

# CURRICULUM VITAE

## INFORMAZIONI PERSONALI

|                                           |                                                                                                                                                                                                  |
|-------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Cognome e Nome</b>                     | Marica Monica                                                                                                                                                                                    |
| <b>Data di nascita</b>                    | 29/11/1967                                                                                                                                                                                       |
| <b>Qualifica</b>                          | Dirigente Medico Pediatra                                                                                                                                                                        |
| <b>Amministrazione</b>                    | Aob <b>Brotzu</b>                                                                                                                                                                                |
| <b>Incarico attuale</b>                   | Dirigente medico a tempo indeterminato di Pediatria presso<br>Clinica Pediatrica e malattie Rare; Ambulatorio di Genetica<br>Clinica e malattie rare pediatriche<br>Ospedale Microcitemico A.Cao |
| <b>Numero telefonico<br/>dell'ufficio</b> | 07052965153/07052965666                                                                                                                                                                          |
| <b>Fax dell'Ufficio</b>                   |                                                                                                                                                                                                  |
| <b>Email istituzionale</b>                | monica.marica @aob.it                                                                                                                                                                            |

## TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

|                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
|-----------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Titolo di studio</b>                       | <ul style="list-style-type: none"><li>• <b>Laurea in Medicina e Chirurgia</b> (Università di Cagliari)<br/>19/7/93 con votazione 110/110 e lode, tesi dal titolo<br/>“<b>Ritardo Mentale legato all’X fragile screening su 122<br/>pazienti con ritardo mentale aspecifico</b>”<br/>Relatore Prof. Antonio Cao.</li><li>• <b>Specializzazione in Pediatria</b> (Seconda Clinica Pediatrica<br/>Ospedale Microcitemico)<br/>27/10/98 con votazione 50/50 e lode, tesi dal titolo “ <b>Un<br/>caso di Ceroido-Lipofusinosi forma tardo infantile</b>”.<br/>Relatore Prof. Antonio Cao.</li></ul> |
| <b>Altri titoli di studio e professionali</b> | <b>Dottorato di Ricerca in “Terapia Pediatrica e Farmacologia dello<br/>sviluppo”</b> conseguito in data 1/12/06 con progetto dal titolo<br>“ <b>MALATTIE RARE IN GENETICA CLINICA:</b> variabilità e distribuzione<br>nella popolazione Sarda, applicazione dei test genetici, studio delle<br>nuove prospettive terapeutiche con TESI di Dottorato : <b>Distrofie<br/>muscolari rapporto genotipo fenotipo.</b>                                                                                                                                                                              |

|                                                                                                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                  | <p>Tutor :Pofessor Stefano De Virgiliis</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Incarico quinquennale : Altissima professionalità denominato “Malattie rare” afferente alla SC Clinica Pediatrica e malattie rare Universitaria</b><br/><b>Aprile 2024-2029</b></li> </ul>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| <p><b>AREE DI INTERESSE</b></p> <p><b>Esperienze professionali</b><br/>(incarichi ricoperti)</p> | <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>ESPERIENZA PROFESSIONALE NEL CAMPO DELLE MALATTIE RARE , DELLA GENETICA CLINICA CON PARTICOLARE RIGUARDO ALLA DISMORFOLOGIA SINDROMOLOGIA,NEUROFIBROMATOSI E SCLEROSI TUBEROSA ,PATOLOGIE NEURODEGENERATIVE, MALATTIE NEUROMUSCOLARI , RITARDI MENTALI ASPECIFICI E SINDROMICI ,MALATTIE GENETICHE DELL’APPARATO SCHELETRICO, MALATTIE RARE AD INTERESSE MULTISISTEMICO</b></li> <li>• <b>Attualmente Dirigente medico di Pediatria : Clinica Pediatrica e malattie rare :Ambulatorio di Genetica Clinica e Malattie Rare Pediatriche dell’Ospedale Microcitamico dove svolge in particolare , attività di diagnosi trattamento e follow up con presa in carico multidisciplinare di pazienti affetti da malattie rare genetiche con disabilità ad elevata complessità assistenziale .</b></li> <li>• <b>Membro del comitato tecnico-scientifico per le malattie rare Assessorato Regionale Igiene e Sanità della Regione Sardegna</b></li> <li>• <b>Membro del gruppo di lavoro “Percorso Diagnostico Terapeutico Assistenziale in materia di malattie neuromuscolari” nell’ambito del Comitato Tecnico Scientifico per le malattie rare dell’Assessorato Igiene e Sanità Regione Sardegna</b></li> <li>• <b>Membro della consulta di Area pediatrica Regione Sardegna</b></li> <li>• <b>Socio SIP e SINGEPED</b></li> <li>• <b>Attività di tutoraggio per studenti di Medicina e Chirurgia e specializzandi in Pediatria e Genetica medica, correlatore di tesi di laurea in Medicina e Chirurgia e di specializzazione in Pediatria e in Genetica medica.</b></li> </ul> |

