

Curriculum Vitae Europass



Informazioni personali

Cognome(i)/Nome(i)	Ferrarini Moreno
Indirizzo(i)	Via Fossa 30, 37050 Roverchiara (VR) Italia
Telefono(i)	Lavoro 0458124461
Fax	0458027492
E-mail	moreno.ferrarini@univr.it
Cittadinanza	Italiana
Data di nascita	13 luglio 1973
Sesso	Maschile

Esperienza professionale

giugno 2005-oggi	Tecnico amministrativo di cat. D2 presso il dipartimento di Scienze Neurologiche Biomediche e del Movimento, Università di Verona. Supervisore Prof. Gian Maria Fabrizi. Si occupa dello screening genetico molecolare delle malattie neuromuscolari su base genetica e delle forme neurodegenerative con particolare interesse rivolto alla caratterizzazione di quelle varianti di incerto significato patogenetico mediante analisi <i>in silico</i> ed <i>in vitro</i> , nonché dell'impiego del sequenziamento genetico massivo parallelo di nuova generazione (NGS) su piattaforma PGM Ion Torrent.
gennaio 2005-maggio 2005	Assegno di ricerca presso il Dipartimento di Scienze Neurologiche e della Visione, Università di Verona. Supervisore Prof. Gian Maria Fabrizi. Si è occupato delle correlazioni genotipo fenotipo in pazienti con diagnosi molecolare di neuropatia ereditaria
gennaio 2000-dicembre2004	Dottorato di ricerca in Neuroscienze XVI ciclo presso il Dipartimento di Scienze Neurologiche e della Visione, Università di Verona. Supervisore Prof Nicolò Rizzato Coordinatore Prof. Alberto Cangiano Si è occupato della messa a punto di uno screening genetico molecolare rapido mediante DHPLC in pazienti afferri da neuropatia genetica. Ha studiato <i>in vitro</i> l'effetto sul traffico intracellulare di alcuni mutanti della proteina periferica della mielina (PMP22). Ha espresso <i>in E.coli</i> la proteina mutata di transtiretina (TTR) allo scopo di valutare l'effetto di questa mutazione sulla struttura tridimensionale della proteina stessa attraverso uno studio biochimico e cristallografico.
aprile1999-dicembre1999	Borsa di studio presso il Dipartimento di Scienze Neurologiche e della Visione, Università di Verona. Supervisore Prof. Nicolò Rizzato. Si è occupato dello studio della sindrome dell'X-fragile una malattia associata a ritardo mentale legata all'instabilità del DNA.
settembre 1998-marzo 1999	Contratto di collaborazione presso l'Istituto Sperimentale per la Cerealicoltura di Bergamo. Supervisore Prof. Mario Motto. Ha studiato la possibilità di impiegare i marcatori molecolari RFLP e AFLP per l'individuazione di QTL che sostengono la produzione in un ibrido F1 di mais ed il loro impiego per la selezione di linee superiori. Si è occupato di un progetto che prevedeva il clonaggio per posizione del gene responsabile della mutazione <i>Opaque-6</i> in mais

