

INFORMAZIONI PERSONALI **CLAUDIA GANDIOLI**

Sesso \_\_\_\_\_ Data di Nascita \_\_\_\_\_ Nazionalità \_\_\_\_\_

**POSIZIONE RICOPERTA** DIRIGENTE MEDICO - DI NEUROPSICHIATRIA INFANTILE

**ESPERIENZA PROFESSIONALE**

Da Agosto 2018 medico NPI  
ASST Rhodense  
Attività cliniche ospedaliere presso l'ospedale di Rho, attività in ambulatorio, MAC e day hospital, consulenze NPI in PS e nei reparti di pediatria, psichiatria, neonatologia e TIN; attività cliniche territoriali presso la UONPIA sede Limbiate

Da Febbraio 2016 a Agosto 2018 medico NPI  
Casa di cura privata del Policlinico (CCPP Dezza)  
Attività cliniche presso l'ambulatorio, i day hospital e il reparto di degenza.

Da Luglio 2015 a Gennaio 2016 medico NPI  
AIAS città di MONZA  
Attività cliniche ambulatoriali.

Da Giugno 2009 a Aprile 2010 medico BORSISTA DI RICERCA JUNIOR  
IRCCS BESTA DI MILANO  
progetto di ricerca dal titolo "Studio clinico-genetico delle distrofie muscolari congenite"

**ISTRUZIONE E FORMAZIONE**

Da Maggio 2010 a Maggio 2015 SPECIALIZZAZIONE IN NEUROPSICHIATRIA INFANTILE  
UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI PAVIA- IRCCS BESTA DI MILANO E IRCCS MONDINO DI PAVIA  
Attività cliniche presso l'ambulatorio, il day hospital, il day service e il reparto di degenza.  
Expertise professionale all'interno del corso di specializzazione: patologie metaboliche e neuromuscolari, con particolare interesse per le neuropatie genetiche e acquisite in età infantile. Partecipazione a studi di ricerca clinica inerenti le neuropatie genetiche dell'infanzia.

Da Settembre 2002 a Ottobre 2008 LAUREA MAGISTRALE IN MEDICINA E CHIRURGIA  
UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI MILANO

**COMPETENZE PERSONALI**

Lingua madre Italiano

Altre lingue

	COMPRESIONE		PARLATO		PRODUZIONE SCRITTA
	Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	
Inglese	B2	B2	B2	B2	B2
Francese	C1	C2	C1	C1	B2

Livelli: A 1/2 Livello Base - B 1/2 Livello Intermedio - C 1/2 Livello Avanzato



### Quadro Comune Europeo di Riferimento delle Lingue

**Competenze professionali** Focus sulle competenze cliniche, diagnostiche, terapeutiche e riabilitative in merito alle principali patologie neurologiche e psichiatriche con attività all'interno di ambulatori, reparti di degenza, day hospital, consulenze presso i reparti di pediatria, psichiatria, neonatologia, TIN e PS.

**Competenze informatiche** Ottime conoscenze del sistema operativo Windows e del pacchetto Office.

**Patente di guida** B

### ULTERIORI INFORMAZIONI

**Pubblicazioni** Pubblicazioni su riviste internazionali

Screening for SH3TC2 gene mutations in a series of demyelinating recessive Charcot-Marie-Tooth disease (CMT4). Piscosquito G, Saveri P, Magri S, Ciano C, Gandioli C, Morbin M, Bella DD, Moroni I, Taroni F, Pareyson D. *J Peripher Nerv Syst.* 2016 Sep;21(3):142-9. Pubblicata 04/09/2016

SEPN1-related myopathy in three patients: novel mutations and diagnostic clues. Ardisson A, Bragato C, Blasevich F, Maccagnano E, Salerno F, Gandioli C, Morandi L, Mora M, Moroni I. *Eur J Pediatr.* 2016 Aug;175(8):1113-8. Pubblicata 16/01/2016