#### **ATTIVITA' OSPEDALIERA COME MEDICO PEDIATRA**

- Settembre 2014 a tutt'oggi Dirigente medico a tempo indeterminato a tempo pieno presso Clinica Pediatrica e malattie rare Ospedale Microcitemico), Ambulatorio di Genetica Clinica e Malattie Rare Pediatriche.
- Ottobre 2012 - Aprile 2013 Attività di ricerca e clinica presso Genetica Clinica Ospedale Microcitemico come titolare di Assegno di Ricerca post-dottorato presso l'Università di Cagliari nel Progetto: **"Analisi dell'esoma per la ricerca di geni responsabili di malattie rare in pazienti Sardi"**
- Ottobre 2009 - Aprile 2011 Dirigente Medico a tempo determinato a tempo pieno presso l'UO di Genetica Clinica e Malattie Rare (Seconda clinica Pediatrica Ospedale Microcitemico)
- Dicembre 2006 - Settembre 09 Dirigente Medico di Pediatria a tempo determinato, presso la "Sezione Neonatale" dell'Ospedale SS.Trinità di Cagliari ASL8
- Dicembre 04 -Luglio 05 Dirigente Medico di Pediatria a tempo determinato, presso la "Sezione Neonatale" dell'Ospedale SS.Trinità di Cagliari ASL8
- Novembre 2003 -Ottobre 2006 Attività di ricerca e clinica Ospedale Microcitemico (ASL8) di Cagliari "Unità operativa di Genetica clinica e Malattie rare", con conseguimento del titolo di **Dottore di Ricerca** in "Terapia Pediatrica e farmacologia dello sviluppo", tesi di Dottorato: **Malattie rare in genetica clinica (Distrofie Muscolari)** .
- Novembre 02 -Ottobre 03 e da Ottobre 2000 a Dicembre 01 Attività di **Consulente libero professionale Servizio di NPI dell'ospedale G.Brotzu** di Cagliari nel progetto finalizzato **"Valutazione epidemiologica di affezioni di interesse neuropsichiatrico infantile"** con particolare interesse per le **mMalattie rare neurodegenerative e sindromiche e presa in carico e follow up di pazienti affetti da Neurofibromatosi e Sclerosi tuberosa.**
- Gennaio -Giugno 2000, Servizio come medico interno in qualità di **Pediatra presso il servizio di NPI dell'Ospedale Brotzu**, con particolare interesse per le **Malattie rare neurodegenerative e sindromiche e presa in carico e**

**follow up di pazienti affetti da Neurofibromatosi e sclerosi tuberosa.**

- Novembre 98 - Dicembre 99 contratto di **collaborazione coordinata e continuativa Azienda Ospedaliera G.Brotzu di Cagliari Servizio di Neuropsichiatria infantile** nell'attuazione del Progetto finalizzato "Percezione dell'Handicap" (**studio delle capacità motorie, intellettive dei pazienti affetti da patologia neurodegenerativa, neuromalformativa e sindromica con interessamento del Sistema Nervoso Centrale**).
- Novembre 1994 a Ottobre 1998 Attività di assistente in formazione presso la Seconda Clinica pediatrica dell'Ospedale Microcitemico con particolare interesse per il campo della genetica clinica (neuropediatria, malattie neurodegenerative e sindromi dismorfiche) e conseguito la specializzazione in Pediatria in data 27/10/98.
- 1993-1994 : servizio come Medico interno presso la "Seconda clinica pediatrica" dell'Ospedale Microcitemico UO di genetica clinica e dismorfologia

