e di sviluppo nel PDTA”**
- Le epilessie rare e complesse: Associazioni & ricerca a confronto. Webinar 19 febbraio. **“Monitoraggio EEG e valutazione neuropsicologica”**
- 2020 Dieta chetogenica nel paziente pediatrico: aspetti clinico nutrizionali. Webinar del 29 ottobre. **“Il ruolo della dieta chetogenica nella terapia dell'epilessia” “L'inizio, il mantenimento e la sospensione del trattamento: come decidere e cosa fare”**
- 2019 Corso base di elettroencefalografia clinica in età evolutiva. Bari, 13-14 dicembre. **“L'EEG nell'epilessia mioclonica dell'infanzia e nell'epilessia con crisi mioclono-atoniche”**
- Dieta chetogenica Gruppo di Studio LICE, Stato dell'arte dell'esperienza italiana. Roma 23 novembre. **“Epilessia e sindromi epilettiche: la nostra esperienza in Italia”**
- 5th World Conference on PCDH19. Roma 22-23 novembre. **“PCDH19 clinical features and treatments” “PCDH19 epilepsy: preliminary analysis of 55 cases included in RESIDRAS”**
- 39° Corso di aggiornamento in Elettroencefalografia Clinica. Gargnano (BS) 10-15 novembre. **“Epilessie focali idiopatiche”**
- 1st Conference Different faces of Dravet Syndrome. Split Croazia 7-9 novembre. **“EEG from infant to adulthood”**
- Verona Pediatria Selected Topics. Verona 20-21 settembre. **“Convulsione febbrile o epilessia?”**
- 38° Corso di Base in Elettroencefalografia Clinica. Gargnano (BS) 10-15 Marzo. **“L'EEG nelle epilessie focali”**
- Incontri di elettroencefalografia clinica: il bambino e l'adolescente. Grottaglie (TA) 15-16 Febbraio. **“Le manifestazioni parossistiche non epilettiche”**
- 2018 Symposium Epileptic encephalopathies in the first years of life: Homage to Dr. Natalio Fejerman. Buenos Aires, Argentina, 28 Novembre. **“Epilessie miocloniche nei primi tre anni di vita” “Sessione Video-EEG”**
- Hrvatski kongress o epilepsiji (Congresso nazionale croato sull'epilessia). Sibenik, Croazia 15-18 novembre. **“EEG evolution in Dravet syndrome”**
- Riunione Policentrica Triveneta. Venezia Mestre 26 Novembre. **“Dravet ed altre epilessie con crisi febbrili”**
- 37° Corso di Base in Elettroencefalografia Clinica. Gargnano (BS) 11-16 Novembre. **“L'EEG nelle epilessie focali idiopatiche”**

- 3rd International Course on Video-EEG in paediatric epilepsies: from seizures to syndromes. Madrid, Spagna 1-3 Novembre. ***“Case with epileptic spasms”***
- 16th International Course on Epilepsy: Advanced San Servolo Summer Course: epilepsies in childhood and adolescence: diagnosis, management, evolution and transition to adult medical care. San Servolo Venice, July 16th-27th - ***“Myoclonic astatic epilepsy”***
- 41° Congresso Nazionale LICE. Roma, 6-8 giugno 2018. ***“Gli spasmi” “Caratteristiche elettrocliniche precoci ed outcome a 6 anni di vita in 61 soggetti con Sindrome di Dravet (SD) nati tra il 1972 e il 2010”***
- Format 2018. Verona, 4-5 maggio 2018. ***“Convulsioni febbrili o epilessia con crisi febbrili?”***
- 4° Horizons for Dravet Syndrome. International symposium “Dravet Syndrome and other sodium channel related encephalopathies” Verona, 15-16 March 2018. ***“Long term outcome of Dravet Syndrome”***
- 2017 35° Corso di aggiornamento in Elettroencefalografia Clinica. Gargnano (BS), 12-17 novembre 2017 - ***“L’EEG normale nel bambino”***
- 4th World conference on PCDH19. Scientific research status and therapeutic perspectives. Roma, 10-11 novembre 2017. Round Table - ***“Cognitive and associated behavioural disturbances”***
- 2nd International Course Video-EEG in paediatric epilepsies: From seizures to syndromes. Madrid, Spagna, 2-4 Novembre 2017. - ***“Electroclinical features in CDKL5-related disorders”***
- 2° Convegno nazionale RESIDRAS e update progetto europeo DESIRE. Verona, 26 giugno 2017. - ***“Report analisi e dati Registro - Sindrome di Dravet”***
- 24° Corso in Epilettologia Clinica ed elettroencefalografica. “Aspetti clinici ed elettroencefalografici delle epilessie farmaco-resistenti” Gargnano (BS), 12-17 marzo 2017. ***“Farmaco-sensibilità e farmaco-resistenza in età pediatrica”***
- 2016 34° Corso Base in Elettroencefalografia Clinica. Gargnano (BS), 06 novembre 2016. - ***“Maturazione EEG e attività inabituali”***
- Convegno SINP Triveneto - Convulsioni febbrili e dintorni. Vicenza, 21 ottobre 2016. - ***“Convulsioni febbrili, crisi in corso di febbre ed epilessia”***
- 12nd European Epilepsy Congress. International Dissemination Meeting - Dravet Syndrome European Federation - 3° Horizons For Dravet Syndrome - Prague, Repubblica Ceca, 14 settembre 2016 - ***“Analysis of data of Dravet patients with serial evaluations during the first 6 years of life.”***
- International Teaching Conference: The Genetic Epileptic Encephalopathies - International Mariani Foundation - Training course and workshop. Firenze, 08-10 settembre 2016. - ***“Clinical Cases: PCDH19”***
- 33° Corso Base in Elettroencefalografia Clinica. Gargnano (BS), 06-11 marzo 2016. - ***“Maturazione EEG e attività inabituali”***
- 2015 International Dissemination Meeting - 2° Horizons For Dravet Syndrome - c/o 31st International Epilepsy Congress. Istanbul, Turchia 06 settembre 2015. - ***“The first data and prospects – RESIDRAS”***
- Convegno LICE Triveneto – Epilessia in Pronto Soccorso. Vicenza, 25 settembre 2015 ***“Prima crisi epilettica nel bambino: percorso diagnostico e terapia”.***
- 1° Convegno Nazionale sul Registro della Sindrome di Dravet e altre Sindromi correlate a mutazione dei gene SCN1A e PCDH19. Verona, 20 giugno 2015 - ***“Primi dati del registro”***
- 31° Corso base in Elettroencefalografia Clinica - Gargnano (BS), 08-13 marzo 2015. - ***“EEG nelle encefalopatie epilettiche”***
- 2014 30° Corso di aggiornamento di Elettroencefalografia Clinica in Epilettologia. Gargnano (BS) 09-14 novembre 2014. - ***“Encefalopatie epilettiche”***

Convegno LICE-SINPIA - Le Epilessie con crisi febbrili e afebrili. Verona, 12 aprile 2014. - ***“L’Epilessia nella sindrome PCDH19”***

11th European Congress on Epileptology. Stockolm, Svezia 29-03 luglio 2014. - ***“Long term clinical and cognitive outcome in subjects with PCDH19 mutation.”***

XXVI Congresso Nazionale SINPIA. Roma, 10-13 settembre 2014. - ***“Forme fruste di stato epilettico: contributo video-EEG”*** e ***“Andamento a lungo termine dell’epilessia e del quadro neuro cognitivo in 13 soggetti con mutazione PCDH19”***

29° Corso di base in elettroencefalografia clinica. Gargnano (BS) 09-14 marzo 2014.- ***“EEG nelle encefalopatie epilettiche”***

2012 35° Congresso nazionale LICE – Torino, 5-8 giugno 2012. ***“Lipodistrofia generalizzata ed epilessia mioclonica progressiva: studio elettroclinico di 3 soggetti”***

Convegno di Aggiornamento. Bari, 11 febbraio 2012. - ***“Dalla Scossa alla diagnosi”***

2011 XXV Congresso Nazionale SINPIA. Pisa 11-14 maggio 2011. - ***“Studio elettroclinico di 7 soggetti con mutazione PCDH19”***

Convegno LICE Triveneto – Encefalopatie epilettiche ad esordio precoce: dal genotipo al fenotipo, dalla diagnosi al trattamento. Verona, 19 marzo 2011 ***“Encefalopatie epilettiche ad esordio precoce con mutazione gene SCN1A e PCDH19”***

2009 24° Corso avanzato in Elettroencefalografia Clinica 11th Europea Course – 8-13 marzo 2009. - ***“EEG nelle epilessie idiopatiche – Refertazione EEG”***

2008 Incontro di Epilettologia “Vincenzo Sgrò”. 8 febbraio 2008 Milano sul tema: ***“Le epilessie miocloniche in età infantile”***.

Epilessie Focali: Update –25 ottobre 2008 Verona sul tema: “Epilessie focali sintomatiche dell’infanzia”

2007 Congresso Nazionale SINPIA: La Neuropsicologia nel Lavoro clinico con il bambino e l’adolescente. Assergi l’Aquila 11-12 maggio 2007. - ***“Valutazione neuropsicologia nella diagnosi delle epilessie infantili idiopatiche”***

2006 Corso “Approccio Diagnostico-Terapeutico Delle Epilessie Infantili”. Verona, 14-15 luglio 2006. - ***“Le manifestazioni parossistiche non epilettiche in età pediatrica”***

2004 17° Corso di Base in Epilettologia 5TH EUREPA Course. Gargnano (BS) 7-14/11/2004. - ***“Le manifestazioni parossistiche non epilettiche”***.

2003 III Corso Nazionale di Aggiornamento Teorico-Pratico in Video-Elettro-Encefalo-Grafia. Milano, Ospedale Niguarda “Ca’ Granda” 5 Aprile 2003. – ***“Manifestazioni parossistiche non epilettiche nel lattante e nel bambino”***

16° Corso di Base in Epilettologia 5TH EUREPA Course. Gargnano (BS), 26 novembre-3 dicembre 2003. - ***“Epilessie Idiopatiche della prima infanzia: inquadramento clinico”***

2002 15° Corso di Aggiornamento in Epilettologia Clinica 4th EUREPA Course-Gargnano (BS) 3-10 Marzo 2002. - ***“Manifestazioni parossistiche non epilettiche nel lattante e nel bambino”***

16° Corso di Base in Elettroencefalografia Clinica. Gargnano (BS) 3-11 Novembre 2002. - ***“L’EEG nelle malformazioni corticali”***

2001 Il Corso Nazionale di Aggiornamento Teorico-Pratico in Video-Elettro-Encefalo-Grafia. Milano, Ospedale Niguarda “Ca’ Granda” 18-20 Aprile 2001. - ***“Manifestazioni non epilettiche in età pediatrica”***

2000 “26° Congresso Nazionale Società Italiana di Neuropediatria. Ancona 19,21 Ottobre 2000. - ***“Stato postconvulsivo febbrile di lunga durata: manifestazione critica o post-critica? Studio elettroclinico di 4 casi.”***

1998 Riunione Annuale della Lega Italiana Contro l’Epilessia, Regione Veneto, sul tema ***“Le epilessie parziali”*** - Verona - 17 ottobre 1998

12TH Course in Clinical Epileptology on "Localization Related Epilepsies" - Gargnano (BS), 2-8th November 1998. - *"EEG in focal migration disorders"*

1996 Incontro di aggiornamento in tema di epilettologia. Verona Policlinico G.B. Rossi 12 ottobre 1996. – *"Il gabapentin nelle epilessie parziali: l'apporto delle esperienze cliniche"*

MODERATOR/DISCUSSANT at numerous conferences, congresses, and advanced training courses

2025 EPIcare meeting. Beyond Seizures - Advancing Holistic Care for rare and complex epilepsies. Alesund, Norway 25-28 maggio, 2025. Session 2. Towards Holistic Care in DEEs. **Moderatore**

Keto-Step Un protocollo dietetico per accompagnare il paziente verso la Terapia Dietetica Chetogenica. Bologna 9 maggio 2025. **Moderatore**

XXXV Corso di aggiornamento Diagnosi, EEG e trattamento dello Stato Epilettico in età pediatrica: passato, presente e futuro. Fienze 10-11 aprile 2025 "Casi clinici interattivi da discutere con il pannel di esperti" **Panel di esperti**

2024 In Search of Lost Time 5 – Challenging Focal Cortical Dysplasias & Autoimmune Diseases with Epilepsy. Roma 16-18 dicembre 2024. **Moderatore** "Sessione 5 – Patient engagement in research and advocacy"

Hot Topics in Epilepsy - The "Sleepy Beauty": Focus on sleep EEG, epilepsy and sleep disturbances. Webinar 8 novembre 2024. **Moderatore** "Sessione didattica"

Congresso PsiVE, SINPIA Triveneta, CoVeSerD. Connessioni e disconnessioni in salute mentale. Bisogni emergenti e risposte complesse: innovazione e coerenza nell'organizzazione dei servizi. San Donà di Piave (VE) 11 ottobre. **Discussant**: "Tavola Rotonda"

30° Congresso nazionale SINPIA e 3° Convegno nazionale Specializzandi in Neuropsichiatria Infantile. Disturbi del Neurosviluppo: nuovi orizzonti, presa in carico e terapia. Verona, 18-21 settembre 2024 **Moderatore**
Lettura sponsorizzata Neuraxapharm "Inquadramento e gestione terapeutica dello stato epilettico in età pediatrica: dal setting domiciliare a quello ospedaliero"

47° Congresso Nazionale LICE – Roma 5-7 giugno. **Moderatore** sessione "Ganaxolone: una nuova opzione terapeutica nella sindrome CDKL5", **Moderatore** "Medicina di precisione in Epilettologia: farmaci, chirurgia e terapia genica"

Epilessie Rare – Stato dell'arte e nuovi orizzonti di cura. Motore Sanità **Discussant**, Webinar 14 febbraio 2024

2023 In search of lost time 4. Epilepsy care challenges from neonates to adults. Roma 13-15 dicembre 2023. **Moderatore** sessione "Epileptic Seizures in neurological disorders: the role of patients advocates – ePAGS"

XX Congresso Nazionale SIMA. Verona 6-7 ottobre 2023. **Moderatore** sessione "Condizioni ad alta morbilità in adolescenza"

