

FORMATO EUROPEO  
PER IL CURRICULUM  
VITAE



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome **Martino (Michele Lucio Giovanni) RUGGIERI**  
Indirizzo **AOU "POLICLINICO-VITTORIO EMANUELE", PO "GASPARE RODOLICO",  
Via S. Sofia, 78 - CATANIA**  
**DIPARTIMENTO DI MEDICINA CLINICA E SPERIMENTALE**  
**SEZIONE DI PEDIATRIA E NEUROPSICHIATRIA INFANTILE**  
**UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI CATANIA**  
**EDIFICIO 2, PIANO 3°, DIREZIONE SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE**  
**EDIFICIO 2, PIANO - 1, UOPI MALATTIE RARE DEL SISTEMA NERVOSO IN ETÀ**  
**PEDIATRICA**  
**[CENTRO DI RIFERIMENTO REGIONALE MALATTIE RARE SISTEMA NERVOSO INFANTILI]**

Telefono **++39 095 3782413 [Syanza docente]**  
**++39 095 3782812 [Ambulatori UOPI Malattie Rare]**  
**Cellulare: ++39 338 5084769**

Fax **++39 095 3781637/3782413**

E-mail [m.ruggieri@unict.it](mailto:m.ruggieri@unict.it)

Nazionalità Italiana

Data di nascita 21 APRILE 1962 [CATANIA]

ESPERIENZA LAVORATIVA

• Date (da – a)  
Nome e indirizzo del datore di lavoro  
• Tipo di azienda o settore  
• Tipo di impiego  
• Principali mansioni e responsabilità

\* Dal 29 Dicembre 2015 - ad oggi  
Università degli Studi di Catania  
Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale  
**Professore Ordinario di Pediatria (MED/38)**  
**Decano - SSD Pediatria Generale e Specialistica (MED/38)**

\* Dal 19 Settembre 2016 - ad oggi  
**Direttore - UOPI Malattie Rare del Sistema Nervoso in Età Pediatrica**  
AOU "Policlinico-Vittorio Emanuele"  
PO "G. Rodolico"  
Università degli Studi di Catania

\* Dal 15 Ottobre 2018 - ad oggi

**Direttore - Scuola di Specializzazione in Pediatria**

Università degli Studi di Catania

\* Dal 30 Ottobre 2016 - a 30 Ottobre 2018

**Vice-Direttore - Scuola di Specializzazione in Pediatria**

Università degli Studi di Catania

\* Dal 10 Maggio 2019 - ad oggi

**Membro Consiglio** Scuola "Facoltà di Medicina e Chirurgia"

[Rappresentante eletto dei Direttori delle Scuole di Specializzazione]

Università degli Studi di Catania

\* Dal 29 Ottobre 2018 - ad oggi

**Membro Giunta** Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale

Università degli Studi di Catania

## ESPERIENZE LAVORATIVE PRECEDENTI

\* Dal 15 Gennaio 2015 - 31 Dicembre 2015

Università degli Studi di Catania

Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale

**Professore Associato di Pediatria (MED/38)**

\* Dal 15 Novembre 2009 - 14 Gennaio 2015

Università degli Studi di Catania

Dipartimento di Scienze della Formazione

**Professore Associato di Pediatria (MED/38)**

\* Dal 1 Novembre 2012 - 31 Ottobre 2014

**Vice-Direttore** - Dipartimento di Scienze della Formazione

Università degli Studi di Catania

\* Dal 1 Novembre 2006 - 14 Novembre 2009

Consiglio Nazionale delle Ricerche (CNR)

Istituto di Bioimmagini e Fisiopatologia del Sistema Nervoso Centrale (IBFSNC)

→ Istituto di Scienze Neurologiche (ISN) / Dipartimento di Pediatria, Università di Catania

**1° Ricercatore in Pediatria (MED/38)**

\* Dal 1 Agosto 2000 - 31 Ottobre 2006

Consiglio Nazionale delle Ricerche (CNR)

Istituto di Bioimmagini e Fisiopatologia del Sistema Nervoso Centrale (IBFSNC)

→ Istituto di Scienze Neurologiche (ISN) / Dipartimento di Pediatria, Policlinico  
Università degli Studi di Catania

**Ricercatore in Pediatria (MED/38)**

\* Dal 1 Maggio 1995 - 31 Marzo 1999

University of Oxford/National Health System (NHS)

John Radcliffe Hospital/Churchill Hospital/Radcliffe Infirmary

Department of Pediatrics (Pediatric Neurology), Clinical Genetics and Neuroradiology

**Clinical Assistant** (and Research Fellow) with **Senior Registra Status**

## ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Date (da – a)
  - Nome e tipo di istituto di istruzione
  - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio
  - Qualifica conseguita
- \* Dal 1 Novembre 1995 - 1 Marzo 2000  
Università degli Studi di Catania/University of Oxford  
Scienze Pediatriche, Genetica Clinica, Neuropediatria, Neurogenetica  
Neuroradiologia pediatrica  
**Dottore di Ricerca** [XI ciclo] in Scienze Pediatriche (MED/38)
- \* Dal 1 Aprile 1992 - 31 Ottobre 1995  
Università degli Studi di Catania  
Dipartimento di Pediatria  
Pediatria Generale e Specialistica  
**Medico Specialista** in formazione in Pediatria (MED/38)
- \* Dal 1 Novembre 1982 - 1 Luglio 1991  
Università degli Studi di Catania  
Corso di Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia  
**Laurea** Magistrale n Medicina e Chirurgia (110/110 e lode)
- \* Dal 1 Ottobre 1976 - 31 Luglio 1982  
Istituto “*Salesiani*” di San Francesco di Sales/Liceo Classico “Garibaldi”  
Catania  
Scuola Secondaria Superiore – studi “Classici”  
**Diploma di Maturità** (60/60 e lode)
- \* Dal 1 Ottobre 1973 - 9 Giugno 1976  
“*Salesiani*” di San Francesco di Sales, Catania  
Scuola Secondaria Superiore
- \* Dal 1 Ottobre 1968 - 10 Giugno 1973  
Istituto “*S. Giuseppe*”, Suore Maria Ausiliatrice  
Istituto Salesiani “*San Francesco di Sales*”  
Scuola Primaria

## CAPACITÀ E COMPETENZE

### PERSONALI

*Acquisite nel corso della vita e della carriera ma non necessariamente riconosciute da certificati e diplomi ufficiali.*

MADRELINGUA

ITALIANA

ALTRE LINGUA

- Capacità di lettura
- Capacità di scrittura
- Capacità di espressione orale
  - **Periodi all'estero**

### INGLESE

[eccellente]

[eccellente]

[eccellente]

[1976, Norwich; 1977, Oxford; 1978, Oxford; 1979, Oxford; 1982-1984, Oxford (BA Storia della Letteratura Inglese Moderna e Contemporanea); 1995-2000, Oxford (John Radcliffe Hospital, University of Oxford); 1996, Boston (Massachusetts General Hospital, Harvard Medical School)]

### FRANCESE

[eccellente]

[eccellente]

[eccellente]

[1974, Nizza; 1975, Monaco]

### SPAGOLO

[eccellente]

[eccellente]

[eccellente]

[1980; Barcellona/Eurocentres; 1981, Vigo/Eurocentres]

### TEDESCO

[elementare]

[elementare]

[elementare]

ALTRE CAPACITÀ E COMPETENZE  
Competenze non  
precedentemente indicate.

General Medical Council Certificate  
[(GMC) Londra, GB, Giugno 1995, no. 4179737]

PATENTE O PATENTI

PATENTE B  
NAUTICA [Dicembre 2006]

ULTERIORI INFORMAZIONI

### **PREMI SCIENTIFICI**

Premio "Felice Paradiso" (Giugno 1994)

Premio "Kiwanis" (Marzo 1995)

V Premio "Paolo Balestrazzi" per lo studio della neurofibromatosi, Venafro (Maggio 2002)

I Premio Militello – Firenze degli Iblei per gli studi pediatrici, Militello Val di Catania (CT) (Ottobre 2010)

### **BORSE DI STUDIO - FINANZIAMENTI**

CNR, A196.00174.04 (Roma, 1996): "Studio clinico e genetico della NF1 segmentale" (5 milioni L)

Oxfordshire Health Services Research (Oxford, GB 1996-98): "NF1 segmentale" (10,000 GBP)

Medical Research Council (Oxford, 1997-1998): "Lesioni midollo spinale neonatali" (5,000 GBP)

"ASSERT" Angelman Lay Group (Londra, 1996-1998): "Epilessia ed Angelman" (5,000 GBP)

Ministero della Salute, Progetti regionali 2004-2008: "Oncogeni nella NF1" (210,000 euro)

National Institute of Health (Boston, 2003-2008): "Sclerosi multipla infantile" (510,000 USD)

CNR, Commessa Ricerca a Tema Libero (Roma, 2006): "Sindromi neurocutanee" (12,000 euro)

CNR, Commessa Ricerca a Tema Libero (Roma, 2008): "Le neurofibromatosi" (13,000 euro)

Finanziamento AST onlus (Roma, 2012-2013) "The role of mi-RNA in tuberous sclerosis associated lesions" (12.000 euro)

Finanziamento AST onlus (Roma, 2014-2015) "The role of mi-RNA in tuberous sclerosis associated lesions" (15.000 euro)

FIR 2014-2015, Università di Catania. Progetto 922B27 – "Puer Sapiens" Società, cultura e educazione infantile nella preistoria protostoria in Sicilia: analisi e realizzazione di modelli in 3D in scala reale" (12.000 euro).

### **Membro EDITORIAL BOARD**

2005 – 2011 Deputy Editor: *Journal of Brachial Plexus and Peripheral Nerve Injury*

[www.jbpni.com](http://www.jbpni.com)

2007 - 2011 Associate Editor: *Child's Nervous System*

[www.springer.com](http://www.springer.com)

2014 - Associate Editor: *Multiple Sclerosis and Other Demyelinating Disorders*

[www.msddjournal.com](http://www.msddjournal.com)

2012 Advisory Editor: *The Child*

[www.thechild.it](http://www.thechild.it)

2012 Comitato Scientifico: *Prospettive in Pediatria* [Rivista Ufficiale della SIP]

[www.prospettiveinpediatria.it](http://www.prospettiveinpediatria.it)

2014 Editorial Board: *Behavioural Neurology*

### **Presidenze SOCIETA' SCIENTIFICHE**

Segretario nazionale: Gruppo di Studio di Neuroimmunologia Pediatrica (GNIP) [www.sinp.it](http://www.sinp.it)

Presidente: Comitato Scientifico, Associazione Neurofibromatosi (ANF), Parma

### **DOTTORATI DI RICERCA**

Membro Collegio Docenti: Dottorato di Ricerca in "Biomedicina Traslazionale" XXVIII ciclo, XXIX ciclo - Università degli Studi di Catania (dal 2012 durata: 3 anni; dal 2013: durata 3 anni)

### **RUOLI ISTITUZIONALI AZIENDE OSPEDALIERO-UNIVERSITARIE**

Direttore – Scuola di Specializzazione in Pediatria, Università degli Studi di Catania

Membro di nomina Comitato Etico, Azienda Ospedaliero-Universitaria "Policlinico-Vittorio Emanuele, Catania (dal 2014 - ad oggi)

## **Membro BOARD - COMITATI SCIENTIFICI**

- 1998 - **Membro Comitato Scientifico**, Associazione Nazionale Neurofibromatosi, **A.N.F.**  
<http://www.neurofibromatosi.org>
- 1999 - **Membro Comitato Scientifico**, Associazione Sclerosi Tuberosa, **A.S.T.**  
<http://www.sclerosituberosa.it>
- 2000 - 2010 **Rappresentante Italiano** "Committee of National Advisers" (**CNA**) in Paediatric Neurology, European Pediatric Neurology Society (**EPNS**)  
<http://www.epns.com>
- 2002 - 2008 **Membro Consiglio Direttivo**, Società Italiana Neurologia Pediatrica, **S.I.N.P.**
- 2002 - **Membro Comitato Scientifico Internazionale** "Hypomelanosis of Ito/HITS, UK" <http://www.e-fervour.com/hits/#support>
- 2004 - **Membro Comitato Scientifico**, Associazione Neurofibromatosi "Io ci sono" (BO)  
<http://www.associazioneiocisono.com>
- 2004 - **Consulente scientifico** "Sclerosi Multipla infantile" Serono S.R.L.  
[www.serono.com](http://www.serono.com))
- 2009 - **Membro International Pediatric Multiple Sclerosis Study Group (IPMSSG)**  
<http://www.ipmssg.org>
- 2013 - 2015 **Rappresentante nazionale**, Società Italiana di Pediatria (**SIP**) presso l'Associazione Italiana Sclerosi Multiple (**AISM**) - Gruppo di Studio Sclerosi Multipla Pediatrica  
[www.aism.org](http://www.aism.org)
- 2014 - 2018 **Membro Consiglio Direttivo nazionale**, Gruppo di Studio di Storia della Pediatria (**GSSP**) della SIP  
[www.sip.it](http://www.sip.it)
- 2015 - 2018 **Membro Consiglio Direttivo**, Società Italiana di Ricerca Pediatrica (**SIRP**)  
[www.sirp.it](http://www.sirp.it)

## **Autore/Curatore LIBRI INTERNAZIONALI**

**Ruggieri M**, Pascual-Castroviejo I, C. Di Rocco.

**Neurocutaneous diseases: Phacomatoses and hamartoneoplastic syndromes**

New York-Wien: Springer-Verlag, **2008** (72 capitoli, 1040 pagine, 457 figure colori/B&N)

[2° edizione interamente aggiornata → **2021**]

<http://www.springer.at>

**Ruggieri M**, Vincent A, Grimaldi LME, Polizzi A

**Immune-mediated disorders of the central nervous system in childhood**

Berlin/New York: Springer-Verlag, **2021** (54 capitoli, 550 pagine, 250 figure colori/B&N) <http://www.spinger.com>

## **Autore/Curatore LIBRI NAZIONALI**

**Ruggieri M** [in collaborazione con Falsaperla R, Franzoni E, Minetti C, Pavone P, Verrotti A]

Pavone/**Ruggieri - Neurologia Pediatrica.**

Milano: EDRA/Elsevier, **2019** (826 pagine)

<http://www.edra.com>

Pavone L, **Ruggieri M.**

**Neurologia Pediatrica.**

Milano: Elsevier/Masson, 2001 (608 pagine); **2ª edizione, 2006, 850 pagine**

<http://www.masson.it>

**Ruggieri M**, Tenconi R.

**Le neurofibromatosi.**

Edizioni A.N.F., Parma, 2000 (90 pagine) (**2ª edizione, 2007, 200 pagine**)

<http://www.neurofibromatosi.org>

**Ruggieri M, Migone N.**

**Sclerosi Tuberosa**

Edizioni A.S.T., Roma **2008** (80 pagine)

<http://www.sclerosituberosa.org>

**Ruggieri M**, Franzoni E.  
**Neurologia e Psichiatria dello Sviluppo.**  
Milano: Elsevier/Masson (360 pagine) (2012)  
<http://www.elsevier.com>

#### **Reviews online**

**Ruggieri M**, Pavone L.  
**Hypomelanosis of Ito & related disorders**  
San Diego MedLink Neurology Database  
[www.Medlink.com](http://www.Medlink.com)

#### **REFEREE su peer-reviewed journals**

**The New England Journal of Medicine** (Boston, USA)  
**The Lancet** (London, UK)  
**The Lancet Neurology** (London, UK)  
**Neurology** (Rochester, USA)  
**Genetic Epidemiology** (Rochester, USA)  
**Journal of Medical Genetics** (Birmingham, UK)  
**Pediatrics** (St Paul, USA)  
**Journal of Pediatrics** (Cincinnati, USA)  
**Journal American Academy Dermatology** (Chicago, USA)  
**Journal of Investigative Dermatology** (Boston, USA)  
**American Journal Medical Genetics** (Salt Lake City, USA)  
**Archives of Dermatology** (Chicago, USA)  
**Developmental Medicine Child Neurology** (London, UK)  
**Journal of Neurological Science** (Chicago, USA)  
**European Journal of Neurology** (Paris, FRANCE)  
**Archives of Disease in Childhood** (London, UK)  
**European Journal Pediatric Neurology** (Leuven, B)  
**Dermatology** (Nice, F)  
**Pediatric Neurology** (Rochester, USA)  
**Neuropediatrics** (Essen, D)  
**Clinical Anatomy** (Rochester, USA)  
**Acta Paediatrica** (Stockholm, SW)  
**European Journal of Pediatrics** (Zurich, CH)  
**Child's Nervous System** (Rome, IT)  
**Case Reports and Clinical Practice Review** (Warsaw, PL)  
**Journal Clinical Experimental Medicine** (Warsaw, PL)  
**Journal of Pediatric Neurology** (Van, TURKEY)  
**Neural Regeneration Research (NRR)** (Shanyeng, CHINA)