#### ATTIVITA' DI PEDIATRA NEL TERRITORIO

- Dal 01/03/2013 al 10/3/2014 ha un incarico provvisorio di pediatra di libera scelta nella ASL5 presso la sede di Oristano
- Ottobre 98 a Dicembre 2006 svolge attività nel territorio come sostituto di pediatria di Libera scelta
- Attività di sostituto di pediatria poliambulatoriale

#### ATTIVITA' DI MEDICO DI CONTINUITA' ASSISTENZIALE

- Ottobre 98 A Ottobre 01 Servizio nel territorio come medico di continuità assistenziale presso diverse sedi della provincia di Cagliari Oristano e Nuoro, con incarichi trimestrali.
- Da Ottobre 01 a Novembre 2003 titolare di continuità assistenziale presso la sede di Solarussa (ASL5) .
- Dal 01/05/ 2012 al 31/3/2013 è titolare di continuità

|                                                                                                                                                        | <p>assistenziale presso la sede di Giba (ASL7)</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Aprile 2014- Agosto 2014 è titolare di continuità assistenziale presso la sede di Pula (ASL8)</li><li>•</li></ul> <p>ATTIVITA' DI MEDICO PEDIATRA VOLONTARIO ALL'ESTERO</p> <hr/> <ul style="list-style-type: none"><li>• Aprile 1998 ha prestato servizio come medico volontario Pediatra presso la Missione Cattolica di Blinisht in Albania, facendo parte di una missione umanitaria patrocinata dalla Caritas Diocesana di Cagliari</li><li>• Giugno 99 ha partecipato per conto della Caritas Diocesana di Cagliari all'operazione "Missione Arcobaleno" contribuendo alla costituzione di un Ospedale da campo presso la Missione Cattolica di Laç (Albania), e ivi ha prestato volontariato come Pediatra.</li><li>• Giugno 2000 e Aprile 2002 ha prestato servizio come Pediatra volontario presso il Servizio del "Centro Medico Parrocchiale" di Belen e le comunità campesine della regione di Cusco in Perù.</li></ul> |                 |                 |                 |          |       |       |          |       |       |         |          |          |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------|-----------------|-----------------|----------|-------|-------|----------|-------|-------|---------|----------|----------|
| Capacità linguistiche                                                                                                                                  | <table><tr><th>Lingua</th><th>Livello parlato</th><th>Livello scritto</th></tr><tr><td>FRANCESE</td><td>BUONO</td><td>BUONO</td></tr><tr><td>SPAGNOLO</td><td>BUONO</td><td>BUONO</td></tr><tr><td>INGLESE</td><td>DISCRETO</td><td>DISCRETO</td></tr></table>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Lingua          | Livello parlato | Livello scritto | FRANCESE | BUONO | BUONO | SPAGNOLO | BUONO | BUONO | INGLESE | DISCRETO | DISCRETO |
| Lingua                                                                                                                                                 | Livello parlato                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | Livello scritto |                 |                 |          |       |       |          |       |       |         |          |          |
| FRANCESE                                                                                                                                               | BUONO                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | BUONO           |                 |                 |          |       |       |          |       |       |         |          |          |
| SPAGNOLO                                                                                                                                               | BUONO                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | BUONO           |                 |                 |          |       |       |          |       |       |         |          |          |
| INGLESE                                                                                                                                                | DISCRETO                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | DISCRETO        |                 |                 |          |       |       |          |       |       |         |          |          |
| Capacità nell'uso delle tecnologie                                                                                                                     | <p>Buona conoscenza del computer:</p> <p>ESPERIENZA NELL'UTILIZZO DI SISTEMI COMPUTERIZZATI QUALI: POSSUM, LONDON DYSMORPHOLOGY E NEUROGENETICS DATABASE</p> <p>ATTESTATO DI IDONEITA' TECNICA per l'espletamento dell'incarico di addetto antiincendio: rilasciato dal corpo Nazionale dei Vigili del fuoco in data 19/Aprile 2017</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |                 |                 |                 |          |       |       |          |       |       |         |          |          |
| Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazioni a riviste ecc., ed ogni altra informazione che si ritiene dover pubblicare) | <p><b>PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>• <b>Vascular Abnormalities and Neurofibromatosis Type 1:Pediatric Case Series</b><br/><b>P.Currao, M.Balzarini; M.Marica, M.Pavanello, C.Soddu, S.Savasta</b><br/><b>Child Neurologis 2025</b></li></ul>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |                 |                 |                 |          |       |       |          |       |       |         |          |          |