Keto Networking: Esperienze a confronto. Postal (BZ), 3-4 marzo. **Moderatore** seconda giornata

2022 1° Convegno Nazionale degli Specializzandi di Neuropsichiatria Infantile Residents' Days. Brescia, 16-17 dicembre. **Moderatore** "Medicina di precisione ed epilessie rare" **Discussant** sezione poster "Medicina di Precisione ed epilessie Rare"

Riunione Policentrica LICE Triveneto. Padova, 18 novembre. **Moderatore** "Discussione e casi clinici epilepsy mimiks"

Presentazione dell'Italian Pediatric Status Epilepticus Group (IPSE). Palazzo Pucci, Firenze, 12 novembre. **Moderatore** "Il Sessione: Futuro"

KETOMeet. Napoli, 21-22 ottobre. **Moderatore** "Il percorso prescrittivo degli alimenti per la dieta chetogenica: esperienze a confronto"

Le encefalopatie dello sviluppo ed epilettiche (DEE): dalla diagnosi alla presa in carico multidisciplinare per un approccio olistico. Verona 4 luglio. **Moderatore** “I Sessione”

Workshop GdS Dietoterapia LICE – La relazione tra conoscenza, credenze e aderenza alla dieta chetogenica: prospettive a confronto. Postal (BZ) 12-13 maggio. **Moderatore** sessione “I limiti nella prescrizione e adesione alla dieta

Parla con noi – epilessia: gli esperti rispondono. Online 14 febbraio. **Moderatore** sessione “La vita è una gara ... epilessia e sport”

2021 Macroarea LICE Triveneto. Webinair 27 maggio. **Discussione** sessione “L’impatto della telemedicina in epilessia”

Perampanel: incontro di aggiornamento. Verona 16 marzo. **Discussione casi clinici**

Epilessia: un certain regard. Webinair 3 marzo. **Moderatore** “To be or not to be: le questioni dicotomiche”

2020 Update in epilettologia. Padova 7-8 febbraio 2020. **Discussant Tavola rotonda** “I bisogni delle persone con epilessia: verso l’elaborazione di un percorso assistenziale condiviso”

2019 Riunione Policentrica Triveneto. Chirurgia non resettiva e nuove indicazioni sullo stato epilettico. Mestre VE 18 novembre. **Moderatore** “Stato epilettico: nuove indicazioni”

Everolimus nel trattamento dell’epilessia refrattaria e dei SEGA nella TSC. Milano 25 ottobre. **Discussant** Esperienza singoli centri

42° Congresso nazionale LICE. Roma 5-7 giugno. “**Moderatore** sessione Epilettologia in età evolutiva e aspetti genetici”

2018 Topics 2018 in Neuroscienze Pediatriche. Padova, 10 Novembre – **Discussant Tavola Rotonda:** Neuropsichiatria: Ospedale & Territorio

2017 SINPIA Incontro di aggiornamento e discussione casi clinici. Padova, 21 aprile 2017. **Moderatore**

Corso di aggiornamento “La terapia farmacologica dell’epilessia: scelte differenti in differenti contesti” Verona, 12 maggio 2017. **Moderatore**

Corso di aggiornamento “Adolescenti e disagio psichico”: dai fattori predisponenti alle emergenze psichiatriche. Verona 15 giugno 2017. **Moderatore**

2016 39° Congresso Nazionale Lega Italiana Contro l’Epilessia. Roma, 8-10 giugno 2016. “Prognosi a lungo termine di 31 soggetti affetti da Sindrome di Dravet.” Poster Sessione di Epilettologia in età pediatrica. **Discussant**

2012 Corso di aggiornamento SINP Il percorso diagnostico nelle epilessie geneticamente determinate. Verona 14 settembre 2012 “Casi clinici a tema” **Moderatore**

ACTIVE PARTECIPATION (Posters, abstracts, etc.) at conferences, congresses, and advanced training courses

2025 48° Congresso Nazionale LICE. Roma, 4-6 giugno 2025. **Poster** “Aggiunstatemento del regime di farmaci antiepilettici dopo l’inizio della fenfluramina: Lezioni apprese dal programma europeo di accesso precoce in pazienti pediatrici e adulti con sindrome di Dravet.”

2024 V Edizione Meeting formativo AITN a carattere nazionale e di Tecnici di Neurofisiopatologia. Verona 2-3 febbraio. **Faculty member**

2023 35th International Epilepsy Congress. Dublin, Ireland 2-6 settembre 2023. **Poster** “Development of the Dravet Disease scale with Associated Neuropsychiatric Disorder (D-DAND) interview” “Clinical and electrophysiological synergistic effects of highly purified Cannabidiol and Fenfluramine on three paediatric patients affected by Dravet Syndrome” “Genetic etiology in pediatric epilepsies manifesting status epilepticus”

Conferenza regionale per la Salute Mentale, Presentazione dei documenti dei sei tavoli. 31 maggio 2023 online. Presentazione Tavolo "Dall'adolescenza all'età adulta, interventi di presa in carico in co-progettazione fra aree di confine.

Consensus Delphi sulla Transizione 3° round. Commissione Transition LICE. Bologna, 19 aprile 2023.
Coordinatore giornata

Make the difference together, Evento di lancio Fintepla. Como 29-30 marzo 2023. **Co-relatore** "Il percorso del paziente e l'importanza del connecting health"

- 2022 45° Congresso Nazionale LICE. Padova, 8-10 giugno. **Abstract** "Caratteristiche elettrocliniche dell'epilessia in tre pazienti con Sindrome Bosch-Boonstra-Schaaf" "Il percorso diagnostico terapeutico assistenziale (PDTA) per le persone con epilessia della Regione Veneto" "Sindrome da deficit di CDKL5: studio neuroradiologico multicentrico" Caratteristiche cliniche e comorbidità nello spettro delle encefalopatie KCNQ2-correlate: risultati di un'indagine guidata delle famiglie" "Analisi di frequenza del segnale EEG intercrito e correlazione clinica in pazienti affetti da encefalopatia con epilessia determinata da mutazione di STXBP1" "Caratterizzazione quantitativa del controllo motorio durante cammino nella Sindrome di Dravet utilizzando sensori indossabili"
- Hot Topics. Crisi subentranti, prolungate e stato di male: come orientarsi? Verona, 27 maggio. **Introduzione**
- 39° Riunione Policentrica in Epilettologia. Roma 27-28 gennaio. **Abstract** "Disomia uniparentale interessante la regione 17q22 in bambino affetto da encefalopatia dello sviluppo ed epilettica: discussione sul possibile ruolo patogenetico", "Episodi di emiplegia alternante associati a rallentamento EEG emisferico indotti dall'iperpnea in bambina di 7 anni con cefalea" **Poster** "T01-P05 Efficacia e tollerabilità della fenfluramina cloridrato (FFA) come terapia aggiuntiva in uno studio di estensione in aperto di pazienti con Sindrome di Dravet trattati per un massimo di 3 anni" vincitore per la Sezione Neurologia dell'Età Evolutiva
- 2021 29° Congresso nazionale SINPIA. Webinar 3-6 novembre. **ePoster** "Efficacia e tollerabilità della Fenfluramina cloridrato (FFA) come terapia aggiuntiva in uno studio di estensione in aperto di pazienti con Sindrome di Dravet trattati per un massimo di 3 anni" **Poster vincitore** della Sezione "Neurologia dell'età evolutiva"
- 14th European Paediatric Neurology Society Congress, 18 ottobre. **Abstract** "CDKL5 development and epileptic encephalopathy: evidence for progressive brain atrophy
- 34th International Epilepsy Congress. Online 28 agosto-1 settembre. **Abstract** "Fenfluramine Provides Clinical Benefit in Adults and Children With Dravet Syndrome: Real-World Experience From the European Early Access Program".
- 44° Congresso nazionale LICE. Webinar 9-11 giugno. **Poster** "Assenze miocloniche: studio retrospettivo del fenotipo elettroclinico in una popolazione pediatrica"
- 2020 43° Congresso Nazionale Lega Italiana Contro l'Epilessia. Modalità virtuale dal 30 settembre al 2 ottobre 2020. **Poster** "Stato Epilettico non-convulsivo, super-refrattario, de novo, responsivo alla terapia immunomodulante", "Efficacia e sicurezza del fenfluramina cloridrato per il trattamento delle crisi epilettiche nella sindrome di Dravet: uno studio di real-world", "Spasmi affettivi" seguiti da crisi convulsive: descrizione di due casi con possibili implicazioni fisiopatologiche", "Encefalite autoimmune anticorpo-negativa: analisi delle caratteristiche elettrocliniche in pazienti con crisi epilettiche all'esordio", "Caratteristiche elettrocliniche dell'epilessia in un paziente con delezione de novo del gene NR2F1"
- Riunione Policentrica in Epilettologia. LICE. Roma 23-24 gennaio. **Abstract** "Encefalopatia epilettica e di sviluppo e mutazione in ARV" "Epilessia focale in paziente con Sindrome di Keppen-Lubinsky" "Epilessia parziale continua sintomatica di displasia corticale focale in regione centrale destra"
- 2019 Riunione Policentrica in Epilettologia LICE. Roma 24-25 gennaio – **Abstract** "Accessi "hyperekplexia-like", crisi focali polimorfe, spasmi. "Developmental" encefalopatia epilettica di difficile inquadramento"
- 2018 19th International Symposium on Severe Infantile Epilepsies: old and new treatments. Roma, 20-22 Settembre. **Abstract**

- 4° Horizons for Dravet Syndrome. International symposium "Dravet Syndrome and other sodium channel related encephalopathies". Verona, 15-16 March 2018. "Italian multicenter prospective study in patients with Dravet Syndrome" "Footprints characterisation in patients with Dravet Syndrome" "Early electro-clinical features and outcome at 6 years of age of 61 subjects with Dravet Syndrome born between 1972 and 2010" "SCN1A related epilepsy: longitudinal electroclinical study of 11 cases" "Myoclonic status and SCN8A mutations" **Posters**
- 2017 32nd International Epilepsy Congress. Barcellona Spagna, 2-6 settembre 2017 "Early electroclinical features and outcome at 6 years of age of 61 subjects with Dravet syndrome born between 1972 and 2010. **Poster**
- 2010 Epicentre 2010 La politerapia "intelligente". Lazise (VR) 4-6 novembre 2010. **Sessione Video**
- Seminario: *Segni clinici di sospetto di sindrome genetica in neuropsiatria ed algoritmi diagnostici*. Padova, 24 settembre 2010 **Relatore**
- 2008 31° Congresso Nazionale LICE. Venezia 4-7 giugno 2008. "Sindrome di Aicardi: studio clinico, EEG, con risonanza magnetica fetale" "Epilessia con crisi parziali migranti in soggetti con alterazione strutturale temporale" "Apporto diagnostico della valutazione neuropsicologica in soggetti con epilessia di nuova diagnosi ad esordio in età scolare" **Poster**
- 2007 Seminario di Aggiornamento in Neuropsichiatria Infantile: La Dieta Chetogenica. Verona, 20 settembre 2007. **Presentazione di casi clinici.**
- Corso "Epilessie e Sindromi Genetiche" Verona, 23-24 novembre 2007 **Presentazione di casi clinici**
- 2006 32° Congresso Nazionale Società Italiana di Neuropediatria. Sasso Marconi 9-11 novembre 2006. "Sindrome di West in Bambino con delezione del braccio corto del cromosoma 1 (Sindrome 1p36)" **Poster**
- 2005 XXXI Congresso Nazionale Società Italiana di Neurologia Pediatrica. Pavia 27-30 ottobre 2005. "Epilessia Mioclono-Astatica (EMA): studio elettroclinico longitudinale di 35 casi". **Poster**
- XXII Congresso Nazionale SINPIA: Napoli 8-10 dicembre 2005. "Cromosoma 20 ad anello". **Poster**
- 26th International Epilepsy Congress - ILAE – Paris, Francia 28 agosto 1 settembre 2005. "Myoclonic Astatic Epilepsy (MAE) Longitudinal electroclinical study of 25 cases". **Poster**
- 2004 27° Congresso Nazionale L.I.C.E. Milano 30 settembre 2004. "EMA: Studio elettroclinico di 25 casi". **Poster**
- 1999 XXXI Congresso Società Italiana di Neurologia. Verona 2-6 Ottobre 1999 "Electroclinical findings in childhood epilepsy with focal cortical dysplasia". **Poster**
- 6th Mediterranean Epilepsy Conference. Cairo Egypt, 17-19 November 1999 "EEG diagnostic helpfulness in childhood epilepsies with focal cortical dysplasias. Electroclinical study of 62 personal cases" . **Poster**
- 1997 22nd International Epilepsy Congress. Dublin, Ireland 29th June-4th July 1997 "Gabapentin add-on therapy in children with refractory partial seizures". **Poster**
- 1996 Congresso Nazionale L.I.C.E. Verona, 29 Maggio-1 Giugno 1996 "Quadro elettroclinico EPR-like in soggetti con disturbo della girazione focale: elementi di diagnosi differenziale". **Poster**
- 1995 Congresso Nazionale L.I.C.E. Napoli, 15-18 Novembre 1995 "Assenze tipiche nei primi tre anni di vita: studio elettroclinico di 23 casi". **Poster**
- 21st International Epilepsy Congress. Sydney, Australia 3-8 Settembre 1995. "Unusual epileptic status with pseudoperiodic events and autistic like behavior" **Poster.**
- 1994 XX° Congresso Nazionale della Società Italiana di Neuropediatria. Modena, 27-29 Ottobre 1994 "Crisi parziali complesse con manifestazioni pseudoperiodiche". **Poster**

XVI° Congresso Nazionale della Società Italiana di Neuropsichiatria Infantile- Brescia 21-24 Settembre 1994 "Meningite asettica linfocitaria ricorrente ed atassia cerebellare con alterazioni del segnale alla RMN" **Poster.**

1st European Congress of Epileptology- Oporto, Portogallo 6-10 settembre 1994 "Partial complex seizures with pseudoperiodic motor events" **Poster.**

1993 Congresso Nazionale L.I.C.E. Formia (LT), 14-16 Maggio 1993 "Encefalopatia epilettica in malattia di Menkes e trattamento con Istidinato di Rame" **Poster.**

Der Internationalen Liga Gegen Epilepsie. Merano (BZ) 7-10 Ottobre 1993 "Crisi parziali complesse con manifestazioni pseudoperiodiche: analisi EEG-clinica di un pattern critico inabituale" **Poster.**

XIX° Congresso Nazionale della Società Italiana di Neuropediatria- Bologna 13-14-15 Ottobre 1993 "Mucopolisaccaridosi ed Epilessia: dati preliminari". **Poster**

Organizer or part of the Scientific Committee at conferences and advanced training courses

2024 30° Congresso nazionale SINPIA e 3° Convegno nazionale Specializzandi in Neuropsichiatria Infantile. Disturbi del Neurosviluppo: nuovi orizzonti, presa in carico e terapia. Verona 18-21 settembre 2024

Corso: Masterclass – Gestione dell'emergenze-urgenze comportamentali-psichiatriche in età evolutiva ed. 1 e 2. Verona 7 febbraio e 19 giugno 2024

2023 Il midazolam oromucosale nella gestione delle crisi convulsive acute prolungate nell'età evolutiva. Verona (duale) 20 novembre 2023

Le epilessie rare e complesse. Associazioni a confronto. Verona, 13 ottobre 2023.

