



CURRICULUM VITAE-DI FRANCESCA RIVIERI

FORMATO EUROPEO

Profilo breve

Dirigente medico, specializzato in Genetica medica, a tempo indeterminato dal 01/05/2010 a tuttora (precedentemente a tempo determinato dal 01/06/2009 al 13/12/2009), con rapporto a tempo unico presso il Servizio di Genetica medica – UO di Patologia Clinica del Dipartimento di Laboratorio e Servizi – dell'Ospedale S. Chiara dell'Azienda Provinciale per i Servizi Sanitari (APSS) di Trento.

Dal 01/04/2021 al 31/01/2025: Incarico di alta professionalità denominato "Genetica pediatrica e delle malattie rare", di fascia economica 3C (Reg. delib. n. 165|2021) rigraduoato in fascia 3C.

Nell'ambito delle funzioni quotidiane svolge, in totale autonomia, attività di consulenze specialistiche di genetica medica per richieste interne dei reparti ospedalieri e per richieste esterne da parte dei medici di MMG e dei medici specialisti dell'APSS, svolta sia presso la sede di Trento che dell'Ospedale di Trento dal 2010 a tutt'oggi.

In particolare, l'attività di interesse è rivolta all'inquadramento diagnostico-molecolare di condizioni associate a malformazioni congenite e/o disabilità intellettiva, comprese le malattie rare, identificate sia in epoca postnatale che prenatale, alla valutazione del rischio riproduttivo dei familiari di pazienti affetti dalle suddette patologie e valutazioni dei possibili rischi malformativi correlati all'esposizione a xenobiotici (farmaci, trattamenti radio/chemioterapici, radiazioni ionizzanti, infezioni). Negli ultimi anni sono state anche acquisite competenze professionali nel campo delle patologie oncogenetiche (predisponenti allo sviluppo di neoplasie ereditarie) e per la attività di consulenza genetica di diagnosi preimpianto di condizioni genetiche, mediante attività formative di stage e formazione sul campo presso il Centro procreazione medicalmente assistita (PMA) dell'Ospedale di Arco (TN).

Sono state sviluppate competenze nella gestione di databases dismorfologici, genetici ed epidemiologici di patologie genetiche e malformative, conseguite a seguito di specifica formazione e continuo aggiornamento formativo in tali campi di interesse e partecipazione a convegni, corsi di formazione sul campo (FSC) e a distanza (FAD).

Nel periodo 01/05/2010-31/12/2024, l'attività clinica effettuata personalmente presso l'APSS di Trento è costituita da oltre 10.500 consulenze genetiche (in accordo con gli standard di qualità nazionali e internazionali), distinte in consulenze prenatali (in corso di gravidanza; 41%) e postnatali (59%).

Tra le attività di genetica svolte nell'ambito di percorsi diagnostici multidisciplinari con altre Unità operative, è stata intrapresa una stretta collaborazione ed elaborazione di protocolli diagnostico-assistenziali condivisi con i seguenti Servizi:

- Centro Malattie Rare dell'U.O.C. di Pediatria per la condivisione dei percorsi diagnostici per i pazienti con sospetta malattia rara.
- UOC di Ostetricia e Ginecologia dell'Osp. S. Chiara di Trento per la gestione delle gravidanze a rischio (le consulenze prenatali costituiscono quasi la metà dell'attività clinica effettuata personalmente). Si è anche proceduto attivamente a promuovere e costituire un gruppo definito "Diagnosi Prenatale", con vari professionisti dell'APSS - UO di Anatomia Patologica, UO Ostetricia e Ginecologia, UO Neonatologia, UO Chirurgia pediatrica e SCGM - al fine di ottimizzare i percorsi diagnostico-assistenziali delle patologie congenite rilevate in epoca prenatale.
- U.O.C. di Psicologia per il percorso delle consulenze per le patologie neurologiche ad esordio tardivo (come la Corea di Huntington). Si è proceduto attivamente a produrre una procedura operativa per la consulenza presintomatica delle patologie genetiche ad esordio tardivo.
- U.O.C di Gastroenterologia e il Laboratorio di Patologia Molecolare della U.O.C. di Anatomia Patologica per il percorso delle sindromi neoplastiche ereditarie interessanti il colon-retto (CRC).
- U.O.C. di Oncologia, U.O. di Senologia Clinica e U.O. di Chirurgia per il percorso multidisciplinare del carcinoma della mammella per l'identificazione precoce dei soggetti a rischio eredo familiare di tumore della mammella/ovaio.
- U.O. di Ostetricia e Ginecologia dell'Ospedale di Arco (TN) per la definizione del percorso clinico di accesso all'analisi genetica per pazienti in attesa di procreazione medicalmente assistita (PMA) e, dal 2018, per le indicazioni e modalità di accesso alla diagnosi preimpianto.

E' stata data attiva collaborazione all'elaborazione di protocolli diagnostici con il Centro PMA dell'Ospedale di Arco per le indicazioni di invio alla consulenza genetica e l'accesso ai test genetici nelle coppie infertili e dal 2018 per le indicazioni e modalità di accesso alla diagnosi preimpianto.

A seguito dell'interesse scientifico-epidemiologico sulle malformazioni congenite maturato negli anni (collaborazioni con i registri IMER dell'Emilia Romagna, CNRMC dell'ISS ed EUROCAT a livello europeo), dal 2010 a tuttora è attiva una collaborazione con il Servizio di Epidemiologia Clinica e Valutativa dell'APSS di Trento e dal 14/07/2022 è nominata, secondo Reg. delib. APSS n. 416|2022, referente per l'APSS del Registro Anomalie Congenite della Provincia autonoma di Trento e membro dell'EUROCAT Network, in attività di ricerca sulle malformazioni congenite identificate nella Provincia di Trento, svolgendo attività di codifica ICM, e classificazione delle malformazioni congenite, validazione clinica della casistica e produzione di rapporti annuali e altre attività scientifiche di epidemiologia.

L'interesse di ricerca clinica conseguente all'attività consulenziale e all'attività di ricerca sulle malformazioni congenite si è concretizzato in lavori editi a stampa su riviste internazionali e nazionali indicizzate e in Comunicazioni e posters presentati a convegni nazionali e internazionali.

E' stata responsabile di attività di FSC per la patologia genetico-malformativa e responsabile del progetto di buona pratica intitolata: "La patologia genetico-malformativa: un esempio di integrazione multidisciplinare".

E' stata relatore/docente di corsi/convegni di patologie genetiche, di malattie rare e malformazioni congenite. E' stata docente di supporto alla didattica nell'insegnamento di "Patologia genomica I" – Laurea Magistrale a ciclo unico in Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi di Trento dall'a.a. 2021-2022 a tuttora.

E' stata docente per l'insegnamento di Scienze biologiche - Genetica medica – per il corso di Laurea in Tecniche di laboratorio biomedico (abilitante alla professione sanitaria di tecnico di laboratorio biomedico) – Trento – con l'Università di Verona per l'a.a. 2024-2025.

Si annovera la partecipazione a numerosi corsi, congressi e convegni nell'ambito delle patologie genetiche, di teratologia, dei percorsi diagnostico-assistenziali delle patologie malformative e delle malattie rare e, negli ultimi anni, anche delle patologie oncogenetiche. Sono state anche acquisite competenze per la attività di consulenza genetica di diagnosi preimpianto di condizioni genetiche.

Al fine di migliorare competenze di coordinamento e organizzazione in ambito lavorativo, è stata svolta la partecipazione a corsi formativi per l'analisi dei processi organizzativi e l'individuazione dei problemi e lo sviluppo delle competenze strategiche di gruppo, sul disagio lavorativo (compreso il mobbing) e lo sviluppo della motivazione professionale.

Ha svolto il corso di formazione manageriale per dirigenti del ruolo sanitario– XIX edizione - Anno 2022/2023 – organizzato dal Servizio politiche sanitarie e per la non autosufficienza dell'APSS di Trento in collaborazione con l'Università di Trento.

Ha attivamente collaborato al rispetto degli standard di qualità del Servizio di Genetica medica ed è stata fornita la propria collaborazione per il raggiungimento degli obiettivi di budget, per la realizzazione delle attività previste dal piano per l'Autorizzazione e l'Accreditamento istituzionale e per la conferma della certificazione SIGU del Servizio. Ha partecipato a incontri (AUDIT interni ed esterni) per la valutazione e la conferma del raggiungimento degli indicatori di conformità, secondo i criteri riportati nei disciplinari SIGU e indicati nel manuale del Servizio di Genetica medica.

E' componente del comitato etico per le sperimentazioni cliniche dell'APSS di Trento dal 21/11/2019, come attestato da Reg. delib. APSS n. 618/2019 e n. 699|2022.

E' stata coordinatore SIGU per il Trentino-Alto Adige per il triennio 2019-2022.

TITOLI DI STUDIO

28-10-2002 Specializzazione in Genetica Medica, indirizzo medico presso Università degli Studi di Ferrara - Anno Accademico 2001/2002 con la votazione 50/50 e lode. con indirizzo/specializzazione in Specializzazione in Genetica Medica, indirizzo medico, ai sensi del D. Lgs. 8.8.91, n. 257 a compimento di un corso della durata di 4 anni, discutendo una tesi dal titolo: "Anomalie congenite multiple: Registro IMER (Indagine epidemiologica dell'Emilia Romagna): 1978-2000".

31-10-1998 Abilitazione all'esercizio della professione di Medico Chirurgo presso Università degli Studi di Ferrara - sessione autunnale dell'anno 1998 conseguita con votazione 97/100

22-07-1998 Laurea in Medicina e Chirurgia presso Università degli Studi di Ferrara - Anno Accademico 1997/1998 - votazione 110/110. discutendo una tesi dal titolo: "Il Glaucoma congenito: un modello nosologico esemplificativo della validità dell'interazione tra la clinica e la genetica nell'ambito di un servizio assistenziale integrato dell'Azienda Ospedaliera e dell'Università di Ferrara".

ATTESTATI / CERTIFICATI

03-03-1999 Iscrizione all'Albo dei Medici Chirurghi di Rovigo presso Albo dei Medici Chirurghi di Rovigo. (N° 01454).

CAPACITA' LINGUISTICHE

Inglese Livello B1 buona capacità di lettura, di scrittura e di espressione orale

ESPERIENZE LAVORATIVE

01/05/2010 a tutt'oggi: Dirigente medico, specializzato in Genetica medica, a tempo indeterminato, con rapporto a tempo unico presso il Servizio di Genetica medica – UO di Patologia Clinica del Dipartimento di Laboratorio e Servizi – dell'Ospedale S. Chiara dell'Azienda Provinciale per i Servizi Sanitari (APSS) di Trento.

Incarichi conferiti:

-01/05/2010-31/10/2012: Incarico di natura professionale fino a 3 anni

-01/11/2012-31/01/2015: Incarico di natura professionale fino da 3 a 5 anni

-01/02/2015 al 31/01/2020: Incarico di natura professionale oltre i 5 anni:

Patologie malformative e/o di ritardo mentale.

-01.02.2020 al 31.03.2021 l'incarico di natura professionale oltre i 5 anni in fascia 4B

-01/04/2021-31/01/2025: Incarico di alta professionalità denominato "Genetica pediatrica e delle malattie rare", di fascia economica 3E.(Reg. delib. n. 165|2021) rigraduato in fascia 3C fino 11 31.01.2025.

Nell'ambito delle funzioni quotidiane è effettuata attività di consulenze specialistiche di genetica medica. Tale attività è attuata come consulenza genetica sia per i reparti ospedalieri che dei medici di MMG e Pediatri in ambito APSS. Nello svolgimento della suddetta attività, si occupa in particolare dell'inquadramento diagnostico-molecolare di condizioni associate a malformazioni congenite e/o disabilità intellettiva, comprese le malattie rare, identificate sia in epoca postnatale che prenatale, valutazione del rischio riproduttivo dei familiari di pazienti affetti dalle suddette patologie e valutazioni dei possibili rischi malformativi correlati all'esposizione a xenobiotici.

01/06/2009 al 13/12/2009: Dirigente medico a rapporto esclusivo, Incarico professionale, disciplina genetica medica a tempo determinato, supplente, con rapporto a tempo unico, presso l'Azienda Provinciale per i Servizi Sanitari della Provincia Autonoma di Trento.

28/05/2008 al 27/05/2009: Incarico libero professionale presso l'Azienda Ospedaliera Arcispedale S. Maria Nuova di Reggio Emilia presso la S.S.D. di Genetica Clinica, per la messa a punto di nuovi sistemi per la gestione integrata delle attività di approccio clinico, di laboratorio, consulenza genetica epidemiologia e formazione lo svolgimento di attività clinica e di ricerca sulle malformazioni congenite (autorizzato con disposizione n. 705 del 2008).

07/04/2008 al 06/04/2009: Incarico libero professionale presso la Sezione di Genetica Medica dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Ferrara per lo "svolgimento di attività di consulenza teratologia per la valutazione dei rischi riproduttivi a seguito di esposizione ad agenti xenobiotici (farmaci, radiazioni, patologie materne), oltre all'attività di clinica ed epidemiologia delle anomalie congenite contribuendo alla gestione del registro IMER (indagine sulle Malformazioni congenite in Emilia Romagna) e al gruppo regionale di coordinamento dei flussi informativi regionali SDO e CEDAP", con orario di 23 (ventitre) ore alla settimana per 1196 ore complessive (det. 295 del 04/04/2008).

28/05/2007 al 27/05/2008: Incarico libero professionale per lo svolgimento di attività clinica e di ricerca nel campo delle malformazioni congenite nell'ambito della Genetica Clinica presso la Struttura Complessa di Pediatria – struttura semplice di genetica clinica - della Azienda Ospedaliera di Reggio Emilia, (autorizzato con disposizione n. 671 del 25/05/2007).

04/04/2007 al 03/04/2008: Attività libero professionale presso la Sezione di Genetica Medica dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Ferrara per lo "svolgimento di attività di consulenza teratologia per la valutazione dei rischi riproduttivi a seguito di esposizione ad agenti xenobiotici (farmaci, radiazioni, patologie materne), oltre all'attività di clinica ed epidemiologia delle anomalie congenite contribuendo alla gestione del registro IMER (indagine sulle Malformazioni congenite in Emilia Romagna) e al gruppo regionale di coordinamento dei flussi informativi regionali SDO e CEDAP", con orario di 30 (trenta) ore settimanali.

03/04/2006 al 02/04/2007: Attività libero professionale presso la Sezione di Genetica Medica dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Ferrara per lo "svolgimento di attività di consulenza teratologia per la valutazione dei rischi riproduttivi a seguito di esposizione ad agenti xenobiotici (farmaci, radiazioni, patologie materne), oltre all'attività di clinica ed epidemiologia delle anomalie congenite contribuendo alla gestione del registro IMER (indagine sulle Malformazioni congenite in Emilia Romagna) e al gruppo regionale di coordinamento dei flussi informativi regionali SDO e CEDAP", con orario di 20 (venti) ore settimanali.

01/09/2006 al 31/12/2006: Attività libero professionale finalizzata alle prestazioni specialistiche di consulenza genetica e genetica clinica, in particolare di consulenze genetiche prenatali, preconcezionali e predittive, valutazioni genetico-cliniche per pazienti interni ed esterni, nonché l'aggiornamento dei protocolli presso l'Unità Operativa di Genetica Medica dell'Azienda U.S.L. di Imola, con impegno orario complessivo non superiore a n. 263 ore (duecentosessantatre) [circa n. 15 (quindici) ore settimanali].

16.01.2004, dal 19/01/2004: Attività presso il Servizio di Genetica Medica dell'Azienda U.S.L. di Imola nell'ambito di borsa di studio intitolata "Collaborazione interregionale per la definizione di un modello di formazione/accreditamento dei centri di consulenza genetica", approvata con determinazione n. RU/21 del 16.01.2004, con orario di almeno 24 (ventiquattro) ore alla settimana.

01/10/2003-31/12/2003: Rapporto di collaborazione occasionale con l'Azienda Unità Sanitaria Locale di Imola per "l'elaborazione informatizzata di dati citogenetici nell'ambito dell'attività oggetto della convenzione fra l'Azienda U.S.L. di Imola e la Regione Emilia Romagna, in relazione al progetto di ricerca finalizzata dal titolo "Collaborazione interregionale per la definizione di un modello di formazione/accreditamento dei centri di consulenza genetica" nel periodo Ottobre-Dicembre 2003.

01/09/2003 al 30/09/2003: Rapporto di collaborazione occasionale per "Elaborazione dati del registro IMER relativi alle patologie muscolo-scheletriche". Committente Dipartimento di Medicina Sperimentale e Diagnostica dell'Università degli Studi di Ferrara.

28/04/2003 al 30/06/2003: Rapporto di collaborazione coordinata e continuativa per lo svolgimento dell'attività di "Correlazione genotipo-fenotipo in pazienti con distrofinopatia e mutazioni atipiche"- Committente Dipartimento di Medicina Sperimentale e Diagnostica dell'Università degli Studi di Ferrara.