Finanziamenti ottenuti	
	2001 Progetto giovani ricercatori: "Caratterizzazione delle mutazioni missenso di PMP22"
Istruzione e formazione	
	aprile 2005 Dottorato di ricerca in Neuroscienze XVI ciclo presso il Dipartimento di Scienze Neurologiche e della Visione, Università di Verona. Supervisore Prof Nicolò Rizzato Coordinatore Prof. Alberto Cangiano
	marzo 1998 Laurea in Biotecnologie Agro-Industriali, conseguito presso la facoltà di Scienze MM. FF. NN. dell'Università degli Studi di Verona, con la votazione di 110/110
	luglio 1992 Maturità tecnica conseguita nel luglio 1992 presso l'istituto tecnico agrario statale "A. Trentin" di Lonigo (VI), con la votazione di 56/60
	Corso di formazione alla sicurezza sul lavoro". Conseguimento di 13 crediti formativi (VEN-ORG233). Verona 1 luglio 2013
	"Ruolo dei dispositivi di protezione collettiva per la prevenzione dei rischi chimico e biologico in laboratorio". Verona 5 giugno 2013
	Formazione sui concetti generali in tema di prevenzione e sicurezza sul lavoro. Verona 29 maggio 2013
	APRE (Agenzia per la Promozione della Ricerca Europea): "Come strutturare una proposta di successo nel programma PMI-Capacità VIIPQ". Verona 2 ottobre 2012
	"Ion Torrent user experience tour", Life Technologies. Bologna 9 ottobre 2012
	Corso di formazione organizzato dal Servizio di Protezione e Prevenzione sulla nuova etichettatura "REACH e CLP" dei prodotti chimici. Verona 26 gennaio 2011
	Attestato competenza linguistica: Test di certificazione lingua inglese livello A2. Verona marzo 2011
	Conseguimento di 3 crediti formativi in qualità di Tecnico di Laboratorio Biomedico concernente le "Neuropatie" (VEN-FOR26680). Verona 29 giugno 2009
	"For whole-genome to whole-solution, disease analysis tools for the next generation". Illumina Milano 18 giugno 2009
	"corso tecnici area biomedica e biotecnologica". Verona 11 settembre 2006
	"Moduli applicativi del sistema informatico di ateneo: GNU/LINUX DESKTOP". Conseguimento di 1,5 crediti formativi. Verona 26 giugno 2009
	"Programmi liberi e gratuiti per windows". Conseguimento di 0,88 crediti formativi Verona 2009
	Seminario Transgenomic " DHPLC: aggiornamento, uso e manutenzione" e " DHPLC: nuove funzioni e applicazioni". Milano 7-8 luglio 2009
	Conseguimento di 3 crediti formativi in qualità di Tecnico di Laboratorio Biomedico concernente le "Demenze" (VEN-FOR19677). Verona 22 agosto 2008
	"Corso di formazione e aggiornamento professionale in neurologia" Verona 14-28 settembre, 12-26 ottobre, 9-23 novembre 7-21 dicembre 2006
	"Real Time PCR & Genomic Assays", Applied Biosystems. Brescia 7 aprile 2003
	"PCR OVERVIEW", PE Biosystems. Verona 20 giugno 2000

Capacità e competenze personali	
Madrelingua	Italiano
Altra lingua	Inglese livello B1
Capacità e competenze tecniche	Analisi DHPLC, sequenziamento genetico Sanger, sequenziamento genetico massivo parallelo di nuova generazione (NGS) su piattaforma Ion Torrent PGM, clonaggio genico, mutagenesi sito specifica, espressione di proteine eterologhe in Escherichia coli, trasformazione e transfezione genica, amplificazione genica, tecniche cromatografiche di purificazione, western blot, RealTime PCR, immunoistochimica.
Capacità e competenze informatiche	Pacchetto Office, LibreOffice, programmi per l'analisi di sequenza, analisi predittiva sul ruolo patogenetico delle mutazioni, consultazione banche dati genetiche, programmi per la visualizzazione della struttura tridimensionale delle proteine.
Docenza/Tutor	
novembre 2014	Relatore al Corso teorico-pratico di Alta Formazione sulle Neuropatie Periferiche – Modulo Neuropatie Ereditarie.
dicembre 2013	Corso di laurea in Tecniche di Laboratorio Biomedico A.A. 2013/2014 crediti formativi di tipo f "La biologia molecolare, bioinformatica e la consultazione delle banche dati"
novembre 2013	Relatore al Corso teorico-pratico di Alta Formazione sulle Neuropatie Periferiche – Modulo Neuropatie Ereditarie.
2009-oggi	Tutor degli studenti del terzo anno del corso di laurea in Tecniche di Laboratorio Biomedico.
Pubblicazioni su riviste	
Charcot-Marie-Tooth 2F: phenotypic presentation of the Arg136Leu HSP27 mutation in a multigenerational family.	
Stanganelli C, Fabrizi GM, Ferrarini M , Cavallaro T, Taioli F, Di Leo R, Russo M, Gentile L, Toscano A, Vita G, Mazzeo A. <i>Neurol Sci.</i> 2014 Dec 30.	
A novel PSEN1 mutation in a patient with sporadic early-onset Alzheimer's disease and prominent cerebellar ataxia.	
Testi S, Peluso S, Fabrizi GM, Antenora A, Russo CV, Pappatà S, Padovani A, Ferrarini M , Filla A. <i>J Alzheimers Dis.</i> 2014;41(3):709-14.	
Parental mosaicism of a novel PMP22 mutation with a minimal neuropathic phenotype.	
Taioli F, Bertolasi L, Ajena D, Ferrarini M , Cabrini I, Crestanello A, Fabrizi GM <i>J Peripher Nerv Syst.</i> 2012 Dec;17(4):414-7.	
Mutational and haplotype map of NOTCH3 in a cohort of Italian patients with cerebral autosomal dominant arteriopathy with subcortical infarcts and leukoencephalopathy (CADASIL).	
Testi S, Malerba G, Ferrarini M , Ragno M, Pradotto L, Mauro A, Fabrizi GM. <i>J Neurol Sci.</i> 2012 Aug 15;319(1-2):37-41	
Variable presentations of TTR-related familial amyloid polyneuropathy in seventeen patients.	
Cappellari M, Cavallaro T, Ferrarini M , Cabrini I, Taioli F, Ferrari S, Merlini G, Obici L, Briani C, Fabrizi GM.	