#### **Coordinatore PROGETTI SCIENTIFICI**

**Studio clinico, genetico e neuroradiologico delle sindromi neurocutanee**  
Progetto CNR, 2000-2004

**Studio degli oncogeni nella neurofibromatosi tipo 1**  
Progetto MURST-Regione Molise, 2004-2008

**Database Gruppo SINP Sclerosi Multipla infantile**  
Collaborazione Società Italiana di Neurologia (SIN)

**Studio fattori immunologici e cellulari Sclerosi Multipla infantile**  
Hospital for Sick Children, Toronto, Canada/NIH 2003-2005

## **Studi condotti secondo GCP [Good Clinical Practice]**

- **Medical Research Council (Oxford, 1997-1998):** “Lesioni midollo spinale neonatali”  
RISULTATI pubblicati su: *Dev Med Child Neurol* 1999;41:51-54
- **“ASSERT” Angelman Lay Group” (Londra, 1996-1998):** “Epilessia ed Angelman”  
RISULTATI pubblicati su: *Arch Dis Child* 1998;79:423-426
- **Ministero della Salute, Progetti regionali 2004-2008:** “Oncogeni nella NF1”  
RISULTATI pubblicati su: *Hum Mutat* 2004;23:134-146; *Hum Mutat* 2008;29:74-82
- **National Institute of Health (Boston, 2003-2008):** “Sclerosi multipla infantile”  
RISULTATI pubblicati su: *The Lancet Neurology* 2007;6:773-781; 112;  
*J Neuroimmunol* 2010;223:92-99

## **MENZIONI SPECIALI**

Una sindrome malformativa complessa con ritardo mentale, segni dismorfici e anomalie cutanee (cutis tricolor) porta il nome di ***sindrome di Ruggieri-Happle***

[Happle R. *Mosaicism of Human Skin*. Berlin: Springer-Verlag, 2014: **Ruggieri-Happle syndrome**;  
Torchia et al. *Cutis* **2013**;91:11-16; Tekin B, et al. *Dermatol Online* **2014**; 20(10)]  
POSSUM syndrome 6275 MCA, **Ruggieri-Happle syndrome** (<http://www.possum.net.au>)  
Pubblicata su: *Eur J Pediatr* 2000;159:745-749 e su *Am J Med Genet* 2003;**120A**:110-116)

Una sindrome malformativa complessa con nevo cutaneo vascolare misto ed anomalie cerebrali del tipo Dyke-Davidoff-Masson porta il nome di ***sindrome di Ruggieri-Leech***

[Happle R. *Mosaicism of Human Skin*. Berlin: Springer-Verlag, 2014: **Ruggieri-Leech syndrome**]  
Pubblicata su: *Am J Med Genet* 2012;**150A**:1870-1880

Una sindrome malformativa con alopecia triangolare temporale autosomica dominante con ritardo mentale e segni dismorfici porta il nome di **Temporal Triangular Alopecia - plus, *Ruggieri type*** LDDB & LNDB, Baraitser M & Winter R. Oxford: Oxford University Press, 2005  
Pubblicata su: *Acrh Dermatol* 2000;**136**:426-27

Una sindrome malformativa con anomalia del ritorno venoso cardiaco (anomalia della vena “a scimitarra”), malformazioni cardiache multiple e note dismorfiche del cranio e della faccia porta il nome di ***sindrome della (vena) scimitarra, tipo Ruggieri (Ruggieri Scimitar vein)***  
POSSUM syndrome 6256 MCA, **Ruggieri type** (Scimitar vein anomaly, multiple cardiac malformations, craniofacial abnormalities) (<http://www.possum.net.au>)

LDDB & LNDB. Baraitser M & R Winter. Oxford: Oxford University Press, 2005  
Pubblicata su: *Am J Med Genet* 2003;**116A**:170-175

Un pattern di distribuzione del mosaicismismo cutaneo con il proprio nome:

**Ruggieri type (VI) Sash-like pattern**

[Happle R. *Mosaicism of Human Skin*. Berlin: Springer-Verlag, 2014]  
Pubblicato su *Eur J Pediatr* 2000;59: 745-749

*Lifeline biographic sketch* su **International Newsletter - Neurology** 2002;**59**:25-26°

*Biografia* su Marquis **Who's Who in the World**

Marquis Who's Who, 2002-2003, 2003-2004, 2004-2005, 2006-2007

*Biografia* su Marquis **Who's Who in Medicine and Healthcare**

Marquis Who's Who, 2000-2003, 2004-2007



**PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE INTERNAZIONALI [sommario]**

[Scopus, WOS, PubMed, Researchgate]

1994 - 2019 (Maggio)

**IMPACT FACTOR (IF) \*\* TOTALE = 753.197**

[\*\* n. 278 review e/o articoli originali su riviste internazionali peer-reviewed su Scopus/WOS/PubMed con IF]

IF = tratto dal **Journal Citation Reports**, JCR (ISI), 2019 - <https://www.jcrweb.com>

**IMPACT FACTOR (IF) MEDIO = 2.792**

Lavori totali presenti su Scopus/WOS = **249**

H-index [Scopus; WOS; Researchgate] = **38**

Citazioni totali [Scopus] = **4.228**

Lavori presenti su Scopus/WOS *ultimi 10 anni* = **154** → valori soglia Commissario settore 06/G1 [MED/38] = **90**

H-index [*ultimi 15 anni*] = **28** → valori soglia Commissario settore 06/G1 [MED/38] = **27**

Citazioni [*ultimi 15 anni*] = **2.474** → valori soglia Commissario settore 06/G1 [MED/38] = **2.454**

Normalizzazione citazioni per età accademica [1994-2019]  $4.228/25 = 169$

**PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE INTERNAZIONALI [sommario]**

[Scopus – WOS - PubMed]

1994 - 2019 (Maggio)

1. <i>Int J Ped Otorhinolar</i> 1994;30:79-84	IF = 0.900	citazioni = 5	
2. <i>Dev Brain Research Dysf</i> 1994;17:20-28.	IF = 3.270		
3. <i>Neuropediatrics</i> 1994;25:1	IF = 1.605		
4. <i>Neuroradiology</i> 1994;1:377-381	IF = 2.346		[8.121]
5. <i>Pediatr Radiol</i> 1995;25:34-36.	IF = 1.826	citazioni = 9	
6. <i>Am J Med Genet</i> 1995;59:139-142.	IF = 2.264	citazioni = 13	
7. <i>Pediatr Radiol</i> 1995;25:S1:147-149.	IF = 1.826	citazioni = 5	
8. <i>Ital J Pediatr</i> 1995;21:88-96	IF = 1.614		
9. <i>Ital J Pediatr</i> 1995;21:743-746	IF = 1.614		
10. <i>Am J Hum Genet</i> 1995;57:S321	IF = 8.885		[18.029]
11. <i>Am J Med Genet</i> 1996;61:178-181.	IF = 2.264	citazioni = 34	
12. <i>Genes Chromos Cancer</i> 1996;15:18-25.	IF = 3.362	citazioni = 114	
13. <i>Eur Heart J</i> 1996;17:968	IF = 23.425	citazioni = 1	
14. <i>Neurology</i> 1996;45:485-492.	IF = 8.055	citazioni = 41	
15. <i>Clin Dysmorph</i> 1996;5:223-229.	IF = 0.427	citazioni = 3	
16. <i>Clin Pediatr</i> 1996;35:209-212.	IF = 1.409	citazioni = 4	
17. <i>Clin Pediatr</i> 1996;35:365-365.	IF = 1.409	citazioni = 7	
18. <i>J Neurosurg</i> 1996;85:941-944.	IF = 4.318	citazioni = 21	
19. <i>Ann Neurol</i> 1996;40:302	IF = 10.244		
20. <i>Ann Neurol</i> 1996;40:312-313	IF = 10.244		[64.712]
21. <i>Curr Pediatr Research</i> 1997;7:167-176	IF = 0.600		
22. <i>Ped Dermatol</i> 1997;14:22-25.	IF = 1.041	citazioni = 6	
23. <i>J Med Genet</i> 1997;34:256-260.	IF = 5.751	citazioni = 11	
24. <i>J Neuroimmunol</i> 1997;76:189-192.	IF = 2.655	citazioni = 78	
25. <i>Am J Med Genet</i> 1997;71:271-274.	IF = 2.264	citazioni = 3	
26. <i>Clin Pediatr</i> 1997;36:529-534.	IF = 1.409	citazioni = 24	
27. <i>Clin Dysmorph</i> 1997;6:375-378.	IF = 0.427	citazioni = 3	
28. <i>Ital J Pediatr</i> 1997;23:111-117	IF = 1.614		
29. <i>Genet Counsel</i> 1997;8:353-354	IF = 0.140		
30. <i>Genet Counsel</i> 1997;8:367-368	IF = 0.140		
31. <i>Genet Counsel</i> 1997;8:374-375	IF = 0.140		
32. <i>Am J Hum Genet</i> 1997;61(S1):A349	IF = 8.885		[25.066]
33. <i>Pediatrics</i> 1998;101:112-119.	IF = 5.800	citazioni = 40	
34. <i>Br J Radiol</i> 1998;71:225-228.	IF = 1.814	citazioni = 9	
35. <i>Hum Genet</i> 1998;102:591-597.	IF = 2.690	citazioni = 126	
36. <i>Postgr Med J</i> 1998;74: 257-259.	IF = 2.078	citazioni = 4	
37. <i>Arch Dis Child</i> 1998;79:423-426	IF = 3.258	citazioni = 41	
38. <i>Ital J Pediatr Pediatr</i> 1998;24:XVII-XVIII	IF = 1.614		[17.246]
39. <i>Dev Med Child Neurol</i> 1999;41:51-54.	IF = 3.292	citazioni = 2	
40. <i>Or Surg Or Med Or Pathol</i> 1999;87:67-72.	IF = 1.163	citazioni = 43	
41. <i>J Pediatr Orthop</i> 1999;19:301-305.	IF = 1.156	citazioni = 35	
42. <i>Dev Med Child Neurol</i> 1999;41:311-317.	IF = 3.292	citazioni = 33	
43. <i>Acta Paed</i> 1999;88:671-674.	IF = 1.842	citazioni = 7	
44. <i>Neurology</i> 1999;88:671-674.	IF = 8.055	citazioni = 132	
45. <i>Minerva Pediatr</i> 1999;51:395-8	IF = 0.723	citazioni = 1	
46. <i>Neurol Sciences</i> 1999;20:89-108.	IF = 1.495	citazioni = 64	
47. <i>Child's Nerv Syst</i> 1999;15:295-308.	IF = 1.163	citazioni = 84	
48. <i>J Med Genet</i> 1999;36(Suppl1):S69	IF = 5.636		[27.434]
49. <i>J Med Genet</i> 2000;37:44-49	IF = 5.636	citazioni = 52	
50. <i>Arch Dermatol</i> 2000;136:426-427	IF = 4.789	citazioni = 27	
51. <i>Eur J Pediatr</i> 2000;159:477-480	IF = 2.242	citazioni = 7	
52. <i>J Neurosurg</i> 2000;93:530-532	IF = 4.318	citazioni = 41	
53. <i>Eur J Pediatr</i> 2000;159:745-749	IF = 1.911	citazioni = 41	
54. <i>Am J Med Genet</i> 2000;95:82-84	IF = 2.264	citazioni = 24	

55. <i>Pathol Res Pract</i> 2000;196:713-718	IF = 1.466	citazioni = 2	
56. <i>Virchow Arch</i> 2000;437:401-412	IF = 2.936	citazioni = 2	
57. <i>Minerva Pediatr</i> 2000;52:357-366	IF = 0.723	citazioni = 4	
58. <i>Neurol Scie</i> 2000;21(4 Suppl)	IF = 1.495		
59. <i>Neurol Scie</i> 2000;21(4 Suppl)	IF = 1.495		
60. <i>Neurol Scie</i> 2000;21(4 Suppl)	IF = 1.495		
61. <i>J Child Neurol</i> 2000;15:635-644	IF = 1.665	citazioni = 64	[31.815]
62. <i>Neurology</i> 2001;56:827-829	IF = 8.055	citazioni = 23	
63. <i>Neurology</i> 2001;56:1433-1443	IF = 8.055	citazioni = 235	
64. <i>The Lancet</i> 2001;357:311-312	IF = 53.254	citazioni = 15	
65. <i>Arch Pathol Lab Med</i> 2001;125:599-601	IF = 3.658	citazioni = 18	
66. <i>Pediatr Neurol</i> 2001;24:300-302	IF = 1.150	citazioni = 5	
67. <i>Am J Med Genet</i> 2001;101:178-180	IF = 2.264	citazioni = 43	
68. <i>Neurology</i> 2001;56:1606-1607	IF = 8.055	citazioni = 7	
69. <i>Clin Neurol Neurosurg</i> 2001;103:151-154	IF = 1.736	citazioni = 12	
70. <i>Eur J Pediatr Neurol</i> 2001;5:167-168	IF = 2.362	citazioni = 11	
71. <i>Virch Arch</i> 2002;441:525-526	IF = 2.936	citazioni = 9	[88.584]
72. <i>Arch Gerontol Geriatr</i> 2002;suppl 8:157-163	IF = 2.241	citazioni = 10	
73. <i>Arch Gerontol Geriatr</i> 2002;suppl 8:295-301	IF = 2.241	citazioni = 3	
74. <i>Arch Gerontol Geriatr</i> 2002;suppl 8:303-308	IF = 2.241	citazioni = 3	
75. <i>Arch Gerontol Geriatr</i> 2002;suppl 8:309-312	IF = 2.241	citazioni = 4	
76. <i>Arch Gerontol Geriatr</i> 2002;suppl 8:313-317	IF = 2.241	citazioni = 2	
77. <i>Arch Gerontol Geriatr</i> 2002;suppl 8:319-326	IF = 2.241	citazioni = 8	
78. <i>Am J Med Genet A</i> 2003;116A:170-175	IF = 2.264	citazioni = 18	[27.416]
79. <i>J Med Genet</i> 2003;40:227-232	IF = 5.751	citazioni = 27	
80. <i>Am J Med Genet A</i> 2003;120A:110-116	IF = 2.264	citazioni = 31	
81. <i>Case Rep Clin Pract Rev</i> 2003;4:2-5	IF = 0.880		
82. <i>Ital J Pediatr</i> 2003;29:222-225	IF = 1.614		
83. <i>Am J Hum Genet</i> 2003;73:577	IF = 8.885		
84. <i>J Med Genet</i> 2003;40:S36	IF = 5.751		
85. <i>Neurol Sciences</i> 2004;25(suppl4):S326-335	IF = 1.447	citazioni = 73	
86. <i>Hum Mutat</i> 2004;23:134-46	IF = 5.359	citazioni = 74	
87. <i>Br J Ophthalmol</i> 2004;88:1429-1433	IF = 3.806	citazioni = 41	
88. <i>Neuropediatrics</i> 2004;35:207-210	IF = 1.605	citazioni = 52	
89. <i>Neurol Sci</i> 2004;25(suppl4):S346-349	IF = 1.447	citazioni = 17	
90. <i>Neurol Scie</i> 2004;25:S65-S66	IF = 1.447		
91. <i>Mult Scler J</i> 2004;1071:S161-162	IF = 5.260		
92. <i>Epilepsia</i> 2004;45:31	IF = 5.067		[25.438]
93. <i>Neuropediatrics</i> 2005;36:21-34	IF = 1.605	citazioni = 82	
94. <i>Am J Med Genet</i> 2005;136A:357	IF = 2.264	citazioni = 5	
95. <i>Acta Paediatr</i> 2005;94:1066-1072	IF = 1.842	citazioni = 4	
96. <i>Neuropediatrics</i> 2005;36:279-283	IF = 1.605	citazioni = 5	
97. <i>J Pediatr Endocrinol Metab</i> 2005;18:1019-1025	IF = 0.711	citazioni = 29	
98. <i>Ital J Pediatr</i> 2005;31:280-283	IF = 1.614		
99. <i>Neurology</i> 2005;64:A194	IF = 8.065		[17.701]
100. <i>Pediatr Neurol</i> 2006;34:66-71	IF = 2.396	citazioni = 57	[2.396]
101. <i>The Lancet Neurol</i> 2007;6:773-81	IF = 27.138	citazioni = 212	
102. <i>Pediatric Neurology</i> 2007;36:607-610	IF = 2.396	citazioni = 15	
103. <i>Am J Gastroenterol</i> 2007;102:1831	IF = 10.231	citazioni = 13	
104. <i>Pediatr Neurol</i> 2007 Sep;37(3):209-11	IF = 2.396	citazioni = 5	
105. <i>Am J Hum Genet</i> 2007;81:104-113	IF = 8.855	citazioni = 83	[51.047]
106. <i>J Pediatr</i> 2008;152:244-249	IF = 3.890	citazioni = 45	
107. <i>J Pediatr</i> 2008;153:298-299	IF = 3.890	citazioni = 2	
108. <i>Hum Mutat</i> 2008;29:74-82	IF = 5.359	citazioni = 77	
109. <i>Epilepsy Res</i> 2008;78:225-31	IF = 2.491	citazioni = 8	
110. <i>J Clin Gastroenterol</i> 2008;42:715-9	IF = 2.968	citazioni = 4	
111. <i>Minerva Pediatr</i> 2008;60:383-4	IF = 0.947	citazioni = 2	
112. <i>Clin Genet</i> 2008;74:164-70.	IF = 3.512	citazioni = 43	