Corso: Progetto D.A.M.A. (Disabled Advanced Medical Assistance): Accoglienza e assistenza medica ospedaliera per le persone con grave disabilità intellettiva e neuromotoria. Verona, 2 ottobre 2023.

Consensus Delphi sulla Transizione. Gruppo Transizione LICE. 3° round. Bologna, 19 aprile 2023.

Keto networking: Esperienze a confronto. Postal, 3-2 marzo 2023.

2022 Le encefalopatie dello sviluppo ed epilettiche (DEE): dalla diagnosi alla presa in carico multidisciplinare per un approccio olistico. Verona, 4 luglio 2022

Hot topics in Epilepsy – Crisi subentranti e stato di male: come orientarsi? Verona 27 maggio

Webinair. Le epilessie Rare e Complesse. Associazioni & ricerca a confronto. Online 25 febbraio.

2019 Corso di aggiornamento. Utilizzo dell'EEG/aEEG (amplitude integrated EEG) nel neonato. Verona 17 dicembre.

2018 International Symposium "Dravet Syndrome and other sodium channel related encephalopathies". 15-16 March 2018 Verona – Membro Comitato Scientifico. Simposio Satellite "Dravet Syndrome and other sodium channel related encephalopathies" Verona, 17 Marzo 2018- Membro Comitato Scientifico.

2016 Convegno congiunto Triveneto LICE-SINPIA-SINP. C'erano una volta ... le epilessie generalizzate idiopatiche. Verona, 16 aprile 2016.

2015 Corso di Formazione. I disturbi del sonno in età pediatrica. Verona, 14 maggio 2015

Corso di Formazione. I disturbi del sonno in età pediatrica. Verona, 03 luglio 2015

2014 Convegno LICE-SINPIA - Le Epilessie con crisi febbrili e afebrili. Verona, 12 aprile 2014

2012 SINP Corso di aggiornamento, "Il percorso diagnostico nelle epilessie geneticamente determinate" Verona 14 settembre 2012

L'epilessia dall'Infanzia all'adolescenza – Verona 20 ottobre 2012

- 2011 Convegno LICE Triveneto. Epilessie ad esordio precoce: dal genotipo al fenotipo, dalla diagnosi al trattamento – Verona 19 marzo 2011
- 2009 Crisi ed epilessie neonatali – Verona 12 settembre 2009
- 2008 Epilessie Focali: Update – Verona 25 ottobre 2008
- 2007 Epilessia e Sindromi Genetiche. Verona 23-24 novembre 2007
- 2006 Corso “Approccio Diagnostico-Terapeutico delle Epilessie Infantili”. Verona 14-15 luglio 2006
- 1996 Congresso Nazionale LICE, tenutosi a Verona dal 29/5 al 1/6/1996
- Incontro di aggiornamento in tema di epilettologia. Verona Policlinico G.B. Rossi 12 ottobre 1996.

International and National Research Projects Funded Through Competitive Grants

01/11/2022

Extended Partnership of the Project "A multiscale integrated approach to the study of the nervous system in health and disease (MNESYS)" finanziato dal PNRR e dal NextGeneration AU codice identificativo PE0000006. Ruolo: Partecipante allo Spoke 1 Neurodevelopment, social cognition and Interaction - Work Package 2 - **LEADER del T2.2**. (University of Verona) Early diagnosis of developmental and epileptic encephalopathies

07/07/2022

PNRR-MR1-2022-12376642 Precision medicine in Dravet syndrome: from a national registry to neuronal modelling based on individual genome data. Role: **RESEARCH COLLABORATOR - COORDINATOR** of the UO2 (Unit of Verona) and of the Register for the North of Italy, recruitment of patients and clinical follow-up

12/10/2012 – 30/09/2018

Development and Epilepsy -strategies for innovative research to improve diagnosis, prevention and treatment in Children with difficult to treat epilepsy-WP2 Identifying genetic causes and pathophysiological mechanisms of epileptic encephalopathies. 7th Programme Framework THEME [HEALTH.2013.2.2.1-4] [Patho-physiology and therapy of epilepsy and epileptiform disorders (2012) - **Principal Investigator** – Financed with 392.785,71 euro

24/03/2006 -19/01/2011

"Vascular Alterations and Neuroinflammation in Experimental and Human Epilepsy: Identification of New Pharmacological Targets" (2007) – Cariverona Project. Role: **Sub-investigator** - Funding: €449,600.00

2006

"Epilepsies in the First Year of Life: Development of Diagnostic and Therapeutic Guidelines" Finalized Research – C. Mondino Neurological Institute

2005

"Array-CGH: A Key Technique for the Study of Cortical Malformations and Epilepsy" PRIN 2005

2003

"Mesial Temporal Epilepsy with and Without Hippocampal Sclerosis: Electroclinical Characterization, Prognostic Factors, and Pathogenic Mechanisms" PRIN 2003

2001

"Mapping of Genes Involved in Rolandic Epilepsy Paroxysms" PRIN 2001

1999

"Pharmacoresistance and Neurosurgical Therapy for Partial Epilepsies and Non-Progressive Epileptic Encephalopathies in Preschool Age" PRIN 1999

1998

"Severe Pharmacoresistant Epilepsies in Children: Development of Guidelines for Early Identification of Pharmacoresistance and Surgical Treatment Indications" PRIN 1998

Participation in Research Groups Funded by Public/Private Entities

27/03/2019 – 26/03/2021

Project: "Ghrelin as a Biomarker of Response to Antiepileptic Drugs" Funding: 2018 Call in Pediatric Neurology – Fondazione Pierfranco e Luisa Mariani Role: **Researcher**

06/03/2019 – 17/06/2021

Project: "Validation and Clinical Trial of an Assessment Scale for Early Recognition and Monitoring of Dravet Associated Neuropsychiatric Disorders (DAND Scale)" Funding: Brain Research Foundation Verona – €12,000 Role: **Principal Investigator**

14/12/2015

International Research Group: "Study and Definition of Gait Patterns in Dravet Syndrome" Funding: €14,000
Project Title: "Gait Impairment in Dravet Syndrome: Characterization and Rehabilitation Perspectives"

20/11/2015

Research Group on Dietary Therapy for Drug-Resistant Epilepsies

Objective: Promoting awareness of dietary therapy, particularly the ketogenic diet, for drug-resistant epilepsy syndromes, with the goal of developing shared standards and a "therapeutic protocol". Funding: €24,000

29/05/2007 – 30/06/2020

National Research Group: "Cognitive Development in Dravet Syndrome"

Objective: Initially focused on studying the electroclinical and neuropsychological characteristics of Dravet Syndrome patients retrospectively; later evolved into a prospective multicenter study involving participant centers with a longitudinal database. Funding: Fondazione Mariani Grant – €212,000

Scientific Output: DOI: 10.1111/j.1528-1167.2010.02925.x

2007

Project Title: "Epilepsies in the First Year of Life: Development of Diagnostic and Therapeutic Guidelines"

Funding: Finalized Research – Italian Ministry of Health

2007

Multicenter Study (Mario Negri Institute, Milan): "Satisfaction with Antiepileptic Treatment in Children and Adolescents with Epilepsy: Incidence and Clinical Indicators"

Disease Registries / Guidelines Development

12/04/2022 – Participation in the Scientific and Clinical Research Registry on Lennox-Gastaut Syndrome (ReLeG).

03/2022 – Member of the Regional Mental Health Commission – Veneto Region.

01/12/2020 – Principal Investigator (Verona Center) for ITAN (Italian Autism Network) – Multicenter Research Protocol for the Creation of a Database and Biobank of Autistic Patients and Families for Clinical, Genetic, and Biomarker Research.

02/10/2020 – Creation and Implementation of a National Registry for CDKL5 Syndrome (Promoter: Policlinico Universitario A. Gemelli and CDKL5 Insieme verso la cura Onlus).

09/07/2019 – Member of the Technical Working Group for the Development of Diagnostic-Therapeutic Care Pathways (PDTA) for Epilepsy Patients, Veneto Region.

Outcome: PDTA Document (Veneto Region- Decree No. 11, 26.04.2021).

01/04/2019 – Platform RESIDRAS: International Registry of Dravet Syndrome and Related SCN1A and PCDH19 Gene Syndromes.

Scientific Steering Committee Members: Dr. Francesca Darra (Italy), Prof. Renzo Guerrini (Italy), Prof. Rima Nabhout (France), Prof. Helen Cross (UK), Dr. Helle Hjalgrim (Denmark), Prof. Lieven Lagae (Belgium), Dr. Boudewijn Gunning (Netherlands).

01/02/2013 – National Registry on Dravet Syndrome and Related SCN1A and PCDH19 Gene Syndromes – RESIDRAS

Role: Scientific Committee Member & Center Coordinator (Verona)

Funding: €128,168.00

2016-2017 – Guidelines on the Treatment of Pediatric Epilepsy (Developed in collaboration with SINPIA, Italian Society of Pediatric Neurology, Italian Society of Pediatrics, Italian Federation of Epilepsy, and various other national associations).

Active Participation in Research Groups

22/06/2022 – Board Member of the Italian Pediatric Status Epilepticus Group (IPSE Group).

Multidisciplinary research group comprising neurologists, pediatric neuropsychiatrists, pediatricians, and intensive care specialists from 11 Italian hospitals.

05/10/2021 – Coordinator of the Verona Center for the European Reference Network (ERN) for Rare or Low-Prevalence Complex Diseases – ERN EpiCARE.

09/2020 – Participation in European Ketogenic Therapy Centers (ERN EpiCARE).

18/01/2017 – Coordinator of KETO Italia (National Research Group on Ketogenic Diet Therapy).

14/12/2015 – 31/12/2018 – International Research Group on Gait Impairment in Dravet Syndrome.

Scientific Output: DOI: 10.3390/s22062140, 10.1016/j.ejpn.2019.09.010.

13/10/2015 – Italian Aicardi Study Group – Head of the Verona Unit.

Scientific Publications:

10.1016/j.clinph.2022.07.496

10.1212/WNL.00000000000011237

10.1002/ajmg.a.61791

20/04/2015 – Member of the Interdisciplinary Group for Hereditary Metabolic Diseases (GIMME) at the University Hospital of Verona.

26/01/2011 – 31/12/2016 – Multicenter Pediatric Epilepsy Research Group (EPINIF-LICE – Italian League Against Epilepsy).

Scientific Output: DOI: 10.1111/epi.13574.

2007 – Cognitive Development in Dravet Syndrome – National Research Group.

Clinical Trials

She has actively participated as Principal Investigator or Sub-Investigator in clinical trials for new antiepileptic drugs following Good Clinical Practice (GCP) guidelines at the Unit of Child Neuropsychiatry.

- Protocol BHV-7000-304 A Phase 2/3 Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Efficacy, Safety, and Tolerability of BHV-7000 as Adjunctive Therapy in Subjects with Idiopathic Generalized Epilepsy with Generalized Tonic-clonic Seizures, with Open-label Extension (2024) **Principal Investigator**
- Protocol BHV-7000-201 A Phase 2, Global, Multicenter, Long-term Safety Study Designed to Assess the Safety and Tolerability of BHV-7000 in Subjects with Refractory Focal Onset Epilepsy (2024) **Principal Investigator**
- Protocol ZX008-2103 A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Fixed-Dose, Multicenter Study to Examine the Efficacy and Safety of ZX008 in Subjects with CDKL5 Deficiency Disorder Followed by an Open-Label Extension (2024) **Principal Investigator**
- Protocol YKP509C003 Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di Carisbamato (YKP509) come trattamento aggiuntivo per le crisi convulsive associate alla sindrome di Lennox-Gastaut in adulti e bambini, con estensione in aperto facoltativa (2023) **Principal Investigator**
- Protocol GWEP20238 A randomized, double-blind, placebo-controlled, multisite, phase 3 study to investigate the efficacy and safety of cannabidiol oral solution (GWP42003-P) in children and adolescents with epilepsy with myoclonic-atonic seizures (2023 – 2024) **Principal Investigator**
- Protocol LLF001- Studio di definizione degli endpoint per la sindrome da deficit di simil-chinasi ciclina dipendente 5 (CDD) (CANDID study) (2022 – in corso) **Principal Investigator**
- Protocol EP0132 A multicenter, open-label, single-arm study to evaluate long-term safety, tolerability, and efficacy of brivaracetam in study participants 2 to 26 years of age with Childhood Absence Epilepsy or Juvenile Absence Epilepsy (2022) **Principal Investigator**
- Protocol N01269 A randomized, dose-finding and confirmatory, double-blind, placebo-controlled, parallel-group multicenter study with a 2-stage adaptive design and randomized withdrawal to evaluate the efficacy, safety, and tolerability of brivaracetam as monotherapy in patients 2 to 25 years of age with childhood absence epilepsy or juvenile absence epilepsy (2022) **Principal Investigator**
- Protocol GHRELIN-ALL Ghrelin plasma levels in pediatric patients with newly diagnosed epilepsy and in control pediatric patients (2021 – 2023) **Principal Investigator - (doi: 10.3390/jpm12040527)**
- Protocol GHRELIN Ghrelin as a biomarker of response to antiepileptic drugs (2020-2023) **Principal Investigator**
- Protocol SE01 Studio multicentrico retrospettivo sul trattamento dello stato epilettico convulsivo in età pediatrica (2021) **Principal Investigator**
- Protocol ZX008-1900 Studio di estensione in aperto volto a valutare la sicurezza a lungo termine di ZX008 (fenfluramina cloridrato) soluzione orale come terapia aggiuntiva per le crisi convulsive in pazienti con patologie epilettiche rare come le encefalopatie epilettiche, tra cui la sindrome di Dravet e la sindrome di Lennox-Gastaut (2020 – in corso) – **Principal Investigator (doi: 10.1002/epi4.12624)**
- Protocol 1042-CDD-3001 Double-blind, Randomized, Placebo-controlled Trial on Adjunctive Treatment with Ganaxolone in Children and Young Adults with Cyclin-dependent Kinase-like 5 (CDKL5) Deficiency Disorder (CDD), Followed by Long-term Open-label Treatment.” (2019 – 2023) – **Principal Investigator (doi: 10.1016/S1474-4422(22)00077-1)**
- Protocol SP0969 A Multicenter, Double blind, Randomized, Placebo Controlled, Parallel Group Study to Investigate the Efficacy and Safety of *Lacosamide* as Adjunctive Therapy in Subjects with Epilepsy ≥4 Years to <17 Years of Age with Partial Onset Seizures-UCB (2015-2017) - **Principal Investigator**
- Protocol EP0034 A multicenter, open-label, long-term extension study to investigate the efficacy and safety of

lacosamide as adjunctive therapy in pediatric subjects with epilepsy with partial-onset seizures (2014-2021) - **Principal Investigator**