J Peripher Nerv Syst. 2011 Jun;16(2):119-29.

Vascular endothelial growth factor helps differentiate neuropathies in rare plasma cell dyscrasias.

Briani C, Fabrizi GM, Ruggero S, Torre CD, **Ferrarini M**, Campagnolo M, Cavallaro T, Ferrari S, Scarlato M, Taioli F, Adami F.
Muscle Nerve. 2011 Feb;43(2):164-7.

A novel HSPB1 mutation in an Italian patient with CMT2/dHMN phenotype.

Luigetti M, Fabrizi GM, Madia F, **Ferrarini M**, Conte A, Del Grande A, Tasca G, Tonali PA, Sabatelli M.
J Neurol Sci. 2010 Nov 15;298(1-2):114-7.

Seipin S90L mutation in an Italian family with CMT2/dHMN and pyramidal signs.

Luigetti M, Fabrizi GM, Madia F, **Ferrarini M**, Conte A, Delgrande A, Tonali PA, Sabatelli M.
Muscle Nerve. 2010 Sep;42(3):448-51.

Cerebral autosomal dominant arteriopathy with subcortical infarcts and leucoencephalopathy and right-to-left shunt: lack of evidence for an association in a prevalence study.

Mazzucco S, Anzola GP, **Ferrarini M**, Taioli F, Olivato S, Burlina AP, Fabrizi GM, Rizzuto N.
Eur Neurol. 2009;61(1):46-9.

Malattia di Charco-Marie-Tooth. Guida alla diagnosi molecolare.

Fabrizi G.M., Taioli F., **Ferrarini M.**, Cabrini I., Testi S., Cavallaro T., Rizzuto N.
«Medico&Paziente» , vol. La Neurologia Italiana 2009 , 4: pp. 10-16.

Two novel mutations in dynamin-2 cause axonal Charcot-Marie-Tooth disease.

Fabrizi GM, **Ferrarini M**, Cavallaro T, Cabrini I, Cerini R, Bertolasi L, Rizzuto N.
Neurology. 2007 Jul 17;69(3):291-5.

A novel mutation of aprataxin associated with ataxia ocular apraxia type 1: phenotypical and genotypical characterization.

Ferrarini M, Squintani G, Cavallaro T, Ferrari S, Rizzuto N, Fabrizi GM.
J Neurol Sci. 2007 Sep 15;260(1-2):219-24.

Two novel Italian CADASIL families from Central Italy with mutation CGC-TGC at codon 1006 in the exon 19 Notch3 gene.

Ragno M, Fabrizi GM, Cacchiò G, Scarcella M, Sirocchi G, Selvaggio F, Taioli F, **Ferrarini M**, Trojano L. Neurol Sci. 2006 Sep;27(4):252-6.

Glycan-independent role of calnexin in the intracellular retention of Charcot-Marie-Tooth 1A Gas3/PMP22 mutants.

Fontanini A, Chies R., Snapp E. L., **Ferrarini M.**, Fabrizi GM., Brancolini C. Journal Biological Chemistry 2004; Nov 10.

An unusual transthyretin gene missense mutation (TTR Phe33Val) linked to familial amyloidotic polyneuropathy.

Frigerio R, Fabrizi GM, **Ferrarini M**, Cavallaro T, Brighina L, Santoro P, Agostoni E, Cavaletti G, Rizzuto N, Ferrarese C.
Amyloid. 2004 Jun;11(2):121-4.

Dysmyelinating neuropathies of infancy: defined and undefined forms. Hereditary leukoencephalopathies and demyelinating neuropathies in children

Fabrizi G.M., Cavallaro T., **Ferrarini M.**, Angiari C., Cabrini I., Simonati A., Rizzuto N
Mariani Fundation Paediatric Neurology: 12 Graziella Uziel and Franco Taroni Edited: 145-154, 2004

Giant axon and neurofilament accumulation in Charcot-Marie-Tooth disease type 2E.