113. <i>J Pediatr Hematol Oncol</i> 2008;30:628-30	IF = 1.060	citazioni = 5	
114. <i>Minerva Pediatr</i> 2008;60:1473-4.	IF = 0.947	citazioni = 4	
115. <i>Neurol Sci</i> 2008;29:495-6	IF = 1.495	citazioni = 3	
116. <i>Orthopaedics</i> 2008;31:498			[26.559]
<b>117. <i>Br J Ophthalmol</i> 2009;93:175-176</b>	<b>IF = 3.806</b>	<b>citazioni = 11</b>	
118. <i>Childs Nerv Syst</i> 2009; 25:211-6	IF = 1.163	citazioni = 25	
119. <i>Childs Nerv Syst</i> 2009;25:111-8	IF = 1.163	citazioni = 17	
120. <i>Childs Nerv Syst</i> 2009;25:361-365	IF = 1.163	citazioni = 5	
121. <i>Acta Paediatrica</i> 2009;256:176-182	IF = 1.842	citazioni = 4	
122. <i>Epilepsy Res</i> 2009;85:89-95	IF = 2.491	citazioni = 54	
123. <i>Pediatric Neurol</i> 2009; 40:383-386	IF = 2.396	citazioni = 8	
124. <i>Acta Paediatr</i> 2009;98:1130-6	IF = 1.842	citazioni = 20	
125. <i>Acta Paediatr</i> 2009;99:7	IF = 1.842		
126. <i>J Pediatr Gastroenterol Nutr</i> 2009;49:202-7	IF = 2.799	citazioni = 35	
127. <i>Neuropediatrics</i> 2009;40:186-188	IF = 1.605	citazioni = 2	
128. <i>Minerva Pediatr</i> 2009;61:557-9	IF = 0.947	citazioni = 4	[30.354]
<b>129. <i>Eur J Paediatr Neurol</i> 2010;14:192-193</b>	<b>IF = 2.362</b>	<b>citazioni = 8</b>	
130. <i>Eur J Pediatr</i> 2010;169:475-481	IF = 2.240	citazioni = 14	
131. <i>Child Nerv Syst</i> 2010;26:133-136	IF = 1.163	citazioni = 5	
132. <i>Acta Paediatr</i> 2010;99:460-63	IF = 1.842	citazioni = 4	
133. <i>Childs Nerv Syst</i> 2010;26:995-1002	IF = 1.163	citazioni = 12	
134. <i>J Neuroimmunol</i> 2010;223:92-99	IF = 2.655	citazioni = 42	
135. <i>Pediatr Neurol</i> 2010;43:395-402	IF = 2.237	citazioni = 25	
136. <i>Neuropediatrics</i> 2010;41:60-65	IF = 1.605	citazioni = 26	
137. <i>Neuropediatrics</i> 2010;41:246-55	IF = 1.605	citazioni = 43	
138. <i>Curr Neuroparmacol</i> 2010;8:135-48	IF = 4.068	citazioni = 5	
139. <i>Front Biosci (Elite Ed)</i> 2010;2:701-10	IF = 0.390	citazioni = 10	
140. <i>Dev Med Child Neurol</i> 2010;52:700-707	IF = 3.292	citazioni = 65	[24.622]
141. <i>Area Pediatrica</i> 2010;11:I-XXIII			
<b>142. <i>Childs Nerv Syst</i> 2011;27:635-38</b>	<b>IF = 1.163</b>	<b>citazioni = 3</b>	
143. <i>Acta Paediatr</i> 2011;100:121-127	IF = 1.842	citazioni = 22	
144. <i>Am J Med Genet</i> 2011;155:582-5	IF = 2.264	citazioni = 15	
145. <i>Pediatr Int</i> 2011;53:964-7	IF = 0.731	citazioni = 4	
146. <i>Acta Med Medit</i> 2011;27:149-152	IF = 0.751	citazioni = 15	
147. <i>Acta Med Medit</i> 2011;27:153-162	IF = 0.751	citazioni = 4	
148. <i>Acta Med Medit</i> 2011;27:163-168	IF = 0.751	citazioni = 10	
149. <i>Childs Nerv Syst</i> 2011;27:365-71	IF = 1.163	citazioni = 15	[9.416]
<b>150. <i>Childs Nerv Syst</i> 2012;28:141-5</b>	<b>IF = 1.163</b>	<b>citazioni = 6</b>	
151. <i>Brain Dev</i> 2012;54:143-147	IF = 1.544	citazioni = 18	
152. <i>J Hyperten</i> 2012;30:629-630	IF = 4.720	citazioni = 19	
153. <i>Int J Immunopathol Pharmacol</i> 2012;25:513-7	IF = 2.117	citazioni = 7	
154. <i>J Child Neurol</i> 2012;27:657-662	IF = 1.665	citazioni = 4	
155. <i>Epilepsia</i> 2012;53:e-102-105	IF = 5.067	citazioni = 8	
156. <i>Brain Dev</i> 2012;34:459-468	IF = 1.544	citazioni = 17	
157. <i>Am J Med Genet</i> 2012;150A:1870-1880	IF = 2.264	citazioni = 26	
158. <i>The Child</i> 2012;1(1):e-21			
159. <i>The Child</i> 2012;1(2):e-7			
160. <i>The Child</i> 2012;1(2):e-9			
161. <i>Clin Neuroradiol</i> 2012;22:351-353	IF = 1.615	citazioni = 8	
162. <i>Neurol Sci</i> 2012;33:1401-1405	IF = 1.495	citazioni = 6	
163. <i>Neuro Endocrinol Lett</i> 2012;33:569-573	IF = 0.935	citazioni = 35	
164. <i>Brain Dev</i> 2012;34:459-468	IF = 1.542	citazioni = 44	[23.512]
<b>165. <i>Neurocase</i> 2013;19:458-461</b>	<b>IF = 1.381</b>	<b>citazioni = 2</b>	
166. <i>Eur J Pediatr Neurol</i> 2013;17:97-101	IF = 2.362	citazioni = 3	
167. <i>J Pediatr</i> 2013;162:217	IF = 3.390	citazioni = 4	
168. <i>Ophthal Genet</i> 2013;34:178-179	IF = 1.233	citazioni = 8	
169. <i>Pediatr Neurol</i> 2013;48:73-75	IF = 2.396	citazioni = 7	
170. <i>Ital J Pediatr</i> 2013;39:3	IF = 1.614	citazioni = 5	

171. <i>Neurogenetics</i> 2013;14:89-98	IF = 3.860	citazioni = 36	
172. <i>Neuropediatrics</i> 2013;44:239-244	IF = 1.114	citazioni = 8	
173. <i>J Pediatr</i> 2013;162:1084	IF = 3.390	citazioni = 3	
174. <i>Front Neurol</i> 2013;4:113	IF = 3.454	citazioni = 5	
175. <i>The Child</i> 2013;1(1):e-6			
176. <i>The Child</i> 2013;1(1):e-12			
177. <i>The Child</i> 2013;1(1):e-13			
178. <i>J Endocrinol Invest</i> 2013;36:1128	IF = 1.552	citazioni = 2	
179. <i>J Child Neurol</i> 2013;28:1673-76	IF = 1.665	citazioni = 8	[26.896]
<b>180. <i>Childs Nerv Syst</i> 2014;30:319-25</b>	<b>IF = 1.163</b>	<b>citazioni = 11</b>	
181. <i>J Clin Neurosci</i> 2014;21:328-330	IF = 1.318	citazioni = 12	
182. <i>J Child Neurol</i> 2014;29:58-61	IF = 1.665	citazioni = 8	
183. <i>Pediatr Intern</i> 2014;56:413-416	IF = 0.731	citazioni = 4	
184. <i>Minerva Pediatr</i> 2014;66:17-22.	IF = 0.723		
185. <i>J Pediatr Endocrinol Metab</i> 2014;27:107-115	IF = 0.875	citazioni = 32	
186. <i>Am J Med Genet</i> 2014;164:1734-43	IF = 2.048	citazioni = 8	
187. <i>Am J Med Genet</i> 2014;164A:1262-1267	IF = 2.048	Citazioni = 4	
188. <i>Headache</i> 2014; 54:1229.	IF = 0.723	citazioni = 4	
189. <i>Ital J Pediatr</i> 2014; 40:79	IF = 1.663	citazioni = 10	
190. <i>Clin EEG Neuroscie</i> 2014;47:243-246	IF = 3.157	citazioni = 4	
191. <i>Brain Dev</i> 2014;36:739-751	IF = 1.542	citazioni = 64	
192. <i>Int J Endocrinol</i> 2014;2014:282489	IF = 1.515	citazioni = 35	[19.216]
<b>193. <i>Clin Genet</i> 2015; 87:401-10</b>	<b>IF = 3.652</b>	<b>citazioni = 30</b>	
194. <i>Semin Pediatr Neurol</i> 2015; 22:207-233	IF = 1.883	citazioni = 41	
195. <i>Semin Pediatr Neurol</i> 2015; 22:240-258	IF = 1.883	citazioni = 38	
196. <i>JIMD Report</i> 2015; 15:39-45	IF = 2.890	citazioni = 3	
197. <i>Nutrients</i> 2015; 7:5532-9.	IF = 3.270	citazioni = 31	
198. <i>Neurol Sci</i> 2015; 36:1173-1180	IF = 1.749	citazioni = 20	
199. <i>Eur J Pediatr</i> 2015; 174:557-563	IF = 2.242	citazioni = 16	
200. <i>J Child Neurol</i> 2015; 30:654-658	IF = 1.378	citazioni = 7	
201. <i>Ital J Pediatr</i> 2015; 41:55	IF = 1.664	citazioni = 6	
202. <i>Am J Med Genet A</i> 2015; 167A:242-51	IF = 2.240	citazioni = 8	
203. <i>J Pediatr Neurol</i> 2015;13:1-2	IF = 0.080		
204. <i>J Pediatr Neurol</i> 2015;13:3-7	IF = 0.080		
205. <i>J Pediatr Neurol</i> 2015;13:11-15	IF = 0.080		
206. <i>Drug Saf Case Rep</i> 2015;2:6	IF = 1.580		[24.303]
<b>207. <i>Intern Emerg Med</i> 2016;11:273-275</b>	<b>IF = 2.624</b>	<b>citazioni = 2</b>	
208. <i>Eur J Med Genet</i> 2016;59:283-89	IF = 2.004	citazioni = 15	
209. <i>Eur J Paediatr Neurol</i> 2016;20:483-88	IF = 2.013	citazioni = 11	
210. <i>Medicine (Baltimore)</i> 2016;95:e2705	IF = 2.028	citazioni = 4	
211. <i>Clin Dysmorphol</i> 2016;25:121-127	IF = 0.427	citazioni = 1	
212. <i>Clin EEG Neuroscie</i> 2016;47:243-246	IF = 3.157	citazioni = 1	
213. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016;5:120-130	IF = 0.250		
214. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016;5:109-114	IF = 0.250		
215. <i>J Pediatr Neurol</i> 2016;14:82-88	IF = 0.250		
216. <i>J Pediatr Neurol</i> 2016;14:25-30	IF = 0.250		
217. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016;6:3-10	IF = 0.250		
218. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016;6:11-18	IF = 0.250		
219. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016;6:19-24	IF = 0.250		
220. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016;6:25-29	IF = 0.250		
221. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016;6:30-38	IF = 0.250		
222. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016;6:39-45	IF = 0.250		
223. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016;6:46-52	IF = 0.250		
224. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016;6:53-59	IF = 0.250		
225. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016;6:60-65	IF = 0.250		
226. <i>Open Neurol J</i> 2016;10:30-1	IF = 1.310	citazioni = 1	
227. <i>AJMG C Sem Med Genet</i> 2016;172:288-95	IF = 2.243		
228. <i>Ital J Pediatr</i> 2016;42:78	IF = 1.664	citazioni = 4	

229. <i>J Neurosci Res</i> 2016;94:1488-1498	IF = 2.662	citazioni = 9	
230. <i>Acta Otorhinolaryngol Ital</i> 2016; 36:345-367	IF = 1.530	citazioni = 19	
231. <i>Quant Imag Med Surg</i> 2016;6:515-524	IF = 2.231	citazioni = 15	
232. <i>Quant Imag Med Surg</i> 2016;6:525-534	IF = 2.231	citazioni = 17	[30.470]
<b>233. <i>Child's Nerv Syst</i> 2017;33:549-560</b>	<b>IF = 1.081</b>	<b>citazioni = 17</b>	
234. <i>Eur J Med Genet</i> 2017;60:93-99	IF = 2.004	citazioni = 4	
235. <i>J Neurosci Res</i> 2017;95:1182-1193	IF = 2.662	citazioni = 8	
236. <i>Ital J Pediatr</i> 2017;43:6	IF = 1.664	citazioni = 2	
237. <i>Neurol Sci</i> 2017;38:493-499	IF = 1.749	citazioni = 17	
238. <i>Childs Nerv Syst</i> 2017;33:933-940	IF = 1.081	citazioni = 17	
239. <i>Medicine (Baltimore)</i> 2017;96:e6814	IF = 2.028	citazioni = 14	
240. <i>Lancet Neurol</i> 2017;16:417-418	IF = 26.284	citazioni = 16	
241. <i>J Pediatric Surg Case Report</i> 2017;24:12-16	IF = 0.140		
242. <i>Neurol Sci</i> 2017;38:1723-1725	IF = 1.749		
243. <i>J Pediatr Neurol</i> 2017;15:84-89	IF = 0.080		[40.662]
<b>244. <i>Curr Vasc Pharmacol</i> 2018;16:499-509</b>	<b>IF = 4.236</b>		
245. <i>Am J Med Genet</i> 2018;176A:515-550	IF = 2.240	citazioni = 17	
246. <i>Curr Drug Saf</i> 2018;13:131-136	IF = 2.324		
247. <i>J Pediatr Genet</i> 2018;7:29-34	IF = 0.080		
248. <i>Neurogenetics</i> 2018;19(2):77-9	IF = 3.336	citazioni = 8	
249. <i>Childs Nerv Syst</i> 2018;34:1271-1278	IF = 1.163		
250. <i>J Child Neurol</i> 2018;33:487-492.	IF = 1.632		
251. <i>Ital J Pediatr</i> 2018;44:54.	IF = 1.663		
252. <i>Eur J Med Genet</i> 2018;S1769-7212:30072-1.	IF = 2.136		
253. <i>Curr Drug Saf</i> 2018;13:200-207	IF = 2.324		
254. <i>Lancet</i> 2018;392:632-633.	IF = 54.675		
255. <i>Medicine (Baltimore)</i> 2018;97(36):e12124.	IF = 3.456		
256. <i>Curr Genomics</i> 2018;19:431-443.	IF = 1.236		
257. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:253-254	IF = 0.080		
258. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:255-264	IF = 0.080		
259. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:265-275	IF = 0.080		
260. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:276-281	IF = 0.080		
261. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:282-287	IF = 0.080		
262. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:288-296	IF = 0.080		
263. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:297-304	IF = 0.080		
264. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:305-312	IF = 0.080		
265. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:313-318	IF = 0.080		
266. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:319-327	IF = 0.080		
267. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:328-337	IF = 0.080		
268. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:338-346	IF = 0.080		
269. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:347-351	IF = 0.080		
270. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:352-361	IF = 0.080		
271. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:362-368	IF = 0.080		
272. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:369-377	IF = 0.080		
273. <i>Neuropathology</i> 2018;38:577-582	IF = 2.347		
274. <i>Mult Scler Other Demyelin Disord</i> 2018;3:2	IF = 0.078		[83.877]

275. <i>Mol Syndromol</i> 2019;9:253-258.	IF = 1.789
276. <i>Eur J Med Genet</i> 2019 [in stampa]	IF = 2.236
277. <i>Behav Neurol</i> 2019 [in stampa]	IF = 3.246
278. <i>Exp Oinp Orphan Drug</i> 2019 [in stampa]	IF = 0.687

[7.990]

**IMPACT FACTOR (IF) \*\* TOTALE = 753.197**

[\*\* n. 278 review e/o articoli originali su riviste internazionali peer-reviewed su Scopus/WOS/PubMed con IF]  
 IF = tratto dal **Journal Citataion Reports**, JCR (ISI), 2019 - <https://www.jcrweb.com>

IMPACT FACTOR (IF) **MEDIO** = 2.792

Lavori totali presenti su Scopus/WOS = 249

H-index [Scopus; WOS; Researchgate] = 38

Citazioni totali [Scopus] = 4.228

Lavori presenti su Scopus/WOS *ultimi 10 anni* = 154 → valori soglia Commissario settore 06/G1 [MED/38] = 90