"Double-trouble in pediatric neurology: Myotonia congenita combined with charcot-marie-tooth disease type 1A. Ardisson A, Brugnoli R, Gandioli C, Milani M, Ciano C, Uziel G, Moroni I. *Muscle Nerve.* 2014 Jul;50(1):145-7. Pubblicata 05/05/2014

"Early neurodevelopmental assessment in Duchenne muscular dystrophy. Pane M, Scalise R, Berardinelli A, D'Angelo G, Ricotti V, Alfieri P, Moroni I, Hartley L, Pera MC, Baranello G, Catteruccia M, Casalino T, Romeo DM, Graziano A, Gandioli C, Bianco F, Mazzone ES, Lombardo ME, Scoto M, Sivo S, Palermo C, Gualandi F, Sormani MP, Ferlini A, Bertini E, Muntoni F, Mercuri E. *Neuromuscul Disord.* 2013 Jun;23(6):451-5. Pubblicata 25/03/2013

"Novel POMGNT1 point mutations and intragenic rearrangements associated with muscle-eye-brain disease. Saredi S, Ardisson A, Ruggieri A, Mottarelli E, Farina L, Rinaldi R, Silvestri E, Gandioli C, D'Arrigo S, Salerno F, Morandi L, Grammatico P, Pantaleoni C, Moroni I, Mora M. *J Neurol Sci.* 2012 Jul 15;318(1-2):45-50. Pubblicata 02/05/2012.

Riconoscimenti su riviste internazionali

"CMT subtypes and disease burden in patients enrolled in the Inherited Neuropathies Consortium natural history study: a cross-sectional analysis  
V Fridman,1 B Bundy,2 M M Reilly,3 D Pareyson,4 C Bacon,5 J Burns,6 J Day,7 S Feely,5,8 R S Finkel,9 T Grider,5 C A Kirk,2 D N Herrmann,10 M Laur,3 J Li,11 T Lloyd,12 C J Sumner,12 F Muntoni,13 G Piscosquito,4 S Ramchandren,8,14 R Shy,5,8 C E Siskind,7 S W Yum,15,16 I Moroni,4 E Pagliano,4 S Zuchner,17 S S Scherer,16 and M E Shy5,8, on behalf of the Inherited Neuropathies Consortium *J Neurol Neurosurg Psychiatry.* 2015 Aug; 86(8): 873878.

Comunicazioni orali:

07 febbraio 2018: all'interno dei Clinical Round organizzati presso la Casa di Cura Privata del Policlinico: "Le difficoltà anzitempo nel cammino della vita, presentazione di un caso di paralisi spastica ereditaria

12 ottobre e 30 novembre 2017, all'interno del Corso teorico pratico: I disturbi del comportamento visivo nel bambino con PCI Valutazione e riabilitazione; presentazione e discussione di casi clinici; centro di Neuroriabilitazione Pediatrica, Casa di Cura Privata del Policlinico.

11 Maggio 2015; all'interno dei seminari di NPI dell'Istituto Neurologico C. Besta: Neuropatie ereditarie ad esordio in et infantile: caratterizzazione clinico genetica e trial readiness in una ampia casistica.

9-11 Aprile 2015, Torino V Riunione annuale ASNP: Hereditary peripheral neuropathies of childhood: clinical and genetic characterization in a large case series. Gandioli C, Milani M, Saveri P, Moroni I, *JPNS* vol 20, Suppl 1; 2015. pg S12. Pubblicata 11/04/2015.

09 Giugno 2014: all'interno dei seminari di NPI dell'Istituto Neurologico C. Besta: Hereditary neuropathy with liability to pressure palsy in children.

20 Ottobre 2008: all'interno dei seminari di NPI dell'Istituto Neurologico C. Besta: Le caratteristiche clinico-genetiche delle distrofie muscolari congenite.