Fabrizi GM, Cavallaro T, Angiari C, Bertolasi L, Cabrini I, **Ferrarini M**, Rizzuto N. Neurology. 2004 Apr 27;62(8):1429-31.

A somatic and germline mosaic mutation in MPZ/P(0) mimics recessive inheritance of CMT1B.

Fabrizi GM, **Ferrarini M**, Cavallaro T, Jarre L, Polo A, Rizzuto N.
Neurology. 2001 Jul 10;57(1):101-5.

PMP22 related congenital hypomyelination neuropathy.

Fabrizi GM, Simonati A, Taioli F, Cavallaro T, **Ferrarini M**, Rigatelli F, Pini A, Mostacciuolo ML, Rizzuto N.
J Neurol Neurosurg Psychiatry. 2001 Jan;70(1):123-6.

Abstract a Congressi

IMPLEMENTATING A NEXT-GENERATION-SEQUENCING (NGS) PANEL FOR CHARCOT-MARIE-TOOTH DISEASE TYPE 2 (CMT2)

Ferrarini M, Testi S, Taioli F, Cabrini I, Fabrizi GM

VI Riunione Annuale dell'Associazione Italiana per lo studio del Sistema Nervoso Periferico Torino, 9-11 aprile 2015

CHARCOT-MARIE-TOOTH SUBTYPES IN A COHORT OF ITALIAN PATIENTS ENROLLED AT MESSINA NEUROMUSCOLAR CENTER SINCE 1994 TO 2014

Mazzeo A, Stancanelli C, Alfonzo A, Gentile L, Russo M, Fabrizi GM, Taioli F, **Ferrarini M**, Toscano A, Vita G

VI Riunione Annuale dell'Associazione Italiana per lo studio del Sistema Nervoso Periferico Torino, 9-11 aprile 2015

IMPLEMENTATION OF A DIAGNOSTIC CMT2 NGS PANEL

Ferrarini M, Testi S, Taioli F, Cabrini I, Fabrizi GM

Convegno Nazionale SIGU: "Il sequenziamento di nuova generazione in genetica umana e medica". Bologna 30-31 ottobre 2014

GENETIC HETEROGENEITY OF CMT2 AND dHMN

Ferrarini M, Taioli F, Cavallaro T, Ferrari S, Cabrini I, Fabrizi G M

V Riunione Annuale dell'Associazione Italiana per lo studio del Sistema Nervoso Periferico Sorrento, 13-15 Aprile 2014

HEREDITARY MOTOR AND SENSORY NEUROPATHY-RUSSE (HMSN-R): THE FIRST ITALIAN GYPHY FAMILY.

Ferrarini M, Zimon M , Jordanova A , Cavallaro T, Ferrari S, Taioli F, Bertolaso L, Fontana C, Mandalà M, Fabrizi G M.

XLIV Congresso Nazionale Società Italiana di Neurologia Milano 2-5 novembre 2013

GENETIC HETEROGENEITY OF CHARCOT-MARIE-TOOTH DISEASETYPE 2 AND DISTAL HEREDITARY MOTOR (dHMN) AND (CMT2); REPORT OF A SYSTEMATIC MOLECULAR SCREENING

Ferrarini M, Taioli F, Ferrari S, Cavallaro T, Fabrizi GM

Società Italiana di Neurologia XLIV congresso nazionale Milano 2-5 novembre 2013

AXONAL CHARCOT-MARIE-TOOTH (CMT): MUTATIONS AND POLYMORPHISMS IN THE MITOFUSIN-2 GENE (MFN2)

Taioli F, **Ferrarini M**, Cavallaro T, Ferrari S, Fabrizi GM

III Riunione Annuale dell'Associazione Italiana per lo studio del Sistema Nervoso Periferico Verona, 18-20 Aprile 2014

MUTATIONAL ANALYSIS IN NINETY-TWO INDEX CASES WITH DISTAL HEREDITARY MOTOR NEURONOPATHIES

Ferrarini M, Taioli F, Chiaramonte G, Acler M, Cavallaro T, Fabrizi GM

II Riunione Annuale dell'Associazione Italiana per lo studio del Sistema Nervoso Periferico Bologna 28-30 aprile 2011

THREE ISOLATED PATIENTS WITH CMT4C

Ferrarini M, Cavallaro T, Jordanova A, Lambda-Doria L, Boffi P, Rizzuto N, Fabrizi GM

Joint Meeting of the Italian Peripheral Nerve Study Group and the British Peripheral Nerve Society Trieste, Italy april 8-10 2010

SEIPIN S90L MUTATION IN AN ITALIAN FAMILY WITH CMT2/dHMN AND PYRAMIDAL SIGNS

Luitetti M, Fabrizi GM, Madia F, **Ferrarini M**, Conte A, Del Grande A, Tonali P, Sabatelli M.