17/04/2003 al 31/08/2003: Rapporto di collaborazione coordinata e continuativa per lo svolgimento dell'attività di "Consulenza genetica in rapporto ai problemi di coppie infertili"- Committente Dipartimento di Medicina Sperimentale e Diagnostica dell'Università degli Studi di Ferrara.

22/01/1999-22/10/2002: Specializzando presso Università degli Studi di Ferrara - Istituto di Genetica Medica con attività clinica ed assistenziale a tempo pieno (38 ore/settimanali) nell'ambito della Scuola di Specializzazione in Genetica Medica presso l'Istituto di Genetica Medica Università degli Studi di Ferrara. Settori di attività: consulenza teratologica; consulenza genetica, in particolare nell'ambito della consulenza prenatale, citogenetica e postnatale; clinica ed epidemiologia delle anomalie congenite contribuendo alla gestione del registro IMER.

CAPACITA' E COMPETENZE PROFESSIONALI

Competenze professionali come genetista medico clinico nel campo delle patologie genetiche, delle malattie rare, delle condizioni malformative e associate a disabilità intellettiva, di patologie a esordio tardivo, di tossicologia riproduttiva (compresa la diagnosi preimpianto di condizioni genetiche), oncogenetica e nella gestione di databases dimorfologici ed epidemiologici di patologie genetiche e malformative, conseguite a seguito di specifica formazione e continuo aggiornamento formativo in tali campi di interesse e partecipazione a convegni, corsi di formazione sul campo (FSC) e a distanza (FAD).

Iscritta dal 2010 a tutt'oggi alla Società Italiana di Genetica Umana (SIGU).

Iscritta dal 2022 a tutt'oggi alla Società Italiana di Patologia Clinica e Medicina di Laboratorio (SIPMEL).

CAPACITA' E COMPETENZE RELAZIONALI

Buona capacità di relazione con il personale sanitario nel lavoro di equipe per la presa in carico dei pazienti.

CAPACITA' E COMPETENZE ORGANIZZATIVE

Buone capacità di coordinamento e organizzazione in ambito lavorativo. Empatia e gentilezza.

Al fine di migliorare tali competenze, è stata svolta la partecipazione a corsi formativi per l'analisi dei processi organizzativi e l'individuazione dei problemi e lo sviluppo delle competenze strategiche di gruppo, sul disagio lavorativo (compreso il mobbing) e lo sviluppo della motivazione professionale.

Ha svolto il corso di formazione manageriale per dirigenti del ruolo sanitario – XIX edizione - Anno 2022/2023 – organizzato dal Servizio politiche sanitarie e per la non autosufficienza dell'APSS di Trento in collaborazione con l'Università di Trento.

Iniziativa nel proporre protocolli operativi al fine di condividere i percorsi diagnostico-assistenziali delle patologie genetiche e malformative con altre Unità Operative dell'Ospedale S. Chiara (Ostetricia e Ginecologia, Anatomia Patologica, Neonatologia, Gastroenterologia, Psicologia Clinica).

Iniziativa organizzativa di corsi FSC e altri corsi di aggiornamento quale responsabile di progetto per la patologia genetico-malformativa con altre Unità Operative dell'Ospedale S. Chiara.

CAPACITA' E COMPETENZE TECNICHE

Buona conoscenza degli strumenti/applicazioni di Windows Office: Word, Excel, Power-point, Access. Navigazione su Internet.

Ricerca bibliografica su Pubmed, OMIM e altri siti di ricerca di condizioni genetiche.

Ricerca in databases di patologie genetiche, Orphanet, databases dimorfologici, databases di varianti genetiche, banche dati ClinicalKey e CINAHL.

Buona conoscenza dei software IVLis, DNLab, IsolabWeb, SIO e APSS People soft, in utilizzo presso il Laboratorio di Patologia Clinica dell'Ospedale Santa Chiara di Trento.

ATTIVITA' DIDATTICA

H-Index: 16

Incarico di docenza per l'insegnamento di Scienze biologiche - Genetica medica – per il corso di Laurea in Tecniche di laboratorio biomedico (abilitante alla professione sanitaria di tecnico di laboratorio biomedico) – Trento – con l'Università di Verona (10 ore) per l'anno accademico 2024-2025.

Incarico di supporto alla didattica nell'ambito dell'insegnamento di "Patologia genomica I" – Laurea Magistrale a ciclo unico in Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi di Trento con un impegno di n. 8 ore (8 ore di tipo A) per gli anni accademici 2021-2022, 2022-2023, 2023-2024 e 4 ore (4 ore di tipo A) per l'anno accademico 2024-2025.

Attività di tutoraggio per la Scuola di Medicina e Chirurgia - anni accademici 2022-2023 e 2023-2024.

Incarico di insegnamento di Genetica applicata della scuola di specializzazione di ortognatodonzia dell'Università degli studi di Ferrara, anno accademico 2008-2009 e 2009-2010.

Incarichi di insegnamento presso la Scuola di specializzazione di Genetica Medica dell'Università di Ferrara per tematiche inerenti alle malformazioni congenite, ai registri italiani e internazionali di patologia malformativa e ai flussi informativi regionali e nazionali dall'anno accademico 2005-2006 all'anno 2008-2009.

L'interesse di ricerca clinica conseguente all'attività consulenziale e all'attività di ricerca sulle malformazioni congenite si è concretizzato in lavori editi a stampa su riviste internazionali e nazionali indicizzate e in Comunicazioni e posters presentati a convegni nazionali e internazionali. E' stata responsabile di attività di FSC per la patologia genetico-malformativa e responsabile del progetto di buona pratica intitolata "La patologia genetico-malformativa: un esempio di integrazione multidisciplinare".

Negli anni è stata relatore/docente di corsi/convegni/seminari di patologie genetiche, di malattie rare e malformazioni congenite:

-Fare ricerca: Progettare e presentare uno studio clinico al Comitato etico – Il modulo - Focus sui dati genetici e modalità di gestione dei campioni biologici". 12 maggio 2022. Cod. 11516. Docente. 1 ECM

-Corso teorico pratico di audiologica per pediatri di famiglia. FIMP Le sordità' genetiche sindromiche e non sindromiche.28 settembre 2019. Trento (TN).

-Conoscere per curare. malattie rare percorsi assistenziali e vissuti. La consulenza genetica. 23 febbraio 2019.Trento (TN). 1 ECM. cod. 9093. Docente.

-Conoscere per curare. malattie rare in età pediatrica. Le macchie cutanee viste dal genetista. 12 gennaio 2019. 1 ECM. Cod. 8922. Docente.

-Neoplasie renali, ipertrofia prostatica: what's new? 28/11/2015, Trento.

-Le malformazioni congenite: un aggiornamento sugli aspetti epidemiologici, clinici ed assistenziali. FSC 10/05/2014, Trento. ECM: 2. Cod. 5760.

-pma@apss.tn.it - attualità sulla PMA provinciale - IV consensus conference. 13/06/2013, Arco (TN).

-Incontri multidisciplinari di patologia genetico-malformativa. FSC. Ore totali: 12. 06/06/2013 –27/02/2014, Trento. ECM: 9. Referente Didattico. Cod. 4847.

-Quale approccio multidisciplinare nella diagnosi e nella presa in carico del malato raro? l'esempio delle mucopolisaccaridosi. 20/04/2013, Trento. Incarico di docenza di 45 minuti. Cod. 4774.

-Neuromuscular Trentino Alto Adige Network. 01/02/2013, Trento.

-Patologie congenite del rene e del tratto urinario. 05/10/2012-ECM: 6 –Referente Didattico. Cod. 4191.

-Lo screening dal preconcezionale all'età' evolutiva. 07/05/2010 –08/05/2010. Comano Terme (TN). Incarico di docenza di 50 minuti. Cod. 2239.

-XXIII convegno IMER. Le sindromi rare nel registro IMER. 16/04/2010, Bologna.

-Incarico di insegnamento di genetica applicata. 01/09/2009 –30/06/2010. Docente. Università degli studi di Ferrara – Sede: Scuola di specializzazione di ortognatodonzia

-XXII convegno IMER. Approccio al concepito/nato con malformazioni multiple congenite. 27/03/2009, Bologna.

-Approccio al neonato e al bambino con anomalie congenite. 17/01/2009, Forli.

-Tra il dire e il fare - diagnostica prenatale in consultorio. 02/12/2008. Docente. Reggio Emilia.

-Integrazione tra percorsi clinici e di laboratorio. 13/09/2008. Cesena.

-Incarico di insegnamento di genetica applicata. 01/09/2008 –30/06/2009. Docente. Università degli studi di Ferrara – Sede: scuola di specializzazione di ortognatodonzia

-Incarico di insegnamento presso la scuola di specializzazione di genetica medica dell'università di ferrara per tematiche inerenti alle malformazioni congenite. Docente. 01/09/2008 –30/06/2009. Università di Ferrara – Sede: Scuola di specializzazione di Genetica Medica.

-Incarico di insegnamento presso la scuola di specializzazione di genetica medica dell'università di ferrara per tematiche inerenti alle malformazioni congenite. Docente. 01/09/2007 –30/06/2008. Università di Ferrara – Sede: Scuola di specializzazione di Genetica Medica.

-Corso di aggiornamento sulla epidemiologia e percorsi diagnostico assistenziali delle malformazioni congenite. 14/04/2007, Ferrara.

-Genetica medica in Area Vasta Romagna. 09/09/2006 –09/09/2006. ECM: 5. Cesena. Cod 34343.

-Incarico di insegnamento presso la scuola di specializzazione di genetica medica dell'università di ferrara per tematiche inerenti alle malformazioni congenite, ai registri italiani e internazionali di patologia malformativa. Docente. 01/09/2006 –30/06/2007. Università di Ferrara – Sede: Scuola di specializzazione di Genetica Medica

-Corso di aggiornamento sulla epidemiologia e percorsi diagnostico assistenziali delle malformazioni congenite. 08/04/2006. Ferrara. 7 ECM. Cod. 6240.

-Diabete e gravidanza. 19/11/2005. Ferrara.

-Incarico di insegnamento presso la scuola di specializzazione di genetica medica dell'Università di Ferrara per tematiche inerenti alle malformazioni congenite, ai registri italiani e internazionali di patologia malformativa. 01/09/2005 –30/06/2006. Docente. Università di Ferrara – Sede: Scuola di specializzazione di Genetica Medica.

-XIII annual meeting del registro campano dei difetti congeniti. 23/06/2005. Napoli.

-L'ipospadia. 03/04/2004. Ferrara.

-Malformazioni congenite: dalla diagnosi prenatale alla terapia chirurgica. 20/11/2003 –21/11/2003. Siena.

PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE

L'interesse di ricerca clinica conseguente all'attività clinica di consulenza genetica e all'attività di ricerca sulle malformazioni congenite e sulle patologie genetiche si è concretizzato in lavori editi a stampa su riviste internazionali e nazionali indicizzate e in Comunicazioni e posters presentati a convegni nazionali e internazionali (presenti 28 pubblicazioni in Pubmed con keyword Rivieri F). Si riportano le pubblicazioni:

Pubblicazione: EVELINA MAINES, ROBERTO FRANCESCHI; **FRANCESCA RIVIERI**; GIOVANNI PICCOLI; BJÖRN SCHULTE; JESSICA HOFFMANN; ANDREA BORDUGO; GIULIA RODELLA; FRANCESCA TEOFOLI; MONICA VINCENZI; MASSIMO SOFFIATI; MARTA CAMILOT. Biochemical pattern of methylmalonyl CoA epimerase deficiency diagnosed by newborn screening: a case report. Int J Neonatal Screen. 2024 Jul 18;10(3):53. doi: 10.3390/ijns10030053 URL: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/39051409/>

Pubblicazione: **FRANCESCA RIVIERI** MASSIMO SOFFIATI, RICCARDO PERTILE. Rapporto annuale sintetico sui casi con anomalie congenite in Trentino. Anno 2022. Marzo 2024.
URL: https://www.epicentro.iss.it/territorio/trento/pdf/Report_Malformazioni%20congenite_2022.pdf

Poster: **F. Rivieri**, A. Pedrolli, F. Soli, S. Mazzola, M. Soffiati, J. Garau, E.M. Valente, A. Anesi. ZARD (ZC4H2-associated rare disorders): descrizione di una bambina con sindrome di Wieacker-Wolff limitata alle donne associata a una variante in eterozigosi del gene ZC4H2 insorta de novo. XXVII Congresso Nazionale SIGU 2024, Padova.

Poster: L. Goisis, L. Pezzoli, C. Lucca, D. Marchetti, F. Cappuccini, L. Pezzani, C. Mongodi, A. Scatigno, E. Rosina, M. Bellini, A. Crottini, L. Perego, N. Dalla Malva, R. Rubini, A.R. Lincesso, F.D. Savo, A. Cereda, D. Milani, **F. Rivieri**, L. Spaccini, F. Faravelli, M. Iascone. RNU4-2 variants: a new frequent cause of undiagnosed neurodevelopmental disorders. XXVII Congresso Nazionale SIGU 2024, Padova.

Pubblicazione: FRANCESCHI R, **RIVIERI F**, NOVELLI A, FERRETTI D, ANESI A, SOFFIATI M, PORRETTI G, MAINES E, MUCCIOLO M, RADETTI G. Mosaicism of a novel variant in the ANKRD11 gene in a child with a mild KBG phenotype: A case report. World J Med Genet 2023;11(2): 21-27 [DOI: 10.5496/wjmg.v11.i2.21] URL:<https://www.wjgnet.com/2220-3184/full/v11/i2/21.htm>

Pubblicazione: MONTOMOLI M, VETRO A, TUBILI F, DONATI MA, DANIOTTI M, POCHIERO F, **RIVIERI E**, GIRLANDO S, GUERRINI A novel SLC5A6 homozygous variant in a family with multivitamin-dependent neurometabolic disorder: Phenotype expansion and long-term follow-up. R.Eur J Med Genet. 2023 Aug;66(8):104808. doi: 10.1016/j.ejmg.2023.104808. Epub 2023 Jun 28.PMID: 37391029 URL_ <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/37391029/>

Pubblicazione: FRANCESCHI R, MAINES E, BELLIZZI M, **RIVIERI F**, BACCA A, FILIPPI A, VALENTE EM, PLUMARI M, SOFFIATI M, VINCENZI M, TEOFOLI F, CAMILOT- A young boy with ventricular arrhythmias and thyroid dysgenesis: two genes are not enough? M.Arch Endocrinol Metab. 2023 Jan 18;67(1):143-149. doi: 10.20945/2359-3997000000546. Epub 2022 Dec 1.PMID: 36468928 URL_: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/36468928/>

Pubblicazione: **FRANCESCA RIVIERI** MASSIMO SOFFIATI, RICCARDO PERTILE. Rapporto annuale sintetico sui casi con anomalie congenite in Trentino. Anno 2021. Maggio 2023. URL: https://www.epicentro.iss.it/territorio/trento/pdf/Report_Malformazioni%20congenite_2021.pdf

Poster: **FRANCESCA RIVIERI**, LAURA DELL'ANNA, IRENE SCIACOVELLI, FIORENZA SOLI, SILVIA MAZZOLA, BARBARA MINUTI, ELISABETTA PELO, FABRIZIO TADDEI, ADRIANO ANESI. Analisi del DNA libero circolante nel plasma materno (NIPT): implementazione dello screening prenatale nella Provincia Autonoma di Trento. 8° Congresso Nazionale SIPMEL. 09-11 ottobre 2023, Riva del Garda (TN).

Pubblicazione: RICCARDO PERTILE MARIANGELA PEDRON FRANCESCA VALENT, MASSIMO SOFFIATI, **FRANCESCA RIVIERI**, RICCARDO PERTILE. Rapporto annuale sintetico sui casi con anomalie congenite in Trentino. Anno 2020. Aprile 2022. URL: https://www.epicentro.iss.it/territorio/trento/pdf/Report_Malformazioni%20congenite_2020.pdf

Comunicazione: Francesca Rivieri e Marta Tomasi. Progettare e presentare uno studio clinico al Comitato etico – Il modulo - Focus sui dati genetici e modalità di gestione dei campioni biologici". 12 maggio 2022. Cod. 11516. Docente.

Poster: **FRANCESCA RIVIERI**, FIORENZA SOLI, SILVIA MAZZOLA, GIULIANO BRUNORI, ADRIANO ANESI Acidosi renale tubulare ereditaria e ipoacusia progressiva secondaria a mutazioni del gene ATP6V1B1. 7° Congresso Nazionale SIPMEL. 17-18-19 ottobre 2022, Riva del Garda (TN)

Poster. M. La Rocca, **F. Rivieri**, C. Polloni, U.Pradal. Titolo: "Sindrome di Melnick-Fraser o spettro Branchio-Oto-Renale(BORSO)". XXVIII Congresso Nazionale SIN - 26-29 ottobre 2022.