- Protocol SP0967 Multicenter, Double-blind, Randomized, Placebo-controlled, Parallel-group Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Lacosamide as Adjunctive Therapy in Patients Aged ≥ 1 Month and < 4 Years with Partial-onset Seizures (2015-2020) - **Sub-Investigator**
- Protocol ZX008-1502 A Multicenter, Randomized, Double-blind, Parallel Group, Placebo-controlled Trial of Two Fixed Doses of ZX008 (*Fenfluramine Hydrochloride*) Oral Solution as an Adjunctive Therapy in Children and Young Adults with Dravet Syndrome (2016-2018) - **Principal Investigator**
- Protocol ZX008-1503 An Open-Label Extension Trial to Assess the Long-Term Safety of ZX008 (*Fenfluramine Hydrochloride*) Oral Solution as an Adjunctive Therapy in Children and Young Adults with Dravet Syndrome (2017-2021) - **Principal Investigator (doi: 10.1111/epi.16690).**
- Protocol BIA-2093-211 Open-label Clinical Study with Two Dosage Levels to Evaluate the Pharmacokinetics, Safety, and Tolerability of Eslicarbazepine Acetate (ESL) as Adjunctive Therapy in Neonates Aged 1 Month to < 2 Years with Refractory Epilepsy and Partial Seizures (2016-2020) - **Principal Investigator**
- Protocol BIA-2093-211 ext Open-label Clinical Study with Two Dosage Levels to Evaluate the Pharmacokinetics, Safety, and Tolerability of Eslicarbazepine Acetate (ESL) as Adjunctive Therapy in Neonates Aged 1 Month to < 2 Years with Refractory Epilepsy and Partial Seizures. 1 year extension (2017-2020) - **Principal Investigator**
- Protocol EP0060 A multicenter, open-label study to investigate the safety and tolerability of intravenous lacosamide as replacement for oral lacosamide in children (≥ 4 to < 17 years of age) with epilepsy (2016- 2019) - **Principal Investigator**
- Protocol SP848 An open-label study to determine safety, tolerability, and efficacy of long-term oral lacosamide (lcm) as adjunctive therapy in children with epilepsy (2017-2021) - **Principal Investigator**
- Gabapentin - Protocol n. 945-186-04 - **Sub-Investigator**
- Rufinamide - Protocol n. 3310101021 (1998-2001) – **Sub-Investigator**
- Rufinamide - Protocol n. 3310101022 (2000-2001) – **Sub-Investigator**
- Topamax protocol ITA-26 – **Sub-Investigator**
- Sticlo-STP 115 (1999-2000) – **Sub-Investigator**
- Protocol TRILEPTAL cognitive study (2002-2004) – **Sub-Investigator**
- Protocol LEV (01-02) (2006-2008) – **Sub-Investigator**
- Protocol SCO/BIA-2093-305 (2007-2010) – **Sub-Investigator**
- Protocol Eudra CT n. 2009-017333-21 (Keppra) (2011-2012) – **Sub-Investigator**
- Protocol KEPPRA n. N01357 (2011-2012) – **Sub-Investigator**
- Protocol TOSCA (CRAD001MIC03) (2012-2017) “An International disease registry collecting data on manifestations, interventions and outcomes in patients with tuberous sclerosis complex” - **Sub-Investigator**

MEMBER OF SCIENTIFIC SOCIETIES

Since 2024 Board member SINPIA

From 2022 to 2024 Secretary of the Triveneto Section SINPIA

Since 2021 Responsible for the “Transition” Commission LICE

Since 2019 Member SINC – Società Italiana di Neurofisiologia Clinica

From 2017 to 2024 Coordinator for the Veneto Region of LICE
Since 2009-2022 Board member of the Triveneto Section SINPIA
Since 1996 Member of Società Italiana di Neuropsichiatria Infantile e dell'Adolescenza (SINPIA)
Since 1993 Member of Lega Italiana Contro l'Epilessia (LICE)

JOURNALS AND EDITORIAL PROJECTS

Since 2023 – Member of the scientific board of Braincity – an editorial project focused on scientific updates primarily for neurologists specialized in epilepsy. It produces video commentaries on articles, interactive clinical cases, video lectures, thematic podcasts, and text-based quiz cases. Sponsored by UCB.

Reviewer for the following journals:

- Pediatric Neurology
- Epilepsy and Behaviour
- Heliyon
- Seizure: European Journal of Epilepsy
- Sleep medicine
- Rare Disease and Orphan Drugs Journal
- Epilepsy Research
- American Journal of Medical Genetics
- Scientific Reports
- Frontiers in Neurology
- Frontiers in Pediatrics
- Developmental Medicine & Child Neurology
- Epileptic Disorders
- Italian Journal of Pediatrics
- Minerva Pediatrica

Since 2018 – Member of the Advisory Board of the "Giornale di Neuropsichiatria dell'Età Evolutiva" – The official journal of the Italian Society of Child and Adolescent Neuropsychiatry (SINPIA).

OTHER ACADEMIC ROLES

Since 18/04/2019 – Appointed as Representative for Inclusion and Accessibility at the University of Verona.

PUBLICATIONS

Author of over 100 articles; H-Index = 33 (Scopus); citazioni totali = 3.243 (Scopus); orcid id 0000-0002-1062-8438

2025 Villani F, Bisulli F, **Darra F**, Liuccio M, Specchio N. Improving the transition from pediatric to adult epilepsy care: An expert opinion. *Epilepsy Behav.* 2025 Jun 21; 172:110552. doi: 10.1016/j.yebeh.2025.110552. Epub ahead of print.

Darra F, Klaus PB, Audenino D, Bisulli F, Cossu A, Elia M, La Neve A, Mancardi M, Pastori C, Proietti J, Ragona F, Rizzi R, Rosati A, Sciruicchio V, Specchio N, Stipa C, Zanusi C, Villani F. Delphi consensus finding on paediatric-adult transition: results from the epilepsy transition working group of the Italian League Against Epilepsy (LICE). *Neurol Sci.* 2025 Jun 4. doi: 10.1007/s10072-025-08166-y. Epub ahead of print.

Rosati A, Bartolotta P, Marini C, Mondardini MC, Cordelli DM, Fetta A, Bergonzini L, L'Erario M, Cannizzaro G,

Mongelli E, Tona C, Sartori S, Bonardi CM, Chiusolo F, Vigevano F, Specchio N, **Darra F**, Proietti J, Biban P, Cesaroni E, Simonini A, Izzo F, Mastrangelo M, Olivotto S, Pulitanò SM, Battaglia DI, Buratti S, Giacheri E, Zanus C, Costa P, Vittorini R, Conio A, Amigoni A, Fusco L; Italian Pediatric Status Epilepticus Group. Optimizing pediatric status epilepticus management: The role of early midazolam infusion and adherence to clinical practice guidelines. *Epilepsia*. 2025 May 16. doi: 10.1111/epi.18455. Epub ahead of print. PMID: 40377450.

Cossu A, Proietti J, Ghobert L, Rinaldi L, Dalla Bernardina B, **Darra F**, Cantalupo G. Seizures influence sleep macrostructure and the sleep-wake circadian rhythm in Dravet syndrome. *Epilepsia*. 2025 May 10. doi: 10.1111/epi.18451. Epub ahead of print.

Brunklaus A, Schubert-Bast S, **Darra F**, Nickels K, Breuillard D, Giuffrida A, Eldred C, Flege S, Cardenal-Muñoz E, Sánchez-Carpintero R. Communicating a diagnosis of Dravet syndrome to parents/caregivers: An international Delphi consensus. *Epilepsia Open*. 2025 Feb 1. doi: 10.1002/epi4.13127. Epub ahead of print. PMID: 39891606.

Mei D, Balestrini S, Parrini E, Gambardella A, Annesi G, De Giorgis V, Gana S, Bassi MT, Zucca C, Elia M, Vetri L, Castellotti B, Ragona F, Mastrangelo M, Pisani F, D'orsi G, Carella M, Pruna D, Giglio S, Marini C, Cesaroni E, Riva A, Scala M, Licchetta L, Minardi R, Contaldo I, Gambardella ML, Cossu A, Proietti J, Cantalupo G; **Lice Collaborative Group**; Trivisano M, De Dominicis A, Specchio N, Tassi L, Guerrini R. National survey on the prevalence of single-gene aetiologies for genetic developmental and epileptic encephalopathies in Italy. *J Med Genet*. 2025 Dec 31;62(1):25-31. doi: 10.1136/jmg-2024-110328.

2024 Boncristiano A, Balestrini S, Doccini V, Specchio N, Pietrafusa N, Trivisano M, **Darra F**, Cossu A, Battaglia D, Quintiliani M, Gambardella ML, Parente E, Monni R, Matricardi S, Marini C, Ragona F, Granata T, Striano P, Riva A, Guerrini R. Fenfluramine treatment for Dravet syndrome: Long term real-world analysis demonstrates safety and reduced health care burden. *Epilepsia*. 2024 Dec 30. doi: 10.1111/epi.18241.

Cossu A, Furia F, Proietti J, Ancora C, Reale C, **Darra F**, Previtali R, Bernardina BD, Rubboli G, Beniczky S, Møller RS, Cantalupo G, Gardella E. Quantitative EEG biomarkers for STXBP1-related disorders. *Epilepsia*. 2024 Dec;65(12):3595-3606. doi: 10.1111/epi.18154.

Amato A, Bonomo G, Bonomo R, Proietti J, **Darra F**. Longitudinal, multidimensional, observational study of 15 patients with CDKL5 Deficiency Disorder. *Clin Neurol Neurosurg*. 2024 Oct 18; 246: 108603. doi: 10.1016/j.clineuro.2024.108603

Proietti J, Di Censo R, Spolverato S, Cossu A, Bucci A, Plebani M, Lanterna A, Piardi F, Lo Barco T, Cantalupo G, Fiorini E, Fontana E, Dalla Bernardina B, **Darra F**. Clinical Reasoning: Hyperventilation-Induced Alternating Hemiplegia With Concomitant Hemispheric EEG Slowing in a 7-Year-Old Girl With Headache. *Neurology*. 2024 Sep 10;103(5): e209759. doi: 10.1212/WNL.0000000000209759.

Mattioli P, Mancardi MM, Ferrari A, Micalizzi E, Arnaldi D, Pappalardo I, Bisulli F, Pastori C, Mandich P, Nobili L, **Darra F**, Villani F; Commission on Transition of the Lega Italiana Contro L'Epilessia (LICE). Pitfalls and unmet needs of transition in epilepsy: Understanding the adult neurologist perspective. *Epilepsy Behav*. 2024 Oct 17; 160:110100. doi: 10.1016/j.yebeh.2024.110100.

Bisulli F., **Darra F.**, Stipa C., Corsaro L., Corsaro E., Trivellato L., Vaccaro G. The transition from pediatric to adult age in patients with Dravet Syndrome: A study on the current management pathways and the challenges ahead. *International Journal of Medical Sociology and Anthropology* (ISSN 2756-3820) 2024; vol 13 (8) pp1-9

Riva A, Coppola A, Bisulli F, Verrotti A, Bagnasco I, Elia M, **Darra F**, Lattanzi S, Meletti S, La Neve A, Di Gennaro G, Brambilla I, Santoro K, Prisco T, Macari F, Gambardella A, Di Bonaventura C, Balestrini S, Marini C, Pruna D, Capovilla G, Specchio N, Gobbi G, Striano P; IRARE STUDY GROUP. Italian report on RARE epilepsies (i-RARE): A consensus on multidisciplinary. *Epilepsia Open*. 2024 Oct;9(5):1857-1867. doi: 10.1002/epi4.13020.

De Giorgis V, Pasca L, Aznar-Lain G, Bibic I, Bibic V, **Darra F**, Dianin A, Dressler A, Jonsson H, Komulainen-Ebrahim J, Kverneland M, Molteberg E, Ragona F, De Saint-Martin A, Varesio C, Cross JH; ERN EPICARE Ketogenic Dietary Therapy Special Interest Group (KDT SIG). Unraveling unmet needs in ketogenic dietary

services: An ERN EpiCARE survey. *Epilepsia Open*. 2024 Aug;9(4):1582-1588. doi: 10.1002/epi4.12968.

Proietti J, Fiorini E, Cantalupo G, Fontana E, Lo Barco T, Bonin C, Bernardina BD, **Darra F**. Refractory tonic-myoclonic status epilepticus with catamenial recurrence in epilepsy with myoclonic atonic seizures: A case report. *Heliyon*. 2024 Jan 14;10(2):e24747. doi: 10.1016/j.heliyon.2024.e24747.