H-index [*ultimi 15 anni*] = 28 → valori soglia Commissario settore 06/G1 [MED/38] = 27

Citazioni [*ultimi 15 anni*] = 2.474 → valori soglia Commissario settore 06/G1 [MED/38] = 2.454

Normalizzazione citazioni per età accademica [1994-2019] 4.228/25 = 169

**LAVORI ORIGINALI su RIVISTE INTERNAZIONALI**  
**[Scopus, WOS, Pubmed, ResearchGate]**

**1994 [IF = 8.121; citazioni = 4]**

1. **Ruggieri M**, Tinè A, Rizzo R, Micali G, Fiumara A.  
Lateral dermoid cyst of the tongue: case report.  
*Int J Ped Otorhinolar* 1994;**30**:79-84 IF = 0.900 citazioni = 5
2. **Ruggieri M**, Rizzo R, Tinè A, Pavone L.  
Sturge-Weber syndrome. Typical and atypical cases. A clinical report on 8 patients.  
*Dev Brain Research Dysf* 1994;**17**:20-28. IF = 3.270
3. Curatolo P., and Italian Working Group on TSC,..... **Ruggieri M**, et al.  
Vigabatrin for refractory partial seizures in children with tuberous sclerosis.  
*Neuropediatrics* 1994;**25**:1 IF = 1.605
4. **Ruggieri M**, Tinè A, Micali G, Pane P, Mazzone D, Tigano G  
Neuroradiological aspects of hypomelanosis of Ito  
*Neuroradiology* 1994;**1**:377-381 IF = 2.346

**1995 [IF = 18.029; citazioni = 27]**

5. **Ruggieri M**, Pavone V, Smilari P, Rizzo R, Sorge G.  
Primary osteoma cutis, cafe`-au-lait spots and woolly hair anomaly.  
*Pediatr Radiol* 1995;**25**:34-36. IF = 1.826 citazioni = 9
6. Sorge G, **Ruggieri M**, Lachman RS.  
Spondyloperipheral dysplasia.  
*Am J Med Genet* 1995;**59**:139-142. IF = 2.264 citazioni = 13
7. **Ruggieri M**, Milone P, Smilari P, Sessa G, Pavone V, Vasquez E.  
Aneurismal bone cyst of the acromion: a case report.  
*Pediatr Radiol* 1995;**25**:S1:147-149. IF = 1.826 citazioni = 5
8. **Ruggieri M**, Tinè A, Pane P, Pavone L  
Bourneville tuberous sclerosis: Clinical report on physical findings and course in 40 patients  
*Ital J Pediatr* 1995;**21**:88-96 IF = 1.614
9. Greco F, Incorpora G, Cocuzza M, **Ruggieri M**, Praticò G.  
Type 1 polyglandular autoimmune syndrome (APECED): report of a case.  
*Ital J Pediatr* 1995;**21**:743-746 IF = 1.614
10. Carbonara C, Longa L, Grosso E, Mazzucco G, Borrone C, Garre` ML, Brisigoti M,  
Gianotti A, Falzoni P, Monga G, Garini G, Gabrielli M, Riegler P, Danesino C,  
**Ruggieri M**, Magro G, Filippi G, Scabra A, Bonetti F, Pea M, Martignoni G, Migone N.  
Loss of heterozygosity at TSC2 and TSC1 loci in TSC-associated and sporadic hamartomas.  
*Am J Hum Genet* 1995;**57**:S321 IF = 8.885

**1996 [IF = 64.712; citazioni = 225]**

11. Sorge G, **Ruggieri M**, Polizzi A, Scuderi A, Di Pietro M,  
SHORT syndrome: a new case with probable AD inheritance.  
*Am J Med Genet* 1996;**61**:178-181. IF = 2.264 citazioni = 34
12. Carbonara C, Longa L, Grosso E, Mazzucco G, Borrone C, Garre` ML, Brisigoti M,  
Filippi G, Scabra A, Gianotti A, Falzoni P, Monga G, Garini G, Gabrielli M, Riegler  
P, Danesini C, **Ruggieri M**, Magro G, Magone N.  
Apparent preferential loss of heterozygosity at TSC2 over TSC1 chromosomal region in tuberous sclerosis  
hamartomas.  
*Genes Chromos Cancer* 1996;**15**:18-25. IF = 3.362 citazioni = 114



13. **Ruggieri M**, Arcidiacono G, Tinè A, Di Mauro C, Pavone L.  
Pulmonary valve stenosis in a patient with ataxia-telangiectasia.  
*Eur Heart J* 1996;**17**:968 IF = 23.425 citazioni = 1
14. **Ruggieri M**, Tigano G, Mazzone D, Tinè A, Pavone L.  
Involvement of the white matter in hypomelanosis of Ito (incontinentia pigmenti achromiens).  
*Neurology* 1996;**45**:485-492. IF = 8.055 citazioni = 41
15. Pavone L, Rizzo R, **Ruggieri M**, Sorge G.  
Hypertrichosis, coarse face, brachydactyly, obesity and mental retardation.  
*Clin Dysmorph* 1996;**5**:223-229. IF = 0.427 citazioni = 3
16. **Ruggieri M**, Fiumara A, Grimaldi LM, Polizzi A, Pavone L.  
Multiple sclerosis with onset at 35 months of age.  
*Clin Pediatr* 1996;**35**:209-212. IF = 1.409 citazioni = 4
17. Sorge G, Polizzi A, **Ruggieri M**, Smilari P, Maceri L.  
Early fatal course in three brothers with FG syndrome.  
*Clin Pediatr* 1996;**35**:365-365. IF = 1.409 citazioni = 7
18. **Ruggieri M**, Pavone V, Tinè A, Polizzi A, Magro G, Duray PH, Merino M.  
Ossifying fibroma of the skull in a patient with neurofibromatosis type 1.  
*J Neurosurg* 1996;**85**:941-944. IF = 4.318 citazioni = 21
19. **Ruggieri M**, Allen R, Pryor A, Mc Shane MA.  
Epilepsy and Angelman syndrome.  
*Ann Neurol* 1996;**40**:302 IF = 10.244
20. **Ruggieri M**, Polizzi A, Franzo A, De Luca D, Pavone L.  
Speech and language disabilities in association with parietotemporal white matter abnormalities in hypomelanosis of Ito: an association substrate for a behavioural phenotype.  
*Ann Neurol* 1996;**40**:312-313 IF = 10.244
- 1997 [IF = 25.066; citazioni = 125]**
21. **Ruggieri M**, Huson SM  
Mini-symposium: What's new in neurofibromatosis  
*Curr Pediatr Research* 1997;**7**:167-176 IF = 0.600
22. Rizzo R, **Ruggieri M**, Micali G, Tinè A, Sanfilippo S, Pavone L.  
Lipoid proteinosis: a case report.  
*Ped Dermatol* 1997; **14**:22-25. IF = 1.041 citazioni = 6
23. **Ruggieri M**, Carbonara C, Magro G, Magone N, Grasso S, Tinè A, Pavone L, Gomez MR.  
Tuberous sclerosis complex: neonatal deaths in three of four children of consanguineous, non-expressing parents.  
*J Med Genet* 1997;**34**:256-260. IF = 5.751 citazioni = 11
24. Vandembroeck K, Martino G, Marrosu MG, Consiglio A, Zaffaroni M, Vaccargiu S, Franciotta D, **Ruggieri M**, Comi G, Grimaldi LM.  
Occurrence and clinical relevance of an interleukin-4 gene polymorphism in patients with multiple sclerosis.  
*J Neuroimmunol* 1997;**76**:189-192. IF = 2.655 citazioni 78  
\* **Scopus Author ID 7005660456 [Martino Ruggieri → Ruggieri]**
25. Pavone L, Sorge G, Pavone V, Rizzo R, **Ruggieri M**, Polizzi A, Opitz JM.  
Familial broad terminal phalanges with one individual showing additional anomalies.  
*Am J Med Genet* 1997;**71**:271-274. IF = 2.264 citazioni = 3

26. **Ruggieri M**, Pavone V, Polizzi A, Smilari P, Di Fede GF, Sorge G, Musumeci S.  
Tuberculosis of the ankle in childhood: clinical, roentgenographic and CT findings.  
*Clin Pediatr* 1997;**36**:529-534. IF = 1.409 citazioni = 24
27. Mauceri L, **Ruggieri M**, Pavone V, Rizzo R, Sorge G.  
Craniofacial anomalies, severe cerebellar hypoplasia, psychomotor and growth delay in a child with congenital hypothyroidism.  
*Clin Dysmorph* 1997;**6**:375-378. IF = 0.427 citazioni = 3
28. Balestrazzi P, Lorenzetti ME, Sigorini M, Lama G, Avino G, Rossi LN, Zanolini C, Permiola T, Margari L, Panizon F, Pavone L, **Ruggieri M**, Micheli R, Gitti F, Cacciari E, Bergamaschi R, Boscherini B, Galasso C, Franzoni E, Migliore MR, Giannotti A, Digilio MC, Bonioli E, Bellini C, Manini C, Savasta S, Gabrielli O, Pellegrini C, Iwaneiko G, Gennari G, Lanzi G, Zambrino CA, Banchini G, Caravelli L, Strisciuglio P, Romano C, Zelante L, Pasquinelli A, Da Pelo A, Biasini GC, Casadei GP, Comellini L, Tozzoli A, Bassanetti F, Busti G, Scorza P, Ciatto C, Banin P, Loi M  
The pilot project of the Italian Neurofibromatosis Register [Il progetto pilota di Registro Italiano delle Neurofibromatosi]  
*Ital J Pediatr* 1997;**23**:111-117 IF = 1.614
29. Huson SM, **Ruggieri M**, Upadhyaya M  
Sixth European Neurofibromatosis Meeting: Satellite Symposium: "European Task Force on Neuroifromatosis", Rotterdam, the Netherlands, 5-7 september 1996: Atypical forms of neurofibromatosis  
*Genet Counsel* 1997;**8**:353-354 IF = 0.140
30. **Ruggieri M**, Roddie A, Webb C, Castle J, Huson SM  
The Oxford Neurofibromatosis Clinic: the first five years experience  
*Genet Counsel* 1997;**8**:367-368 IF = 0.140
31. Balestrazzi P, Lorenzetti ME, Sigorini M, Lama G, Avino G, Rossi LN, Zanolini C, Permiola T, Margari L, Panizon F, Pavone L, **Ruggieri M**, Micheli R, Gitti F, Cacciari E, Bergamaschi R, Boscherini B, Galasso C, Franzoni E, Migliore MR, Giannotti A, Digilio MC, Bonioli E, Bellini C, Manini C, Savasta S, Gabrielli O, Pellegrini C, Iwaneiko G, Gennari G, Lanzi G, Zambrino CA, Banchini G, Caravelli L, Strisciuglio P, Romano C, Zelante L, Pasquinelli A, Da Pelo A, Biasini GC, Casadei GP, Comellini L, Tozzoli A, Bassanetti F, Busti G, Scorza P, Ciatto C, Vullo C, Pallotta R  
The Italian pilot project of the NF Registry  
*Genet Counsel* 1997;**8**:374-375 IF = 0.140
32. Upadhyaya, Maynard J, **Ruggieri M**, Huson SM, Ponder M, Krawczak M, Ponder BAJ, Cooper DM.  
A sex bias in the origin of new mutations in the NF1 gene: the nature of mutations and their possible molecular mechanisms.  
*Am J Hum Genet* 1997;**61**(S1):A349 IF = 8.885
- 1998 [IF = 17.246; citazioni = 220]**
33. **Ruggieri M**, Polizzi A, Pavone L, Musumeci S.  
Thalamic syndrome in children with measles infection and selective, reversible thalamic involvement.  
*Pediatrics* 1998;**101**:112-119. IF = 5.800 citazioni = 40
34. **Ruggieri M**, Pavone V, Polizzi A, Smilari P, Magro G, Merino M, Duray PH.  
Familial osteoma of the cranial vault. Case report.  
*Br J Radiol* 1998;**71**:225-228. IF = 1.814 citazioni = 9
35. Upadhyaya M, **Ruggieri M**, Maynard J, Osborn M, Hartog C, Mudd S, Pettinen M, Cordeiro I, Ponder B, Ponder BA, Krawczak M, Cooper DN.  
Gross deletions of the neurofibromatosis type 1 gene (Nf1) are predominantly of maternal origin and commonly associated with a learning disability, dysmorphic features and developmental delay.  
*Hum Genet* 1998;**102**:591-597. IF = 2.690 citazioni = 126

36. **Ruggieri M**, Pavone V, Polizzi A, Parano E, Tinè A.  
Life-threatening neurological syndrome following rehabilitative procedures in Down`s syndrome.  
*Postgr Med J* 1998;**74**: 257-259. IF = 2.078 citazioni = 4
37. **Ruggieri M**, Mc Shane MA.  
Parental view of epilepsy in Angelman syndrome: a questionnaire study.  
*Arch Dis Child* 1998;**79**:423-426 IF = 3.258 citazioni = 41
38. **Ruggieri M**  
The neurofibromatoses  
*Ital J Pediatr Pediatr* 1998;**24**:XVII-XVIII IF = 1.614
- 1999 [IF = 27.434; citazioni = 383]**
39. Polizzi A, Mauceri L, **Ruggieri M**.  
Hypotonia, congenital nystagmus, ataxia and abnormal auditory brainstem responses.  
Report on the first white Caucasian patient.  
*Dev Med Child Neurol* 1999;**41**:51-54. IF = 3.292 citazioni = 2
40. **Ruggieri M**, Pavone V, Polizzi A, Albanese S, Magro G, Merino M, Duray PH.  
Unusual form of recurrent multinucleated giant cell granuloma of the mandible and lower extremities in a patient with neurofibromatosis type 1.  
*Or Surg Or Med Or Pathol Oral Radiol Endod* 1999;**87**:67-72. IF = 1.163 citazioni = 43
41. **Ruggieri M**, Pavone V, De Luca D, Franzò A, Tinè A, Pavone L.  
Congenital bone malformations in patients with neurofibromatosis type 1.  
*J Pediatr Orthop* 1999;**19**:301-305. IF = 1.156 citazioni = 35
42. **Ruggieri M**, Smàrason AK, Pike M  
Spinal cord insults in the prenatal, perinatal and neonatal periods.  
*Dev Med Child Neurol* 1999;**41**:311-317. IF = 3.292 citazioni = 18
43. **Ruggieri M**, Polizzi A, Vitaliti MC, Magro G, Musumeci S.  
Fatal biphasic brainstem and spinal cord leptomeningitis with *cryptococcus neoformans* in a nonimmunocompromised child.  
*Acta Paed* 1999;**88**:671-674. IF = 1.842 citazioni = 7
44. **Ruggieri M**, Polizzi A, Pavone L, Grimaldi LME.  
Multiple sclerosis in children with less than 6 years of age:  
*Neurology* 1999;**88**:671-674. IF = 8.055 citazioni = 132
45. Pavone P, Trobia GL, **Ruggieri M**, Greco F, D'Agata A, Musumeci S.  
Early relapse of herpes simplex encephalitis. Clinical and therapeutic implications  
*Minerva Pediatr* 1999;**51**:395-8 IF = 0.723 citazioni = 1
46. **Ruggieri M**, Huson SM.  
The neurofibromatoses. An Overview.  
*Neurol Sciences* 1999;**20**:89-108. IF = 1.495 citazioni = 64
47. **Ruggieri M**.  
The different forms of neurofibromatosis.  
*Child's Nerv Syst* 1999;**15**:295-308. IF = 1.163 citazioni = 84
48. Huson SM, Ruggieri M.  
The various presentations of neurofibromatosis type 2 (NF2) in childhood.  
*J Med Genet* 1999;**36**(Suppl1):S69 IF = 5.636