Poster. Titolo: M. La Rocca, **F. Rivieri**, L. Pavanello, C. Polloni, U.Pradal. Labiopalatoschisi e Sindrome da microduplicazione 17q11.2 o Sindrome di Grisart-Destrée. XXVIII Congresso Nazionale SIN - 26-29 ottobre 2022.

Pubblicazione: RICCARDO PERTILE MARIANGELA PEDRON FRANCESCA VALENT, MASSIMO SOFFIATI, **FRANCESCA RIVIERI**, RICCARDO PERTILE. Rapporto annuale sintetico sui casi con anomalie congenite in Trentino. Anno 2019. Giugno 2021 URL: https://www.epicentro.iss.it/territorio/trento/pdf/Report_Malformazioni%20congenite_2019.pdf

Pubblicazione: RICCI E, FETTA A, GARAVELLI L, CARAFFI S, IVANOVSKI I, BONANNI P, ACCORSI P, GIORDANO L, PANTALEONI C, ROMEO A, ARENA A, BONETTI S, BONI A, CHIARELLO D, DI PISA V, EPIFANIO R, FARAVELLI F, FINARDI E, FIUMARA A, GRIONI D, MAMMI I, NEGRIN S, OSANNI E, RAVIGLIONE F, **RIVIERI F**, RIZZI R, SAVASTA S, TARANI L, ZANOTTA N; MOWAT WILSON EPILEPSY STUDY GROUP, DORMI A, VIGNOLI A, CANEVINI M, CORDELLI DM. Further delineation and long-term evolution of electroclinical phenotype in Mowat Wilson Syndrome. A longitudinal study in 40 individuals. Epilepsy Behav. 2021 Oct 4;124:108315. doi: 10.1016/j.yebeh.2021.108315. Online ahead of print.PMID: 34619538. URL: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/34619538/>

Pubblicazione: GAETANO PIETRO BULFAMANTE, LAURA CARPENITO *, EMMA BRAGANTINI, SILVIA GRAZIANI, MARIA BELLIZZI, CHRISTOPH PETER BAGOWSKI, MONEEF SHOUKIER, **FRANCESCA RIVIERI**, MASSIMO SOFFIATI, MATTIA BARBARESCHI. Calcification of Infancy Type 1 (GAC11): Identification of a Novel Pathogenic Variant (c.1715T>C (p.Leu572Ser)) .Diagnostics 2021,11(6), 1034.
URL: <https://doi.org/10.3390/diagnostics11061034>)

Poster: **FRANCESCA RIVIERI**, FRANCESCA ASTA, FIORENZA SOLI, SILVIA MAZZOLA, VIVIANA PALAZZO, ROSANGELA ARTUSO, ADRIANO ANESI. Due sindromi rare in un paziente con disabilità intellettiva e dismorfismi: sindrome di Coffin-Siris e sindrome dello sviluppo neurologico di Okur-cChung associate a nuove mutazioni in eterozigosi dei geni ARID2 e CSNK2A1, insorte de novo. Congresso Nazionale SIGU. 17-19 Novembre 2021.

Pubblicazione: NUOVO S, BACIGALUPO I, GINEVRINO M, BATTINI R, BERTINI E, BORGATTI R, CASELLA A, MICALIZZI A, NARDELLA M, ROMANIELLO R, SERPIERI V, ZANNI G, VALENTE EM, VANACORE N; JS ITALIAN STUDY GROUP. **Francesca Rivieri** tra i collaboratori al JS Italian Study Group Age and sex prevalence estimate of Joubert syndrome in Italy. Neurology, 2020 Feb 25;94(8):e797-e801.
URL: <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/31969461/>)

Pubblicazione: RICCARDO PERTILE, MARIANGELA PEDRON, SILVANO PIFFER, MASSIMO SOFFIATI, **FRANCESCA RIVIERI**. Rapporto annuale sintetico sui casi con anomalie congenite in Trentino. Anno 2018. Febbraio 2020. URL: https://www.epicentro.iss.it/territorio/trento/pdf/Report_Malformazioni%20congenite_2018.pdf

Poster: **FRANCESCA RIVIERI**, FIORENZA SOLI, SILVIA MAZZOLA, CRISTINA CAMPESTRINI, ROBERTA MORESCHINI, AURORA PAOLI, PATRIZIO CACIAGLI, ADRIANO ANESI. Consulenza genetica e telemedicina: esperienza del Servizio di genetica medica dell'APSS di Trento. Congresso Nazionale SIGU. 13-16 Novembre 2020.

Pubblicazione: NANETTI L, SARTO E, CASTALDO A, MAGRI S, MONGELLI A, ROSSI SEBASTIANO D, CANAFOGLIA L, GRISOLI M, MALAGUTI C, **RIVIERI F**, D'AMICO MC, DI BELLA D, FRANCESCHETTI S, MARIOTTI C, TARONI F. ANO10 mutational screening in recessive ataxia: genetic findings and refinement of the clinical phenotype. J Neurol. 2019 Feb;266(2):378-385. doi: 10.1007/s00415-018-9141-z. Epub 2018 Dec 4. URL <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/30515630/>)

Pubblicazione: RICCARDO PERTILE, MARIANGELA PEDRON, SILVANO PIFFER, MASSIMO SOFFIATI, LUCIA PAVANELLO, **FRANCESCA RIVIERI**. Rapporto annuale sintetico sui casi con anomalie congenite in Trentino. Anno 2017. Febbraio 2019. URL: https://www.epicentro.iss.it/territorio/trento/pdf/Report_Malformazioni%20congenite_2017.pdf

Poster: **F. RIVIERI**, F. NOVARA, E. GIANNUSA, C. PRIVITERA, S. MAZZOLA, F. SOLI, R. CICCONE, C. CACIAGLI. Sindrome del QT lungo associata a una nuova mutazione in eterozigosi del gene KCNH2 insorta de novo. XXII Congresso Nazionale SIGU. 13-16 Novembre 2019, Roma.

Poster: **F. RIVIERI**, A. IODICE, G. MARCHIÒ, S. MAZZOLA, F. SOLI, F. NOVARA, R. CICCONE, C. CACIAGLI. Nuova mutazione di splicing de novo del gene SCN2A e disturbo dello spettro autistico senza epilessia: descrizione di un nuovo caso. XXII Congresso Nazionale SIGU. 13-16 Novembre 2019, Roma.

Poster: F. SOLI, F. NOVARA, E. GIANNUSA, E. SEGALINI, G. ANNIBALLI, **F. RIVIERI**, S. MAZZOLA, R. CICCONE, C. CACIAGLI. Xeroderma Pigmentosum – sindrome di Cockayne (xp-cs): descrizione di un nuovo caso. XXII Congresso Nazionale SIGU. 13-16 Novembre 2019, Roma.

Pubblicazione: GALUPPINI F, OPOCHER E, TABORI U, MAMMI I, EDWARDS M, CAMPBELL B, KELLY J, VIEL A, QUAIÀ M, **RIVIERI F**, D'AVELLA D, ARCELLA A, GIANGASPERO F, FASSAN M, GARDIMAN MP. Concomitant IDH wild-type glioblastoma and IDH1-mutant anaplastic astrocytoma in a patient with constitutional mismatch repair deficiency syndrome. Neuropathol Appl Neurobiol. 2018 Feb;44(2):233-239. doi:10.1111/nan.12450. PubMed PMID: 29130549. (URL: <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/29130549>).

Pubblicazione: IVANOVSKI I, DJURIC O, CARAFFI SG, SANTODIROCCO D, POLLAZZON M, ROSATO S, CORDELLI DM, ABDALLA E, ACCORSI P, ADAM MP, AJMONE PF, BADURA-STRONKA M, BALDO C, BALDI M, BAYAT A, BIGONI S, BONVICINI F, BRECKPOT J, CALLEWAERT B, COCCHI G, CUTURILO G, DE BRASI D, DEVRIENDT K, DINULOS MB, HJORTSHØJ TD, EPIFANIO R, FARAVELLI F, FIUMARA A, FORMISANO D, GIORDANO L, GRASSO M, GRØNBORG S, IODICE A, IUGHETTI L, KUBUROVIC V, KUTKOWSKA-KAZMIERCZAK A, LACOMBE D, LO RIZZO C, LUCHETTI A, MALBORA B, MAMMI I, MARI F, MONTORSI G, MOUTTON S, MØLLER RS, MUSCHKE P, NIELSEN JEK, OBERSZTYN E,

PANTALEONI C, PELLICCIARI A, PISANTI MA, PRPIC I, POCH-OLIVE ML, RAVIGLIONE F, RENIERI A, RICCI E, **RIVIERI F**, SANTEN GW, SAVASTA S, SCARANO G, SCHANZE I, SELICORNI A, SILENGO M, SMIGIEL R, SPACCINI L, SORGE G, SZCZALUBA K, TARANI L, TONE LG, TOUTAIN A, TRIMOUILLE A, VALERA ET, VERGANO SS, ZANOTTA N, ZENKER M, CONIDI A, ZOLLINO M, RAUCH A, ZWEIER C, GARAVELLI L.

Phenotype and genotype of 87 patients with Mowat-Wilson syndrome and recommendations for care.

Genet Med. 2018 Sep;20(9):965-975. doi: 10.1038/gim.2017.221. Epub 2018 Jan 4. PubMed PMID: 29300384. (URL: <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/29300384>).

Pubblicazione: RICCARDO PERTILE, MARIANGELA PEDRON, SILVANO PIFFER, MASSIMO SOFFIATI, LUCIA PAVANELLO, **FRANCESCA RIVIERI**,

Rapporto annuale sintetico sui casi con anomalie congenite in Trentino. Anno 2016 . – Febbraio 2018.

(URL:http://www.epicentro.iss.it/temi/materno/pdf/Report_Malformazioni%20congenite_2016.pdf).

Pubblicazione: PALAZZO V, PROVENZANO A, BECHERUCCI F, SANSAVINI G, MAZZINGHI B, ORLANDINI V, GIUNTI L, ROPERTO RM, PANTALEO M, ARTUSO R, ANDREUCCI E, BARGIACCHI S, TRAFICANTE G, STAGI S, MURER L, BENETTI E, EMMA F, GIORDANO M, **RIVIERI F**, COLUSSI G, PENCO S, MANFREDINI E, CARUSO MR, GARAVELLI L, ANDRULLI S, VERGINE G, MIGLIETTI N, MANCINI E, MALAVENTURA C, PERCESEPE A, GROSSO E, MATERASSI M, ROMAGNANI P, GIGLIO S. The genetic and clinical spectrum of a large cohort of patients with distal renal tubular acidosis.

Kidney Int. 2017 May;91(5):1243-1255. doi: 10.1016/j.kint.2016.12.017. Epub 2017 Feb 21. PubMed PMID: 28233610. (URL: <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/27831545>).

Pubblicazione: RICCARDO PERTILE, MARIANGELA PEDRON, SILVANO PIFFER, **FRANCESCA RIVIERI**, MASSIMO SOFFIATI, LUCIA PAVANELLO

Rapporto annuale sintetico sui casi con anomalie congenite in Trentino. Anno 2015.". Marzo 2017.

URL: http://www.epicentro.iss.it/temi/materno/pdf/Report_Malformazioni%20congenite_2015.pdf.

Pubblicazione: GARAVELLI L, IVANOVSKI I, CARAFFI SG, SANTODIROCCO D, POLLAZZON M, CORDELLI DM, ABDALLA E, ACCORSI P, ADAM MP, BALDO C, BAYAT A, BELLIGNI E, BONVICINI F, BRECKPOT J, CALLEWAERT B, COCCHI G, CUTURILO G, DEVRIENDT K, DINULOS MB, DJURIC O, EPIFANIO R, FARAVELLI F, FORMISANO D, GIORDANO L, GRASSO M, GRØNBORG S, IODICE A, IUGHETTI L, LACOMBE D, MAGGI M, MALBORA B, MAMMI I, MOUTTON S, MØLLER R, MUSCHKE P, NAPOLI M, PANTALEONI C, PASCARELLA R, PELLICCIARI A, POCH-OLIVE ML, RAVIGLIONE F, **RIVIERI F**, RUSSO C, SAVASTA S, SCARANO G, SELICORNI A, SILENGO M, SORGE G, TARANI L, TONE LG, TOUTAIN A, TRIMOUILLE A, VALERA ET, VERGANO SS, ZANOTTA N, ZOLLINO M, DOBYNS WB, PACIORKOWSKI AR.

Neuroimaging findings in Mowat-Wilson syndrome: a study of 54 patients. Genet Med. 2016 Nov 10. doi: 10.1038/gim.2016.176. (URL: <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/27831545>)

Comunicazione: L. GARAVELLI, I. IVANOVSKI, S.G. CARAFFI, D. SANTODIROCCO, M. POLLAZZON, D.M. CORDELLI, P. AJMONE, C. BALDO, E. BELLIGNI, S. BIGONI, G. COCCHI, D. DE BRASI, A. FIUMARA, M. GRASSO, C. LO RIZZO, A. LUCHETTI, I. MAMMI, F. MARI, A. PELLICCIARI, M.A. PISANTI, F. RAVIGLIONE, F. **RIVIERI, S.** SAVASTA, G. SCARANO, A. SELICORNI, M. SILENGO, L. SPACCINI, G. SORGE, L. TARANI, M. ZOLLINO, W.B. DOBYNS, A.R. PACIORKOWSKI.

Clinical findings in Mowat-Wilson syndrome: a study of 80 patients. XIX Congresso Nazionale SIGU. 23-26 Novembre 2016, Torino. (URL: <http://congresso.sigu.net/site/page/abstract/abstract-download>)

Poster: V. PALAZZO, A. PROVENZANO, F. BECHERUCCI, G. SANSAVINI, B. MAZZINGHI, V. ORLANDINI, L. GIUNTI, R. M. ROPERTO, M. PANTALEO, R. ARTUSO, E. ANDREUCCI, S. BARGIACCHI, G. TRAFICANTE, S. STAGI, S. PENCO, E. MANFREDINI, **F. RIVIERI**, L. GARAVELLI, A. PERCESEPE, E. GROSSO, M. MATERASSI, P. ROMAGNANI, S. GIGLIO.

Genetic and clinical spectrum of a large cohort of patients with distal renal tubular acidosis.

XIX Congresso Nazionale SIGU. 23-26 Novembre 2016, Torino.

(URL: <http://congresso.sigu.net/site/page/abstract/abstract-download>)

Comunicazione: MAMMI I, VIEL A, OPOCHER E, FASSAN M, M. GARDIMAN, QUAIA M, **RIVIERI F**, AGOSTINI M

Sindrome da difetto costituzionale del MisMatch Repair da mutazione biallelica di MSH6, con mutazione de novo in uno degli alleli . XIV Congresso AIFEG, 10-12 Novembre 2016, Verona.

Comunicazione: GIULIA VADALÀ, RICCARDO PERTILE, ROCCO SCOLOZZI, **FRANCESCA RIVIERI**, GIANLUCA ANTONACCI, SIMONE GIANNINI, ANDREA RANZI, GABRIELE TONIDANDEL, SILVANO PIFFER.

Studio epidemiologico e strategico della relazione tra inquinanti atmosferici e malformazioni congenite in provincia di Trento” . XL Congresso AIE, Le evidenze in epidemiologia: una storia lunga 40 anni. 19-21 Ottobre 2016, Torino.

Poster: R PERTILE, R ZAFFINI, **F RIVIERI**, S GRAZIANI, M PEDRON, S PIFFER

Congenital heart diseases: antenatal diagnosis and impact of ethnicity. A fixed cohort study in Trentino region (North-East of Italy).

Birth Defects Research (Part A). 2016 Vol. 106.

(URL: <http://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1002/bdra.v106.6/issuetoc>)

Pubblicazione: PERTILE R., PEDRON M. , PIFFER. S., **RIVIERI F.**

Rapporto annuale sintetico sui casi con anomalie congenite in Trentino. Anno 2014. Marzo 2016, Trento.

(URL:<https://www.apss.tn.it/documents/10180//328204//Malformazioni+congenite+Anno+2014>)

Pubblicazione: PERTILE R., PEDRON M. , PIFFER. S., **RIVIERI F.**

Rapporto annuale sintetico sui casi con anomalie congenite in Trentino. Anno 2013. Marzo 2015, Trento.

(URL:<https://www.apss.tn.it/documents/10180//328204//1+Le+malformazioni+congenite+2013.pdf>)

Pubblicazione: GRAZIANO C, WISCHMEIJER A, PIPPUCCI T, FUSCO C, DIQUIGIOVANNI C, NÕUKAS M, SAUK M, KURG A, **RIVIERI F**, BLAU N, HOFFMANN GF, CHAUBEY A, SCHWARTZ CE, ROMEO G, BONORA E, GARAVELLI L, SERI M.