REALE C, DI CLAUDIO MT, BIANCHI MR, PAPANTONIO AM, CANTALUPO G, **DARRA F**, D'ORSI G. Recurrent catamenial absence status epilepticus persisting in post-menopausal period: The pivotal role of video-EEG. *Epileptic Disord*. 2024 Apr;26(2):257-260. doi: 10.1002/epd2.20198.

- 2023 Bortoletto R, Bassani L, Garzitto M, Lamberti M, Simonati A, **Darra F**, Bhattacharyya S, Comacchio C, Balestrieri M, Arcangeli D, Colizzi M. Risk of psychosis in autism spectrum disorder individuals exposed to psychosocial stressors: A 9-year chart review study. *Autism Res*. 2023 Nov;16(11):2139-2149. doi: 10.1002/aur.3042.
- Musto E, Liao VWY, Johannesen KM, Fenger CD, Lederer D, Kothur K, Fisk K, Bennetts B, Vrielynck P, Delaby D, Ceulemans B, Weckhuysen S, Sparber P, Bouman A, Ardern-Holmes S, Troedson C, Battaglia Di, Goel H, Feyma T, Bakhtiari S, Tjoa L, Boxill M, Demina N, Shchagina O, Dadali E, Kruer M, Cantalupo G, Contaldo I, Polster T, Isidor B, Bova Sm, Fazeli W, Wouters L, Miranda MJ, **Darra F**, Pede E, Le Duc D, Jamra RA, Küry S, Proietti J, Mcsweeney N, Brokamp E, Andrews PI, Gouray Garcia M, Chebib M, Møller RS, Ahring PK, Gardella E. GABRA1-Related Disorders: From Genetic to Functional Pathways. *Ann Neurol*. 2023 Aug 22. doi: 10.1002/ana.26774. Online ahead of print.
- Sullivan J, Lagae L, Cross JH, Devinsky O, Guerrini R, Knupp KG, Laux L, Nikanorova M, Polster T, Talwar D, Ceulemans B, Nabbout R, Farfel Gm, Galer Bs, Gammaitoni Ar, Lock M, Agarwal A, Scheffer IE; FAIRE **DS STUDY GROUP**. Fenfluramine in the treatment of Dravet syndrome: Results of a third randomized, placebo-controlled clinical trial. *Epilepsia*. 2023 Oct;64(10):2653-2666. doi: 10.1111/epi.17737.
- De Giorgis V, Tagliabue A, Bisulli F, Brambilla I, Camerini A, Cusmai R, **Darra F**, Dianin A, Domenica E, Lodi MAM, Matricardi S, Messina T, Operto F, Ragona F, Russo E, Varesio C, Volpi L, Zanaboni MP, Pasca L, Veggiotti P. Ketogenic dietary therapies in epilepsy: recommendations of the Italian League against Epilepsy Dietary Therapy Study Group. *Front Neurol*. 2023 Jul 10; 14: 1215618. doi: 10.3389/fneur.2023.1215618.
- Specchio N, Trivisano M, Lenge M, Ferretti A, Mei D, Parrini E, Napolitano A, Rossi-Espagnet C, Talenti G, Longo D, Proietti J, Ragona F, Freri E, Solazzi R, Granata T, **Darra F**, Dalla Bernardina B, Vigevano F, Guerrini R. CDKL5 deficiency disorder: progressive brain atrophy may be part of the syndrome. *Cereb Cortex*. 2023 Aug 23;33(17):9709-9717. doi: 10.1093/cercor/bhad235. Erratum in: *Cereb Cortex*. 2024 Jan 31;34(2):bhae059. doi: 10.1093/cercor/bhae059.
- Lenge M, Balestrini S, Mei D, Macconi L, Caligiuri ME, Cuccarini V, Aquino D, Mazzi F, D'Incerti L, **Darra F**, Dalla Bernardina B, Guerrini R. Morphometry and network-based atrophy patterns in SCN1A-related Dravet syndrome. *Cereb Cortex*. 2023 Aug 8;33(16):9532-9541. doi: 10.1093/cercor/bhad224.
- Lo Barco T, Corona L, Solazzi R, Fiorini E, Galati G, Cossu G, Proietti J, Francione S, Dalla Bernardina B, **Darra F**, Cantalupo G. Gelastic seizures and "smiling spasms": A peculiar ictal pattern. *Epileptic Disord*. 2023 Apr;25(2):269-273. doi: 10.1002/epd2.20012.
- Perini S, Filosi M; **Italian Autism Network**; Domenici E. Candidate biomarkers from the integration of methylation and gene expression in discordant autistic sibling pairs. *Transl Psychiatry*. 2023 Apr 3;13(1):109. doi: 10.1038/s41398-023-02407-4.
- Cossu A, Lo Barco T, Proietti J, Dalla Bernardina B, Cantalupo G, Ghobert L, Brambilla I, Giarola E, Costa A, De Benito T, Bethge S, Cardot S, Montwill I, Remonato E, Gramaglia S, **Darra F**. Clinical characteristics of 80 subjects with KCNQ2-related encephalopathy: Results from a family-driven survey. *Epilepsy Behav*. 2023 Mar 27; 142: 109153. doi: 10.1016/j.yebeh.2023.109153.
- Balestrini S, Doccini V, Giometto S, Lucenteforte E, De Masi S, Giarola E, Brambilla I, Pieroni F, Perulli M, Battaglia D, Specchio N, Ragona F, Granata T, Pellacani S, Ferrari A, Marini C, Matricardi S, Cesaroni E, Giordano L, Accorsi P, Sciruicchio V, Tinuper P, Messina T, Russo A, Pruna D, Nosadini M, De Giorgis V, Caputo D; Residras Collaboration Group; Pellegrin S, Lo Barco T, **Darra F**, Dalla Bernardina B, Guerrini R. A

registry for Dravet syndrome: The Italian experience. *Epilepsia Open*. 2023; 8: 517-534 Mar 20. doi: 10.1002/epi4.12730.

Darra F, Monchelato M, Loos M, Juanes M, Dalla Bernardina B, Valenzuela GR, Gallo A, Caraballo R. CDKL5-associated developmental and epileptic encephalopathy: A long-term, longitudinal electroclinical study of 22 cases. *Epilepsy Res*. 2023 Jan 25;190:107098. doi: 10.1016/j.eplepsyres.2023.107098.

Lo Barco T, Offredi F, Castino E, Proietti J, Cossu A, Fiorini E, Fontana E, Cantalupo G, Dalla Bernardina B, **Darra F**. Adaptive behaviour in adolescents and adults with Dravet syndrome. *Dev Med Child Neurol*. 2023; 65: 838-846 doi: 10.1111/dmcn.15448.

2022 Masnada S, Alfei E, Formica M, Previtali R, Accorsi P, Arrigoni F, Bonanni P, Borgatti R, **Darra F**, Fusco C, De Giorgis V, Giordano L, La Briola F, Orcesi S, Osanni E, Parazzini C, Pinelli L, Rebessi E, Romaniello R, Romeo A, Spagnoli C, Uebler C, Varesio C, Viri M, Zucca C, Pichiecchio A, Veggiotti P. EEG at onset and MRI predict long-term clinical outcome in Aicardi syndrome. *Clin Neurophysiol*. 2022 Oct; 142: 112-124. doi: 10.1016/j.clinph.2022.07.496.

Guerrini R, Specchio N, Aledo-Serrano Á, Pringsheim M, **Darra F**, Mayer T, Gil-Nagel A, Polster T, Zuberi SM, Lothe A, Gammaitoni A, Strzelczyk A. An examination of the efficacy and safety of fenfluramine in adults, children, and adolescents with Dravet syndrome in a real-world practice setting: A report from the Fenfluramine European Early Access Program. *Epilepsia Open*. 2022; 7: 578-587 Jul 8. doi: 10.1002/epi4.12624.

Costa AM, Lo Barco T, Spezia E, Conti V, Roli L, Marini L, Minghetti S, Caramaschi E, Pietrangelo L, Pecoraro L, D'achille F, Accorsi P, Trenti T, Melani F, Marini C, Guerrini R, **Darra F**, Bergonzini P, Biagini G.J. Prospective Evaluation of Ghrelin and Des-Acyl Ghrelin Plasma Levels in Children with Newly Diagnosed Epilepsy: Evidence for Reduced Ghrelin-to-Des-Acyl Ghrelin Ratio in Generalized Epilepsies. *Pers Med*. 2022 Mar 25; 12(4): 527. doi: 10.3390/jpm12040527.

Knight EMP, Amin S, Bahi-Buisson N, Benke TA, Cross JH, Demarest ST, Olson HE, Specchio N, Fleming TR, Aimetti AA, Gasior M, Devinsky O; **Marigold Trial Group**. Safety and efficacy of ganaxolone in patients with CDKL5 deficiency disorder: results from the double-blind phase of a randomised, placebo-controlled, phase 3 trial. *Lancet Neurol*. 2022 May; 21(5): 417-427. doi: 10.1016/S1474-4422(22)00077-1.

Bisi Mc, Di Marco R, Ragona F, **Darra F**, Vecchi M, Masiero S, Del Felice A, Stagni R. Quantitative Characterization of Motor Control during Gait in Dravet Syndrome Using Wearable Sensors: A Preliminary Study. *Sensors (Basel)*. 2022 Mar 10;22(6):2140. doi: 10.3390/s22062140.

Bortoletto R, Di Gennaro G, Antolini G, Mondini F, Passarella L, Rizzo V, Silvestri M, **Darra F**, Zoccante L, Colizzi M. Sociodemographic and clinical changes in pediatric in-patient admissions for mental health emergencies during the COVID-19 pandemic: March 2020 to June 2021. *Psychiatry Res Commun*. 2022 Mar;2(1):100023. doi:10.1016/j.psychom.2022.100023.

Rosati A, L'Erario M, Bianchi R, Olivetto S, Battaglia DI, **Darra F**, Biban P, Biggeri A, Catelan D, Danieli G, Mondardini MC, Cordelli DM, Amigoni A, Cesaroni E, Conio A, Costa P, Lombardini M, Meleleo R, Pugi A, Tornaboni EE, Santarone ME, Vittorini R, Sartori S, Marini C, Vigeveno F, Mastrangelo M, Pulitanò SM, Izzo F, Fusco L. KETASER01 protocol: What went right and what went wrong. *Epilepsia Open*. 2022 Jul 14. doi: 10.1002/epi4.12627.

Proietti J, Fiorini E, Meneghello L, Cantalupo G, Fontana E, Lo Barco T, Dalla Bernardina B, **Darra F**. Non-convulsive febrile status epilepticus mimicking a postictal state after a febrile seizure: an ictal electroclinical and evolutive study. *Epileptic Disord*. 2022 Apr 1;24(2):387-396. doi: 10.1684/epd.2021.1402.

Lo Barco T, De Gaetano L, Santangelo E, Bravi T, Proietti J, Cantalupo G, Brambilla I, **Darra F**. SYNGAP1-related developmental and epileptic encephalopathy: The impact on daily life. *Epilepsy Behav* 2022 Feb;127:108500. doi: 10.1016/j.yebeh.2021.108500.

Johannesen KM, Liu Y, Koko M, Gjerulfsen CE, Sonnenberg L, Schubert J, Fenger CD, Eltokhi A, Rannap M, Koch NA, Lauxmann S, Krüger J, Kegele J, Canafoglia L, Franceschetti S, Mayer T, Rebstock J, Zacher P, Ruf S, Alber M, Sterbova K, Lassuthová P, Vlckova M, Lemke JR, Platzer K, Krey I, Heine C, Wiczorek D, Kroell-Seger

J, Lund C, Klein KM, Billie Au PY, Rho JM, Ho AW, Masnada S, Veggiotti P, Giordano L, Accorsi P, Hoei-Hansen Ce, Striano P, Zara F, Verhelst H, Verhoeven JS, Van Der Zwaag B, Harder Ave, Brilstra E, Pendziwiat M, Lebon S, Vaccarezza M, Minh Le N, Christensen J, Grønborg S, Scherer SW, Howe J, Fazeli W, Howell KB, Leventer R, Stutterd C, Walsh S, Gerard M, Gerard B, Matricardi S, Bonardi CM, Sartori S, Berger A, Hoffman-Zacharska D, Mastrangelo M, **Darra F**, Vøllo A, Motazacker MM, Lakeman P, Nizon M, Betzler C, Altuzarra C, Caume R, Roubertie A, Gélisse P, Marini C, Guerrini R, Bilan F, Tibussek D, Koch-Hogrebe M, Perry MS, Ichikawa S, Dadali E, Sharkov A, Mishina I, Abramov M, Kanivets I, Korostelev S, Kutsev S, Wain KE, Eisenhauer N, Wagner M, Savatt JM, Müller-Schlüter K, Bassan H, Borovikov A, Nassogne MC, Destrée A, Schoonjans AS, Meuwissen M, Buzatu M, Jansen A, Scalais E, Srivastava S, Tan WH, Olson HE, Loddenkemper T, Poduri A, Helbig KL, Helbig I, Fitzgerald MP, Goldberg EM, Roser T, Borggraefe I, Brünger T, May P, Lal D, Lederer D, Rubboli G, Heyne HO, Lesca G, Hedrich UBS, Benda J, Gardella E, Lerche H, Møller RS. Genotype-phenotype correlations in SCN8A-related disorders reveal prognostic and therapeutic implications. *Brain*. 2022 Sep 14;145(9):2991-3009. doi: 10.1093/brain/awab321

2021 Proietti J, Amadori E, Striano P, Ricci E, Cordelli DM, Bana C, Dilella R, Gardella E, Klint Nielsen JE, Pisani F, Lo Barco T, Fiorini E, Fontana E, **Darra F**, Dalla Bernardina B, Cantalupo G. Epilepsy features in ARID1B-related Coffin-Siris syndrome. *Epileptic Disord*. 2021 Dec 1;23(6):865-874. doi:10.1684/epd.2021.1356.