Joint Meeting of the Italian Peripheral Nerve Study Group and the British Peripheral Nerve Society Trieste, Italy april 8-10 2010

CHARCOT-MARIE-TOOTH TYPE 4C. FIVE ADDITIONAL CASES WITH CHARCOT-MARIE-TOOTH TYPE 4C

Ferrarini M, Cavallaro T, Taioli F, Tiziani E, Bertolaso L, Chiaramonte G, Rizzuto N, Polo A, Boffi P, Lambda-Doria L, Fabrizi GM

CHARCOT-MARIE-TOOTH TYPE 4C. SEVEN ADDITIONAL CASES WITH CHARCOT-MARIE-TOOTH TYPE 4C

Ferrarini M, Cavallaro T, Taioli F, Tiziani E, Bertolaso L, Chiaramonte G, Rizzuto N, Polo A, Boffi P, Lambda-Doria L, Fabrizi GM

XLI Congresso Società Italiana di Neurologia Catania, 23-27 ottobre 2010

SERUM VEGF HELPS DIFFERENTIATING AMYLOID NEUROPATHIES FROM POEMS SYNDROME

Briani C, Fabrizi GM, Dalla Torre C, Campagnolo M, Ferrarini M, Ruggero S, Cavallaro T, Ferrari S, Scarlato M, Taioli F, Adami F

XLI Congresso Società Italiana di Neurologia Catania, 23-27 ottobre 2010

CHARCOT-MARIE-TOOTH DISEASE TYPE 2F: CLINICAL, NEUROPHYSIOLOGICAL AND MRI STUDY OF A NOVEL HSP27 ARG136LEU MUTATION

Di Leo R, Mazzeo A, Fabrizi GM, Cavallaro T, Ferrarini M, Taioli F, Gaeta M, Girlanda P, Vita G

XLI Congresso Società Italiana di Neurologia Catania, 23-27 ottobre 2010

MOLECULAR CHARACTERIZATION OF MICROMUTATIONS IN PERIPHERAL MYELIN PROTEIN 22 (PMP22)

Taioli F, Cabrini I, Cavallaro T, Ferrri S, Ferrarini M, Rizzuto N, Fabrizi GM

XL Congresso Società Italiana di Neurologia Padova 21-25 novembre 2009

MUTATIONAL FREQUENCY AND CLINICAL CHARACTERISTIC OF PROGRANULIN MUTATION CARRIERS IN A FRONTOTEMPORAL LOBAR DEGENERATION (FTLD) ITALIAN COHORT

Testi S, Ferrarini M, Pantieri R, Ferrari S, Cavallaro T, Zanuso G, Monaco S, Fabrizi GM

XL Congresso Società Italiana di Neurologia Padova 21-25 novembre 2009

AUTOSOMAL DOMINANT CMT2H/K ASSOCIATED WITH GANGLIOSIDEINDUCED DIFFERENTIATION-ASSOCIATED PROTEIN GENE (GDAP)

Ferrarini M, Cavallaro T, Taioli F, Santangelo M, Fusina S, Villacara A, Rizzuto N, Fabrizi GM

XL Congresso Società Italiana di Neurologia Padova 21-25 novembre 2009

DIAGNOSTIC PITFALLS IN TRANSTHYRETIN-RELATED FAMILIAL AMYLOID POLYNEUROPATHIES

Capellari M, Ferrarini M, Taioli F, Cavallaro T, Ferrari S, Rizzuto N, Fabrizi GM

XXXIX Congresso Società Italiana di Neurologia Napoli 18-22 ottobre 2008

CAN TCD BE USEFUL IN HEREDITARY HAEMORRHAGIC TELEANGIECTASIA FOLLOW UP? A CASE OF HHT-JP AND JUVENILE STROKE

Mazzucco S, Bonetti B, Ferrarini M, Fabrizi GM, Anzola GP, Rizzuto N.