Syndromic intellectual disability: a new phenotype caused by an aromatic amino acid decarboxylase gene (DDC) variant.

Gene. 2015 Apr 1;559(2):144-8. (URL: <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/25597765>)

Abstract. **RIVIERI FRANCESCA**, BONZANINI M, MORELLI P D, SOLI F, AGARWAL N, BERETTA F, BRAGANTINI E, CORROPOLO M, CAMPESTRINI C, CESCATTI E, DECARLI N L, DELLANNA L, DONINI M, GRAZIANI S, MARSILLI E, PEDRON M, PERTILE R SETTEVENDEMMIE G; TADDIA A, VARESCHI L, ZORZI E, ANDERMARCHER M, BARBARESCHI M, PETERLONGO P, PIFFER S, SOFFIATI M, SAVERIO T, CACIAGLI P

La patologia genetico-malformativa: un esempio di integrazione multidisciplinare - Quarto Premio buone pratiche. 16 e 17 giugno 2014 . URL: <http://intranet.apss.tn.it/buonepratiche/4b0-premio-buone-pratiche-2014..>

Pubblicazione. MOSCA L, RIVIERI F, TANEL R, BONFANTE A, BURLINA A, MANFREDINI E, PRIMIGNANI P, GESU GP, MAROCCHI A, PENCO S.

Mutational screening of NOTCH3 gene reveals two novel mutations: complexity of CADASIL diagnosis.” .

J Mol Neurosci . 2014 Dec;54(4):723-9 . URL: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/24816653>.

Pubblicazione. PERTILE R., PEDRON M., PIFFER. S, **RIVIERI F**

Rapporto annuale sintetico sui casi con anomalie congenite in Trentino. Anno 2012.” .Aprile 2014 .

URL: http://www.apss.tn.it/Public/allegati/DOC_668864_0.pdf.

Pubblicazione. PERTILE R., PEDRON M., PIFFER. S, **RIVIERI F**

La rilevazione delle malformazioni congenite: caratteristiche e problemi attinenti” Gennaio 2014 .

URL: http://www.apss.tn.it/Public/allegati/DOC_668877_0.pdf.

Pubblicazione. PERTILE R., **RIVIERI F.**, M., PEDRON M., PIFFER S.

Le interruzioni terapeutiche della gravidanza in Provincia di Trento negli anni 1999-2011”. 2014;5:12-15 .

Comunicazione. RICCARDO PERTILE, MARTINA DE NISI, MARIANGELA PEDRON, **FRANCESCA RIVIERI**, SILVANO PIFFER

Esposizione a pesticidi in Val di Non: studio epidemiologico sull’associazione tra esposizione ambientale e problemi di salute materna.” . 13/28 Rapporti ISTISAN, 2013. pag. 138-143 .

URL: <http://www.iss.it/cnmr/noti/cont.php?id=1494&tipo=15>.

Poster: VITTORIA CAUVIN, VALENTINA VILIOTTI, ROBERTO FRANCESCHI, MARIA BELLIZZI, FIORENZA SOLI, **FRANCESCA RIVIERI**, ANNUNZIATA DI PALMA

Alstrom syndrome: case report of two new cases.” . 9th Joint Meeting of Paediatric Endocrinology 2013, 19-22 September Milan (Italy). URL: <https://www.eurospe.org/meetings/2013/JointMeetingFinalProgramme.pdf>.

Pubblicazione. PERTILE R., **RIVIERI F.**, M., PEDRON M., PIFFER S.
Trend temporale delle interruzioni terapeutiche della gravidanza in Provincia di Trento, periodo 1999-2011.
Marzo 2013 . URL: <http://www.apss.tn.it/Public/ddw.aspx?n=26562&DocAll=1>.

Pubblicazione. CORDELLI DM, GARAVELLI L, SAVASTA S, GUERRA A, PELLICCIARI A, GIORDANO L, BONETTI S, CECCONI I, WISCHMEIJER A,... EPIFANIO R, GRIONI D, MALBORA B, MAMMI I, MARI F, BUONI S, MOSTARDINI R, GROSSO S, PANTALEONI C, DOZ M, POCH-OLIVÉ ML, **RIVIERI F.**,.../SERI M, ROSATO S, GELMINI C, DELLA GIUSTINA E, FERRARI AR, ZANOTTA N,...SORGE G, SIMONTE G, LICATA F, TARANI L, TERAZZI E, MAZZANTI L, CERRUTI MAINARDI P, BONI A, FARAVELLI F, GRASSO M, BIANCHI P, ZOLLINO M, FRANZONI E.

Epilepsy in Mowat-Wilson syndrome: delineation of the electroclinical phenotype.” . Am J Med Genet A. 2013 Feb;161A(2):273-84 . URL: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/23322667>.

Poster. L. MOSCA, **F. RIVIERI**, R. TANEL, A. BONFANTE, C. AJMONE, P. PRIMIGNANI, E. MANFREDINI, A. MAROCCHI, S. PENCO.

Identificazione di due nuove mutazioni nel gene NOTCH3 in due pazienti italiani affetti da CADASIL.
ATTI XV Congresso SIGU, 21-24 novembre 2012, Sorrento (NA).

Comunicazione. PERTILE R., DE NISI M., PEDRON M., RIVIERI F., PIFFER S
Pesticides exposure in an apples growing valley (Trentino - Italy): an epidemiological study”. Convegno sulla Prevenzione primaria delle malformazioni congenite. Network Italiano Promozione Acido Folico. Istituto Superiore di Sanità. Roma, 5 novembre 2012.

Pubblicazione. PERTILE R., PEDRON M., PIFFER S.; **FRANCESCA RIVIERI**, SERENA BELLI
Il neonato trentino. l'assistenza ostetrico-neonatale. in provincia di Trento nel periodo 2006-2010.
Volume/Fascicolo/Numero: Luglio 2012, Trento .
URL: <http://www.apss.tn.it/Public/ddw.aspx?n=26562&DocAll=1>.

Pubblicazione. ROSSI E, GIORDA R, BONAGLIA MC, CANDIA SD, GRECHI E, FRANZESE A, SOLI F, RIVIERI F, PATRICELLI MG,SACCILOTTO D,BONFANTE A, GIGLIO S, BERI S, ROCCHI M, ZUFFARDI O
De novo unbalanced translocations in Prader-Willi and Angelman syndrome might be the reciprocal product of inv dup(15)s. PLoS One . Volume/Fascicolo/Numero: 2012;7(6):e3918 .
URL: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/22720067>.

Pubblicazione. PERTILE R., PEDRON M., PIFFER S/FRANCESCA RIVIERI, SERENA BELLI.
Rapporto epidemiologico. Anno 2010.” Capitolo 4.3: Le malformazioni congenite (281-293). Aprile 2012, Trento. URL: <http://www.apss.tn.it/Public/ddw.aspx?n=26562&DocAll=1>.

Pubblicazione. BABAN A, TORRE M, COSTANZO S, GIMELLI S, BIANCA S, DIVIZIA MT, SÉNÈS FM, GARAVELLI L, RIVIERI F, LERONE M, VALLE M, RAVAZZOLO R, CALEVO MG.
Familial Poland anomaly revisited. Am J Med Genet A. 2012 Jan;158A(1):140-9 .
URL: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/22110015>.

Comunicazione. RICCARDO PERTILE, **FRANCESCA RIVIERI**, SILVANO PIFFER, SERENA BELLI
Completezza e Qualità nella registrazione delle malformazioni congenite nella provincia di Trento: esperienza di record linkare tra dati CEDAP e archivio del Servizio di Genetica medica”. Congressi 11/C6 (pag. 32-33). Prevenzione Primaria delle malformazioni congenite. ISS. 24 Novembre 2011, Roma.

Poster. FRANCESCA NOVARA, VALENTINA ACHILLE, **FRANCESCA RIVIERI**, ORSETTA ZUFFARDI, ROBERTO CICCONE
Una microduplicazione de novo in 10q24.31q24.32 in un paziente con SHFM3”.
ATTI XIV Congresso SIGU, 13-16 Novembre, 2011, Milano. .

Poster. FRANCESCA DI LEVA, ROBERTO BERTORELLI, MICHELA ZORTEA, LUIGI CAPUTI, ALESSANDRO QUATTRONE, SERENA BELLI, FIORENZA SOLI, **FRANCESCA RIVIERI**, PATRIZIO CACIAGLI, NICOLA PISONI, FEDERICA TAIOLI, ALESSANDRO SALVIATI.
Identificazione della mutazione causale della malattia di Tay-Sachs nel comune di San Lorenzo in Banale (TN)”. ATTI XIV Congresso SIGU, 13-16 Novembre, 2011, Milano.

Pubblicazione. **FRANCESCA RIVIERI** Una terapia semplice per una malattia complessa. Rene e Salute. Anno XXVI – Novembre 2011 – N. 2.

Pubblicazione. PERTILE R., PEDRON M., PIFFER S, **FRANCESCA RIVIERI**, SERENA BELLI
“INFOSALUTE 17 – Relazione sullo stato del Servizio Sanitario Provinciale. Anno 2010 (dati 2009).

Rapporto epidemiologico." . Capitolo 4.3: Le malformazioni congenite (pag. 249-264). Trento, 2011. .
URL: <http://www.apss.tn.it/Public/ddw.aspx?n=26562&DocAll=1>.

Pubblicazione. G. ASTOLFI, E. CALZOLARI, G. COCCHI, P. FERRARI, G.P. GARANI, L. GARAVELLI, C. MAGNANI, N. MELLI, A. NEVILLE, **F. RIVIERI**, A. VANCINI
Gruppo di studio sulle malformazioni congenite (I.M.E.R.): "Rapporto annuale sulle malformazioni congenite -2008". Marzo 2011. URL: <http://www.registroimer.it/index.phtml?id=9>.

Pubblicazione. JENTINK J, LOANE MA, DOLK H, BARISIC I, GARNE E, MORRIS JK, DE JONG-VAN DEN BERG LT; EUROCAT ANTIEPILEPTIC STUDY WORKING GROUP/CHRISTINE VERELLEN-DUMOULIN, VERA NELEN; INGEBORG BARISIC; ESTER GARNE; BABAK KHOSHNOOD ; BÉRÉNICE DORAY; SIMONE POETZSCH, AWI WIESEL; MARY O'MAHONY; ANNA PIERINI, **FRANCESCA RIVIERI**; MIRIAM GATT; MARIAN BAKKER; KARI MELVE
Valproic acid monotherapy in pregnancy and major congenital malformations. N Engl J Med. Volume/Fascicolo/Numero: 2010 Jun 10;362(23):2185-93 .
URL: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/20558369>.

Pubblicazione. JENTINK J, DOLK H, LOANE MA, MORRIS JK, WELLESLEY D, GARNE E, DE JONG-VAN DEN BERG L; EUROCAT ANTIEPILEPTIC STUDY WORKING GROUP./CHRISTINE VERELLEN-DUMOULIN, VERA NELEN; INGEBORG BARISIC; ESTER GARNE; BABAK KHOSHNOOD ; BÉRÉNICE DORAY; SIMONE POETZSCH, AWI WIESEL; MARY O'MAHONY; ANNA PIERINI, **FRANCESCA RIVIERI**; MIRIAM GATT; MARIAN BAKKER; KARI MELVE; ANNA LATOS-BIELENSKA,
Intrauterine exposure to carbamazepine and specific congenital malformations: systematic review and case-control study. BMJ . Volume/Fascicolo/Numero: 2010 Dec 2;341:c6581 .
URL: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/21127116>.

Poster. F. SOLI, F. RIVIERI, S. MAZZOLA, C. CAMPESTRINI, A. FAVARO, P. CACIAGLI, A. PEDROTTI, S. BELLI. Pachionichia congenita tipo 2 (Jackson-Lawler type). ATTI XIII Congresso Nazionale SIGU, 14-17 Ottobre 2010, Firenze.

Poster. **F. RIVIERI**, F. SOLI, S. MAZZOLA, C. CAMPESTRINI, A. FAVARO, P. CACIAGLI, G. BRUNORI, S. BELLI Ipoacusia progressiva e acidosi renale tubulare ereditaria secondaria a mutazioni del gene ATP6V1B1. ATTI XIII Congresso Nazionale SIGU, 14-17 Ottobre 2010, Firenze.

Poster. MALAGOLI C, RODOLFI R, BORCIANI N, FABBI S, TEGGI S, RICCO' M, GARAVELLI L, ASTOLFI G, **RIVIERI F**, VINCETI M. Residenza in prossimità delle linee elettriche ad alta tensione e rischio di malformazioni congenite: uno studio caso-controllo. ATTI XXI Congresso interregionale Siculo-Calabro di Igiene, Medicina Preventiva e Sanità pubblica.27-30 Maggio 2010, Lipari.

Pubblicazione. G. ASTOLFI, E. CALZOLARI, G. COCCHI, P. FERRARI, G.P. GARANI, L. GARAVELLI, C. MAGNANI, N. MELLI, A. NEVILLE, **F. RIVIERI** Gruppo di studio sulle malformazioni congenite (I.M.E.R.): "Rapporto annuale sulle malformazioni congenite -2007", Marzo 2010.

Pubblicazione. GARAVELLI L, ROSATO S, MELE A, WISCHMEIJER A, **RIVIERI F**, GELMINI C, SANDONÀ F, SASSATELLI R, CARLINFANTE G, GIOVANARDI F, GEMMI M, DELLA GIUSTINA E, AMARRI S, BANCHINI G, BEDOGNI G
Massive hemobilia and papillomatosis of the gallbladder in metachromatic leukodystrophy: a life-threatening condition" . Neuropediatrics. 2009 Dec;40(6):284-6 .
URL: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/20446223>.

Pubblicazione. VINCETI M, MALAGOLI C, FABBI S, TEGGI S, RODOLFI R, GARAVELLI L, ASTOLFI G, **RIVIERI F**. Risk of congenital anomalies around a municipal solid waste incinerator: a GIS-based case-control study. Int J Health Geogr .2009 Feb 10;8:8 . URL: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/19208225>.

Pubblicazione. GARAVELLI L, D'APICE MR, **RIVIERI F**, BERTOLI M, WISCHMEIJER A, GELMINI C, DE NIGRIS V, ALBERTINI E, ROSATO S, VIRDIS R, BACCHINI E, DAL ZOTTO R, BANCHINI G, IUGHETTI L, BERNASCONI S, SUPERTI-FURGA A, NOVELLI G.
Mandibuloacral dysplasia type A in childhood. Am J Med Genet A . 2009 Oct;149A(10):2258-64 .
URL: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/19764019>.

Pubblicazione. GARAVELLI L, ZOLLINO M, MAINARDI PC, GURRIERI **F. RIVIERI** F, SOLI F, VERRI R, ALBERTINI E, FAVARON E, ZIGNANI M, ORTESCHI D, BIANCHI P, FARAVELLI F, FORZANO F, SERI M, WISCHMEIJER A, TURCHETTI D, POMPILII E, GNOLI M, COCCHI G, MAZZANTI L BERGAMASCHI R, DE BRASI D, SPERANDEO MP, MARI F, ULIANA V, MOSTARDINI R, CECCONI M, GRASSO M, SASSI

S, SEBASTIO G, RENIERI A, SILENGO M, BERNASCONI S, WAKAMATSU, N, NERI G.
Mowat-Wilson syndrome: facial phenotype changing with age: study of 19 Italian patients and review of the literature. Am J Med Genet A 2009 Mar;149A(3):417-26
URL: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/19215041>.

Poster. G. COCILOVO, **F. RIVIERI**, AJ NEVILLE, G. ASTOLFI, A. PATELLA
Congenital anomalies in offspring of pregestational diabetic mothers in Emilia Romagna (Italy) between 1982 and 2006: an update from IMER. 5th International Symposium on Diabetes and Pregnancy. March 26-29, 2009, Sorrento (Italy) .

Pubblicazione. G. ASTOLFI, E. CALZOLARI, G. COCCHI, P. FERRARI, G.P. GARANI, L. GARAVELLI, C. MAGNANI, N. MELLI, A. NEVILLE, **F. RIVIERI** Gruppo di studio sulle malformazioni congenite (I.M.E.R.): "Rapporto annuale sulle malformazioni congenite -2006 Marzo 2009 .
URL: <http://www.registroimer.it/index.phtml?id=9>.

Pubblicazione. L. GARAVELLI, E. ALBERTINI, R. VERRI, E. GUARESCHI, F. MONTI, F.MONTI, **F. RIVIERI**, F. SOLI, S. ERRICO, S. UNGER, A. SUPERTI-FURGA, J. KOHLHASE
A new family with Townes-Brocks (MIM 107480) and a novel SALL1 mutation: clinical features. Genetic counselling. 2009, Volume 20, N 1, 117-118 .