- **PPP2R5D-Related Neurodevelopmental Disorder and Multiple Hemangiomas: A Novel Phenotypic Trait?**  
**Pediatr Report 2024**  
F.Comisi, C.Soddu, M.Marica, S.Giglio, S.Savasta
- **Pyridostigmine as a therapeutic option for pediatric gastrointestinal dysmotilities in ATR-X Syndrome. Case report and literature review**  
F.Comisi, M.Corpino, M.Marica, S.Savasta  
**Front.Pediatrics 2024**
- **A novel missense variant of FBN1 gene in a Sardinian family with Marfan Syndrome : a case report**  
M.Marsan F.Meloni, M.Marica, D.Martorana, S.Savasta  
**Front. Pediatr. 2025**
- **The Genetic Landscape of Dystrophin Mutations in Italy: A Nationwide Study**  
Neri M., Rossi R. Guaralandi F., Cau M., Marica M., E.Bertini, D'Amico A., Ergoli E., Politano L., Torella A., Nigro V., Mercuri E., A. Ferlini  
**Frontiers in Genetics Vol.11 , 03 March 2020**
- **Mutation profile of BBS genes in patients with Bardet-Biedl syndrome: an Italian study.**  
Manara E, Paolacci S, D'Esposito F, Abeshi A, Ziccardi L, Falsini B, Colombo L, Iarossi G, Pilotta A, Boccone L, Guerri G, Marica M, Balzarini M, Maltese PE, Buzzonetti L, Rossetti L, Bertelli M.  
**Ital J Pediatr. 2019 Jun 13;45(1):72. doi: 10.1186/s13052-019-0659-1.**
- **Distrofinopatie: considerazioni sullo stato di portatrice**  
F.Guerra, M.Limone ,M.Rossano,E.Curridori, V.Margiani, M.Balzarini, M.Marica, P.Moi  
**Riflessioni in pediatria Anno XIV Speciale suppl. al N.1 Marzo 2019 ISSN 2039-8344**
- **PHENOTYPIC DISCORDANCE IN DIGEORGE MONOZYGOTIC TWINS**  
F.Guerra, M.Rossano, G. di Pietro, E. Flore, M. Balzarini, M. Marica, P. Moi  
**J Pediatr Neonat Individual Med 2017; Oct Vol. 6- n2/2017**
- **FOLINIC ACID TREATMENT IN KEARNS-SAYRE SYNDROME: CURRENT APPROACH**  
M. Limone<sup>1</sup>, M. Rossano<sup>1</sup>, F. Guerra<sup>1</sup>, E. Flore<sup>2</sup>, M. Balzarini<sup>3</sup>, L. Boccone<sup>3</sup>, M. Marica<sup>3</sup>, P. Moi<sup>3</sup>

J Pediatr Neonat Individual Med 2017; Oct Vol. 7- n2/2018

- “Double cortex” syndrome in a female with mild clinical and epileptic phenotype.

M.Loi W.Merella M.Marica (Epilepsia vol.41 2000)

- Lack association with the 15q14 candidate region for benign epilepsy of childhood with centrotemporal spikes in Sardinian population.

D.Pruna C.Cianchetti M.Pirastu M.Loi M.Marica (Epilepsia vol.41 2000)

- Malformazioni cerebrali da alterata migrazione neuronale  
M.Loi M.Marica L.Demelas.

- Sindrome di Rett associata ad un difetto della catena respiratoria mitocondriale. L.Boccone M.Marica A.Zappu V.Dessì F.Invernizzi M.Zeviani A.Cao G.Loudianos

- Respiratory sleep disorders in Jeune syndrome: a case description.

Congiu P, Puligheddu M, Gioi G, Marica M, Pani C, Piga S, Marrosu F, Boccone L.