Silvagni D., Soloni P., Biban P., Baggio L., **Darra F**. Self-limited focal epilepsy in a young child with SARS-CoV-2: a case report. *Minerva Pediatrica* 2021; doi: 10.23736/S2724-5276.21.06058-4

Darra F, Lo Barco T., Opri R., Parrini E., Bianchini C., Fiorini E., Simonati A., Dalla Bernardina B., Cantalupo G., Guerrini R. Migrating focal seizures and myoclonic status in ARV1-Related encephalopathy. *Neurol Genet*. 2021; 7: e593. Doi:10.1212/NXG.0000000000000593

Siri B., Varesio C., Freri E., **Darra F**, Gana S., Mei D., Porta F., Fontana E., Galati G., Solazzi R., Niceta M., Veggiotti P. Alfei E. CDKL5 deficiency disorder in males: Five new variants and review of the literature. *Eur. J. Paed. Neurol* 2021; 33: 9-20 doi:10.1016/j.ejpn.2021.04.007

Cossu A., Lo Barco T., **Darra F**, Fontana E., Fiorini E., Marangone M., Biban P., Dalla Bernardina B., Cantalupo G. Remote teamwork management of NORSE during the COVID-19 lockdown. *Neurology: Clinical practice* 2021; 11 (2): 170-173. Doi: 10.1212/CPJ.0000000000001027

Raviglione F., Douzgou S., Scala M., Mingarelli A., D'Arrigo S., Freri E., **Darra F**, Giglio S., Bonaglia M.C., Pantaleoni C., Mastrangelo M., Epifanio R., Elia M., Saletti V., Morlino S., Vari M.S., Del Liso P., Pavaine J., Spaccini L., Cattaneo E., Gardella E., Møller R.S., Marchese F., Colonna C., Gandioli C., Gobbi G., Ram D., Palumbo O., Carella M., Germano M., Tonduti D., De Angelis D., Caputo D., Bergonzini P., Novara F., Zuffardi O., Verrotti A., Orsini A., Bonuccelli A., De Muto M.C., Trivisano M., Vigeveno F., Granata T., Dalla Bernardina B., Tranchina A., Striano P. Electroclinical features of MEF2C haploinsufficiency-related epilepsy: A multicentre European study. *Seizure*, 2021; 88: 60-72 doi.org/10.1016/j.seizure.2021.03.025

Brambilla I, Aibar JA', Hallet AS, Bibic I, Cardenal-Muñoz E, Prpic I, **Darra F**, Specchio N, Nabbout R. Impact of the COVID-19 lockdown on patients and families with Dravet syndrome. *Epilepsia Open*. 2021 Jan 25;6(1):216-224. doi: 10.1002/epi4.12464.

Zoccante L, Ciceri ML, Chamitava L, Di Gennaro G, Cazzoletti L, Zanolin ME, **Darra F**, Colizzi M. Postural Control in Childhood: Investigating the Neurodevelopmental Gradient Hypothesis. *Int J Environ Res Public Health*. 2021 Feb 10;18(4):1693. doi: 10.3390/ijerph18041693.

Battaglia D, Chieffo D, Lucibello S, Marini C, Sibilia V, Mei D, **Darra F**, Offredi F, Fontana E, Specchio N, Cappelletti S, Granata T, Ragona F, Patrini M, Baglietto MG, Prato G, Ferrari A, Vigeveno F, Mercuri E, Bernardina BD, Guerrini R, Dravet C, Guzzetta F. Multicenter prospective longitudinal study in 34 patients with Dravet syndrome: Neuropsychological development in the first six years of life. *Brain Dev*. 2021 Mar;43(3):419-430. doi: 10.1016/j.braindev.2020.10.004.

Masnada S, Pichiecchio A, Formica M, Arrigoni F, Borrelli P, Accorsi P, Bonanni P, Borgatti R, Bernardina BD, Danieli A, **Darra F**, Deconinck N, De Giorgis V, Dulac O, Gataullina S, Giordano L, Guerrini R, La Briola F, Mastrangelo M, Montomoli M, Mortilla M, Osanni E, Parisi P, Perucca E, Pinelli L, Romaniello R, Severino M, Vigeveno F, Vignoli A, Bahi-Buisson N, Cavallin M, Accogli A, Burgeois M, Capra V, Chaves-Vischer V,

Chiapparini L, Colafati G, D'arrigo S, Desguerre I, Doco-Fenzy M, D'orsi G, Epitashvili N, Fazzi E, Ferretti A, Fiorini E, Fradin M, Fusco C, Granata T, Johannesen KM, Lebon S, Loget P, Moller RS, Montanaro D, Orcesi S, Quelin C, Rebessi E, Romeo A, Solazzi R, Spagnoli C, Uebler C, Zara F, Arzimanoglou A, Veggiotti P; Aicardi Syndrome International Study Group. Basal Ganglia Dysmorphism in Patients With Aicardi Syndrome. *Neurology*. 2021 Mar 2;96(9):e1319-e1333. doi: 10.1212/WNL.00000000000011237

Dilena R, Raviglione F, Cantalupo G, Cordelli DM, De Liso P, Di Capua M, Falsaperla R, Ferrari F, Fumagalli M, Lori S, Suppiej A, Tadini L, Dalla Bernardina B, Mastrangelo M, Pisani F; **INNESCO GROUP** Consensus protocol for EEG and amplitude-integrated EEG assessment and monitoring in neonates. *Clin Neurophysiol*. 2021 Apr;132(4):886-903. doi: 10.1016/j.clinph.2021.01.012.

2020 Specchio N, Pietrafusa N, Doccini V, Trivisano M, **Darra F**, Ragona F, Cossu A, Spolverato S, Battaglia D, Quintiliani M, Gambardella MI, Rosati A, Mei D, Granata T, Dalla Bernardina B, Vigevaro F, Guerrini R. Efficacy and safety of Fenfluramine hydrochloride for the treatment of seizures in Dravet syndrome: A real-world study. *Epilepsia*, 2020 Nov;61(11):2405-2414. doi: 10.1111/epi.16690.

Masnada S, Doneda C, Izzo G, Formica M, Scarabello M, Accogli A, Accorsi P, Bahi-Buisson N, Capra V, Cavallin M, Dalla Bernardina B, **Darra F**, De Giorgis V, Fazzi E, Fontanillas R L M, Fusco C, Giordano L, Orcesi S, Pinelli L, Rebessi E, Romeo A, Severino M, Spagnoli C, Veggiotti P, Pichiecchio A, Righini A, Parazzini C. Aicardi Syndrome: Key Fetal MRI Features and Prenatal Differential Diagnosis. *Neuropediatrics*, 2020 Aug;51(4):276-285. doi: 10.1055/s-0040-1710528.

Lo Barco T, Chemaly N, Teng T, **Darra F**, Nabbout R. Head circumferences of patients with Dravet syndrome show growth slowdown. *Epilepsy Behav*. 2020 Oct;111:107157. doi: 10.1016/j.yebeh.2020.107157.

Masnada S, Gibelli D, Dolci C, De Giorgis V, Cappella A, Veggiotti P, Sforza C, Italian Aicardi Study Group (**Darra F as member of Italian Aicardi Study Group**) 3D facial morphometry in Italian patients affected by Aicardi syndrome. *Am J Med Genet A* 2020 Oct;182(10):2325-2332. doi: 10.1002/ajmg.a.61791.

2019 **Darra F.**, Battaglia D., Dravet C., Patrini M., Offredi F., Chieffo D., Piazza E., Fontana E., Olivieri G., Turrini I., Dalla Bernardina B., Granata T., Ragona F. Dravet Syndrome: early electroclinical findings and long-term outcome in adolescents and adults. *Epilepsia* 2019; 60 Suppl 3:S49-S58. doi: 10.1111/epi.16297

Gardella E, Cantalupo G, Larsson PG, Fontana E, Dalla Bernardina B., Rubboli G, **Darra F**. EEG features in Encephalopathy related to Status Epilepticus during slow Sleep. *Epileptic Disord*. 2019 Jun 1;21(S1):22-30. doi: 10.1684/epd.2019.1054.

Di Marco R, Hallemans A, Bellon G, Ragona F, Piazza E, Granata T, Ceulemans B, Schoonjans AS, Van De Walle P, **Darra F**, Dalla Bernardina B, Vecchi M, Sawacha Z, Scarpa B, Masiero S, Benedetti MG, Del Felice A. Gait abnormalities in people with Dravet syndrome: A cross-sectional multi-center study. *Eur J Paediatr Neurol*. 2019 Nov;23(6):808-818. doi: 10.1016/j.ejpn.2019.09.010.

Tassinari CA, Cantalupo G, Dalla Bernardina B, **Darra F**, Bureau M, Cirelli C, Tononi G, Rubboli G. Encephalopathy related to status epilepticus during slow sleep (ESES) including Landau-Kleffner syndrome. In: Bureau B., Genton P., Dravet C., Delgado-Escueta A., Guerrini R., Tassinari C.A., Thomas P., Wolf P. (eds) *Epileptic Syndromes in Infancy, Childhood and Adolescence* (6 th ed) , John Libbey Eurotext Ltd , 2019 , pp. 261-284

Wolking S, May P, Mei D, Møller RS, Balestrini S, Helbig KL, Altuzarra CD, Chatron N, Kaiwar C, Stöhr K, Widdess-Walsh P, Mendelsohn BA, Numis A, Cilio MR, Van Paesschen W, Svendsen LL, Oates S, Hughes E, Goyal S, Brown K, Sifuentes Saenz M, Dorn T, Muhle H, Pagnamenta AT, Vavoulis DV, Knight SJL, Taylor JC, Canevini MP, **Darra F**, Gavrilova RH, Powis Z, Tang S, Marquetand J, Armstrong M, Mchale D, Klee EW, Kluger GJ, Lowenstein DH, Weckhuysen S, Pal DK, Helbig I, Guerrini R, Thomas RH, Rees MI, Lesca G, Sisodiya SM, Weber YG, Lal D, Marini C, Lerche H, Schubert J. Clinical spectrum of *STX1B*-related epileptic disorders. *Neurology*. 2019 Mar 12;92(11): e1238-e1249. doi: 10.1212/WNL.00000000000007089

2018 Trivisano M, Pietrafusa N, Terracciano A, Marini C, Mei D, **Darra F**, Accorsi P, Battaglia D, Caffi L, Canevini Mp,

Cappelletti S, Cesaroni E, De Palma L, Costa P, Cusmai R, Giordano L, Ferrari A, Freri E, Fusco L, Granata T, Martino T, Mastrangelo M, Bova SM, Parmeggiani L, Ragona F, Sicca F, Striano P, Specchio Lm, Tondo I, Zambrelli E, Zamponi N, Zanus C, Boniver C, Vecchi M, Avolio C, Dalla Bernardina B, Bertini E, Guerrini R, Vigeveno F, Specchio N. Defining the electroclinical phenotype and outcome of PCDH19-related epilepsy: A multicenter study. *Epilepsia*. 2018 Dec; 59 (12): 2260-2271. doi: 10.1111/epi.14600.

Solazzi R, Fiorini E, Parrini E, **Darra F**, Dalla Bernardina B, Cantalupo G. Diaper changing-induced reflex seizures in CDKL5-related epilepsy. *Epileptic Disord*. 2018 Oct 1;20(5):428-433. doi: 10.1684/epd.2018.0999.

Gardella E, Marini C, Trivisano M, Fitzgerald MP, Alber M, Howell KB, **Darra F**, Siliquini S, Bölsterli BK, Masnada S, Pichiecchio A, Johannesen KM, Jepsen B, Fontana E, Anibaldi G, Russo S, Cogliati F, Montomoli M, Specchio N, Rubboli G, Veggiotti P, Beniczky S, Wolff M, Helbig I, Vigeveno F, Scheffer IE, Guerrini R, Møller RS. The phenotype of *SCN8A* developmental and epileptic encephalopathy. *Neurology*. 2018 Sep 18;91(12):e1112-e1124. doi: 10.1212/WNL.0000000000006199.

Dilena R, Difrancesco JC, Soldovieri MV, Giacobbe A, Ambrosino P, Mosca I, Galli MA, Guez S, Fumagalli M, Miceli F, Cattaneo D, **Darra F**, Gennaro E, Zara F, Striano P, Castellotti B, Gellera C, Varesio C, Veggiotti P, Tagliatela M. Early Treatment with Quinidine in 2 Patients with Epilepsy of Infancy with Migrating Focal Seizures (EIMFS) Due to Gain-of-Function KCNT1 Mutations: Functional Studies, Clinical Responses, and Critical Issues for Personalized Therapy. *Neurotherapeutics*. 2018 Oct;15(4):1112-1126 doi: 10.1007/s13311-018-0657-9.

Matricardi S, **Darra F**, Spalice A, Basti C, Fontana E, Dalla Bernardina B, Elia M, Giordano L, Accorsi P, Cusmai R, De Liso P, Romeo A, Ragona F, Granata T, Concolino D, Carotenuto M, Pavone P, Pruna D, Striano P, Savasta LS, Verrotti A. Electroclinical findings and long-term outcomes in epileptic patients with inv dup (15). *Acta Neurol. Scan.*, 2018 Jun; 137(6): 575-581. doi: 10.1111/ane.12902.

2017 Caraballo R, **Darra F**, Reyes G, Armeno M, Cresta A, Mestre G, Dalla Bernardina B. The ketogenic diet in patients with myoclonic status in non-progressive encephalopathy. *Seizure*. 2017 Jul 11;51:1-5. doi: 10.1016/j.seizure.2017.07.002.

Zaffanello M., **Darra F**, Lo Barco T, Sala F, Gasperi E, Piacentini G. Chiari 1 malformation in a child with febrile seizures, parasomnias and sleep apnea syndrome. Case report. *Case Reports in Pediatrics*, Volume 2017; 1-4

Pellegrin S, Cantalupo G, Opri R, Dalla Bernardina B, **Darra F**. EEG findings during “paroxysmal hemiplegia” in a patient with GLUT1-deficiency. *Eur J Ped Neurol*, 2017; vol. 21, p580-582 doi: 10.1016/j.ejpn.2017.01.002

Manara R, D’Agata L., Rocco MC, Cusmai R, Freri E, Pinelli L, **Darra F**, Procopio E, Mardari R, Zanus C, Di Rosa G, Soddu C, Severino M, Ermani M, Longo D., Sartori S, Menkes Working Group In The Italian Neuroimaging Network For Rare Diseases. Neuroimaging changes in Menkes disease, part 1. *AJNR Am J Neuroradiol*. 2017 Oct;38(10):1850-1857. doi: 10.3174/ajnr.A5186.