Pubblicazione. VINCETI M, MALAGOLI C, TEGGI S, FABBI S, GOLDONI C, DE GIROLAMO G, FERRARI P, ASTOLFI G, **RIVIERI F**, BERGOMI M
Adverse pregnancy outcomes in a population exposed to the emissions of a municipal waste incinerator" .
Sci Total Environ . 2008 Dec 15;407(1):116-21. URL: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/18824255>.

Poster. L. GARAVELLI, R. VERRI, **F. RIVIERI**, A.WISCHMEIJER, V. DE NIGRIS, C. GELMINI, E.ALBERTINI, R. VIRDIS, F.FRANCHI, G CROCI, O. ZUFFARDI
Duodenal atresia and intestinal malrotation associated with Smith-Magenis syndrome. ATTI XI Congresso Nazionale S.I.G.U., 23-25 Novembre 2008, Genova.

Poster. **F. RIVIERI**, L. GARAVELLI, A. WISCHMEIJER, V. DE NIGRIS, C. GELMINI, E. ALBERTINI, I.NERI, E GUARESCHI, R. VERRI, G.CREMONINI, F. SAVINA, R VIRDIS , L.GHIZZONI, A. BABAN, M. MARINI, R. RAVAZZOLO
Sindrome Nail-Patella (OMIM 161200): caratteristiche cliniche di un caso sporadico ed uno familiare. ATTI XI Congresso Nazionale S.I.G.U., 23-25 Novembre 2008, Genova .

Poster. L. GARAVELLI, **F. RIVIERI**, A. WISCHMEIJER, E ALBERTINI, V DE NIGRIS, C GELMINI, SANDONÀ, R. SASSATELLI, C. CARLINFANTE, E. DELLA GIUSTINA, G. BANCHINI, S. AMARRI, G. BEDOGN Emobilia massiva da papillomatosi della colecisti: grave complicanza della leucodistrofia metacromatica. ATTI XI Congresso Nazionale S.I.G.U., 23-25 Novembre 2008, Genova .

Comunicazione. ANNA PIERINI, FABRIZIO MINICHILLI, ELISA CALZOLARI, **FRANCESCA RIVIERI**, DOMENICA TARUSCIO E FABRIZIO BIANCHI.
Registri Malformazioni congenite della Toscana e dell'Emilia Romagna: aggiornamento sulla sorveglianza dei difetti del tubo neurale. Promozione Acido Folico per la Prevenzione Primaria dei Difetti Congeniti. Istituto Superiore di Sanità. 17 Ottobre 2008, Roma (Italia).

Pubblicazione. Dolk H, Jentink J, Loane M, Morris J, de Jong-van den Berg LT; EUROCAT Antiepileptic Drug Working Group./Christine Verellen-Dumoulin, Vera Nelen; Ingeborg Barisic; Ester Garne; Babak Khoshnood ; Bérénice Doray; Simone Poetzsch, Awi Wiesel; Mary O'Mahony; Anna Pierini, **Francesca Rivieri**; ..., ; David Tucker
Does lamotrigine use in pregnancy increase orofacial cleft risk relative to other malformations?" .
Neurology. Volume/Fascicolo/Numero: 2008 Sep 2;71(10):714-22.
URL: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/18650491>.

Comunicazione. **F. RIVIERI**, L. GARAVELLI, MR D'APICE, R. VERRI ,V. DE NIGRIS, C. GELMINI, E. ALBERTINI, R. VIRDIS, G. BACCHINI, G. BANCHINI, BERNASCONI S, A. SUPERTI-FURGA AND G. NOVELLI
Mandibuloacral dysplasia type A: report of a new italian case with the homozygous mutation R527H in the LMNA gene" 19th European Meeting on Dysmorphology -September 04-05, 2008. Strasbourg (France).

Comunicazione. L. GARAVELLI, M ZOLLINO, F. P. CERRUTI MAINARDI, M. GURRIERI, **F. RIVIERI**, F. SOLI, R. VERRI, E. ALBERTINI, E. FAVARON, M. ZIGNANI, D. ORTESCHI, F. FARAVELLI, F. FORZANO, M. SERI, A. WISCHEMEIJER, D. TURCHETTI, E. POMPILI, M. GNOLI, G. COCCHI, E. MAZZANTI/M.P.

SPERANDEO, F. MARI, V. ULIANA, R. MOSTARDINI, M. CECCONI, M. GRASSO, S. SASSI, G. SEBASTIO, A. RENIERI, M. SILENGO, S. BERNASCONI, N. WAKAMATSU AND. G. NERI.
Mowat-Wilson syndrome: facial phenotype changing with age in 20 italian patients” 19th European Meeting on Dysmorphology -September 04-05, 2008. Strasbourg (France).

Pubblicazione. GARAVELLI L, DE BRASI D, VERRI R, GUARESCHI E, CARIOLA F, MELIS D, CALCAGNO G, SALVATORE F, UNGER S, SEBASTIO G, ALBERTINI G, **RIVIERI F**, SOLI F, SUPERTI-FURGA A, GENTILE M

Holt-Oram syndrome associated with anomalies of the feet.” Am J Med Genet A . Volume/Fascicolo/Numero: 2008 May 1;146A(9):1185-9 .
URL: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/18351627>.

Abstract. **RIVIERI F**, ROSATO S., ASTOLFI A., BARONCINI A., BIGONI S., SANI G., SENSI A., SOLI F., CALZOLARI E., CALABRESE O

A retrospective analysis of clinical prenatal counselling activity performed by two clinical medical genetics centers in Emilia Romagna region, Italy (2000-2006)” . Eur J Hum Genet . 2008 May 16, Suppl 2
European Human Genetics Conference 2008, Barcelona. .

Pubblicazione. G. ASTOLFI, E. CALZOLARI, G. COCCHI, P. FERRARI, G.P. GARANI, L. GARAVELLI, C. MAGNANI, N. MELLI, A. NEVILLE, F. RIVIERI

Gruppo di studio sulle malformazioni congenite (I.M.E.R.): "Rapporto annuale sulle malformazioni congenite -2005. Marzo 2008 . RL: <http://www.registroimer.it/index.phtml?id=9>.

Pubblicazione. CALZOLARI E, PIERINI A, ASTOLFI G, BIANCHI F, NEVILLE AJ, **RIVIERI F**

Associated anomalies in multi-malformed infants with cleft lip and palate: An epidemiologic study of nearly 6 million births in 23 EUROCAT registries.” .Am J Med Genet A . Volume/Fascicolo/Numero: 2007 Mar 15;143A(6):528-37 . URL: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/17286264>.

Poster. F. RIVIERI, L. GARAVELLI, F. SOLI, F. FRANCHI, M. MARINELLI, R. VERRI, M. C. MENOZZI, N. VINSANI, C. FRANZINI, S. FANTONI, R. VIRDIS, R. CICCONE, G. F. CROCI, S. BERNASCONI, O. ZUFFARDI Duplicazione Xq28 in un maschio con ritardo mentale severo, infezioni ricorrenti e megavesicica. ATTI X Congresso Nazionale S.I.G.U., 14-16 Novembre 2007, Montecatini Terme (PT- Italia)

Comunicazione. L. GARAVELLI, P. CERRUTI MAINARDI, M. ZOLLINO, F. GURRIERI, **F. RIVIERI**, F. SOLI, R. VERRI, E. ALBERTINI, E. FAVARON, C. CASTRONOVO, M. ZIGNANI, D. ORTESCHI, F. FARAVELLI, F. FORZANO, M. SERI, A. WISCHEMEIJER, D. TURCHETTI, E. POMPILI, M. GNOLI, G. COCCHI, L. MAZZANTI, G. SEBASTIO, F. MARI, S. SASSI, P. BIANCHI, M. GRASSO, M. CECCONI, A. RENIERI, M. SILENGO, S. BERNASCONI, G. NERI

Clinical features and molecular aspects of 16 italian patients with Mowat-Wilson syndrome” ATTI X Congresso Nazionale S.I.G.U., 14-16 Novembre 2007, Montecatini Terme (PT- Italia) .

Poster. F. SOLI, L. GARAVELLI, **F. RIVIERI**, E. ALBERTINI, M. C. MENOZZI, S. LOSI, G. CASELLI, C. FRANZINI, S. FANTONI, R. VIRDIS, A. AMMENTI, R. BERTORELLI, G. MANTOVANI, S. BERNASCONI Clinica e molecolare di una famiglia con Osteodistrofia di Albright e Pseudoipoparatiroidismo di tipo Ia: imprinting di Gnas1. ATTI X Congresso Nazionale S.I.G.U., 14-16 Novembre 2007, Montecatini Terme (PT- Italia).

Poster. **F. RIVIERI**, O. CALABRESE, S. ROSATO, G. BERSANETTI, G. ASTOLFI, E. CALZOLARI
La consulenza teratologica: esperienza del servizio di genetica medica dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Ferrara (1999-2006)” ATTI X Congresso Nazionale S.I.G.U., 14-16 Novembre 2007, Montecatini Terme (PT- Italia) .

Poster. L. GARAVELLI, F. FRANCHI, M. MARINELLI, G. CASINI, T. TASCEDDA, **F. RIVIERI**, F. SOLI, R. VERRI, E. ALBERTINI, M. C. MENOZZI, G. CROCI

Caratterizzazione di una duplicazione interstiziale diretta del braccio corto di un cromosoma X. ATTI X Congresso Nazionale S.I.G.U., 14-16 Novembre 2007, Montecatini Terme (PT- Italia).

Poster. G. COCCHI, L. CONTI, M. CAPELLI, F. VITALI, G. FARNETI, **F. RIVIERI**, G. ASTOLFI, C. MAGNANI, E. CALZOLARI Congenital heart diseases and del22q11.2 syndrome: IMER data: 34 th Annual Meeting of the International Clearinghouse for Birth Defects Surveillance and Research. September, 30 - October 2, 2007, Chianciano Terme (Italy).

Poster. LIVIA GARAVELLI, ENRICO ALBERTINI, ROBERTO VERRI, ELISA GUARESCHI, FRANCESCA MONTI, **FRANCESCA RIVIERI**, FIORENZA SOLI, STEFANIA ERRICO, SHEILA UNGER, ANDREA

SUPERTI-FURGA, JUERGEN KOHLHASE A new family with Townes-Brocks (MIM 107480) and a novel SALL1 mutation: clinical features" 18th European Meeting on Dysmorphology. 6-7 September 2007, Le Bischenberg (France) .

Pubblicazione. G. ASTOLFI, E. CALZOLARI, G. COCCHI, P. FERRARI, G.P. GARANI, L. GARAVELLI, C. MAGNANI, N. MELLI, A. NEVILLE, P. PALAZZI, **F. RIVIERI**

Gruppo di studio sulle malformazioni congenite (I.M.E.R.): "Rapporto annuale sulle malformazioni congenite -2004. Volume/Fascicolo/Numero: Aprile 2007.

Comunicazione. G. COCILOVO, **F. RIVIERI**, G. ASTOLFI, L. TRALLI, A. PATELLA

Congenital anomalies among infants of diabetic mothers in Emilia Romagna (North Italy) between 1982 and 2002 . 4th International Symposium on Diabetes and Pregnancy. Istanbul (Turkey), March 29-31, 2007 .

Poster. **RIVIERI F**, BARONCINI A, CALABRESE O, ROSATO S, ASTOLFI G, SANI G, CAPUCCI A, BATTAGLIA P, TORRENTE I, CALZOLARI E

Analisi retrospettiva, mediante il sistema informatizzato GCS, dell'attività clinica di due Servizi clinici di Genetica medica della regione Emilia-Romagna nel quinquennio 2000-2004 ATTI 9° Congresso Nazionale S.I.G.U., 8-11 Novembre 2006, Lido di Venezia (Italia) .

Poster. M. VINCETI, C. MALAGOLI, R. RODOLFI, G. ASTOLFI, **F. RIVIERI**, S. FIORINI, M. MUZZI, A. CAMPAGNA, M. BERGOMI, G. VIVOLI

Prevalence at birth of congenital anomalies in a population living around a modern municipal solid waste incinerator. Conférence internationale d'épidémiologie et d'exposition environnementales. 2-6 September 2006, Paris (France) .

Pubblicazione. WILLEMIJN M. MEIJER, MARTINA C. CORNEL, HELEN DOLK, HERMIEN E. K. DE WALLE, NICOLA C. ARMSTRONG AND LOLKJE T.W. DE JONG-VAN BERG, EUROCAT WORKING GROUP/**FRANCESCA RIVIERI** AS EUROCAT WORKING GROUP MEMBRES

The potential of the European network of congenital anomaly registries (EUROCAT) for drug safety surveillance: a descriptive study. Pharmacoepidemiology and drug safety . Volume/Fascicolo/Numero: (2006), 15: 675-682 . URL: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/16761260>.

Pubblicazione. G. ASTOLFI, E. CALZOLARI, G. COCCHI, P. FERRARI, G.P. GARANI, L. GARAVELLI, C. MAGNANI, A. NEVILLE, P. PALAZZI, **F. RIVIERI**

Gruppo di studio sulle malformazioni congenite (I.M.E.R.): "Rapporto annuale sulle malformazioni congenite -2003. Aprile 2006 .

Pubblicazione. BARONCINI A, **RIVIERI F**, CAPUCCI A, CROCI G, FRANCHI F, SENSI A, BATTAGLIA P, AIELLO V, CALZOLARI E

FISH screening for subtelomeric rearrangements in 219 patients with idiopathic mental retardation and normal karyotype." . Eur J Med Genet . Volume/Fascicolo/Numero: 2005 Oct-Dec;48(4):388-96 .

URL: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/16378923>.

Abstract. A. NEVILLE, G. ASTOLFI, **F. RIVIERI** P. PALAZZI, G. COCCHI, C. MAGNANI, L. GARAVELLI, G. P.GARANI, P. FERRARI, E. CALZOLARI

Maternal obesity and congenital anomalies: temporal change in BMI in Emilia Romagna, Italy" Archives of Perinatal Medicine . Volume/Fascicolo/Numero: suppl. 2005 .

Abstract. A. NEVILLE, **F. RIVIERI**, G. ASTOLFI, P. PALAZZI, G. COCCHI, C. MAGNANI, L. GARAVELLI, G. P.GARANI, P. FERRARI, E. CALZOLARI

Understanding demographic change in a birth defects registry: prevalence, risk factors and monitoring of an immigrant population in Emilia Romagna" . Archives of Perinatal Medicine . Volume/Fascicolo/Numero: suppl. 2005 .

Abstract. E. CALZOLARI, G. ASTOLFI, F. BIANCHI, A. NEVILLE, P. PALAZZI, A. PIERINI, **F. RIVIERI** AND EUROCAT WORKING GROUP

Epidemiology of cleft lip and palate in EUROCAT registries. Archives of Perinatal Medicine. suppl. 2005

Pubblicazione. G. ASTOLFI, E. CALZOLARI, G. COCCHI, P. FERRARI, G.P. GARANI, L. GARAVELLI, C. MAGNANI, A. NEVILLE, P. PALAZZI, **F. RIVIERI**

Gruppo di studio sulle malformazioni congenite (I.M.E.R.): "rapporto annuale sulle malformazioni congenite -2002. Gennaio 2005.

Abstract. BARONCINI, **F. RIVIERI**, A. CAPUCCI, G. CROCI, F. FRANCHI, P. BATTAGLIA, A. SENSI, V.

AIELLO, E. CALZOLARI

FISH screening for subtelomeric rearrangements in 219 patients with idiopathic mental retardation and normal karyotype. J Med Genet . Volume/Fascicolo/Numero: (2004) Suppl.1, 41:S51 .

Abstract. **F. RIVIERI**, G. MIOLO, A. NEVILLE, G. ASTOLFI, E. CALZOLARI AND F. BIANCHI
Investigation of two clusters of Down syndrome from live births and induced abortions in the year 2000, Emilia Romagna, Italy. Reproductive Toxicology. 18 (1): 142, 2004 .
URL: <http://www.eurocat-network.eu/aboutus/publications/eurocatreportsandpapers>.

Abstract. F. RIVIERI, G. MIOLO, G. ASTOLFI, S. BIANCA, C. INGEGNOSI, P. PALAZZI AND E. CALZOLARI
Esophageal Atresia and tracheoesophageal fistula in two Italian registres of congenital malformations. Reproductive Toxicology .18 (1): 152, 2004 .
URL: <http://www.eurocat-network.eu/aboutus/publications/eurocatreportsandpapers>.

Pubblicazione. E. CALZOLARI, G. COCCHI, P. FERRARI, G. P. GARANI, L. GARAVELLI, C. MAGNANI, **F. RIVIERI**
1978-2001: 24 anni di sorveglianza delle Malformazioni Congenite" IMER" . 2 Aprile 2004.

Pubblicazione: CALZOLARI E, GARANI G, COCCHI G, MAGNANI C, **RIVIERI F**, NEVILLE A, ASTOLFI G, BARONCINI A, GARAVELLI L, GUALANDI F, SCORRANO M, BOSI G; IMER WORKING GROUP.
Congenital heart defects: 15 years of experience of the Emilia-Romagna Registry (Italy). Eur J Epidemiol. . 2003;18(8):773-80. URL: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/12974553>.