XIII European Society of Neurosonology and Cerebral Hemodynamics. Genova 10-13 maggio 2008

YIELF OF MOLECULAR GENETICS IN CHARCOT-MARIE-TOOTH DISEASE TYPE 2

Fabrizi M, Taioli F, Ferrarini M, Angiari C, Casano A, Cavallaro T, Ferrari S, Rizzuto N

XXXIX Congresso Società Italiana di Neurologia Napoli 18-22 ottobre 2008

JUVENILE STROKE IN CASE OF JUVENILE POLYPOSIS-HEREDITARY HAEMORRHAGIC TELEANGIECTASIA

Mazzucco S, Bonetti B, Ferrarini M, Fabrizi GM, Rizzuto N

VII Hereditary Hemorrhagic Teleangiectasia International Scientific Conference. Capri 25-28 aprile 2007

FURTHER EVIDENCE THAT MUTATIONS OF DYNAMIN 2 ARE ASSOCIATED WITH CHARCOT-MARIE-TOOTH DISEASE

Taioli F, Ferrarini M, Cavallaro T, Angiari C, Cabrini I, Fabrizi GM, Bertolaso L, Rizzuto N

X Riunione Nazionale Gruppo di Studio Sistema Nervoso Periferico Verona 17-19 marzo 2006

PHENOTYPICAL AND GENOTYPICAL HETEROGENEITYOF CHARCOT-MARIE-TOOTH TYPE 2A ASSOCIATED WITH THE MITOFUSIN 2 GENE (MFN2)

Angiari C, Cavallaro T, Ferrarini M, Taioli F, Cabrini I, Ferrari S, Fabrizi GM, Rizzuto N

Per maggiori informazioni su Europass: <http://europass.cedefop.eu.int> - <http://www.curriculumvitaeeuropo.org>

© Comunità europee, 2003 20051110

X Riunione Nazionale Gruppo di Studio Sistema Nervoso Periferico Verona 17-19 marzo 2006

THREE-DIMENSIONAL STRUCTURE OF THE TRANSTHYRETIN (TTR) PHE64LEU VARIANT

Ferrarini M, Perduca M, Fabrizi GM, Rizzuto N, Monaco HL

X Riunione Nazionale Gruppo di Studio Sistema Nervoso Periferico Verona 17-19 marzo 2006

GENETIC HETEROGENEITY OF "CEREBRAL AUTOSOMAL DOMINANT ARTERIOPATHY WITH SUBCORTICAL INFARCTS AND LEUKOENCEPHALOPATHY" (CADASIL)

Ferrarini M, Fabrizi GM, Cavallaro T, Bertolaso L, Tomelleri G, Tonin P, Savio C, Rizzuto N

XXXIX Riunione Annuale Associazione Italiana di Nuropatologia Siena 9-12 giugno 2003

GIANT AXONS IN CHARCOT-MARIE-TOOTH NEUROPATHY TYPE 2E WITH A MUTATION OF NEUROFILAMENT LIGHT CHAIN POLYPETIDE

Angiari C, Fabrizi GM, Cavallaro T, Simonati A, Bertolaso L, **Ferrarini M**, Cabrini I, Rizzuto N

XXXIX Riunione Annuale Associazione Italiana di Nuropatologia Siena 9-12 giugno 2003

THE PHE64LEU VARIANT OF TTR IS ASSOCIATED WITH A LATE-ONSET FORM OF FAMILIAL AMYLOIDOTIC POLYNEUROPATHY DOMINATED BY MOTOR INVOLVEMENT

Ferrarini M, Fabrizi GM, Nardelli E, Polo A, Zanette GP, Cavallaro T, Rizzuto N.

VI Riunione Nazionale Gruppo di Studio Sistema Nervoso Periferico Sondrio 5-7 aprile 2001

GONOSOMAL MOSAICISM OF A NOVEL HETEROZYGOUS MUTATION OF P0 CAUSES CHARCOT-MARIE-TOOTH NEUROPATHY TYPE 1B WITH APPARENT AUTOSOMAL RECESSIVE INHERITANCE

Fabrizi GM, **Ferrarini M**, Cavallaro T, Taioli F, Polo A, Jarre L, Rizzuto N

VI Riunione Nazionale Gruppo di Studio Sistema Nervoso Periferico Sondrio 5-7 aprile 2001

AMYLOIDOTIC POLYNEUROPATHY WITH A PHE64LEU SUBSTITUTION OF TRANSTHYRETIN

M.Ferrarini, E.Nardelli, G.M. Fabrizi, G.P. Zanette, T. Cavallaro, N.Refatti, N. Rizzuto

XXI Congresso Società Italiana di Neurologia Verona 2-6 ottobre 1999