Manara R, Rocco MC, D’Agata L., Cusmai R, Freri E, Giordano L, **Darra F**, Procopio E, Toldo I, Peruzzi C, Vittorini R, Spalice A, Fusco C, Nosadini M, Longo D, Sartori S, Menkes Working Group In The Italian Neuroimaging Network For Rare Diseases. Neuroimaging changes in Menkes disease, part 2. *AJNR Am J Neuroradiol*. 2017 Oct;38(10):1858-1865. doi: 10.3174/ajnr.A5192.

2016 Vignoli A, Bisulli F, **Darra F**, Mastrangelo M, Barba C, Giordano L, Turner K, Zambrelli E, Chiesa V, Bova S, Fiocchi I, Peron A, Naldi I, Milito G, Licchetta L, Tinuper P, Guerrini R, Dalla Bernardina B, Canevini MP. Epilepsy in ring chromosome 20 syndrome. *Epilepsy Res*. 2016 Dec;128:83-93. doi: 10.1016/j.eplepsyres.2016.10.004.

Vecchi M, Barba C, De Carlo D, Stivala 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, Fiocchi 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, Vignoli A, Canevini MP, Perissinotto E, Francione S. Symptomatic and presumed symptomatic focal epilepsies in childhood: An observational, prospective multicentre study.

Epilepsia. 2016 Nov;57(11):1808-1816. doi: 10.1111/epi.13574.

Opri R, Fabrizi GM, Cantalupo G, Ferrarini M, Simonati A, Dalla Bernardina B, **Darra F**. Progressive Myoclonus Epilepsy in Congenital Generalized Lipodystrophy type 2: Report of 3 cases and literature review. Seizure. 2016 Sep 5;42:1-6. doi: 10.1016/j.seizure.2016.08.008

Barba C, **Darra F**, Cusmai R, Procopio E, Dionisi Vici C, Keldermans L, Vuillaumier-Barrot S, Lefeber DJ, Guerrini R; CDG GROUP. Congenital disorders of glycosylation presenting as epileptic encephalopathy with migrating partial seizures in infancy. Dev Med Child Neurol. 2016 Oct;58(10):1085-91. doi: 10.1111/dmcn.13141.

Darra F., Fontana E., Dalla Bernardina B. Myoclonic Status in Nonprogressive Encephalopathies In: J.M.Pellock, D.R.Nordli, Jr., R. Sankar, J.W. Wheless (Eds) Pediatric Epilepsy (4th Ed). New York, DEMOS Medical Publishing, 2016; 373-382

CARABALLO RH., **DARRA F.**, DALLA BERNARDINA B., FEJERMAN N. Clinical and EEG Features of Idiopathic Focal Epilepsies in Childhood. J Pediatr Epilepsy 2016;5:116–121

2015 Rubboli G, Veggiotti P, Pini A, Berardinelli A, Cantalupo G, Bertini E, Tiziano FD, D'Amico A, Piazza E, Abiusi E, Fiori S, Pasini E, **Darra F**, Gobbi G, Michelucci R. Spinal muscular atrophy associated with progressive myoclonic epilepsy: A rare condition caused by mutations in ASAH1. Epilepsia. 2015 May;56(5):692-8. doi: 10.1111/epi.12977.

2014 Mei D, **Darra F**, Barba C, Marini C, Fontana E, Chiti L, Parrini E, Dalla Bernardina B, Guerrini R Optimizing the molecular diagnosis of CDKL5 gene-related epileptic encephalopathy in boys. Epilepsia. 2014 Nov;55(11):1748-53. doi: 10.1111/epi.12803.

Verrotti A, Cusmai R, **Darra F**, Martelli P, Accorsi P, Bergamo S, Bevivino E, Coppola G, Freri E, Grosso S, Matricardi S, Parisi P, Sartori S, Spalice A, Specchio N, Carelli A, Zini D, Dalla Bernardina B, Giordano L. Epilepsy in Menkes disease: an electroclinical long-term study of 28 patients. Epilepsy Res. 2014 Nov;108(9):1597-603. doi: 10.1016/j.eplepsyres.2014.08.006.

Romani M, Micalizzi A, Kraoua I, Dotti MT, Cavallin M, Sztriha L, Ruta R, Mancini F, Mazza T, Castellana S, Hanene B, Carluccio Ma, **Darra F**, Máté A, Zimmermann A, Gouider-Khouja N, Valente. Mutations in B9D1 and MKS1 cause mild Joubert syndrome: expanding the genetic overlap with the lethal ciliopathy Meckel syndrome. Orphanet J Rare Dis. 2014 May 5;9:72. doi: 10.1186/1750-1172-9-72.

Avanzini P, Vaudano AE, Vignoli A, Ruggieri A, Benuzzi F, **Darra F**, Mastrangelo M, Dalla Bernardina B, Nichelli PF, Canevini MP, Meletti S. Low frequency mu-like activity characterizes cortical rhythms in epilepsy due to ring chromosome 20. Clin Neurophysiol. 2014; Feb;125(2):239-49. doi: 10.1016/j.clinph.2013.07.009

Vaudano Ae, Ruggieri A, Vignoli A, Avanzini P, Benuzzi F, Gessaroli G, Nichelli PF, **Darra F**, Cantalupo G, Mastrangelo M, Dalla Bernardina B, Canevini MP, Meletti S. Epilepsy-related brain networks in ring chromosome 20 syndrome: an EEG-fMRI study. Epilepsia. 2014 Mar;55(3):403-13. doi: 10.1111/epi.12539.

2013 Giordano L, Vignoli A, Cusmai R, Parisi P, Mastrangelo M, Coppola G, Cordelli DM, Accorsi P, Milito G, **Darra F**, Pruna D, Belcastro V, Verrotti A, Striano P. Early onset absence epilepsy with onset in the first year of life: a multicenter cohort study. Epilepsia. 2013;54 Suppl 7:66-9.

Agostinelli S, Accorsi P, Beccaria F, Belcastro V, Canevini MP, Capovilla G, Cappanera S, Dalla Bernardina B, **Darra F**, Del Gaudio L, Elia M, Falsaperla R, Giordano L, Gobbi G, Minetti C, Nicita F, Parisi P, Pavone P, Pezzella M, Sesta M, Spalice A, Striano S, et al. Clinical dissection of early onset absence epilepsy in children and prognostic implications. Epilepsia. 2013;54(10):1761-70.

Poirier K, Lebrun N, Broix L, Tian G, Saillour Y, Boscheron C, Parrini E, Valence S, Pierre Bs, Oger M, Lacombe D, Geneviève D, Fontana E, **Darra F**, Cances C, Barth M, Bonneau D, Dalla Bernardina B, N'guyen S, Gitiaux C, Parent P, Des Portes V, et al. Mutations in TUBG1, DYNC1H1, KIF5C and KIF2A cause malformations of cortical development and microcephaly. Nat Genet. 2013;45(6):639-47.

Agostinelli S, Traverso M, Accorsi P, Beccaria F, Belcastro V, Capovilla G, Cappanera S, Coppola A, Dalla Bernardina B, **Darra F**, Ferretti M, Elia M, Galeone D, Giordano L, Gobbi G, Nicita F, Parisi P, Pezzella M, Spalice A, Striano S, Tozzi E, Vignoli A, et al. Early-onset absence epilepsy: SLC2A1 gene analysis and treatment evolution. *Eur J Neurol*. 2013;20(5):856-9.

Caraballo Rh, Chamorro N, **Darra F**, Fortini S, Arroyo H. Epilepsy with myoclonic atonic seizures: an electroclinical study of 69 patients. *Pediatr Neurol*. 2013;48(5):355-62.

Zara F, Specchio N, Striano P, Robbiano A, Gennaro E, Paravidino R, Vanni N, Beccaria F, Capovilla G, Bianchi A, Caffi L, Cardilli V, **Darra F**, Dalla Bernardina B, Fusco L, Gaggero R, Giordano L, Guerrini R, Incorpora G, Mastrangelo M, Spaccini L, Laverda AM, et al. Genetic testing in benign familial epilepsies of the first year of life: clinical and diagnostic significance. *Epilepsia*. 2013;54(3):425-36.

2012 Terracciano A, Specchio N, **Darra F**, Sferra A, Dalla Bernardina B, Vigeveno F, Bertini E. Somatic mosaicism of PCDH19 mutation in a family with low-penetrance EFMR. *Neurogenetics*. 2012;13(4):341-5. doi: 10.1007/s10048-012-0342-9.

Tassinari CA, Cantalupo G, Dalla Bernardina B, **Darra F**, Bureau M, Cirelli C, Tononi G, Rubboli G. Encephalopathy related to status epilepticus during slow sleep (ESES) including Landau-Kleffner syndrome. In: Bureau B., Genton P., Dravet C., Delgado-Escueta A., Tassinari C.A., Thomas P, Wolf P. *Epileptic Syndromes in Infancy, Childhood and Adolescence* (5 th ed) , John Libbey Eurotext Ltd , 2012 , pp. 255-276

Dalla Bernardina B, Fontana E, **Darra F**. Myoclonic status in non-progressive encephalopathies (MSNPE). In: Bureau B., Genton P., Dravet C., Delgado-Escueta A., Tassinari C.A., Thomas P, Wolf P. (Eds) *Epileptic Syndromes in Infancy, Childhood and Adolescence* (5 th ed) , John Libbey Eurotext Ltd , 2012 , pp. 431-439

Marini C, **Darra F**, Specchio N, Mei D, Terracciano A, Parmeggiani L, Ferrari A, Sicca F, Mastrangelo M, Spaccini L, Canopoli ML, Cesaroni E, Zamponi N, Caffi L, Ricciardelli P, Grosso S, Pisano T, Canevini MP, Granata T, Accorsi P, Battaglia D, Cusmai R, Vigeveno F, Dalla Bernardina B, Guerrini R. Focal seizures with affective symptoms are a major feature of PCDH19 gene-related epilepsy. *Epilepsia*. 2012;53(12):2111-9. doi: 10.1111/j.1528-1167.2012.03649.x

Vignoli A, Borgatti R, Peron A, Zucca C, Ballarati L, Bonaglia C, Bellini M, Giordano L, Romaniello R, Bedeschi Mf, Epifanio R, Russo S, Caselli R, Giardino D, **Darra F**, La Briola F, Banderali G, Canevini MP. Electroclinical pattern in MECP2 duplication syndrome: eight new reported cases and review of literature. *Epilepsia* 2012; 53: 1146- 1155 doi: 10.1111/j.1528-1167.2012.03501.x

Liava A, Francione S, Tassi L, Lo Russo G, Cossu M, Mai R, **Darra F**, Fontana E, Dalla Bernardina B. Individually tailored extratemporal epilepsy surgery in children: anatomo-electro-clinical features and outcome predictors in a population of 53 cases. *Epilepsy & Behaviour* 2012; 25: 68- 80 doi: 10.1016/j.yebeh.2012.05.008.

2011 Sartori S., Polli R., Bettella E., Rossato S., Andreoli W., Vecchi M., Giordano L., Accorsi P., Di Rosa G., Toldo I., Zamponi N., **Darra F.**, Dalla Bernardina B., Perilongo G., Boniver C., Murgia A. Pathogenic role of the X-linked cyclin-dependent kinase-like 5 and aristaless-related homeobox genes in epileptic encephalopathy of unknown etiology with onset in the first year of life. *J. Child. Neurol*. 2011; Jun, 26(6): 683-91

Bonaglia M.C., Giorda R., Beri S., De Agostini C., Novara F., Fichera M., Grillo L., Galesi O., Vetro A., Ciccone R., Bonati M.T., Giglio S., Guerrini R., Osimani S., Marelli S., Zucca C., Grasso R., Borgatti R., Mani E., Motta C., Molteni M., Romano C., Greco D., Reitano S., Baroncini A., Lapi E., Cecconi A., Arrigo G., Patricelli M.G., Pantaleoni C., D'arrigo S., Riva D., Sciacca F., Dalla Bernardina B., Zoccante L., **Darra F.**, Termine C., Maserati E., Bigoni S., Priolo E., Bottani A., Gimelli S., Bena F., Brusco A., Di Gregorio E., Bagnasco I., Giussani U., Nitsch L., Politi P., Martinez-Frias M.L., Martínez-Fernández M.L., Martínez Guardia N., Bremer A., Anderlid B.M., Zuffardi O. Molecular mechanisms gene rating and stabilizing terminal 22q13 deletions in 44 subjects with Phelan/McDermid Syndrome. *PLoS Genet*. 2011; 7 (7): e1002173

Specchio N., Marini C., Terracciano A., Mei ., Trivisano M., Sicca F., Fusco L., Cusmai R., **Darra F.**, Dalla Bernardina B., Bertini E., Guerrini R., Vigeveno F. Spectrum of phenotypes in female patients with epilepsy

due to protocadherin 19 mutations. *Epilepsia* 2011; 52 (7): 1251-1257. doi: 10.1111/j.1528-1167.2011.03063.x

Fattore C., Boniver C., Capovilla G., Cerminara C., Citterio A., Coppola G., Costa P., **Darra F.**, Vecchi M., Perucca E. A multicenter, randomized, placebo-controlled trial of levetiracetam in children and adolescents with newly lianose absence epilepsy. *Epilepsia* 2011; Apr (52)4: 802-809

Torniero C., Dalla Bernardina B., Fontana E., **Darra F.**, Danesino C., Elia M. Electroclinical findings in four patients with karyotype 47,XXY. *Brain & Development* 2011; May;33(5):384-9

Caraballo R.H., **Darra F.**, Fontana E., Garcia R., Monese E., Dalla Bernardina B. Absence seizures in the first 3 years of life: An electroclinical study of 46 cases. *Epilepsia* 2011; 52(2): 393-400. doi: 10.1111/j.1528-1167.2010.02926.x