Poster. G. MIOLO, R. GRUPPIONI, A. BONFATTI, V. AIELLO, **F. RIVIERI**, M. V. MIGLIORI, G. BOSI, G. GARANI, A. MARTINI, B. BULDRINI, L. MAZZONI, A. SENSI, E. CALZOLARI
Sindrome 18 q-: descrizione di tre casi e correlazione fenotipo/cariotipo" ATTI 6° Congresso Nazionale S.I.G.U., 24-27 Settembre 2003, Verona (Italia) .

Poster. **F. RIVIERI**, O. CALABRESE, S. BIGONI, E. CALZOLARI T
Anomalie congenite multiple con difetti della blastogenesi: problematiche del counselling genetico. ATTI 6° Congresso Nazionale S.I.G.U., 24-27 Settembre 2003, Verona (Italia) .

Comunicazione. COCCHI G., CAPELLI M., ASTOLFI G., GUALDI S., MAZZONI E., GIACOMONI E., **RIVIERI F**, CALZOLARI E. AND IMER GROUP
Epidemiological survey of skeletal displasias. Italy: IMER data. ICDBMS 30th Annual Meeting Clermont-Ferrand (France), 19 September 2003 . URL: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=12974553>.

Abstract. E. CALZOLARI, G.P. GARANI, G. COCCHI, C. MAGNANI, G. ASTOLFI, S. VOLPATO, G. BOSI, **F. RIVIERI**, G. MIOLO AND THE IMER WORKING GROUP
Congenital anomalies: experience of a regional registry for heart defects 1980-1994 (ITALY)" .Reproductive Toxicology . Volume/Fascicolo/Numero: 16 (1): 89-90, 2002 .
URL: <http://www.eurocat-network.eu/aboutus/publications/eurocatreportsandpapers>.

Pubblicazione. FABRIZIO BIANCHI E DOMENICA TARUSCIO. Tra gli autori FRANCESCA RIVIERI
Rapporti Istisan 02/36: Registro Nazionale Malattie Rare. Epidemiologia Di 44 Malformazioni Congenite Rare In Italia. 2002" . URL: http://www.iss.it/binary/cnmr4/cont/0236_2002.pdf.

Pubblicazione. E. CALZOLARI, G. ASTOLFI, GM MIOLO, **F. RIVIERI**, P. PALAZZI, C. MAGNANI, L. GARAVELLI, G. COCCHI, AND IMER WORKING GROUP
Rapporto annuale sulle malformazioni congenite (1996-2000). IMER. Maggio 2002.

Pubblicazione. CALZOLARI E., ASTOLFI G., COCCHI G., MAGNANI C., GARAVELLI L., GARANI GP., FERRARI P., MIOLO GM, **RIVIERI F.**, VOLPATO S
1978-1999: 22 anni di sorveglianza delle Malformazioni Congenite" IMER". Aprile 2001 .

PARTECIPAZIONE A CONVEGNI RESIDENZIALI (RES) E CORSI DI AGGIORNAMENTO DI FORMAZIONE SUL CAMPO (FSC), A DISTANZA (FAD) E STAGE: partecipazione a corsi, congressi e convegni di genetica e sui percorsi diagnostico-assistenziali delle patologie genetiche, delle malattie rare, delle condizioni malformative, delle patologie oncogenetiche, di teratologia e diagnosi preimpianto (FSC: formazione sul campo; FAD corso a distanza)..

FSC: ACQUISIZIONE DI COMPETENZE PER L'UTILIZZO DEL NUOVO SOFTWARE INVITROLIS (IVLIS) PRESSO O LABORATORI DELL'AZIENDA PROVINCIALE PER I SERVIZI SANITARI DI TRENTO – UTILIZZATORI FINALI. Dal 01/04/2024 al 15/12/2024. **ECM 21.** Codice 13141.

Corso RES: Corso SIPMEL. DALL'HEALTH TECHNOLOGY ASSESSMENT (HTA) ALLA MEDICOINA DI LABORATORIO BASATA SULLE PROVE DI EFFICACIA (EBLM), Riva del Garda (TN) 28 Ottobre 2024. **ECM: 5.** Codice 428678.

RES: XXVII CONGRESSO NAZIONALE SIGU 2024. 2-3 ottobre 2024. Padova. **ECM 1,8.** Codice 424248

RES: XXVII CONGRESSO NAZIONALE SIGU 2024. 4 ottobre 2024. Padova. **ECM 0,6.** Codice 424092

FAD: AGGIORNAMENTI IN GENETICA DELLE TALASSEMIE. 20-21 settembre 2024. **ECM 19,5.** Codice 422384.

FAD: AGGIORNAMENTO E VALUTAZIONE DELLE CONOSCENZE RELATIVE ALLA GESTIONE IN SICUREZZA DELLE INFRASTRUTTURE. CORSO VALIDO A FINI DELL'AGGIORNAMENTO LAVORATORI AI SENSI DEL D. LGS. 81/2008 E DELL'ACCORDO DI CONFERENZA STATO REGIONI N. 221/2011. Dal 26/06/2024 al 31/08/2024. CODICE 20240356

RES: SETTIMA GIORNATA DELLE MALATTIE NEUROMUSCOLARI - GMN. 13/04/2024, Trento.

Corso FAD: TECNICHE DI INSEGNAMENTO CLINICO. 16/05/2024. **4,1 ECM** Codice 13237.

Corso RES: ALLA RICERCA DI UN FIGLIO. RACCOMANDAZIONI PER COPPIE CON UN PROGETTO DI FAMIGLIA. 19/01/2024, Trento. **2,8 ECM** Codice 12766.

RES: EPILESSIE METABOLICHE AD ESORDIO IN Età EVOLUTIVA E NEGLI ERRORI CONGENITI DEL METABOLISMO. 10/02/2024, Trento. **4 ECM** Codice 12767.

RES: CORSO DI FORMAZIONE MANAGERIALE PER DIRIGENTI DEL RUOLO SANITARIO– XIX EDIZIONE - Anno 2022/2023 – organizzato dal Servizio politiche sanitarie e per la non autosufficienza dell'APSS di Trento in collaborazione con l'Università di Trento.

FSC: VALUTAZIONE E MONITORAGGIO DELLA RICERCA BIO-MEDICA E DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA IN RELAZIONE AL QUADRO NORMATIVO. 04/08/2023-31/12/2023. **18 ECM** Codice 12464.

FAD: QUESTIONARIO ON LINE DI VERIFICA DELLE CONOSCENZE PER LA GESTIONE DELLA SICUREZZA DELLE INFRASTRUTTURE DELL'OSPEDALE DI TRENTO. Dal 08/05/2023 al 10/12/2023. Codice 20230245

RES: Corso SIPMEL "PERCORSO DI ACCREDITAMENTO ISO 15189:2022 PER I LABORATORI MEDICI"., 09/10/2023 Riva del Garda (TN). **5 ECM** n. 203-394604 n. 1

FAD: SIGU ITALIAN MEDICAL GENETICS ACADEMY 2022. 20/01/2023-15/12/2023 **33 ECM**

FAD: LA COMUNICAZIONE DIGITALE TRA MEDICO E PAZIENTE. 20/04/2023-18/04/2024. **8 ECM** Codice 382181.

FAD: INTRODUZIONE ALL'INTELLIGENZA ARTIFICIALE IN MEDICINA PER IL PERSONALE SANITARIO. Dal 20/02/2023 al 19/02/2024. **6 ECM** Codice 375091

FAD: INNOVAZIONE DIGITALE E ANALISI DEI PROCESSI IN SANITA'. 01/01/2023-31/12/2023. **5 ECM** Codice 367547.

FAD: LA RADIOPROTEZIONE ALLA LUCE DEL D. LGS. 101/20. 28/06/2022–31/12/2022. **22.5 ECM**

FAD: XXIV CONGRESSO NAZIONALE SIGU (SOCIETÀ ITALIANA DI GENETICA UMANA). Dal

01/12/2021 al 30/11/2022. **ECM: 21**. Evento n. 338567

FAD: GENETICA E MALATTIE RENALI. 07/06/2022–07/06/2022 **4.5 ECM** Accreditemento n. 148

FAD: QUESTIONARIO ON LINE DI VERIFICA DELLE CONOSCENZE PER LA GESTIONE DELLA SICUREZZA DELLE INFRASTRUTTURE DELL'OSPEDALE DI TRENTO 16/05/2022-15/07/2022

FSC: VALUTAZIONE E MONITORAGGIO DELLA RICERCA BIOMEDICA E DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA IN APSS IN RELAZIONE AL QUADRO NORMATIVO 06/04/2022–30/11/2022 **20 ECM**.

FAD: SIGU - ITALIAN MEDICAL GENETICS ACADEMY 2021. 15/03/2022–15/12/2022 **33 ECM**

RES: LO SCREENING NEONATALE PER LA SMA. 10/03/2022, Roma.

FAD: MALATTIE GENETICHE DALLA DIAGNOSI AL TRATTAMENTO. 22/02/2022–30/11/2022 **50 ECM**

RES: DA PRIVACY BY DEFAULT A PRIVACY BY DESIGN. 09/12/2021, Trento. **3.3 ECM**

FAD: FORMAZIONE PER PREPOSTI AI SENSI DEL D. LGS. 81/2008 E AGGIORNAMENTO ANNUALE PER RLS 15/11/2021–31/12/2021 **12 ECM**

FAD: GRANDANGOLO IN GENETICA MEDICA. Dal 05/10/202 al 04/10/2021. **ECM 13**. Evento n. 300748.

FAD: LA PROTEZIONE DEI DATI PERSONALI: RISCHI E MISURE DI SICUREZZA 08/09/2021–15/12/2021 **1.5 ECM**

FSC: VALUTAZIONE E MONITORAGGIO DELLA RICERCA BIO-MEDICA E DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA IN APSS 26/05/2021–31/12/2021 **40 ECM**

FAD: BLS D - WEBINAR PARTE TEORICA - LINEE GUIDA EUROPEAN RESUSCITATION COUNCIL PER LA RIANIMAZIONE CARDIOPOLMONARE DURANTE PANDEMIA COVID-19 22/03/2021 –**1.5 ECM**

FAD: WEBINAR SIGU– DISPLASIE SCHELETRICHE 20/11/2020 – Data Fine: 20/11/2020 Ruolo: Partecipante Ente: SIGU

FAD: XXIII CONGRESSO NAZIONALE SIGU 13/11/2020–16/11/2020

FAD: RIUNIONE CONGIUNTA GRUPPO DI LAVORO SIGU-SANITÀ E COMMISSIONE GENOMICA SIGU. 6 ottobre 2020

FAD: WEBINAR SIGU– ANALISI DELLA METILAZIONE GENOME-WIDE IN DIAGNOSTICA GENETICA 18/09/2020 –19/09/2020

FAD: FORMAZIONE GENERALE E SPECIFICA DEI LAVORATORI DELL'APSS CLASSIFICATI AD ALTO RISCHIO AI SENSI DEL D. LGS. 81/08 E DEGLI ACCORDI DI CONFERENZA STATO REGIONI N. 221/2011 E N. 128/2016 13/07/2020–30/11/2020 **16 ECM**

FAD: SALUTE E SICUREZZA DEI LAVORATORI IN AMBITO SANITARIO – corso obbligatorio ai sensi del D. Lgs. 81/08 13/07/2020 –31/10/2022

FSC: VALUTAZIONE E MONITORAGGIO DELLA RICERCA BIO-MEDICA E DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA IN APSS 11/05/2020–31/12/2020. **40 ECM**

FAD: GENETICA E GENOMICA PRATICA - Corso avanzato 16 marzo 2020. **30 ECM**

FAD: MALATTIE GENETICHE DALLA DIAGNOSI AL TRATTAMENTO. 04/03/2020-30/10/2020. Codice: 37-228945. **30 ECM**.

FAD: RIUNIONE GRUPPO DI LAVORO SIGU SANITÀ. Padova, 7 febbraio 2020

FSC: REVISIONE PROTOCOLLI DIAGNOSTICI DI PATOLOGIE GENETICHE COMPLESSE. 10/03/2019 – 31/12/2019, Treviso USL 12. **39 ECM**. Cod. 31-220802

RES: E SE FOSSE IMMUNODEFICIENZA? 13/12/2019. Trento (TN). **4 ECM**. Cod. 9743

RES: PERIPLO E IL TERRITORIO - LE RETI ONCOLOGICHE REGIONALI: PROSPETTIVE E CRITICITA'. 04/12/2019. Trento. **6 ECM**. Cod 270623

RES: CORSO POST 1 - CORSO DI COMUNICAZIONE ONE IN CONSULENZA GENETICA. 16/11/2019. **7 ECM.** Cod. 272737

RES: XXII CONGRESSO NAZIONALE SIGU. 13-16 Novembre 2019. **3 ECM.** Cod. 273072.

RES: SEMINARIO CONGIUNTO GDL GENETICA FORENSE - GDL SIGU SANITÀ "L'ACCERTAMENTO DI PATERNITÀ IN EPOCA PRENATALE: IMPLICAZIONI ETICHE, GIURIDICHE E DI TUTELA DELLA PRIVACY". 10/12/2019 Roma. **4 ECM.** Cod. 275250

RES: LA PREVENZIONE, LA TERAPIA E LA SORVEGLIANZA NEI TUMORI EREDOFAMILIARI. 04/10/2019. Padova. **3,5 ECM.** Cod. 266589

RES: CONVEGNO REGIONALE AIOM TRENINO E ALTO ADIGE. GENOMICA E RICERCA TRASLAZIONALE. 18/05/2019. Trento (TN). **6 ECM.** Cod. 256445

RES: XXXI CONVEGNO IMER - LE MALFORMAZIONI DELL'APPARATO GENITALE. 05/04/2019. Bologna.

RES: ONCOFERTILITÀ – IL PERCORSO APSS PER LA PRESERVAZIONE DELLA FERTILITÀ NELLE DONNE CON NEOPLASIA MAMMARIA. 08/03/2019. Trento (TN). **3 ECM.** Cod. 9161

RES: CONOSCERE PER CURARE. MALATTIE RARE IN ETÀ ADULTA. 01/12/2018, Trento. **6 ECM.**

RES: MADRI AL LIMITE. DISEGUAGLIANZE E SALUTE RIPRODUTTIVA. XXIII Congresso Nazionale Associazione Scientifica Andria. 13 ottobre 2018. Trento (TN). **6 ECM.** Cod. 8705.

RES: DALLA SANITA' ALLA SALUTE: 40 ANNI DEL SISTEMA SANITARIO NAZIONALE. 26/05/2018 Trento **3 ECM.** Cod. 8615.

RES: PRESENTAZIONE ED AVVIO DELLE ATTIVITÀ RELATIVE ALL'ACCORDO DI COLLABORAZIONE SCIENTIFICA TRA ISS E AZIENDA PROVINCIALE PER I SERVIZI SANITARI DELLA PROVINCIA AUTONOMA DI TRENTO (APSS). SOSTENIBILITÀ 2.0 PER IL SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE VERSO UNA NUOVA PARTNERSHIP TRA CITTADINI, ISTITUZIONI E PROFESSIONISTI 02/05/2018 Trento **3 ECM.** Cod. 8551.

STAGE+RES: LA DIAGNOSI GENETICA PRE-IMPIANTO (PGT): DALLA TEORIA ALLA PRATICA. (24 h STAGE + 18 h RES). 20/03/2018 –09/11/2018, Arco (TN). **12 ECM.** Cod. 8392

FAD: ANTICORRUZIONE, ETICA E INTEGRITA' NELL'AZIENDA PROVINCIALE PER I SERVIZI SANITARI. 01/03/2018 –31/05/2018. **6 ECM.** Cod. 8229.

FSC: LA DIAGNOSI GENETICA PRE-IMPIANTO (PGT): DALLA TEORIA ALLA PRATICA. 16/02/2018 – 09/11/2018. Arco (TN). **22 ECM.**

FAD: GENETICA E GENOMICA PRATICA. 09/02/2018. **30 ECM.** Cod. 183020.

RES: APPROCCIO MULTIDISCIPLINARE AL DEFICIT VISIVO DI ORIGINE CENTRALE (DVOC): DALLA DIAGNOSI ALLA RIABILITAZIONE. 20/01/2018, Trento. **5 ECM.** Cod. 8202.

RES: RICONOSCERE UNA MALATTIA RARA. 04/01/2018 Trento. **14 ECM.** Cod. 190791.

FAD: TEMI DI GENETICA MEDICA. 01/01/2018 **8 ECM** Cod. 186328.

FAD COMUNICAZIONE E PERFORMANCE PROFESSIONALE: METODI E STRUMENTI I MODULO. 31/12/2017 **12 ECM.** Cod. 180002.