Abstract pubblicati su riviste internazionali, poster e comunicazioni orali a congressi

Hereditary Peripheral Neuropathies of childhood: clinical/genetic characterization and trial readiness in a large case series. Gandioli C, Milani M, Saveri P, Moroni I, JPNS vol 20, Suppl 1; 2015. Pg S12. Pubblicata 11/04/2015

Screening for SH3TC2 gene mutations in early onset CMT4 with spine deformities or cranial nerve involvement. Piscosquito G, Saveri P, Magri S, Di Bella D, Milani M, Morbin M, Ciano C, Gandioli C, Moroni I, Taroni F, Pareyson D JPNS vol 20, Suppl 1; 2015. Pg S22-23. Pubblicata 11/04/2015

Are spine deformities or cranial nerve involvement specific clinical signs of CMT4C? Piscosquito G, Saveri P, Magri S, Di Bella D, Milani M, Morbin M, Ciano C, Gandioli C, Moroni I, Taroni F, Pareyson D; Peripheral Nerve Society biennial meeting, vol 20, issue 2, June 2015, p. 88-253.pg 210-211, pubblicata 21/08/2015.

Screening of the SH3TC2 gene in a cohort of early-onset CMT4 patients Saveri P, Piscosquito G, Moroni I, Gandioli C, Milani M, Taroni F, Pareyson D. JPNS vol 19, Suppl 1; 2014.pg S30. Pubblicata 15/04/2014.

Autosomal recessive axonal neuropathy with neuromyotonia due to HINT 1 gene mutation. Gandioli C, Taroni F, Milani M, Piscosquito G, Pareyson D, Moroni I. JPNS vol 19, Suppl 1; 2014 .pg S14-15. Pubblicata 15/04/2014.

High frequency of SH3TC2 mutations in early onset CMT4. Piscosquito G, Saveri P, Magri S, Di Bella D, Milani M, Gandioli C, Moroni I, Taroni F, Pareyson D Riunione congiunta ASN-PNS francese ottobre 2014. Pubblicata 30/10/2014.

Hereditary neuropathy with liability to pressure palsy in children. Gandioli C, Ardissonne A, Milani M, Uziel G, Pareyson D, Moroni I. JPNS vol 18, Suppl 1; 2013. Pg S 15. Pubblicata 20/04/2013.

Clinical and genetic study in early-onset axonal Charcot-Marie-Tooth disease. Moroni I, Milani M, Ardissonne A, Gandioli C, Uziel G, Taroni F, Pareyson D. JPNS vol 17, Suppl 1; 2012. Pg S37. Pubblicata 14/04/2012.

Outcome measures in children with Charcot-Marie-Tooth disease. Moroni I, Ardissonne A, Gandioli C, Ferrarin M, Pareyson D JPNS vol 17, Suppl 1; 2012.Pg S 36-37. Pubblicata 14/04/2012.

Myasthenia Gravis in childhood. Moroni I, Antozzi C, Gandioli C, Ardissonne A, Ciano C, Uziel G. Acta Myologica vol XXXI, May 2012.Pg 86. Pubblicata 31/05/2012.

Childhood acute and chronic immune-mediated polyradiculoneuropathies: a case series. Moroni I, Gandioli C, Ardissonne A, Ciano C, Pagliano E, Uziel G, Pareyson D. JPNS 16 (Suppl), June 2011 .pg S27. Pubblicata 30/04/2011.

Miotonia congenita con polineuropatia: implicazioni diagnostiche e terapeutiche. Perletti C, Gandioli C, Brugnani R, Milani M, Uziel G, Moroni I. X Congresso Associazione Italiana Miologia, 3-5 Giugno 2010

Coinvolgimento del sistema nervoso centrale nelle distrofie muscolari congenite. Ardissonne A, Perletti C, Gandioli C, Saredi S, Farina L, Morandi L, Mora M, Granata T, Moroni I. X Congresso Associazione Italiana Miologia, 3-5 Giugno 2010

Partecipazione a numerosi corsi professionalizzanti di alta formazione, corsi teorico pratici, seminari, convegni, corsi residenziali e workshop, sia in ambito neurologico che psichiatrico.

Dati personali [Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 'Codice in materia di protezione dei dati personali'.](#)

CLAUDIA GANDIOLI