**2000 [IF = 31.815; citazioni = 264]**

49. John AM, **Ruggieri M**, Ferner R, Upadhyaya M.  
A search for evidence of somatic mutations in the Nf1 gene  
*J Med Genet* 2000;**37**:44-49 IF = 5.636 citazioni = **52**
50. **Ruggieri M**, Rizzo R, Pavone P, Babeli S, Sorge G, Happle R.  
Temporal triangular alopecia in a mother and her daughter associated with mental retardation and seizures.  
*Arch Dermatol* 2000;**136**:426-427 IF = 4.789 citazioni = **27**  
**Nuova variante sindromica (Temporal Triangular Alopecia-plus/Ruggieri type)**  
**LDDB & LNDB – Winter R & Baraitser M. Oxford: Oxford University Press)**
51. **Ruggieri M**, D'Arrigo G, Abbate M, Distefano A, Upadhyaya M.  
Multiple coronary aneurysms in a child with neurofibromatosis type 1.  
*Eur J Pediatr* 2000;**159**:477-480 IF = 2.242 citazioni = **7**
- 51a. Editorial comment on:  
Ruggieri M, et al. Multiple coronary aneurysm in a child with neurofibromatosis 1.  
By V.M. Riccardi  
"Histogenesis control genes and neurofibromatosis type 1"  
*Eur J Pediatr* 2000;**159**:475-476.
52. **Ruggieri M**, Polizzi A.  
Segmental neurofibromatosis  
*J Neurosurg* 2000;**93**:530-532 IF = 4.318 citazioni = **41**
53. **Ruggieri M**.  
"Cutis tricolor": congenital hyper- and hypopigmented lesions in a background of normal skin, with and without associated systemic features: further expansion of the phenotype.  
*Eur J Pediatr* 2000;**159**:745-749 IF = 1.911 citazioni = **41**  
**Nuova sindrome (Ruggieri-Happle syndrome) POSSUM syndrome 6275 <http://www.possum.net.au>**
54. **Ruggieri M**.  
Familial hypomelanosis of Ito: implications for genetic counselling  
*Am J Med Genet* 2000;**95**:82-84 IF = 2.264 citazioni = **24**
55. Magro G, Piana M, Venti C, Lacagnina A, **Ruggieri M**.  
Solitary neurofibroma of the mesenterium. Report of a case and literature review.  
*Pathol Res Pract* 2000;**196**:713-718 IF = 1.466 citazioni = **2**
56. Magro G, **Ruggieri M**, Fraggetta F, Grasso S, Viale G.  
Cathepsin D is a marker for ganglion cell differentiation in developing and neoplastic human peripheral sympathetic nervous system.  
*Virchow Arch* 2000;**437**:401-412 IF = 2.936 citazioni = **2**
57. Pignatelli S, Samporé J, **Ruggieri M**, Musumeci S.  
Effectiveness of forced rehydration and early re-feeding in the treatment of acute diarrhoea in a tropical area.  
*Minerva Pediatr* 2000;**52**:357-366 IF = 0.723 citazioni = **4**
58. **Ruggieri M**, Polizzi A, Rampello L, Raffaele R, Pero G, Pavone L  
Neurofibromatosis type 2 (NF2) in childhood  
*Neurol Scie* 2000;**21**(4 Suppl) IF = 1.495
59. **Ruggieri M**, Huson SM  
Segmental (localized) forms of neurofibromatosis  
*Neurol Scie* 2000;**21**(4 Suppl) IF = 1.495

60. **Ruggieri M**, Polizzi A, Rampello L, Raffaele R, Pern G, Pavone L  
Neuroimaging findings in hypomelanosis of Ito  
*Neurol Scie* 2000;21(4 Suppl) IF = 1.495
61. **Ruggieri M**, Pavone L.  
Hypomelanosis of Ito: clinical syndrome or just phenotype?  
*J Child Neurol* 2000;15:635-644 IF = 1.665 citazioni = 64
- 2001 [IF = 88.584; citazioni = 370]**
62. **Ruggieri M**, Packer J.  
*Editorial: Why do benign astrocytomas become malignant in NF1 ?*  
*Neurology* 2001;56:827-829 IF = 8.055 citazioni = 23
63. **Ruggieri M**, Huson SM.  
*Views & Reviews: The clinical and diagnostic implications of mosaicism in the neurofibromatoses.*  
*Neurology* 2001;56:1433-1443 IF = 8.055 citazioni = 236
64. **Ruggieri M**, Polizzi A.  
Choroidal abnormalities and mental retardation in neurofibromatosis type 1  
*Lancet* 2001;357:311-312 IF = 53.254 citazioni = 15
65. **Ruggieri M**, Magro G, Polizzi A.  
Tumours and hypomelanosis of Ito.  
*Arch Pathol Lab Med* 2001;125:599-601 IF = 3.658 citazioni = 18
66. Polizzi A, Pavone P, Parano E, Incorpora G, **Ruggieri M**.  
Lack of progression of brain atrophy in Aicardi-Goutières syndrome.  
*Pediatr Neurol* 2001;24:300-302 IF = 1.150 citazioni = 5
67. **Ruggieri M**.  
Mosaic (segmental) neurofibromatosis type 1 (NF1) and type 2 (NF2) – no longer neurofibromatosis type 5.  
*Am J Med Genet* 2001;101:178-180 IF = 2.264 citazioni = 43
68. Polizzi A, **Ruggieri M**, Vincent A.  
Pyridostigmine-induced microcephaly  
*Neurology* 2001;56:1606-1607 IF = 8.055 citazioni = 7
69. Polizzi A, **Ruggieri M**, Vecchio I, Genovese S, Rampello L, Raffaele R.  
Autoimmune thyroiditis and acquired demyelinating polyradiculoneuropathy.  
*Clin Neurol Neurosurg* 2001;103:151-154 IF = 1.736 citazioni = 12
70. Polizzi A, Incorpora G, **Ruggieri M**.  
Dystonia as acute adverse reaction to cough suppressant in a 3 year old girl  
*Eur J Pediatr Neurol* 2001;5:167-168 IF = 2.362 citazioni = 11
- 2002 [IF = 16.382; citazioni = 39]**
71. Magro G, Scavo S, **Ruggieri M**.  
Floret-like multinucleated giant cells in a neurofibroma from a patient with NF1: an unusual finding for such a tumour.  
*Virch Arch* 2002;441:525-526 IF = 2.936 citazioni = 9
72. Giammusso B, Raffaele R, Vecchio I, Giammona G, **Ruggieri M**, Nicoletti G, Malaguarnera M, Rampello L, Nicoletti F.  
Sildenafil in the treatment of erectile dysfunction in elderly depressed patients with idiopathic parkinson disease.  
*Arch Gerontol Geriatr* 2002;suppl 8:157-163 IF = 2.241 citazioni = 10

73. Raffaele R, Vecchio I, Malaguarnera M, Rampello L, **Ruggieri M**, Nicoletti F.  
Therapy of panic attack in the elderly  
*Arch Gerontol Geriatr* 2002;**suppl 8**:295-301 IF = 2.241 citazioni = 3
74. Raffaele R, Vecchio I, Giammona G, Polizzi A, **Ruggieri M**, Malaguarnera M, Rampello L, Nicoletti F.  
Citalopram in the treatment of depression in the elderly  
*Arch Gerontol Geriatr* 2002;**suppl 8**:303-308 IF = 2,241 citazioni = 3
75. Raffaele R, Nicoletti G, Vecchio I, **Ruggieri M**, Malaguarnera M, Rampello L, Nicoletti F.  
Use of amantadine in the treatment of the neurobehavioural sequelae after brain injury in the elderly  
*Arch Gerontol Geriatr* 2002;**suppl 8**:309-312 IF = 2.241 citazioni = 4
76. Raffaele R, Vecchio I, Nicoletti G, **Ruggieri M**, Malaguarnera M, Rampello L, Nicoletti F.  
Chronic atrial fibrillation and asymptomatic cerebral infarction in elderly patients.  
*Arch Gerontol Geriatr* 2002;**suppl 8**:313-317 IF = 2.241 citazioni = 2
77. Raffaele R, Rampello L, Vecchio I, Giammona G, Malaguarnera M, Nicoletti G, **Ruggieri M**, Nicoletti F.  
The use of selegiline in the treatment of cognitive deficits in elderly patients.  
*Arch Gerontol Geriatr* 2002;**suppl 8**:319-326 IF = 2.241 citazioni = 8

**2003 [IF = 27.416; citazioni = 76]**

78. **Ruggieri M**, Distefano A, Parano E, Abbate M, Guarnera S, Pavone L.  
Scimitar vein anomaly with multiple cardiac malformations, craniofacial dysmorphism and central nervous system abnormalities in a brother and sister: familial scimitar syndrome or new syndrome ?  
*Am J Med Genet A* 2003;**116A**:170-175 IF = 2.264 citazioni = 18

**Nuova varietà sindromica (scimitar vein anomaly, multiple cardiac malformations, craniofacial abnormalities, Ruggieri type) POSSUM syndrome 6256 <http://www.possum.net.au>)**

79. **Ruggieri M**, Polizzi A.  
From Aldrovandi's Homuncio (1592) to Buffon's girl (1749) and the Wart Man of Tilesisus (1793): antique illustrations of mosaicism in neurofibromatosis?  
*J Med Genet* 2003;**40**:227-232 IF = 5.751 citazioni = 27

80. **Ruggieri M**, Iannetti P, Pavone L.  
Delineation of a newly recognized neurocutaneous malformation syndrome with "cutis tricolor"  
*Am J Med Genet A* 2003;**120A**:110-116 IF = 2.264 citazioni = 31

**Nuova sindrome (Ruggieri-Happle syndrome) POSSUM syndrome 6275 <http://www.possum.net.au>)**

81. Pavone P, Polizzi A, Incorpora G, Parano E, Florio G, Milone P, **Ruggieri M**.  
Fibrous dysplasia of the orbital bone associated to partial seizures: case report and review of the literature.  
*Case Rep Clin Pract Rev* 2003;**4**:2-5 IF = 0.880

82. Pavone P, **Ruggieri M**, Rizzo R, Parano E, Pero G  
A case of extreme brain lesion: which pathogenetic mechanism?  
*Ital J Pediatr* 2003;**29**:222-225 IF = 1.614

83. A.L. Gabriele, **M. Ruggieri**, T. Sprovieri, G. Peluso, A. Patitucci, A. Magariello, M. Muglia, R. Mazzei, F. L. Conforti, S. Genovese, E. Ciancio, A. Gambardella, A. Quattrone. Eight novel mutations revealed by DHPLC analysis of the neurofibromatosis type 1 (NF1) gene in southern Italian NF1 patients.  
*Am J Hum Genet* 2003;73:577 IF = 8.885
84. Side L, Ruggieri M, Ferner R, Huson SM. Vertical transmission of segmental neurofibromatosis type 1 (NF1)  
*J Med Genet* 2003;40:S36 IF = 5.751
- 2004 [IF = 25.438; citazioni = 257]**
85. **Ruggieri M.** Multiple sclerosis in children under 10 years of age  
*Neurol Sciences* 2004;25(suppl4):S326-335 IF = 1.447 citazioni = 73
86. Upadhyaya M, Han S, Consoli C, Majounie E, Horan M, Thomas NS, Potts C, Griffiths S, **Ruggieri M**, von Demling A, Cooper DN. Characterization of the somatic mutational spectrum of the neurofibromatosis type 1 (NF1) gene in neurofibromatosis patients with benign and malignant tumors.  
*Hum Mutat* 2004;23:134-46 IF = 5.359 citazioni = 74
87. **Ruggieri M**, Pavone P, Polizzi A, Di Pietro M, Scuderi A, Gabriele A, Spalice A, Iannetti P. Ophthalmological manifestations in segmental (localised) neurofibromatosis type 1 (NF1)  
*Br J Ophthalmol* 2004;88:1429-1433 IF = 3.806 citazioni = 41
88. Pavone P, Fiumara A, Incorpora G, Parano E, Trifiletti R, **Ruggieri M**. Epilepsy is not a predominant feature of primary autism  
*Neuropediatrics* 2004;35:207-210 IF = 1.605 citazioni = 52
89. Ghezzi A, **Ruggieri M**, Trojano M, Filippi M; ITEMS Study Group Italian studies on early onset multiple sclerosis: the present and the future  
*Neurol Sci* 2004;25(suppl4):S346-349 IF = 1.447 citazioni = 17
90. Gabriele AL, **Ruggieri M**, Peluso G, Sprovieri T, Patitucci A, Magariello A, Muglia M, Mazzei R, Di Palma G, Conforti FL, Caracciolo M, Genovese S, Ciancio F, Rustica F, Quattrone A. Novel mutations revealed by DHPLC analysis of the Neurofibromatosis Type 1 (NF1) gene in Southern Italian NF1.  
*Neurol Sci* 2004;25:S65-S66 IF = 1.447
91. Banwell B, Tellier R, Krupp L, Bar-Or A, Kennedy J, Tenenbaum S, Belman A, Ness J, Hahn J, Waubant E, Mah J, Stoian C, Rensel M, Farrell K, Freedman M, Bhan V, Dilenge M, **Ruggieri M**, Iivanainen M, Weinstock-Guttman B, Boiko A. Viral exposures in paediatric multiple sclerosis: preliminary data from a multinational collaborative study  
*Mult Scler J* 2004;1071:S161-162 IF = 5.260
92. Migone N, Longa L, Allavena A, Barberis M, Padovan S, Borelli I, **Ruggieri M**, Grosso E. Tuberous sclerosis  
*Epilepsia* 2004;45:31 IF = 5.067
- 2005 [IF = 17.701; citazioni = 128]**
93. **Ruggieri M**, Iannetti P, Polizzi A, Spalice A, Giliberto O, Platania N, Gabriele AL, Albanese V, Pavone L. Earliest clinical manifestations and natural history of neurofibromatosis type 2 in childhood: a study of 24 patients  
*Neuropediatrics* 2005;36:21-34 IF = 1.605 citazioni = 82
94. Polizzi A, Pavone P, Iannetti P, Gambardella A, **Ruggieri M**. CNS findings in three cases of septo-optic dysplasia including one with semilobar holoprosencephaly  
*Am J Med Genet* 2005;136A:357 IF = 2.264 citazioni = 5

95. Pavone P, Barone R, Baieli S, Manfrè L, **Ruggieri M**.  
Callosal agenesis and interhemispheric cyst: expandign the phenotype  
*Acta Paediatr* 2005;94:1066-1072 IF = 1.842 citazioni = 4
96. Pavone P, Incorpora G, **Ruggieri M**  
A complex brain malformation syndrome with rhomboencephalosynapsis, preaxial  
hexadactyly plus facial and skull anomalies  
*Neuropediatrics* 2005;36:279-283 IF = 1.605 citazioni = 5
97. Polizzi A, Pavone P, Ciancio E, La Rosa C, Sorge G, **Ruggieri M**  
Hypertrichosis cubiti (hairy elbow syndrome): a clue to a malformation syndrome  
*J Pediatr Endocrinol Metab* 2005;18:1019-1025 IF = 0.711 citazioni = 29
98. Pavone P, Fiumara A, **Ruggieri M**, Sorge G, Ficcadenti A, Petroni V, Carlucci A,  
Gabrielli O.  
Bulbous nose, sparse hair, growth delay  
*Ital J Pediatr* 2005;31:280-283 IF = 1.614
99. Lopez-Amaya C, O'Connor K, Kopel L, Fattahie R, Moore N, Gano D, Fournier A,  
Moscarello M, Banwell B, Kennedy J, Krupp L, Tenenbaum S, Boiko A, Bykova O,  
Belman A, Mah J, Stoian C, Ness J, Rensel M, Hahn J, Weinstock-Guttman B, Yeh A,  
Waubant E, Farrell K, Freedman M, Bhan V, Dilenge M, Iivanainen M, Kremenchutzky M, **Ruggieri M**,  
Bar-Or A.  
Anti-myelin antibodies in pediatric MS.  
*Neurology* 2005;64:A194 IF = 8.065
- 2006 [IF = 2.396; citazioni = 57]**
100. Polizzi A, Pavone P, Iannetti P, Manfrè L, **Ruggieri M**.  
Septo-optic dysplasia complex: a complex malformation syndrome  
*Pediatr Neurol* 2006;34:66-71 IF = 2.396 citazioni = 57
- 2007 [IF = 51.047; citazioni = 335]**
101. Banwell B, Krupp L, Kennedy J, Tellier R, Tenenbaum S, Ness J, Belman A, Boiko A,  
Bykova O, Waubant E, Mah JK, Stoian C, Kremenchutzky M, Bardini MR, **Ruggieri M**,  
Rensel M, Hahn J, Weinstock-Guttman B, Yeh EA, Farrell K, Freedman M, Iivanainen M, Sevon M, Bhan  
V, Dilenge ME, Stephens D, Bar-Or A.  
Clinical features and viral serologies in children with **multiple sclerosis**: a multinational observational  
study.  
*The Lancet Neurol* 2007;6:773-81 IF = 27.138 citazioni = 219
102. **Ruggieri M**, Spalice A, Polizzi A, Iannetti P  
Bilateral periventricular nodular heterotopia and amniotic band syndrome  
*Pediatric Neurology* 2007;36:607-610 IF = 2.396 citazioni = 15
103. Pavone P, **Ruggieri M**  
Rotavirus infection and celiac disease  
*Am J Gastroenterol* 2007;102:1831 IF = 10.231 citazioni = 13
104. Pavone P, Incorpora G, **Ruggieri M**  
Polyneuritis cranialis: dramatic improvement after intravenous immunoglobulins  
*Pediatr Neurol* 2007 Sep;37(3):209-11 IF = 2.396 citazioni = 5