RES: IL LAVORO MOLESTO: DALLA PREPOTENZA AL MOBBING. 02/12/2017, Trento. **5 ECM.** Cod. 8176.

RES: UPDATE WOMEN CANCER: OVARIAN & BREAST. 29/11/2017 Trento. **7 ECM.** Cod. 202080.

RES: XX CONGRESSO NAZIONALE SIGU - CORSO 1 "DIAGNOSI GENETICA PREIMPIANTO (PGT): STATO DELL'ARTE". 15/11/2017 –18/11/2017, Napoli. Cod. 209607.

FSC: LA DIAGNOSI GENETICA PREIMPIANTO (PGT): UNO SCHEMA ARTICOLATO DI COLLABORAZIONE MULTIPROFESSIONALE. 11/11/2017, Arco (TN). **6 ECM.** Cod. 8136.

RES: BIG DATA IN SANITA'. COSA SONO. COSA NON SONO. A COSA SERVONO. 27 ottobre 2017, Trento.

RES. INCONTRO INFORMATIVO SULLA RIORGANIZZAZIONE. 11/10/2017, Trento.

RES. MEDICINA DEL FUTURO O FUTURO DELLA MEDICINA? NGS IN CLINICAL SETTINGS. 21/09/2017 –22/09/2017, Firenze. **8,4 ECM.** Cod. 201224.

FSC: LA DIAGNOSI GENETICA PREIMPIANTO (PGD): UNO SCHEMA ARTICOLATO DI COLLABORAZIONE MULTIPROFESSIONALE. 24/06/2017, Trento. **6 ECM.** Cod. 7916.

FAD: COMUNICAZIONE E PERFORMANCE PROFESSIONALE: METODI E STRUMENTI - II MODULO. 20/06/2017 –28/12/2017. **12 ECM.**

RES: GENETICA IN OSTETRICIA E GINECOLOGIA. 14/05/2017, Firenze. **5 ECM.** Cod. 190900.

RES. ANOMALIE VASCOLARI: DAGLI EMANGIOMI INFANTILI ALLE FORME RARE. APPROCCIO MULTIDISCIPLINARE, DAL RICONOSCIMENTO ALLA TERAPIA. 08/04/2017, Trento. **5 ECM.** Cod. 7659.

RES. SCREENING PRENATALE SU SANGUE MATERNO VS DIAGNOSI INVASIVA. 22/03/2017, Trento. **4 ECM.** Cod. 180415

FSC: REVISIONE PROTOCOLLI DIAGNOSTICI DI PATOLOGIE GENETICHE COMPLESSE. 10 marzo 2017 – 31 dicembre 2017, Treviso USL 12. **30 ECM.** Cod. 31-33905-1

FAD: LA LETTURA CRITICA DELL'ARTICOLO MEDICO-SCIENTIFICO. 28 dicembre 2016. **5 ECM.** Cod. 156471.

FAD: ALLERGIE E INTOLLERANZE ALIMENTARI. 28/12/2016. **10 ECM.** Cod. 149148.

FAD: COMUNICAZIONE E PERFORMANCE PROFESSIONALE: METODI E STRUMENTI - II MODULO. 26 dicembre 2017 – 28 dicembre 2016. **12 ECM.** Cod. 162599.

RES: TUMORI EREDO-FAMILIARI DELLA MAMMELLA/OVAIO: UN PERCORSO MULTIDISCIPLINARE PER UNA GESTIONE PERSONALIZZATA DELLA FAMIGLIA A RISCHIO. 15 dicembre 2016, Padova.

FAD: L'INFEZIONE DA VIRUS ZIKA. 26 dicembre 2016. **10 ECM.** Cod. 160309.

FAD: TEMI DI GENETICA MEDICA. 20 dicembre 2016 – 26 dicembre 2016. **8 ECM.** Cod. 784-164664.

RES: SVILUPPO DELLE COMPETENZE STRATEGICHE DI GRUPPO: CONSAPEVOLEZZA, COMUNICAZIONE, COLLABORAZIONE, COORDINAMENTO. 12 dicembre 2016, Verona. **12 ECM.** Cod. 8261.

RES: DAL DISAGIO LAVORATIVO ALLO SVILUPPO DELLA MOTIVAZIONE PROFESSIONALE. COME ESSERE PROTAGONISTI DELLA PROPRIA VITA. 5 dicembre 2016, Verona. **12 ECM.** Cod. 8267.

RES: CORSO SIGU "GENETICA NEI DISTURBI DELLO SPETTRO AUTISTICO". 26 novembre 2016, Torino. **4 ECM.**

RES: XIX CONGRESSO NAZIONALE SIGU. 25 novembre 2016, Torino.

RES: RETE PROVINCIALE PER L'ALLATTAMENTO. PROGRAMMA "OSPEDALI E COMUNITÀ AMICI DEI BAMBINI". 22 novembre 2016, Trento. **3 ECM.** Cod. 7374.

RES: LE MALATTIE E NEOPLASIE EREDITARIE INTESTINALI. 17 novembre 2016, Padova. **4 ECM.** Cod. 8942.

RES: LE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE. 30 settembre 2016. **4.5 ECM.**

RES: IL RUOLO DEI LABORATORI CLINICI E DI RICERCA IN TRENTINO. PER UN'ARMONIZZAZIONE DELLA PRATICA E DELLA RICERCA NELLA QUOTIDIANITÀ. 24 settembre 2016, Trento. **4 ECM.** Cod. 166211.

RES: 10 ANNI DI PMA PUBBLICA IN TRENTINO. III CONGRESSO DEL CENTRO PROVINCIALE DI PROCREAZIONE MEDICALMENTE ASSISTITA DI ARCO. 17 settembre 2016, Trento. **4 ECM.** Cod. 7162.

RES: COMUNICARE E' ORGANIZZARE: L'IMPORTANZA DEL LINGUAGGIO AL LAVORO. 13-15 settembre 2016, Trento. **15 ECM.** Cod. 6868.

FSC: CONSULTI MULTIDISCIPLINARI - PEDIATRIA E NEURORADIOLOGIA PEDIATRICA. 5 maggio 2016 – 6 giugno 2016. **6 ECM.** Cod. 7054.

FAD: SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA E DEMENZA FRONTO-TEMPORALE. 1 maggio 2016 -4 maggio 2016. **5 ECM.** Cod. 126960.

RES: ETEROGENEITÀ GENETICA NEI TUMORI EREDITARI: QUALI TEST PROPORRE NELLA PRATICA CLINICA. 1 aprile 2016 - 3 maggio 2016. **5 ECM.** Cod. 126946.

RES: UPDATE 2016: LE MALATTIE GENETICHE. 15 aprile 2016, Trento. **5 ECM.** Cod. 6827.

RES: D. LGS 81/2008 - TUTELA DELLA SALUTE E DELLA SICUREZZA NEI LUOGHI DI LAVORO. 28 febbraio 2016. **20 ECM.** Cod. 6637.

RES: ASPETTI GESTIONALI ED ORGANIZZATIVI IN CASO DI MORTE INASPETTATA DEL FETO E INFANTILE ALLA LUCE DEL DECRETO 7 OTT 2014. 12 Febbraio 2016, Trento. Cod. 20160078.

FAD: ESERCITAZIONE ANTINCENDIO "TIPO A". 9 Novembre 2016, Trento. Cod. 20150131.

FAD: APPROCCIO ALLE MALATTIE RARE . 10 settembre - 13 settembre 2015. **23 ECM.** Cod. 784-106282.

FSC: DEFINIZIONE PROTOCOLLI PRELIMINARI ALLA CONSULENZA GENETICA PER PATOLOGIE SELEZIONATE. 1 luglio 2015 -31 dicembre 2015. **24 ECM.** Cod. 31 – 4869.

RES:CORSO SIGU " APPROCCI DIAGNOSTICI PER L'IDENTIFICAZIONE DI ALTERAZIONI EPIGENETICHE". 24 novembre 2015, Rimini. **5 ECM.** Cod. 877 – 136061.

RES:XVIII CONGRESSO NAZIONALE SIGU. 22-24 novembre 2015, Rimini. **9 ECM.**

FAD: GOVERNO CLINICO: INNOVAZIONI, MONITORAGGIO PERFORMANCE CLINICHE, FORMAZIONE. 8 luglio 2015. **20 ECM.** Cod. 99486.

RES: PHARMACOGENETICS & GLOBAL HEALTH. 17 aprile 2015, Verona.

FSC: L'ABORTIVITÀ SPONTANEA E VOLONTARIA: DALLA SORVEGLIANZA EPIDEMIOLOGICA ALLA PRATICA CLINICA. 20 marzo 2015, Trento. **2 ECM.** Cod. 6075.

RES: PREVENIRE LE MALFORMAZIONI CONGENITE: DALLE RACCOMANDAZIONI EUROPEE ALLE AZIONI NAZIONALI. 16 marzo 2015, Roma.

FSC: L'AUDIT CLINICO. 3 marzo 2015 - 6 marzo 2015. **12 ECM.** Cod. 87553.

FAD: GENETICA MEDICA GENERALE. 1 gennaio 2015 - 26 febbraio 2015. **11 ECM.** Cod. 86741.

RES:FERTILITÀ E DINTORNI - 2.0. 13 dicembre 2014, Arco (TN).

FSC: ASPETTI EPIDEMIOLOGICI, DIAGNOSTICI, CLINICI ED ASSISTENZIALI DELLE MALFORMAZIONI CONGENITE. 14-15 novembre 2014, Trento. **7 ECM.** Cod. 5812.

RES:GENETIC DISORDERS PATIENT OF THE SKELETON: FROM PATIENT TO GENE AND VICE VERSA. 3 ottobre 2014, Ferrara. **2 ECM.** Cod. 2012011075.

RES: MALATTIE REUMATOLOGICHE E GRAVIDANZA. 27 settembre 2014, Trento. **3 ECM.** Cod. 5711.

FAD: APPLICAZIONE DELLA GENOMICA IN SANITA' PUBBLICA: EVIDENZE E INDICAZIONI. 1 luglio 2014 – 15 luglio 2014. **12 ECM.** Cod. 75 - 90053.

RES:PERCORSI DI INTEGRAZIONE: BUONE PRATICHE A CONFRONTO. 16-17 giugno 2014, Trento. **8,5 ECM.** Cod. 95391.

RES:EUROPEAN HUMAN GENETICS CONFERENCE – ESHG -2014. 31 maggio-3 giugno 2014, Milan (Italy).

RES:LE PROSPETTIVE DELLA GESTIONE DEL RISCHIO IN GENETICA MEDICA. 25 marzo 2014, Torino. **7 ECM.** Cod. 89603.

RES: LA GENOMICA IN SANITÀ PUBBLICA. EVIDENZE E INDICAZIONI PER SCELTE APPROPRIATE IN TEMA DI TEST GENETICI. 15 marzo 2014, Reggio Emilia. **4,8 ECM.** Cod. 2012230501.

RES: SECONDO CORSO SULLE MALATTIE METABOLICHE CURABILI. 30 novembre 2013, Bolzano. **7 ECM.** Cod. 3915.

RES: FIFTH EUROPEAN COURSE IN CLINICAL DYSMORPHOLOGY "WHAT I KNOW BEST". 14-16 novembre, 2013, Roma.

RES: ETEROGENEITA' GENETICA NEI TUMORI EREDITARI: QUALI TEST PROPORRE NELLA PRATICA CLINICA. 28 settembre 2013, Roma.

FSC: ANALISI E ORGANIZZAZIONE DELL'ATTIVITÀ CLINICA DELL'UO DI GENETICA MEDICA. 12 settembre – 31 dicembre 2013, Treviso (ULSS 9). **41 ECM.** Cod. 3638.

FSC: AUDIT CLINICO SUL PERCORSO DIAGNOSTICO/ASSISTENZIALE MESSO IN ATTO SU GRAVIDANZE ANDATE INCONTRO AD INTERRUZIONE TERAPEUTICA, PER PATOLOGIA MALFORMATIVA/ CROMOSOMICA FETALE (ESCLUSA SINDROME DI DOWN) 2013. 18 aprile 2012-18 luglio 2013. **27 ECM.** Cod. 3963.

RES: CORSO AVANZATO DI CITOGENETICA COSTITUZIONALE ED ACQUISITA: COME STA CAMBIANDO LA DIAGNOSTICA - IV° EDIZIONE. 19-21 giugno 2013, Genova. **15,8 ECM.** Cod. 60686.

RES: LA QUALITÀ NELLE STRUTTURE DI GENETICA MEDICA. 27 maggio 2013, Milano. **8 ECM.** Cod. 63600.

FSC: LE SINDROMI GENETICHE E IL BAMBINO UTENTE DELLA NEUROPSICHIATRIA INFANTILE. 21 maggio – 8 ottobre 2013, Trento. **9 ECM.** Cod. 4836.

RES: XXVI CONVEGNO IMER - CARDIOPATIE CONGENITE. 5 aprile 2013, Bologna. **6 ECM.** Cod. 1300146.

RES: RETRAINING BLSO - S.O.P. (SERVIZIO OSPEDALIERO PROVINCIALE) E DISTRETTI SANITARI - ANNO 2013. 2 aprile 2013. Trento. **5 ECM.** Cod. 4437.

RES: LA RICERCA IN RETE DELLE EVIDENZE SCIENTIFICHE – IV EDIZIONE. 21 marzo 2013, Trento. **15 ECM.** Cod. 131-33207.

RES: LA MALATTIA DI ANDERSON-FABRY. 6 febbraio 2013, Trento. **7 ECM.** Cod. 50200.

RES: LA SENOLOGIA IN PROVINCIA DI TRENTO: TRA SCREENING ORGANIZZATO E SPONTANEO. 2 febbraio 2013, Trento. **3 ECM.** Cod. 4512.

RES: LO SCREENING PROVINCIALE DEL CANCRO COLON RETTO: RISULTATI, CRITICITÀ E PROSPETTIVE AL TERMINE DEL PRIMO ROUND. 19 gennaio 2013, Trento. **3 ECM.** Cod. 4510.

RES: LA DIAGNOSI ONCOLOGICA PRECOCE IN PROVINCIA DI TRENTO. 19 gennaio 2013, Trento. **3 ECM.** Cod. 4509.

RES: L'ASPIRAZIONE DI UN FIGLIO PERFETTO. 26 ottobre 2012. Padova. **4 ECM.**

FSC: PATOLOGIE CONGENITE DEL RENE E DEL TRATTO URINARIO: DIAGNOSI PRENATALE, ANATOMIA PATOLOGICA, GENETICA E FOLLOW UP CLINICO".5 ottobre 2012, Trento. **6 ECM.** Cod. 4191. **Dr.ssa Rivieri come conduttore.**

RES: QUALITÀ IN GENETICA. RIUNIONE CONGIUNTA. SIGU SANITÀ-NETWORK GENISAP. 27 settembre 2012, Bologna. **3 ECM.**

RES: CORSO AVANZATO DI CITOGENETICA COSTITUZIONALE: IL CARIOTIPO MOLECOLARE PERCHÉ, QUANDO E COME. 13-15 giugno 2012, Genova. **15,8 ECM.** Cod. 29404.

RES: GIORNATE FORMATIVE DELLA RETE HUB & SPOKE MALATTIE RARE SCHELETRICHE. 21-22 maggio 2012, Bologna. **19 ECM.** Cod. 106744.

RES: DIAGNOSI PRENATALE NON INVASIVA: TRA PROBABILITÀ E CERTEZZE" 12 maggio 2012, Carpi

(MO).

RES: XXV CONVEGNO IMER. DISORDINI CONGENITI DEL RENE E TRATTO URINARIO. 30 marzo 2012, Bologna. **4 ECM.** Cod. 109433 – 7666..

RES: 2° CORSO DI AGGIORNAMENTO SULLA SINDROME DI MOWAT-WILSON. 23-24 marzo 2012, Reggio Emilia. **12 ECM.** Cod. 103339.

RES: LA MORTE IMPROVVISA DEL GIOVANE. 2 marzo 2012 Rovereto (TN). **4 ECM.** Cod. 3756.

RES: CORSO DI AGGIORNAMENTO SULLA EPIDEMIOLOGIA E PERCORSI DIAGNOSTICO - ASSISTENZIALI DELLE MALFORMAZIONI CONGENITE. 17 dicembre 2011, Ferrara. **10 ECM.** Cod 97915.

RES: XIV CONGRESSO NAZIONALE SIGU. 15 novembre 2011, Milano.

RES: IL PERCORSO MULTIDISCIPLINARE DIAGNOSTICO DEL FETO CON PATOLOGIA GENETICO-MALFORMATIVA. 10-11 ottobre, 2011, Genova. **10,5 ECM.** Cod. 9200.

RES: IL BUON USO DELLE CELLULE STAMINALE. 5 ottobre 2011, Trento.

RES: PRIMO CORSO DELLE MALATTIE METABOLICHE CURABILI. 7 maggio 2011, Bolzano. **5 ECM.**

RES: Corso BLSD - BASIC LIFE SUPPORT AND DEFIBRILLATION. 19 aprile 2011, Trento. **9 ECM.** Cod. 3077.