Ragona F., Granata T., Dalla Bernardina B., Offredi F., **Darra F.**, Battaglia D., Morbi M., Brazzo D., Cappelletti S., Chieffo D., De Giorgi I., Fontana E., Freri E., Marini C., Toraldo A., Specchio N., Veggiotti P., Vigeveno F., Guerrini R., Guzzetta F., Dravet C. Cognitive development in Dravet syndrome: A retrospective, multicenter study of 26 patients. *Epilepsia* 2011; 52(2): 386-392. doi: 10.1111/j.1528-1167.2010.02925.x

2010 Giordano L., Sartori S., Russo S., Accorsi P., Galli J., Tiberti A., Bettella E., Marchi M., Vignoli A., **Darra F.**, Mugia A., Dalla Bernardina B. Familial Ohtahara syndrome due to a novel ARX gene mutation. *Am. J. Med. Genet. A* 2010; 152A (12): 3133-3137

Galli, J.; Giordano, L.; Accorsi, P.; Milito, G.; Tiberti, A.; Sartori, S.; Murgia, A.; **Darra, F.**; Dalla Bernardina, B. Familial Ohtahara syndrome due to a novel ARX gene mutation, Sindrome di Ohtahara familiare causata da una nuova mutazione del gene ARX *Boll. LICE* 2010; Vol 140; 90-92 (Abstract)

Novara F., Beri S., Giorda R., Ortibus E, Nageshappa S, **Darra F.**, Dalla Bernardina B, Zuffardi O, Van Esch H. Refining the phenotype associated with MEF2C haploinsufficiency. *Clin. Genet.* 2010; 78: 5: 471-477

Danese E., Bernardi F., Meneghelli E., **Darra F.**, Zoccante L., Montagnana M., Lippi G., Guidi GC. Applicazione della tecnica MLPA (Multiplex Ligation-Dependent Probe Amplification) per lo screening dei riarrangiamenti subtelomerici in pazienti pediatrici con ritardo mentale | [Application of MLPA (Multiplex Ligation-Dependent Probe Amplification) for the screening of subtelomeric rearrangements in children with mental retardation] *La Rivista Italiana della Medicina di Laboratorio* 2010; 6: 1, 13-19

2009 Vignoli A., Canevini M.P., **Darra F.**, La Selva L., Fiorini E., Piazzini A., Lazzarotto F., Zucca C., Dalla Bernardina B. Ring chromosome 20 syndrome: a link between epilepsy onset and neuropsychological impairment in three children. *Epilepsia* 2009; 50(11): 2420-2427. doi: 10.1111/j.1528-1167.2009.02176.x.

Caraballo R.H., Fontana E., **Darra F.**, Chacon S., Ross N., Fiorini E., Fejerman N., Dalla Bernardina B. A study of 63 cases with eyelid mioclonia with or without absences: type of seizure or an epileptic syndrome? *Seizure* 2009; 18(6): 440-445

2008 Caraballo R.H., Fontana E., **Darra F.**, Cassar L., Negrini F., Fiorini E., Arroyo H., Ferraro S., Fejerman N., Dalla Bernardina B. Migrating focal seizures in infancy: analysis of the electroclinical patterns in 17 patients. *J Child Neurol* 2008; 23(5): 497-506. doi: 10.1177/0883073807309771

Soresina A., Meini A., Lougaris V., Cattaneo G., Pellegrino S., Piane M., **Darra F.**, Plebani A. Different clinical and immunological presentation of ataxia-telangiectasia within the same family. *Neuropediatrics* 2008; 39: 43-45.

Caraballo R.H., Fontana E., **Darra F.**, Bongiorno L., Fiorini E., Cersosimo R., Fejerman N., Dalla Bernardina B. Childhood absence epilepsy and electroencephalographic focal abnormalities with or without clinical manifestations. *Seizure* 2008; 17(7): 617-624.

2007 Cantalupo G; Rubboli G; Valzania F; Pinardi F; Riguzzi P; Volpi L; Lehesjoki AE; **Darra F**; Tassinari CA; Michelucci R; Dalla Bernardina B. Progressive myoclonic epilepsy and spinal muscular atrophy: One case report and review of the literature. *Boll. Lega Italiana Contro l'Epilessia* 2007; 136/137: 167-168

Dalla Bernardina B., Fontana E., Osanni E., Opri R., **Darra F.** Epileptic spasms: interictal patterns. In: Progress in Epileptic Spasms and West Syndrome: Franco Guzzetta, Bernardo Dalla Bernardina, Renzo Guerrini (Eds.) John Libbey Eurotext 2007; pp. 43-60

Dalla Bernardina B., Fontana E., **Darra F.** Are there other types of benign focal epilepsies in childhood? In: Benign focal epilepsies in infancy, childhood and adolescence. Natalio Fejerman and Roberto H. Caraballo (Eds.) John Libbey Eurotext 2007; pp. 169-178

Torniero C., Dalla Bernardina B., Novara F., Vetro A., Ricca I., **Darra F.**, Pramparo T., Guerrini R., Zuffardi O. Cortical dysplasia of the left temporal lobe might explain severe expressive-language delay in patients with duplication of the Williams-Beuren locus. Eur. J. Hum. Genet. 2007; 15(1): 62-67

Torniero C., Zuffardi O., **Darra F.**, Dalla Bernardina B. Scotosensitive and photosensitive myoclonic seizures in an infant with trisomy 13. Epilepsia 2007; 48(11): 2177-2180

Schena D; Germi L; Zamperetti Mr; **Darra F.**; Giacomuzzi S; Girolomoni G. Uncombable hair syndrome, mental retardation, single palmar crease and arched palate in a patient with neurofibromatosis type I. Pediatric Dermatology 2007; 3; E73-E75

Striano P., Mancardi M.M., Biancheri R., Madia F., Gennaro E., Siri L., Capovilla G., Dalla Bernardina B., **Darra F.**, Elia M., Giordano L., Gobbi G., Granata T., Guerrini R., Longaretti F., Marini C., Mei D., Rossi A., Specchio N., Striano S., Tortora F., Vigeveno F., Viri M., Minetti C., Dravet C., Gaggero R., Zara F. Brain MRI findings in Severe Myoclonic Epilepsy in Infancy and genotype-phenotype correlations. Epilepsia 2007; 48(6): 1092-1096.

2006 **Darra F.**, Fiorini E., Zoccante L., Mastella L., Torniero C., Cortese S., Meneghello L., Fontana E., Dalla Bernardina B. Benign myoclonic epilepsy in infancy (BMEI): a longitudinal electroclinical study of 22 cases. Epilepsia, 2006; 47 Suppl 5: 31-35. DOI: 10.1111/j.1528-1167.2006.00874.x

Fontana E., Negrini F., Francione S., Mai R., Osanni E., Menna E., Offredi F., **Darra F.**, Dalla Bernardina B. Temporal lobe epilepsy in children: electroclinical study of 77 cases. Epilepsia, 2006; 47 Suppl 5: 26-30

Mancardi M.M., Striano P., Gennaro E., Madia F., Paravidino R., Scapolan S., Dalla Bernardina B., Bertini E., Bianchi A., Capovilla G., **Darra F.**, Elia M., Freri E., Gobbi G., Granata T., Guerrini R., Pantaleoni C., Parmeggiani A., Romeo A., Santucci M., Vecchi M., Veggjotti P., Vigeveno F., Pistorio A., Gaggero R., Zara F. Familial occurrence of febrile seizures and epilepsy in severe myoclonic epilepsy of infancy (SMEI) patients with SCN1A mutations. Epilepsia 2006; 47(10): 1629-1635

Moro F., Pisano T. Dalla Bernardina B., Polli R., Murgia A., Zoccante L., **Darra F.**, Battaglia A., Prampano T., Zuffardi O., Guerrini R. Periventricular heterotopia in fragile X syndrome. Neurology 2006; 64 (4): 713-715

LA BRIOLA F., **DARRA F.**, CANEVINI M.P., VIGNOLI A., L SELVA L., FIORINI E., LAZZAROTTO F., DALLA BERNARDINA B., CANGER R. Cromosoma 20 ad anello: studio elettroclinico di 3 osservazioni personali. Boll. Lega It. Epil. 2006; 133/134: 269-270

2005 Dalla Bernardina B, Fontana E, **Darra F.** Myoclonic status in non progressive encephalopathies. In: Advances in Neurology vol. 95 Myoclonic Epilepsies (Eds.) Delgado-Escueta A, Guerrini R., Medina MT, Genton P, Bureau M, Dravet C. Lippincott Williams & Wilkins 2005; pp. 59-70

Dalla Bernardina B, Fontana E, **Darra F.** Myoclonic status in non-progressive encephalopathies. In: Epileptic syndromes in infancy, childhood and adolescence 4th Ed. (eds.) Roger J, Bureau M, Dravet C, Genton P, Tassinari CA, Wolf P. John Libbey Eurotext 2005; pp.149-158

Cortese S, Konofal E, Lecendreux M, Arnulf I, Mouren Mc, **Darra F.**, Dalla Bernardina B. Restless legs syndrome and attention-deficit/hyperactivity disorder: a review of the literature. Sleep 2005; 28 (8): 1007-1013

2004 Fiorini E, **Darra F.**, Dalla Bernardina B, Cogo S, Crestanello A, Giacomuzzi S, Osanni E, Fontana E. Epilessia mioclono-astatica (EMA): studio elettroclinico longitudinale di 25 soggetti. Boll. Lega It. Epil. 2004; 125/126: 341-343

- Darra F**, Buti D, Zoccante L, Guarnieri M, Berloff S, Negrini F, Larocca B, Fontana E, La Selva L. Efficacia del Levetiracetam nel trattamento dello stato di punta onda continua del sonno (POCS). Boll. Lega It. Epil. 2004; 125/126: 231-234
- 2002 Dalla Bernardina B, Fontana E, **Darra F**. Myoclonic status in non-progressive encephalopathies. In: Epileptic syndromes in infancy, childhood and adolescence. 3rd Edition Roger J., Bureau M., Dravet C., Genton P., Tassinari C.A., Wolf P. 2002 pp. 137-144
- 2001 Dalla Bernardina B, **Darra F**, Fontana E, Beaumanoir A. Is there a benign limbic epilepsy in children? In: Limbic Seizures in Children (Eds.) G. Avanzini, A. Beaumanoir, Mira L. John Libbey & Company, 2001, pp. 241-247
- 2000 Cavalli C, Luciani GB, Lanzoni L, Prioli MA, Cordaro SP, **Darra F**, Rossetti L, Zoppi G, Santini F, Ghizzi C, Fiorini E, Biban P. Outcome neurologico di lattanti operati per cardiopatia congenita: dati preliminari. Suppl ACTA Bio-Medica de "L'Ateneo Parmense", 71, (2000); 503-506
- Fontana E, **Darra F**, Montagnini A, Fenzi V, Cagdas S. Manifestazioni parossistiche non epilettiche Anosso-Asfittiche- Ischemiche e della Respirazione. Epilepsy Review 2000; n. 1: pp. 17-42
- 1999 **Darra F**, Fontana E, Dalla Bernardina B.: EEG diagnostic helpfulness in childhood epilepsies with focal cortical dysplasias. Electroclinical study of 62 personal cases. (Abstract) 6th Mediterranean Epilepsy Conference, 17-19 November 1999 Cairo Egypt, Abstract Book 1999
- 1998 Pérez-Jiménez A, Colamaria V, Franco A, Grimau-Merino R, **Darra F**, Fontana E, Zullini E, Beltramello A, Dalla Bernardina B. Epilepsia y alteraciones del desarrollo cortical en niños con infección congénita por citomegalovirus. Rev. Neurol. 1998; 26: 149, 4-49
- Dalla Bernardina B, Fontana E, **Darra F**, Roncolato M, Fabbri M. Utilizzo di lamotrigina come terapia aggiuntiva in età pediatrica: revisione della letteratura. Giorn. Neuropsich. Età Evol. 1998; 18, 3/4: 201-207
- 1996 **Darra F**, Montagnini A, Piardi F, Fenzi V, Dalla Bernardina B. Quadro elettroclinico EPR-like in soggetti con disturbo della girazione focale: elementi di diagnosi differenziale. Boll. Lega It. Epil. 1996; 95/96: 421-422
- Cavalcante S, Zullini E, **Darra F**, Beltramello A, Piardi F, Dalla Bernardina B. Cisti ependimali plurime, disturbo della girazione ed encefalopatia con spasmi infantili. Atti del XXII° Congresso della Società Italiana di Neuropediatria Pietrasanta (LU), p. 114, 4-6 Ottobre 1996
- 1995 Dalla Bernardina B, Fontana E, Colamaria V, Zullini E, **Darra F**, Giardina L, Franco A, Montagnini A. Alternating Hemiplegia of childhood: epilepsy and electroencephalographic investigations. In: Alternating Hemiplegia of childhood: F. Andermann, J. Aicardi and F. Vigevano (eds) Raven Press Ltd, New York, pp. 75-87, 1995.
- Dalla Bernardina B, Fontana E, Zullini E, La Selva L, Franco A, **Darra F**, Piardi F, Avesani E. Angelman syndrome: electroclinical features of ten personal cases. Gaslini, 27 (Suppl. 1 al N.2): 75-78, 1995.
- Dalla Bernardina B, Fontana E, **Darra F**, Cavalcante S. Le assenze tipiche nelle epilessie parziali. Boll. Lega It. Epil 1995; 91-92: 49-51
- Darra F**, Santorum E, Zoccante L, Arcangeli D, Dalla Bernardina B. Assenze tipiche nei primi tre anni di vita: studio elettroclinico di 23 casi. Boll. Lega It. Epil. 1995; 91-92: 83-83
- 1991 Colamaria V, Franco A, Zanetti R, Simeone M, Caudana R, Martelli S, Giardina L, **Darra F**, Sgro' V, Zullini E, Fontana E, Dalla Bernardina B. Epilessia e malformazioni cerebrali. Ann. Neurol. Psichiatria, 1991; 85, 2: 61-76

The undersigned acknowledges that, pursuant to Article 26 of Law 15/68, false statements, falsification of documents, and the use of false documents are punishable under the Penal Code and special laws. Furthermore, the undersigned authorizes the processing of personal data in accordance with Law 196/03.

Verona, 08/08/2025

Prof.ssa Francesca Darra