105. Brancati F, Barrano G, Silhavy JL, Marsh SE, Travaglini L, Bielas SL, Amorini M, Zablocka D, Kayserili H, Al-Gazali L, Bertini E, Boltshauser E, D'Hooghe M, Fazzi E, Fenerci EY, Hennekam RC, Kiss A, Lees MM, Marco E, Phadke SR, Rigoli L, Romano S, Salpietro CD, Sherr EH, Signorini S, Stromme P, Stuart B, Sztriha L, Viskochil DH, Yuksel A, Dallapiccola, [International JSRD Study Group], Valente EM, Gleeson JG, Grattan-Smith P, Leventer R, Janecke A, Van Coster R, Dias K, Moco C, Moreira A, Chong AK, Maegawa G, Abdel-Salam GMH, Abdel-Aleem A, Zaki MS, Martu I, Quijano-Roy S, De Lonlay P, Verloes A, Touraine R, Koenig M, Lagier-Tourenne C, Messer J, Philippi H, Tzeli SK, Halldorsson S, Johannsdotir J, Ludvigsson P, Magee A, Lev D, Michelson M, Ben-Zev B, Fischetto R, Gentile M, Battaglia S, Giordano L, Boccone L, **Ruggieri M**, Bigoni S, Ferlini A, Donati MA, Procopio E, Cardidi G, Faravelli F, Ghiggeri G, Briuglia S, Tortorella G, D'Arrigo S, Pantaleoni C, Riva D, Uziel G, Lavercla AM, Permunian A, Bova S, Battini R, Cilio MR, Di Sabato M, Emma F, Leuzzi V, Parisi P, Simonati A, Al-Tawari AA, Bastaki L, Aqeel A, De Jong MM, Koul R, Rajab A, Azam M, Barbot C, Rodriguez B, Pascual-Castroviejo I, Comu S, Akcakus M, Nicholl D, Woods CG, Bennet C, Hurst J, Walsh CA, Bernes S, Sanchez H, Clark AE, Donahue C, Hahn J, Sanger TD, Gallager TE, Dobyns WB, Daugherty C, Krishnamoorthy KS, Sarco D, McKanna T, Milisa J, Chung WK, De Vivo DC, Raynes H, Schubert R, Seward A, Brooks DG, Goldstein A, Caldwell J, Finsecke E, Maria BL, Holden K, Cruse RP, Swoboda KJ  
CEP290 mutations are frequently identified in the oculo-renal form of Joubert syndrome-related disorders.  
*Am J Hum Genet* 2007;81:104-113 IF = 8.855 citazioni = 83

**2008 [IF = 26.559; citazioni = 193]**

106. **Ruggieri M**, Polizzi A, Incorpora G, Spina M, Parano E, Pavone P  
Low prevalence of neurological and psychiatric manifestations in children with gluten sensitivity  
*J Pediatr* 2008;152:244-249 IF = 3.890 citazioni = 45
107. **Ruggieri M**, Polizzi A, Incorpora G, Spina M, Parano E, Pavone P  
Febrile seizures and celiac disease.  
*J Pediatr* 2008;153:298-299 IF = 3.890 citazioni = 2
108. Upadhyaya M, Kluwe L, Spurlock G, Monem B, Majounie E, Mantripragada K, **Ruggieri M**, Chuzhanova N, Evans DG, Ferner R, Thomas N, Guha A, Mautner V.  
Germline and somatic NF1 gene mutation spectrum in NF1-associated malignant peripheral nerve sheath tumors (MPNSTs).  
*Hum Mutat* 2008;29:74-82 IF = 5.359 citazioni = 77
109. Incorpora G, Pavone P, **Ruggieri M**, Cocuzza M, Mazzone L, Parano E, Privitera M.  
Neonatal onset of hot water reflex seizures in monozygotic twins subsequently manifesting episodes of alternating hemiplegia.  
*Epilepsy Res* 2008;78:225-31 IF = 2.491 citazioni = 8
110. Pavone P, Lucenti C, Fraggetta F, Micali G.ppe, Incorpora G, **Ruggieri M**  
Congenital lymphoedema-lymphangiectasia associated with scrotal angiokeratoma (Fordyce type) and hearing impairment  
*J Clin Gastroenterol* 2008;42:715-9 IF = 2.968 citazioni = 4
111. Romantshik O, Carpinato C, Castellano-Chiodo D, **Ruggieri M**, Pavone P.  
Familial infantile hypertrophic pyloric stenosis.  
*Minerva Pediatr* 2008;60:383-4 IF = 0.947 citazioni = 2
112. Brancati F, Travaglini L, Zablocka D, Boltshauser E, Accorsi P, Montagna G, Silhavy JL, Barrano G, Bertini E, Emma F, Rigoli L; International JSRD Study Group, Dallapiccola B, Gleeson JG, **Ruggieri M**, Valente EM.  
RPGRIP1L mutations are mainly associated with the cerebello-renal phenotype of Joubert syndrome-related disorders.  
*Clin Genet* 2008;74:164-70. IF = 3.512 citazioni = 43
113. Pavone P, Praticò AD, Castellano-Chiodo D, **Ruggieri M**.  
Pseudohypoparathyroidism Ia with Evans syndrome.  
*J Pediatr Hematol Oncol* 2008;30:628-30 IF = 1.060 citazioni = 5

114. Pavone P, Praticò AD, Di Giorgio A, Incorpora G, **Ruggieri M**.  
A child with congenital heart disease and situs viscerum inversus.  
*Minerva Pediatr* 2008;60:1473-4. IF = 0.947 citazioni = 4
115. Pavone P, Praticò AD, **Ruggieri M**.  
Voluntary selective big toe dorsal flexion: pseudo-Babinski phenomenon?  
*Neurol Sci* 2008;29:495-6 IF = 1.495 citazioni = 3
116. Pavone V, Di Giorgio A, **Ruggieri M**, Sessa G.  
Melorheostosis: a 20-year follow-up study  
*Orthopaedics* 2008;31:498
- 2009 [IF = 30.354; citazioni = 183]**
117. **Ruggieri M**, Iannetti F, Polizzi A, Puzo L, Di Pietro M, Caltabiano R, Iannetti L, Magro G, Iannetti P.  
Cataracts in the setting of a newly recognised neurocutaneous malformation syndrome with cutis tricolor  
*Br J Ophthalmol* 2009;93:175-176 IF = 3.806 citazioni = 11
118. **Ruggieri M**, Iannetti P, Clementi M, Polizzi A, Incorpora G, Spalice A, Pavone P, Praticò AD, Elia M, Gabriele AL, Tenconi R, Pavone L.  
Neurofibromatosis type 1 and infantile spasms.  
*Childs Nerv Syst* 2009; 25:211-6 IF = 1.163 citazioni = 25
119. Barbagallo M, **Ruggieri M**, Incorpora G, Pavone P, Nucifora C, Spalice A, Praticò AD, Polizzi A, Pavone L, Iannetti P.  
Infantile spasms in the setting of Sturge-Weber syndrome.  
*Childs Nerv Syst* 2009;25:111-8 IF = 1.163 citazioni = 17
120. Barbagallo M, Pavone P, Incorpora G, Domenico Praticò A, Romantshik O, Friso S, Spalice A, Nicita F, Polizzi A, **Ruggieri M**, Iannetti P.  
Two siblings with a homozygous MTHFR C677T (G80A-RFC1) mutation and stroke.  
*Childs Nerv Syst* 2009;25:361-365 IF = 1.163 citazioni = 5
121. Mastrangelo M, **Ruggieri M**, Mariani R, Spalice A, Iannetti P.  
Complex epileptic (Foix-Chavany-Marie like) syndrome in a child with neurofibromatosis type 1 (NF1) and bilateral (opercular and paracentral) polymicrogyria  
*Acta Paediatrica* 2009;256:176-182 IF = 1.842 citazioni = 4
122. Iannetti P, Parisi P, Spalice A, **Ruggieri M**, Zara F  
Addition of verapamil in the treatment of severe myoclonic epilepsy in infancy  
*Epilepsy Res* 2009;85:89-95 IF = 2.491 citazioni = 54
123. **Ruggieri M**, Roggini M, Spalice A, Tozzi MC, Iannetti P  
Pigmentary mosaicism, subcortical band heterotopia and brain cystic lesions  
*Pediatric Neurol* 2009; 40:383-386 IF = 2.396 citazioni = 8
124. Del Balzo F, Spalice A, **Ruggieri M**, Greco F, Properzi E, Iannetti P.  
Stroke in children: inherited and acquired factors and age-related variations in the presentation of 48 paediatric patients.  
*Acta Paediatr* 2009;98:1130-6 IF = 1.842 citazioni = 20
125. Del Balzo F, Spalice A, **Ruggieri M**, Greco F, Properzi E, Iannetti P.  
Age-related variations in the presentation of childhood stroke varies with inclusion criteria: Author's reply  
*Acta Paediatr* 2009;99:7 IF = 1.842

126. Lionetti E, Francavilla R, Maiuri L, **Ruggieri M**, Spina M, Pavone P, Francavilla T, Magistà AM, Pavone L.  
Headache in pediatric patients with celiac disease and its prevalence as a diagnostic clue.  
*J Pediatr Gastroenterol Nutr* 2009;49:202-7 IF = 2.799 citazioni = 35
127. Pavone P, Parano E, Trifiletti R, Fichera M, **Ruggieri M**.  
A syndrome with coarse face, mental retardation, and unusual stereotyped movements  
*Neuropediatrics* 2009;40:186-188 IF = 1.605 citazioni = 2
128. Lionetti E, Francavilla R, **Ruggieri M**, Di Stefano V, Principi MB, Pavone L.  
Recurrent peptic ulcer disease in a pediatric patient with type 1 neurofibromatosis and primary ciliary dyskinesia.  
*Minerva Pediatr* 2009;61:557-9 IF = 0.9473 citazioni = 4
- 2010 [IF = 24.622; citazioni = 259]**
129. Incorpora G, Pavone P, Cocuzza M, Privitera M, Pavone L, **Ruggieri M**.  
Neonatal onset of bath-induced alternating hemiplegia of childhood.  
*Eur J Paediatr Neurol* 2010;14:192-193 IF = 2.362 citazioni = 8
130. Pavone P, **Ruggieri M**, Lombardo I, Sudi J, Biancheri R, Castellano-Chiodo D, Rossi A, Incorpora G, Nowak NJ, Christian S, Pavone L, Dobyns WB  
Microcephaly, sensorineural deafness and Currarino triad with duplication-deletion of distal 7q  
*Eur J Pediatr* 2010;169:475-481 IF = 2.240 citazioni = 14
131. Castellano-Chiodo C, Pavone P, Rossi A, Praticò A, Raffaele R, **Ruggieri M**  
Recurrent obstructive hydrocephalus in a 4-month old infant  
*Child Nerv Syst* 2010;26:133-136 IF = 1.163 citazioni = 5
132. Pavone P, Romantschik O, Micali G, Caltabiano R, Di Pasquale R, **Ruggieri M**  
A boy born with multiple lesions of atrophoderma  
*Acta Paediatr* 2010;99:460-63 IF = 1.842 citazioni = 4
133. Spalice A, Nicita F, Papetti L, Ursitti F, Di Biasi C, Parisi P, **Ruggieri M**, Iannetti P.  
Usefulness of diffusion tensor imaging and fiber tractography in neurological and neurosurgical pediatric diseases.  
*Childs Nerv Syst* 2010;26:995-1002 IF = 1.163 citazioni = 12
134. O'Connor KC, Lopez-Amaya C, Gagne D, Lovato L, Moore-Odom NH, Kennedy J, Krupp L, Tenembaum S, Ness J, Belman A, Boyko A, Bykova O, Mah JK, Stoian CA, Waubant E, Kremenutzky M, **Ruggieri M**, Bardini MR, Rensel M, Hahn J, Weinstock-Guttman B, Yeh EA, Farrell K, Freedman M, Iivanainen M, Bhan V, Dilenge M, Hancock MA, Gano D, Fattahie R, Kopel L, Fournier AE, Moscarello M, Banwell B, Bar-Or A.  
Anti-myelin antibodies modulate clinical expression of childhood multiple sclerosis.  
*J Neuroimmunol* 2010;223:92-99 IF = 2.655 citazioni = 42
135. Spalice A, **Ruggieri M**, Grosso S, Verrotti A, Polizzi A, Magro G, Caltabiano R, Pavone P, Del Balzo F, Platania N, Iannetti P.  
Dysembryoplastic neuroepithelial tumors: a prospective clinicopathologic and outcome study of 13 children.  
*Pediatr Neurol* 2010;43:395-402 IF = 2.237 citazioni = 25
136. Lionetti E, Pavone P, Kennerknecht I, Failla G, Schepis C, De Pasquale R, Pavone L, **Ruggieri M**.  
Neurological manifestations in individuals with isolated or syndromic (Ruggieri-Happle syndrome) phenotypes with "cutis tricolor": a study of 14 cases  
*Neuropediatrics* 2010;41:60-65 IF = 1.605 citazioni = 26

137. Pavone P, Pettoello-Mantovano M, Le Pira A, Polizzi A, Giardino I, Parano E, Pulvirenti A, Giugno R, Ferro A, Pavone L, **Ruggieri M**  
Acute disseminated encephalomyelitis. A long-term prospective study and meta-analysis of the literature  
*Neuropediatrics* 2010;41:246-55 IF = 1.605 citazioni = **43**
138. Spalice A, Parisi P, Papetti L, Nicita F, Ursitti F, Del Balzo F, Properzi E, Verrotti A, **Ruggieri M**, Iannetti P  
Clinical and pharmacological aspects of inflammatory demyelinating diseases In childhood: an update.  
*Curr Neuroparmacol* 2010;8:135-48 IF = 4.068 citazioni = **5**
139. **Ruggieri M**, Pavone P, Scapagnini G, Romeo L, Lombardo I, Li Volti G, Corsello G, Pavone L.  
The aristaless (Arx) gene: one gene for many "interneuronopathies".  
*Front Biosci (Elite Ed)* 2010;2:701-10 IF = 0.390 citazioni = **10**
140. Lionetti E, Pavone P, Francavilla R, Pulvirenti a, Giugno r, Francavilla N, Pavone L, **Ruggieri M**  
The neurology of coeliac disease: what is the evidence? A systematic review and meta-analysis.  
*Dev Med Child Neurol* 2010;52:700-707 IF = 3.292 citazioni = **65**
141. **Ruggieri M**, Migone N.  
Tuberous sclerosis [La sclerosi tuberosa]  
*Area Pediatrica* 2010;11:I-XXIII
- 2011 [IF = 9.416; citazioni = 88]**
142. Gabriele AL, **Ruggieri M**, Patitucci A, Magariello A, Conforti FL, Mazzei R, Muglia M, Ungaro C, Di Palma G, Citrigno L, Sproviero W, Gambardella A, Quattrone A.  
A novel NF1 gene mutation in an Italian family with neurofibromatosis type 1.  
*Childs Nerv Syst* 2011;27:635-38 IF = 1.163 citazioni = **3**
143. **Ruggieri M**, Roggini M, Polizzi A, Kennerknecht I, Pavone V.  
Spectrum of skeletal abnormalities in a complex malformation syndrome with cutis tricolor (Ruggieri-Happle syndrome)  
*Acta Paediatr* 2011;100:121-127 IF = 1.842 citazioni = **22**
144. **Ruggieri M**, Mastrangelo M, Spalice A, Mariani R, Torrente I, Polizzi A, Bottino I, Di Biase C, Iannetti P.  
Bilateral (perisylvian and opercular) polymicrogyria and Neurofibromatosis type 1  
*Am J Med Genet* 2011;155:582-5 IF = 2.264 citazioni = **15**
145. Pavone P, Conti I, Le Pira A, Pavone L, Verrotti A, **Ruggieri M**.  
Primary headache: Role of investigations in a cohort of young children and adolescents.  
*Pediatr Int* 2011;53:964-7 IF = 0.731 citazioni = **4**
146. Rampello L, **Ruggieri M**, Vecchio I, Battaglia G, Chisari CG, Malaguamera M, Zelante G, Catalano A, Rampello L  
Amyotrophic lateral sclerosis: differential diagnosis with cervical myeloradiculopathy  
*Acta Med Medit* 2011;27:149-152 IF = 0.751 citazioni = **15**
147. Vecchio I, Frasca E, Rampello L, **Ruggieri M**, Rampello L, Tornali C, Grasso AA, Raffaele R, Castellino P.  
Paracelsus: life and contribution to the evolution of health, human and neuropsychiatric sciences  
*Acta Med Medit* 2011;27:153-162 IF = 0.751 citazioni = **4**