RES: CONDIZIONI MALFORMATIVE OCULARI. XXIV CONVEGNO IMER. 1 aprile 2011, Bologna. **4 ECM.** Cod. 7666.

RES: L'ANALISI DEI PROCESSI ORGANIZZATIVI E L'INDIVIDUAZIONE DEI PROBLEMI. 20 gennaio, 16-17 febbraio, 9-10 Marzo 2011, Trento. **41 ECM.** Cod. 2814.

RES: GIORNATA MONDIALE DELLE MALATTIE RARE. FORMAZIONE, INFORMAZIONE ED ASCOLTO IN EMILIA-ROMAGNA. 12 febbraio 2011, Bologna. **3 ECM.** Cod. 87818..

RES: CGH E SEQUENZIAMENTO. 14 gennaio 2011, Padova.

RES: 3° CORSO SU GENETICA E CLINICA DELLE CARDIOPATIE CONGENITE. 28-29 novembre 2010, Ronzano (BO). **13 ECM.** Cod, 4066-10017168.

RES: XIII CONGRESSO NAZIONALE SIGU. 14-17 ottobre 2010, Firenze. **14 ECM.** Cod. 1638 – 10025100.

RES: CORSO DI AGGIORNAMENTO: MOSAICISMO. XIII CONGRESSO NAZIONALE SIGU, 14 ottobre 2010, Firenze. **4 ECM.** Cod. 1638 – 10025142.

RES: 1° SIMPOSIO DEL PROGETTO INTERREG IV "TERAPIA PER I BAMBINI FARFALLA". 29 settembre 2010, Bolzano. **3 ECM.** Cod. 7869.

RES: CONOSCERE PER ASSISTERE. 13 marzo 2010, Trento. **7 ECM.** Cod. 2124.

RES: GIORNATA MONDIALE DELLE MALATTIE RARE. FORMAZIONE, INFORMAZIONE ED ASCOLTO IN EMILIA-ROMAGNA. 27 febbraio 2010, Bologna. **5 ECM.**

RES: LE MALFORMAZIONI CONGENITE E LA LORO REGISTRAZIONE PERCENTUALE IN PROVINCIA DI MANTOVA. 9 dicembre 2009, Mantova. **4 ECM.** Cod. 40714.

RES: XII CONGRESSO NAZIONALE SIGU. 8-10 novembre 2009, Torino. **16 ECM.**

RES: CONVEGNO ANNUALE DEL NETWORK ITALIANO PROMOZIONE ACIDO FOLICO PER LA PREVENZIONE PRIMARIA DI DIFETTI CONGENITI. 9 ottobre 2009, ISS.Roma. **5 ECM.** Cod. 5591-9030279.

RES: 1° CONVEGNO DEL COORDINAMENTO NAZIONALE MALFORMAZIONI CONGENITE. 8 ottobre 2009, ISS Roma. **5 ECM.** Cod. 5591-9029834.

RES: CONVEGNO NAZIONALE RETE NAZIONALE MALATTIE RARE: IL REGISTRO NAZIONALE E I REGISTRI REGIONALI. 7 ottobre 2009, ISS Roma. **5 ECM.** Cod. 5591-9033393.

RES: 1° CORSO DI AGGIORNAMENTO SULLA SINDROME DI MOWAT-WILSON. 6 giugno 2009, Reggio

Emilia. **7 ECM.**

RES: SINDROMI MALFORMATIVE COMPLESSE CON RITARDO MENTALE. VIII CORSO RESIDENZIALE DI GENETICA PEDIATRICA. 21-24 aprile 2009, Bologna. **13 ECM.** Cod. 1087-9012075.

RES: INCONTRI DI GENETICA CLINICA - SIGU. 16 marzo 2009 e 29 giugno 2009, Bologna. **8 ECM.** Cod. 1638 9006556.

RES: APPROCCIO AL NEONATO E AL BAMBINO CON ANOMALIE CONGENITE, 17 gennaio 2009, Forlì.

RES: ARTROGRIPOSI OGGI: UNA VISIONE OBBLIGATORIAMENTE MULTIDISCIPLINARE. 28-29 novembre 2008, Salsomaggiore Terme (PR).

RES: EUROPEAN SCHOOL OF GENETIC MEDICINE. - CORSO IN MALFORMAZIONI CRANIOFACCIALI. 3-4 Novembre 2008, Ronzano (BO). **7 ECM.** Cod. 4066 – 8037988.

RES: 19TH EUROPEAN MEETING ON DYSMORPHOLOGY. September 04-05, 2008, Strasbourg (France).

RES: INCONTRO ANNUALE RTDC. "MALFORMAZIONI CONGENITE: DALLA DIAGNOSI PRENATALE ALLA TERAPIA POSTNATALE". 7° CORSO RESIDENZIALE. 27-28 ottobre 2008, Lucca. **8 ECM.** Cod. 62008018304.

RES: GENETICA MEDICA DI AREA VASTA ROMAGNA – INTEGRAZIONE TRA PERCORSI CLINICI E DI LABORATORIO. 13 settembre 2008, Cesena. **5 ECM.** Cod. 57659.

RES: GIORNATA DI AGGIORNAMENTO APPROCCIO INTEGRATO AL BAMBINO E ALL'ADOLESCENTE CON SINDROME DA DELEZIONE DEL CROMOSOMA 22. 12 aprile 2008, Bologna.

RES: XXI CONVEGNO IMER. 30 ANNI DI INDAGINE SULLE MALFORMAZIONI CONGENITE IN EMILIA ROMAGNA. 11 aprile 2008, Bologna. **7 ECM.** Cod. 52433.

RES: SECOND EUROPEAN COURSE IN CLINICAL DYSMORPHOLOGY "WHAT I KNOW BEST", March 28-29, 2008, Rome (Italy). **12 ECM.** Cod. 10283 – 8007784.

RES: X CONGRESSO NAZIONALE S.I.G.U. 14-16 novembre 2007, Montecatini Terme (PT). **12 ECM.** Cod. 1638 288503.

RES: RARE, MA NON TROPPO: LE MALATTIE RARE SCHELETRICHE. DEFINIZIONE DI PERCORSI CLINICO ASSISTENZIALI E NUOVE STRATEGIE PER LA RICERCA. 14 maggio 2007, Bologna.

RES: 9TH EUROCAT EUROPEAN SYMPOSIUM. PREVENTION OF CONGENITAL ANOMALIES. May 7, 2007, Naples (Italy).

FSC: Registro IMER. 14 marzo 2006 – 6 dicembre 2007. **5 ECM**

RES: INCONTRO ANNUALE RTDC. "MALFORMAZIONI CONGENITE: DALLA DIAGNOSI PRENATALE ALLA TERAPIA POSTNATALE". V CORSO RESIDENZIALE. 30 novembre- 1 dicembre 2006, Firenze. **6 ECM.** Cod. 62006011322.

FSC – Registro IMER. 1 dicembre 2005-31 ottobre 2016 .**10 ECM.** Cod. 37805.

RES: Corso regionale "ROSOLIA CONGENITA" . 27 settembre 2006, Bologna

RES: 34 th ANNUAL CONFERENCE OF THE EUROPEAN TERATOLOGY SOCIETY. September 3-6, 2006, Abano Terme (Padova, Italy).

RES: XVI CORSO DI GENETICA MEDICA. 15-17 giugno 2006, San Giovanni Rotondo (FG). **17 ECM.** Cod. 3751 – 241479.

RES: CORSO DI AGGIORNAMENTO IN TOSSICOLOGIA RIPRODUTTIVA "FARMACI E TOSSICI IN GRAVIDANZA". 15-16 maggio 2006, Firenze. **15 ECM.** Cod. 9032006010797.

RES: SOCIETÀ ITALIANA DI CARDIOLOGIA PEDIATRICA. VERSO UNA NUOVA DEFINIZIONE DI CARDIOPATIA CONGENITA? 2 maggio 2006, Ferrara.

RES: ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ: "METODI E STRUMENTI PER LA COSTRUZIONE E LA

GESTIONE DI REGISTRI DELLE MALFORMAZIONI CONGENITE E INTEGRAZIONE CON ALTRI FLUSSI INFORMATIVI". 6-7 ottobre 2005, Roma. **10 ECM**. Cod. 5591 – 206049.

RES: QUALITÀ IN GENETICA PER UNA GENETICA DI QUALITÀ - II° INCONTRO, 15 settembre 2005, Ferrara. **7 ECM**. Cod. 10806.

RES: XX CONVEGNO IMER. "PERCORSI DIAGNOSTICO-ASSISTENZIALI NELLE GRAVIDANZE A RISCHIO MALFORMATIVO". 6 maggio 2005, Bologna. **6 ECM**.

RES: GIORNATE FERRARESI DI NEFRO-UROLOGIA, PEDIATRICA. 3° INCONTRO."IL CRIPTORCHIDISMO ED IL VARICOCELE IDIOPATICO IN ETÀ PEDIATRICA: IL PROBLEMA DELLA TUTELA DELLA FERTILITÀ" 12 Marzo 2005, Ferrara.

RES: CORSO SERVIZIO SANITARIO REGIONALE EMILIA ROMAGNA: "LO STUDIO DELLA MORTALITÀ, AGGIORNAMENTI: LA CODIFICA AUTOMATICA, LA CLASSIFICAZIONE ICD10, LA FORMAZIONE SULLA CERTIFICAZIONE DELLE CAUSE DI MORTE". 2 marzo 2005, Modena. **3 ECM**.

RES: STUDIARE IL NATO MORTO: DALLA DIAGNOSI AL SOSTEGNO ALLA FAMIGLIA. 28 febbraio 2005, Modena. **9 ECM**. Cod. 7431.

RES: CORSO REGIONE EMILIA ROMAGNA "SISTEMA INFORMATIVO IN AMBITO PERINATALE". 24-25 gennaio 2005, Bologna. **10 ECM**. Cod. 1593.

RES: VII CONGRESSO NAZIONALE DELLA SOCIETÀ ITALIANA DI GENETICA UMANA S.I.G.U. 13-15 ottobre 2004, Pisa. **14 ECM**. Cod. 1638 – 156727.

RES: XIX CONVEGNO IMER. APPROCCIO INTEGRATO AL BAMBINO CON ANOMALIE CONGENITE. 2 aprile 2004, Ferrara. **7 ECM**. Cod. 8376.

RES: RIUNIONE ANNUALE DEL REGISTRO NEI. PESTICIDI E MALFORMAZIONI CONGENITE. 13 ottobre 2003, Padova. **4 ECM**. Cod. 367 – 72374.

RES: 3RD COURSE IN "FROM DEVELOPMENTAL GENES TO DYSMORPHOLOGY" CENTRO RESIDENZIALE UNIVERSITARIO DI BOLOGNA. 4 -7 ottobre 2003, Bertinoro (Italia). **22 ECM**.

RES: 7TH EUROPEAN SYMPOSIUM ON THE PREVENTION OF CONGENITAL ANOMALIES ASSOCIATED TO THE 18 TH EUROCAT REGISTRY LEADERS MEETING DKFZ . May 29 - june 1, 2003, Heildeberg (Germany).

RES: APPROCCIO AL NEONATO CON SINDROME MALFORMATIVA E PATOLOGIA METABOLICA ACUTA. 14-15 maggio 2003, Bertinoro (FC).

RES: XVIII CONVEGNO IMER. LE ANOMALIE SCHELETRICHE NEL FETO E NEL NEONATO. 12 aprile 2003, Parma. **5 ECM**. Cod. 1654 – 43154.

RES: IV° CORSO RESIDENZIALE ANNUALE DI GENETICA PEDIATRICA. APPROCCIO CLINICO AL BAMBINO CON SINDROME MALFORMATIVA. 10-11 aprile 2003, Bologna. **12 ECM**. Cod. 1087/41332.

RES: QUALITÀ IN GENETICA PER UNA GENETICA DI QUALITÀ. 24 giugno 2002, Ferrara.

RES: ICD-10: LA NUOVA CLASSIFICAZIONE INTERNAZIONALE DELLE MALATTIE. CONTENUTI E PROSPETTIVE DELLA SUA IMPLEMENTAZIONE IN ITALIA. 6 giugno 2002, Roma.

RES: XVII CONVEGNO IMER. LE MALFORMAZIONI CRANIOFACCIALI. 18 maggio 2002, Ferrara. **6 ECM**. Cod. 8415160.

RES: III° CORSO RESIDENZIALE ANNUALE DI GENETICA PEDIATRICA. APPROCCIO CLINICO AL BAMBINO CON SINDROME MALFORMATIVA. 15-17 aprile 2002, Bologna.

RES: 7° CONVEGNO APEC, FARE UN BAMBINO ...E AIUTARLO A CRESCERE, 18 gennaio 2002, Bologna.

RES: EURO SUMMER SCHOOL ON RISK ASSESSMENT FOR REPRODUCTION, ADVANCED COURSE (ESSRAR-AC) IN HUMAN REPRODUCTION EPIDEMIOLOGY. October 22-27, 2001, Pisa (Italy).

RES: XI CORSO RESIDENZIALE DI GENETICA MEDICA. 14-16 giugno 2001, San Giovanni Rotondo (Foggia).

RES: EUROCAT REGISTRY LEADERS MEETING. June 3-4, 2001, Catania (Italy).
6 TH EUROPEAN SYMPOSIUM ON THE PREVENTION OF CONGENITAL ANOMALIES. WORKSHOP UP TO DATE ON PRENATAL DIAGNOSIS. June 1-2, 2001, Catania (Italy).

RES: XVI CONVEGNO ANNUALE GRUPPO IMER. LE MALATTIE RARE. 26 maggio 2001, Bertinoro (Forlì-Cesena).

RES: CORSO RESIDENZIALE ANNUALE DI GENETICA PEDIATRICA: APPROCCIO CLINICO AL BAMBINO CON SINDROME MALFORMATIVA. CORSO AVANZATO. LA DIAGNOSI CLINICA NEL PAZIENTE AFFETTO DA SINDROME MALFORMATIVA COMPLESSA CON COINVOLGIMENTO NEUROLOGICO. 5-6 aprile 2001, Varese.

RES: CORSO RESIDENZIALE ANNUALE DI GENETICA PEDIATRICA: APPROCCIO CLINICO AL BAMBINO CON SINDROME MALFORMATIVA. GIORNATA DI AGGIORNAMENTO, SINDROMI MALFORMATIVE E SISTEMA NERVOSO CENTRALE. 4 aprile 2001, Varese.

RES: CORSO RESIDENZIALE ANNUALE DI GENETICA PEDIATRICA: APPROCCIO CLINICO AL BAMBINO CON SINDROME MALFORMATIVA. CORSO BASE: APPROCCIO METODOLOGICO AL BAMBINO CON SINDROME MALFORMATIVA. 2-3 aprile 2001, Varese.

RES: LA VALUTAZIONE DEL RISCHIO DA TOSSICI ESOGENI IN GRAVIDANZA. 15 marzo 2001, Bologna.

RES: 28 TH CONFERENCE OF THE EUROPEAN TERATOLOGY SOCIETY (ETS); 11-14 September 2000, Ferrara (Italy).

RES: XV CONVEGNO DEL GRUPPO DI STUDIO DI GENETICA CLINICA-DISMORFOLOGIA-MALATTIE METABOLICHE-DELLA SOCIETÀ ITALIANA DI PEDIATRIA 13-14 maggio 1999, Reggio Emilia.

RES: XV CONVEGNO ANNUALE GRUPPO IMER: ANOMALIE CEREBRALI: EPIDEMIOLOGIA, DIAGNOSI E ASSISTENZA, 24 aprile 1999, Forlì.

RES: SEMINARI DI NEUROPSICHIATRIA, PSICOLOGIA E RIABILITAZIONE DELL'ETÀ EVOLUTIVA-NPEE-29 ottobre 1998, Ferrara.

Sono stati conseguiti ECM dal 2002 a tutt'oggi con rispetto del numero richiesto.

ALTRO

Collaborazione con il Servizio epidemiologia clinica e valutativa APSS- Trento - Collaborazione con il Servizio epidemiologia clinica e valutativa dell'APSS di Trento per la codifica e classificazione delle malformazioni congenite in Trentino dal 2010 a tuttora.

Patente di classe B - Munita di patente di classe B

La sottoscritta è a conoscenza che, ai sensi degli articoli 46 e 47 del D.P.R. n. 445 del 28 dicembre 2000 è consapevole delle sanzioni penali previste per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci, nonché della sanzione della decadenza dai benefici conseguiti a seguito di un provvedimento adottato in base ad una dichiarazione rivelatasi successivamente non veritiera, previste dagli articoli 75 e 76 del D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445 "Testo unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di documentazione amministrativa"

In fede

Dr.ssa Francesca Rivieri

Trento, 24 Febbraio 2025