Arch Ital Biol. 2015 Sep 1;153(2-3):167-71. doi: 10.12871/000398292015240

#### **PRESENTAZIONE POSTER A CONVEGNI SCIENTIFICI**

- Dal quadro clinico alla diagnosi: Il caso di una diagnosi tardiva di Sindrome HDR

V.Margiani, M.Marica, F.Incani, C.Soddu, P.Moi  
CONGRESSO SIGU 2021

- Delezioni 1p35 e 14q32 associate ad un quadro sindromico severo: correlazione genotipo -fenotipo

A.Mascia,A.Azzena, V.Licheri, S.Deidda, M.Marica, V.Margiani, F.Lai, D.Diana, R.Murru, S.Orrù  
CONGRESSO SIGU 2020

- Riarrangiamento cromosomico atipico in una paziente con Sdr di Turner

M.Masala,F.Incani, V.Margiani, M.Marica, D.Gasperini,  
CONGRESSO SIGU 2020

- Duplicazione della regione 8p23p21.1 associata a cardiopatia complessa e dismorfismi

L.Ghelfi Zoboli, M.Marica, V. Margiani, C.Soddu, M.Masala, P.Pellegrini, R.Congiu, P.Moi, D.Gasperini  
CONGRESSO SIGU 2020

- Caratteristiche epilettologiche ed EEG in pazienti sardi con mutazione del gene PTEN

N. Ronzano<sup>1,2</sup>, F. Madeddu<sup>1</sup>, S. Cossu<sup>1</sup>, M. Asunis<sup>1</sup>, E. Flore<sup>3</sup>, M. Marica<sup>3</sup>, C. Soddu<sup>3</sup>, D. Pruna<sup>1</sup>

#### **42° Congresso Nazionale Lega Italiana Contro l'Epilessia**

- CLINICAL DIAGNOSIS OF MPS: THINK TREATABLE DISEASES FIRST

Guerra F 1, Rossano M 1, Limone M 1, Flore E 2, Balzarini M 3, Marica M 3, Moi P 3

EURO MEDITERRANEAN BIOMEDICAL JOURNAL (in pubblicazione)

*Poster comunicato oralmente ONSP Genova 2018*

9-11 Novembre 2017

#### **3° Congresso Regionale di Area Pediatrica**

“Diagnosi precoce e nuove prospettive terapeutiche dell’atrofia muscolare spinale”

M. Rossano, F. Guerra, E. Flore, F. Comitini, P. Zanolla, S. Murru, M. Balzarini, M. Corpino, S. Campus, G. Loudianos, L. Foschini, M. Marica, RA Podda, P. Moi

“DMD e inattivazione sbilanciata dell’X: variabilità fenotipica nel sesso femminile”

E. Flore, M. Rossano, F. Guerra, M. Cau, M. Balzarini, S. Campus, M. Congia, M. Corpino, L. Foschini, G. Loudianos, RA podda, M. Marica , P. Moi

#### **Congresso Sarnepi Perugia Giugno 2017**

Coma metabolico da Deficit di beta thiola  
si

P. Setti, M. Balzarini , F. Lilliu , M. Marica , E. Flore , C. Pani , A. Cianflone\*\*, R.A. Podda , S. Campus , G. Loudianos , P. Moi , L. Boi, G. Masnata, P. Caddori, S. Delitala, M. Dominici\*, A. Ficarella, S. Gigante, S. Ledda, A. Loi, P. Mazzolen, M. Pisu, E. Pittalis\*, F. Usai\*, M. Wlodarczyk, M.E. Marcello.

23-26 Novembre 2016 – Torino

#### **Convegno nazionale SIGU**

“Sindrome di Usher: un caso di eterozigosi composta” A.

Cianflone, E Flore, M Balzarini, C Pani, M Marica, M. Gherardini, A. Mariottini, F torricelli, C. Carcassi, L. Boccone

“Studio clinico e molecolare in un caso di Sindrome di BeckwithWidemann con riarrangiamento cromosomico criptico

rilevato mediante CGH-Array”

R. Murru, L. Boccone, I. Bellini, C. Pani, M. Marica, A. Azzena, V. Licheri, A. Cianflone, S. Deidda, M. Balzarini, S. Orrù, C. Carcassi  
23-26 Novembre 2016 – Torino  
Convegno nazionale SIGU

20 Settembre 2011- 1 Ottobre 2011.

**Congresso AIBG.**

Molecular defects underlying plurimalformative syndromes with unknown etiology identified by SNPs-CNVs arrays.