148. Rampello L, **Ruggieri M**, Vecchio I, Battaglia G, Chisari G, Malaguarnera M, Zelante G, Catalano A, Rampello L  
Asthenia: a mask for many identities. The role of dysfunction of the neuromuscular junction  
*Acta Med Medit* 2011;27:163-168 IF = 0.751 citazioni = 10
149. Savasta S, Merli P, **Ruggieri M**, Bianchi L, Spartà MV.  
Ehlers-Danlos syndrome and neurological features: a review.  
*Childs Nerv Syst* 2011;27:365-71 IF = 1.163 citazioni = 15
- 2012 [IF = 23.512; citazioni = 198]**
150. Polizzi A, Incorpora G, Pavone P, **Ruggieri M**, Annesi G, Gambardella A, Pavone L, Quattrone A.  
Generalised epilepsy with febrile seizures plus (GEFS(+)): molecular analysis in a restricted area.  
*Childs Nerv Syst* 2012;28:141-5 IF = 1.163 citazioni = 6
151. Papetti L, Tarani L, Nicita F, **Ruggieri M**, Mattiucci C, Mancini F, Ursitti F, Spalice A.  
Macrocephaly-capillary malformation syndrome: description of a case and review of clinical diagnostic criteria.  
*Brain Dev* 2012;54:143-147 IF = 1.544 citazioni = 18
152. Salpietro V, **Ruggieri M**, Sancetta F, Colavita L, D'Angelo G, Chimenz L, Fede C  
New insights on the relationship between pseudotumor cerebri and secondary hyperaldosteronism in children  
*J Hyperten* 2012;30:629-630 IF = 4.720 citazioni = 19
153. Pavone P, Praticò AD, **Ruggieri M**, Verrotti A, Castellano-Chiodo D, Greco F, Falsaperla R, Pavone L.  
Acquired peripheral neuropathy: a report on 20 children.  
*Int J Immunopathol Pharmacol* 2012;25:513-7 IF = 2.117 citazioni = 7
154. Incorpora G, Pavone P, Cocuzza M, Praticò AD, Polizzi A, Privitera M, Pavone L, **Ruggieri M**.  
An 11-year follow-up of neonatal onset bath-induced alternating hemiplegia of childhood in monozygotic twins.  
*J Child Neurol* 2012;27:657-662 IF = 1.665 citazioni = 4
155. Nicita F, **Ruggieri M**, Polizzi A, Mauceri L, Salpietro V, Briuglia S, Panetti L, Verotti A, Spalice A  
Seizures and epilepsy in Sotos syndrome: analysis of 19 Caucasian patients with long-term follow-up.  
*Epilepsia* 2012;53:e-102-105 IF = 5.067 citazioni = 8
156. Nicita F, Spalice A, Roggini M, Panetti L, Ursitti F, Tarani L, **Ruggieri M**  
Complex malformation (Ruggieri-Happle) phenotype with "cutis tricolor" in a 10-year-old girl.  
*Brain Dev* 2012;34:459-468 IF = 1.544 citazioni = 17
157. **Ruggieri M**, Milone P, Pavone P, Falsaperla R, Polizzi A, Caltabiano R, Fichera M, Gabriele AL, Distefano A, De Pasquale R, Pavone L.  
Nevus vascularis mixtus (twin vascular nevi) associated with intracranial vascular malformation of the Dike-Davidoff-Masson type in two patients.  
*Am J Med Genet* 2012;150A:1870-1880 IF = 2.264 citazioni = 26
158. Salpietro V, Granata F, Briuglia S, Sancetta F, Alterio T, Randazzo A, Mallamace R, Chirico V, Colavita L, Manti S, Loddo I, Centorrino R, David E, **Ruggieri M**, Mankad K  
Upper airways infection and torticollis in children: thinking to Grisel Syndrome  
*The Child* 2012;1(1):e-21
159. Salpietro V, Arrigo T, Loddo I, Briuglia S, Ferrà V, **Ruggieri M**  
Idiopathic Intracranial Hypertension: a unifying neuroendocrine hypothesis is possible?  
*The Child* 2012;1(2):e-7

160. Salpietro V, Granata V, Polizzi A, Mankad K, Briuglia S, Gallizzi R, Tortorella G, **Ruggieri M**  
Hashimoto encephalopathy and peripheral neuropathy in an Italian adolescent  
*The Child* 2012;1(2):e-9
161. Salpietro V, Polizzi A, Granata F, Briuglia S, Mankad K, **Ruggieri M**.  
Upper Respiratory Tract Infection and Torticollis in Children : Differential diagnosis of Grisel's Syndrome.  
*Clin Neuroradiol* 2012;22:351-353 IF = 1.615 citazioni = 8
162. Savasta S, **Ruggieri M**, Praticò AD, Polizzi A, Beluffi D, Pavone V  
Microcephaly associated with Legg-Calvè-Perthes disease in two siblings.  
*Neurol Sci* 2012;33:1401-1405 IF = 1.495 citazioni = 6
163. Pavone P, Spalice A, Polizzi A, Parisi P, **Ruggieri M**.  
Ohtahara syndrome with emphasis on recent genetic discovery.  
*Brain Dev* 2012;34:459-468 IF = 1.542 citazioni = 44
164. Salpietro V, Polizzi A, Bertè LF, Chimenz R, Chirico V, Manti S, Ferraù V, Salpietro A, Arrigo T, **Ruggieri M**.  
Idiopathic Intracranial Hypertension: A Unifying Neuroendocrine Hypothesis through the Adrenal-Brain Axis.
- 2013 [IF = 26.896; citazioni = 91]**
165. Incorpora G, Pavone P, Castellano-Chiodo D, Praticò AD, **Ruggieri M**, Pavone L.  
Gelastic seizures due to hypothalamic hamartoma: Rapid resolution after endoscopic tumor disconnection.  
*Neurocase* 2013;19:458-461 IF = 1.381 citazioni = 2
166. Polizzi A, **Ruggieri M**, Amyes E, La Spina M, Pulvirenti A, Clover L, Vincent A.  
A pilot study on neurological manifestations and antibodies against antigens in children with haematological and other cancers.  
*Eur J Pediatr Neurol* 2013;17:97-101 IF = 2.362 citazioni = 3
167. Nicita F, Spalice A, **Ruggieri M**.  
Spinal neurofibromatosis in children.  
*J Pediatr* 2013;162:217 IF = 3.390 citazioni = 4
168. Nicita F, Iannetti F, Spalice A, Ursitti P, Properzi E, **Ruggieri M**.  
Unilateral Lisch nodules in a 47-year-old woman without other stigmata of neurofibromatosis type 1: an example of segmental neurofibromatosis?  
*Ophthal Genet* 2013;34:178-179 IF = 1.233 citazioni = 8
169. Falsaperla R, Pavone P, **Ruggieri M**, Pavone L  
Cutaneous and leptomeningeal haemangiomas with impressive benign course  
*Pediatr Neurol* 2013;48:73-75 IF = 2.396 citazioni = 7
170. Pavone P, Nigro F, Falsaperla R, Greco F, **Ruggieri M**, Rizzo R, Praticò AD, Pavone L.  
Hemihydranencephaly: living with half brain dysfunction.  
*Ital J Pediatr* 2013;39:3 IF = 1.614 citazioni = 5
171. **Ruggieri M**, Gabriele AL, Polizzi A, Salpietro V, Nicita F, Pavone P, Platania N, Milone P, Distefano A, Privitera G, Belfiore G, Granata F, Caltabiano R, Albanese V, Pavone L, Quattrone A.  
Natural history of neurofibromatosis type 2 with onset before the age of 1 year.  
*Neurogenetics* 2013;14:89-98 IF = 3.860 citazioni = 36

172. **Ruggieri M**, Incorpora G, Polizzi A, Pavone P, Falsaperla R, Nucifora C, Nicita F, Distefano A, Padua L, Caltabiano Rm Lanzafame S, Gabriele AL, Ortensi A, D'Orazi V, Pannunzi A, Milone P, Platania N, Pavone V  
Spinal neurofibromatosis with central nervous system involvement in a set of twin girls and a boy. Further expansion of the phenotype.  
*Neuropediatrics* 2013;44:239-244 IF = 1.114 citazioni = 8
173. Salpietro V, Chimenz R, Arrigo T, **Ruggieri M**  
Pediatric idiopathic intracranial hypertension and extreme childhood obesity: a role for weight gain  
*J Pediatr* 2013;162:1084 IF = 3.390 citazioni = 3
174. Pavone P, Falsaperla R, **Ruggieri M**, Praticò AD, Pavone L.  
West syndrome treatment: new roads for an old syndrome.  
*Front Neurol* 2013;4:113 IF = 3.454 citazioni = 5
175. Salpietro V, Gitto E, Romeo AC, Manti S, Granata F, Cilona S, De Vivo D, Valenti S, Fede C, Polizzi A, Briuglia S, Mankad K, **Ruggieri M**  
Progressive encephalopathy, with oedema, hypersarrhythmia, and optic atrophy (PEHO syndrome): report of the first italian cases  
*The Child* 2013;1(1):e-6
176. Salpietro V, Romeo AC, Manti S, David E, Granata F, Cilona S, De Vivo D, Valenti S, Fede C, Polizzi A, Papetti L, Sugawara Y, Mankad K, **Ruggieri M**  
Visual disturbances, confusion and seizures in the setting of high blood pressure and endothelial dysfunction: differential diagnosis of Posterior Reversible Encephalopathy Syndrome  
*The Child* 2013;1(1):e-12
177. Manti S, Salpietro V, Romeo AC, Fede C, Polizzi A, **Ruggieri M**  
Rapid remission of papilledema in a child with pseudotumor cerebri after octreotide therapy  
*The Child* 2013;1(1):e-13
178. Salpietro V, **Ruggieri M**, Alterio T, Mallamace R, Chirico V, Arrigo T, Romano C.  
[Is there a risk of pubertal worsening in primary intestinal lymphangiectasia?](#)  
*J Endocrinol Invest* 2013;36:1128 IF = 1.552 citazioni = 2
179. Pavone P, Praticò AD, Micali G, Greco F, **Ruggieri M**, Pavone L.  
Autonomic Dysfunction Manifesting With Asymmetric Face Flushing and Paroxysmal Nonconvulsive Episodes.  
*J Child Neurol* 2013;28:1673-76 IF = 1.665 citazioni = 8
- 2014 [IF = 19.216; citazioni = 196]**
180. Nicita F, Di Biasi C, Sollaku S, Cecchini S, Salpietro V, Pittalis A, Papetti L, Ursitti F, Ulgiati F, Zicari AM, Gualdi GF, Properzi E, Duse M, **Ruggieri M**, Spalice A.  
Evaluation of the basal ganglia in neurofibromatosis type 1.  
*Childs Nerv Syst* 2014;30:319-25 IF = 1.163 citazioni = 11
181. Nicita F, Torrente I, Spalice A, Bottillo I, Papetti L, Pinna V, Ursitti F, **Ruggieri M**.  
Spinal neurofibromatosis in a family with classical neurofibromatosis type 1 and a novel NF1 gene mutation.  
*J Clin Neurosci* 2014;21:328-330 IF = 1.318 citazioni = 12
182. Portaro S, Parisi D, Polizzi A, **Ruggieri M**, Andretta F, Bernasconi P, Toscano A, Rodolico C.  
Long-Term Follow-Up in Infantile-Onset Lambert-Eaton Myasthenic Syndrome.  
*J Child Neurol* 2014;29:58-61 IF = 1.665 citazioni = 8

183. Salpietro V, Granata F, Polizzi A, Mankad K, Briuglia S, Gallizzi R, Tortorella G, **Ruggieri M**  
Pediatric Hashimoto encephalopathy in a 13-year-old girl with peripheral nervous system involvement.  
*Pediatr Intern* 2014;56:413-416 IF = 0.731 citazioni = 4
184. Smilari P, Praticò AD, Salafia S, Praticò ER, Cilauro S, Saporito A, Pavone P, **Ruggieri M**.  
Brain ultrasound features in multiple births due to spontaneous conception compared with assisted reproductive techniques: a cross-sectional, population-based study.  
*Minerva Pediatr* 2014;66:17-22. IF = 0.723
185. Salpietro V, Mankad K, Kinali M, Adams A, Valenzise M, Tortorella G, Gitto E, Polizzi A, Chirico V, Nicita F, David E, Romeo AC, Squeri CA, Savasta S, Marseglia GL, Arrigo T, Johanson CE, **Ruggieri M**.  
Pediatric idiopathic intracranial hypertension and the underlying endocrine-metabolic dysfunction: a pilot study.  
*J Pediatr Endocrinol Metab* 2014;27:107-115 IF = 0.875 citazioni = 32
186. Pavone P, Briuglia S, Falsaperla S, Warm A, Pavone V, Bernardini L, Novelli A, Praticò AD, Salpietro V, **Ruggieri M**  
Wide Spectrum of Congenital Anomalies Including Choanal Atresia, Malformed Extremities and Brain and Spinal Malformations in a Girl with a De Novo 5.6-Mb Deletion of 13q12.11-13q12.13  
*Am J Med Genet* 2014;164:1734-43 IF = 2.048 citazioni = 8
187. **Ruggieri M**, Pavone V, Polizzi A, Falsaperla R, Pavone P  
*Klippel-Trenaunay syndrome* in a boy with concomitant ipsilateral overgrowth and undergrowth  
*Am J Med Genet* 2014;164A:1262-1267 IF = 2.048 Citazioni = 4
188. Salpietro V, **Ruggieri M**.  
Pseudotumor cerebri pathophysiology: the likely role of aldosterone.  
*Headache* 2014; 54:1229. IF = 0.723 citazioni = 4
189. Pavone P, Praticò AD, Vitaliti G, **Ruggieri M**, Rizzo R, Parano E, Pavone L, Pero G, Falsaperla R.  
Hydranencephaly: cerebral spinal fluid instead of cerebral mantles.  
*Ital J Pediatr* 2014; 40:79 IF = 1.663 citazioni = 10
190. Falsaperla R, Perciavalle V, Pavone P, Praticò AD, Elia M, **Ruggieri M**, Caraballo R, Striano P.  
Unilateral eye blinking arising from the ictal ipsilateral occipital area  
*Clin EEG Neuroscie* 2014;47:243-246 IF = 3.157 citazioni = 4
191. Pavone P, Striano P, Falsaperla R, Pavone L, **Ruggieri M**  
Infantile spasms syndrome, West syndrome and related phenotypes: what we know in 2013.  
*Brain Dev* 2014;36:739-751 IF = 1.542 citazioni = 64
192. Salpietro V, Polizzi A, Di Rosa G, Romeo AC, Dipasquale V, Morabito P, Chirico V, Arrigo T, **Ruggieri M**.  
Adrenal Disorders and the Paediatric Brain: Pathophysiological Considerations and Clinical Implications.  
*Int J Endocrinol* 2014;2014:282489 IF = 1.515 citazioni = 35
- 2015 [IF = 24.303; citazioni = 200]**
193. **Ruggieri M**, Spalice A, Salpietro V, Caltabiano R, D'Orazi V, Pavone P, Magro G, Pirrone C, Platania N, Polizzi A, Nicita F.  
The natural history of Spinal Neurofibromatosis: A review of clinical and genetic features  
*Clin Genet* 2015; 87:401-10 IF = 3.652 citazioni = 30



194. **Ruggieri M**, Praticò AD.  
Mosaic neurocutaneous disorders and their causes.  
*Semin Pediatr Neurol* 2015; 22:207-233 IF = 1.883 citazioni = **41**
195. **Ruggieri M**, Plokin S, Evans DGE.  
Diagnosis, management and new therapeutic options in childhood neurofibromatosis type 2 and related disorders  
*Semin Pediatr Neurol* 2015; 22:240-258 IF = 1.883 citazioni = **38**
196. Leuzzi V, Mastrangelo M, Polizzi A, Artiola C, van Kuilenburg A, Carducci C, **Ruggieri M**, Barone R, Tavazzi B, Abeling NG, Zoetekouw L, Sofia V, Zappia M, Carducci C.  
Report of two never treated adult sisters with aromatic L-aminoacid decarboxylase deficiency: a portrait of the natural history of the disease or an expanding phenotype?  
*JIMD Report* 2015; 15:39-45 IF = 2.890 citazioni = **3**
197. Lionetti E, Leonardi S, Franzonello C, Mancardi M, **Ruggieri M**, Catassi C.  
Gluten Psychosis: Confirmation of a New Clinical Entity.  
*Nutrients* 2015; 7:5532-9. IF = 3.270 citazioni = **31**
198. Pavone P, Praticò AD, **Ruggieri M**, Falsaperla R.  
Hypomelanosis of Ito: a round on the frequency and type of epileptic complications.  
*Neurol Sci* 2015; 36:1173-1180 IF = 1.749 citazioni = **20**
199. Salpietro V, Phadke R, Saggari A, Yates R, Mankad K, **Ruggieri M**, McCormick D, Kinali M.  
Zellweger Syndrome coupled to secondary mitochondrial cytopathy in skeletal muscle cells in an infant: a pattern of biochemical overlapping in metabolic myopathies  
*Eur J Pediatr* 2015; 174:557-563 IF = 2.242 citazioni = **16**
200. Thomas M, Salpietro V, Canham N, **Ruggieri M**, Phadke R, Kinali M.  
Mitochondria DNA depletion syndrome presenting as an unusual case of myopathy with prolonged post-operative paralysis in a neonate.  
*J Child Neurol* 2015; 30:654-658 IF = 1.378 citazioni = **7**
201. Pavone P, Praticò AD, Falsaperla R, **Ruggieri M**, Zollino M, Corsello G, Neri G.  
Congenital generalized hypertrichosis: the skin as a clue to complex malformation Syndromes.  
*Ital J Pediatr* 2015; 41:55 IF = 1.664 citazioni = **6**
202. Salpietro V, **Ruggieri M**, Mankad K, Di Rosa G, Granata F, Loddo I, Moschella E, Calabro MP, Capalbo A, Bernardini L, Novelli A, Polizzi A, Seidler DG, Arrigo T, Briuglia S.  
A de novo 0.63 Mb 6q25.1 deletion associated with growth failure, congenital heart defect, underdeveloped cerebellar vermis, abnormal cutaneous elasticity and joint laxity.  
*Am J Med Genet A* 2015; 167A:242-51 IF = 2.240 citazioni = **8**
203. Salpietro V, **Ruggieri M**, Johanson CE.  
Pediatric Pseudotumor cerebri syndrome: recent insights and future directions  
*J Pediatr Neurol* 2015;13:1-2 IF = 0.080
204. **Ruggieri M**, Salpietro V, Johanson CE  
The history of Pseudotumor Cerebri Syndrome among courses and recourses  
*J Pediatr Neurol* 2015;13:3-7 IF = 0.080
205. Salpietro V, **Ruggieri M**, Johanson CE, Weber KT  
Recent insights on Pediatric Pseudotumor Cerebri Syndrome Pathophysiology: from the "Unifying Neuroendocrine Perspective" to the "Integrated Bioenergetic-Hormonal Mechanism"  
*J Pediatr Neurol* 2015;13:11-15 IF = 0.080