P. Zavattari, V.P. Leoni, M. Marica, S. Piga, C. Pani, A. Zappu, M. Quai, L. Moi, L. Boccone

**PARTECIPAZIONE A CONGRESSI IN QUALITA' DI DOCENTE:**

**Convegno progetto MetCon**

**Diagnosi e presa in carico delle patologie ereditarie del metabolismo: dal bambino all'adulto**  
**27 Settembre 25**

**Le malattie rare pediatriche “Non isoliamo le malattie rare”**

**19-21 Settembre 2024**

**Il bambino con malattia neuromuscolare in Sardegna**

**20th International Workshop on Neonatology and Pediatrics and satellite Meetings**

**23-26 Ottobre 2024**

**La conoscenza della rete (delezione del cromosoma 22q11.2**

**16 Novembre 24**

**Il bambino affetto da patologia neurologica complessa dallo sviluppo fisiologico alle nuove frontiere riabilitative**

Congresso Regionale SIP Sardegna Settembre 23:  
Osteopatie. Genetiche Segni di Sospetto

13° Congresso Regionale FIMP Sardegna  
30 Giugno 1 Luglio 23:  
La malattia di Duchenne

Giornata mondiale delle malattie rare 2023:  
Rare ma non più orfane : Nuove prospettive terapeutiche

Coordinazione Scientifico al Corso di Formazione sul

campo:Malattia di Pompe non classica in età Pediatrica:  
Novembre 22/Luglio 23

Meeting Territoriale sulla DMD/BMD  
Ereditarietà nella DMD e BMD e donne portatrici  
21/5/23

Congresso SIP Sardegna 2022  
Screening precoce della malattia di Pompe in età pediatrica  
Settembre 2022  
Consensus Malattia di Pompe ad esordio tardivo in età pediatrica  
Aprile-Maggio 2021

4° Congresso Regionale di Area Pediatrica:  
Le reti in pediatria  
Screening precoce delle malattie neuromuscolari nel bambino:  
dal PLS allo specialista di malattie rare

Congresso Regionale sulle Malattie rare in Sardegna  
La presa in carico dei pazienti affetti da malattia rara  
Cagliari 20 settembre 2019

10° Congresso Regionale FIMP Sardegna  
“La malattia di Pompe dalla diagnosi alla terapia”  
Cagliari 18 Maggio 2019

Congresso SINP (CONGRESSO INTERREGIONALE DI NEUROLOGIA  
PEDIATRICA)  
Malattia di Pompe  
Cagliari 23 Marzo 2019

XII Giornata Mondiale di malattie rare  
Focus su mucopolisaccaridosi  
Sassari 1 Marzo 2019

V edizione : Malattie rare: dalla diagnosi alla terapia:  
Distrofia muscolare di Duchenne: diagnosi, clinica e terapie  
Cagliari 20 aprile 2018

Segni di sospetto di malattia Genetica rara dal segno clinico alla  
diagnosi : Segni neurologici di Malattia Rara  
2° Congresso regionale di area pediatrica (19-21 /5/2016)

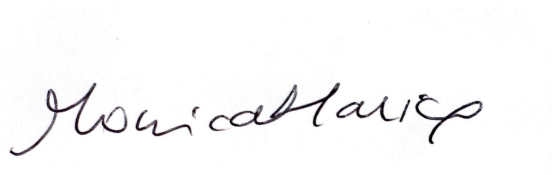
Distrofia Muscolare di Duchenne: La nostra esperienza presa in  
carico e follow up di pazienti con DMD (12/11/2016)

Neurofibromatosi 1 dal Preimpianto alla Clinica

|  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
|--|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|  | <p>Approccio clinico alla Neurofibromatosi in età pediatrica (10/12/2016)</p> <p>Malattie Genetiche Rare: dal segno clinico alla diagnosi:<br/>Dalla diagnosi alla presa in carico "1° congresso regionale Area Pediatrica": (1.10.2015)</p> <p>"La prevenzione primaria delle Malformazioni Congenite": Le malattie rare in genetica clinica (11/5/2012)</p> <p>Giornata Regionale sulla Neurofibromatosi: Il paziente pediatrico con NF1 (13/10/2012)</p> <p>"Le malattie rare nel giovane adulto": Follow up delle distrofie muscolari (6/11/2010)</p> |
|--|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Firma : Monica Marica

**Curriculum anno 2026**



Data 28/05/2026