206. Praticò AD, Caraci F, Pavone P, Falsaperla R, Drago F, **Ruggieri M**.  
Propranolol: Effectiveness and Failure in Infantile Cutaneous Hemangiomas.  
*Drug Saf Case Rep* 2015;2:6 IF = 1.580
- 2016 [IF = 30.470 citazioni = 134]**
207. Signorelli SS, Fiore V, **Ruggieri M**, Basile A.  
Acute deep vein thrombosis (DVT) of the lower limbs in a 32-year-old man with chronic hypoplasia of the inferior vena cava (HIVC) without risk factors.  
*Intern Emerg Med* 2016;11:273-275 IF = 2.624 citazioni = 2
208. Pavone P, Praticò AD, Gentile G, Falsaperla R, Iemmolo R, Guarnaccia M, Cavallaro S, **Ruggieri M**.  
A neurocutaneous phenotype with paired hypo- and hyperpigmented macules, microcephaly and stunted growth as prominent features.  
*Eur J Med Genet* 2016;59:283-89 IF = 2.004 citazioni = 15
209. Pavlidou E, Salpietro V, Phadke R, Hargreaves IP, Batten L, McElreavy K, Pitt M, Mankad K, Wilson C, Cutrupi MC, **Ruggieri M**, McCormick D, Saggari A, Kinali M.  
Pontocerebellar hypoplasia type 2D and optic nerve atrophy further expand the spectrum associated with selenoprotein biosynthesis deficiency.  
*Eur J Paediatr Neurol* 2016;20:483-88 IF = 2.013 citazioni = 11
210. Pavone V, Signorelli SS, Praticò AD, Corsello G, Savasta S, Falsaperla R, Pavone P, Sessa G, **Ruggieri MR**.  
Total Hemi-overgrowth in Pigmentary Mosaicism of the (Hypomelanosis of) Ito Type: Eight Case Reports.  
*Medicine (Baltimore)* 2016;95:e2705 IF = 2.028 citazioni = 4
211. Pavone P, Praticò AD, Falsaperla R, **Ruggieri M**, Neri G, Pavone V, Zollino M.  
A girl with a 14.7 Mb 3q26.32-q28 duplication: a new report of 3q duplication syndrome and a literature review.  
*Clin Dysmorphol* 2016;25:121-127 IF = 0.427 citazioni = 1
212. Falsaperla R, Perciavalle V, Pavone P, Praticò AD, Elia M, **Ruggieri M**, Caraballo R, Striano P.  
Unilateral eye blinking arising from the ictal ipsilateral occipital area  
*Clin EEG Neurosci* 2016;47:243-246 IF = 3.157 citazioni = 1
213. **Ruggieri M**, Praticò AD, Muglia M, Maiolino L, Evans DG.  
Biochemical Insights into Merlin/NF2 Pathophysiology and Biologically Targeted Therapies in Childhood NF2 and Related Forms  
*J Pediatr Biochem* 2016;5:120-130 IF = 0.250
214. Salvatorelli L, Angelico G, Motta F, Di Cataldo A, Milone P, Ruggieri M, Magro G.  
Pediatric Adrenocortical Tumors: Clinicopathological Features—An Update  
*J Pediatr Biochem* 2016;5:109-114 IF = 0.250
215. Praticò AD, Falsaperla R, **Ruggieri M**, Corsello G, Pavone P.  
Prognostic challenges of SCN1A genetic mutations: report of two children with mild features.  
*J Pediatr Neurol* 2016;14:82-88 IF = 0.250
216. Pavone P, Praticò AD, **Ruggieri M**, Rizzo R, Falsaperla R.  
Holoprosencephaly and recurrent episodes of severe neurogenic hypernatremia.  
A clinical report.  
*J Pediatr Neurol* 2016;14:25-30 IF = 0.250
217. Ceravolo F, Sestito S, Falvo F, Salpietro V, Polizzi A, **Ruggieri M**, Moricca MT, Concolino D.  
Neurological Involvement in Inherited Metabolic Diseases: An overview  
*J Pediatr Biochem* 2016;6:3-10 IF = 0.250

218. Procopio D, Mascaro I, Ferraro S, Ceravolo F, Moricca MT, Salpietro V, Polizzi A, **Ruggieri M**, Bonapace G, Concolino D.  
Hyperphenylalaninemia: from diagnosis to therapy  
*J Pediatr Biochem* 2016;6:11-18 IF = 0.250
219. Mascaro I, Ferraro S, Ceravolo F, Ferraro S, Procopio D, Leone MG, Salpietro V, Polizzi A, **Ruggieri M**, Falvo F, Concolino D.  
Neurological involvement in Tetrahydrobiopterin (BH4) deficiency  
*J Pediatr Biochem* 2016;6:19-24 IF = 0.250
220. Ceravolo F, Grisolia M, Nicoletti A, Sestito S, Salpietro V, Polizzi A, **Ruggieri M**, Bonapace G, Concolino D.  
Pathobiological Insights into Neurological Involvement In Cobalamin C (Cbl-C) deficiency.  
*J Pediatr Biochem* 2016;6:25-29 IF = 0.250
221. Sestito S, Grisolia M, Falvo F, Nicoletti A, Stefanelli E, Salpietro V, Polizzi A, **Ruggieri M**, Ceravolo F, Concolino D.  
Pathobiological Insights into the newly targeted therapies of lysosomal storage disorders.  
*J Pediatr Biochem* 2016;6:30-38 IF = 0.250
222. Sestito S, Falvo F, Grisolia M, Pascale E, Moricca MT, Salpietro V, Polizzi A, **Ruggieri M**, Concolino D.  
Neuronopathic Gaucher disease  
*J Pediatr Biochem* 2016;6:39-45 IF = 0.250
223. Falvo F, Nicoletti A, Grisolia M, Moricca MT, Salpietro V, Polizzi A, **Ruggieri M**, Sestito S, Concolino D.  
The different forms of Mucopolysaccharidosis with neurological involvement: a case-based review  
*J Pediatr Biochem* 2016;6:46-52 IF = 0.250
224. Nicoletti A, Falvo f, Grisolia M, Mascaro M, Salpietro V, Polizzi A, **Ruggieri M**, Sestito S, Concolino D.  
Neurological Findings in Anderson-Fabry Disease  
*J Pediatr Biochem* 2016;6:53-59 IF = 0.250
225. Grisolia M, Sestito S, Ceravolo F, Invernizzi F, Salpietro V, Polizzi A, **Ruggieri M**, Garaviglia B, Concolino D.  
The Neuronal Ceroid Lipofuscinoses (NCLs): A case-based overview.  
*J Pediatr Biochem* 2016;6:60-65 IF = 0.250
226. Parano E, Pappalardo XG, Pavone P, **Ruggieri M**, Cavallaro S.  
Child Abuse Syndrome (CAS): A Newly Recognized Distinct Entity.  
*Open Neurol J* 2016;10:30-1 IF = 1.310 citazioni = 1
227. Matricardi S, Spalice A, Salpietro V, Di Rosa G, Balistreri MC, Grosso S, Parisi P, Elia M, Striano P, Accorsi P, Cusmai R, Specchio N, Coppola G, Savasta S, Carotenuto M, Tozzi E, Ferrara P, **Ruggieri M**, Verrotti A.  
Epilepsy in the setting of full trisomy 18: A multicenter study on 18 affected children with and without structural brain abnormalities.  
*Am J Med Genet C Semin Med Genet* 2016;172:288-95  
IF = 3.345 citazioni = 34
228. Falsaperla R, Praticò AD, **Ruggieri M**, Parano E, Rizzo R, Corsello G, Vitaliti G, Pavone P.  
Congenital muscular dystrophy: from muscle to brain.  
*Ital J Pediatr* 2016;42:78 IF = 1.664 citazioni = 4

229. Calabrese V, Giordano J, **Ruggieri M**, Berritta D, Trovato A, Ontario ML, Bianchini R, Calabrese EJ. Hormesis, cellular stress response, and redox homeostasis in autism spectrum disorders. *J Neurosci Res* 2016;94:1488-1498 IF = 2.662 citazioni = 9
230. **Ruggieri M**, Praticò AD, Serra A, Maiolino L, Cocuzza S, Di Mauro P, Licciardello L, Milone P, Privitera G, Belfiore G, Di Pietro M, Di Raimondo F, Romano A, Chiarenza A, Muglia M, Polizzi A, Evans DG. [Childhood neurofibromatosis type 2 \(NF2\) and related disorders: from bench to bedside and biologically targeted therapies.](#) *Acta Otorhinolaryngol Ital* 2016; 36:345-367 IF = 1.530 citazioni = 19
231. **Ruggieri M**, Polizzi A, Strano S, Schepis C, Morano M, Belfiore G, Palmucci S, Foti P.V., Pirrone C, Sofia V, Salpietro V, Milone P. Mixed vascular nevus syndrome. *Quant Imag Med Surg* 2016;6:515-524 IF = 2.231 citazioni = 15
232. **Ruggieri M**, Polizzi A, Schepis C, Morano M, Strano S, Belfiore G, Palmucci S, Foti P.V., Pirrone C, Sofia V, Salpietro V, Milone P. Cutis tricolor. *Quant Imag Med Surg* 2016;6:525-534 IF = 2.231 citazioni = 17
- 2017 [IF = 40.662; citazioni = 95]**
233. **Ruggieri M**, Praticò A.D., Serra A, Maiolino L, Cocuzza S, Caltabiano R, Polizzi A. [Early history of neurofibromatosis type 2 and related forms: Earliest descriptions of acoustic neuromas, medical curiosities, misconceptions, landmarks, and the pioneers behind the eponyms.](#) *Child's Nerv Syst* 2017;33:549-560 IF = 1.081 citazioni = 17
234. Calì F, Chiavetta V, Ruggeri G, Piccione M, Selicorni A, Palazzo D, Bonsignore M, Cereda A, Elia M, Failla P, Figura MG, Fiumara A, Maitz S, Luana Mandarà GM, Mattina T, Ragalmuto A, Romano C, **Ruggieri M**, Salluzzo R, Saporoso A, Schepis C, Sorge G, Spanò M, Tortorella G, Romano V. Mutation spectrum of NF1 gene in Italian patients with neurofibromatosis type 1 using Ion Torrent PGM™ platform. *Eur J Med Genet* 2017;60:93-99 IF = 2.004 citazioni = 4
235. Calabrese V, Giordano J, Crupi R, Di Paola R, **Ruggieri M**, Bianchini R, Ontario ML, Cuzzocrea S, Calabrese EJ. [Hormesis, cellular stress response and neuroinflammation in schizophrenia: Early onset versus late onset state.](#) *J Neurosci Res* 2017;95:1182-1193 IF = 2.662 citazioni = 8
236. Pavone P, Praticò AD, Pavone V, Lubrano R, Falsaperla R, Rizzo R, **Ruggieri M**. [Ataxia in children: early recognition and clinical evaluation.](#) *Ital J Pediatr* 2017;43:6 IF = 1.664 citazioni = 2
237. **Ruggieri M**, Praticò AD, Caltabiano R, Polizzi A. [Rediagnosing one of Smith's patients \(John McCann\) with "neuromas tumours" \(1849\).](#) *Neurol Sci* 2017;38:493-499 IF = 1.749 citazioni = 17
238. Caltabiano R, Magro G, Polizzi A, Praticò AD, Ortensi A, D'Orazi V, Panunzi A, Milone P, Maiolino L, Nicita F, Capone GL, Sestini R, Paganini I, Muglia M, Cavallaro S, Lanzafame S, Papi L, **Ruggieri M**. A mosaic pattern of INI1/SMARCB1 protein expression distinguishes Schwannomatosis and NF2-associated peripheral schwannomas from solitary peripheral schwannomas and NF2-associated vestibular schwannomas. *Childs Nerv Syst* 2017;33:933-940 IF = 1.081 citazioni = 17
239. Pavone P, Falsaperla R, Corsello G, **Ruggieri M**. [A clinical review on megalencephaly: A large brain as a possible sign of cerebral impairment.](#) *Medicine (Baltimore)* 2017;96:e6814 IF = 2.028 citazioni = 14

240. **Ruggieri M**, Praticò AD, Scuderi A, Sorge G, Polizzi A.  
The multiple faces of artwork diagnoses.  
*Lancet Neurol* 2017;16:417-418 IF = 26.284 citazioni = 16
241. Pavone V, Praticò AD, Caltabiano R, Barbagallo G, Falsaperla R, Pavone P, Spadola S, **Ruggieri M**.  
Cervical neurenteric cyst and Klippel-Feil syndrome: An abrupt onset of myelopathic signs in a young patient.  
*J Pediatric Surg Case Report* 2017;24:12-16 IF = 0.140
242. Pavone P, Praticò AD, **Ruggieri M**, Rizzo R, Falsaperla R.  
Resuming the obsolete term "small head": when microcephaly occurs without cognitive impairment.  
*Neurol Sci* 2017;38:1723-1725 IF = 1.749
243. Pavone P, Falsaperla R, **Ruggieri M**, Verrotti A, Lubrano R, Rizzo R, Salomone S, Praticò AD.  
Clinical Course of N-Methyl-D-Aspartate Receptor Encephalitis and the Effectiveness of Cyclophosphamide Treatment.  
*J Pediatr Neurol* 2017;15:84-89 IF = 0.080
- 2018 [IF = 83.877; citazioni = 25]**
244. Conti GO, Molinari AC, Signorelli SS, **Ruggieri M**, Grasso A, Ferrante M.  
[Neonatal Systemic Thrombosis: An Updated Overview.](#)  
*Curr Vasc Pharmacol* 2018;16:499-509 IF = 4.453
245. **Ruggieri M**, Praticò A.D., Caltabiano R, Polizzi A.  
Early history of the different forms of neurofibromatosis from ancient Egypt to the British Empire and beyond: First descriptions, medical curiosities, misconceptions, landmarks, and the persons behind the syndromes.  
*Am J Med Genet* 2018;176A:515-550 IF = 2.240 citazioni = 17
246. Pratico AD, **Ruggieri M**, Falsaperla R, Pavone P.  
[A Probable Topiramate-Induced Limbs Paraesthesia and Rigid Fingers Flexion.](#)  
*Curr Drug Saf* 2018;13:131-136 IF = 2.324
247. Praticò AD, Falsaperla R, Rizzo R, **Ruggieri M**, Verrotti A, Pavone P.  
[A New Patient with Potocki-Lupski Syndrome: A Literature Review.](#)  
*J Pediatr Genet* 2018;7:29-34 IF = 0.080
248. Ranieri C, Di Tommaso S, Loconte DC, Grossi V, Sanese P, Bagnulo R, Susca FC, Forte G, Peserico A, De Luisi A, Bartuli A, Selicorni A, Melis D, Lerone M, Praticò AD, Abbadessa G, Yu Y, Schwartz B, **Ruggieri M**, Simone C, Resta N.  
In vitro efficacy of ARQ 092, an allosteric AKT inhibitor, on primary fibroblast cells derived from patients with PIK3CA-related overgrowth spectrum (PROS).  
*Neurogenetics* 2018 May;19(2):77-9 IF = 3.336 citazioni = 8
249. Brigo F, Lattanzi S, Trinka E, Nardone R, Bragazzi NL, **Ruggieri M**, Vecchio I, Martini M.  
['Infantile convulsions' in the early nineteenth century. Abnormal brain blood flow and leeches, teething and gums' scarification and food and purgatives: the historical contribution of John Clarke \(1760-1815\).](#)  
*Childs Nerv Syst* 2018;34:1271-1278 IF = 1.163
250. Falsaperla R, Vitaliti G, Collotta AD, Fiorillo C, Pulvirenti A, Alaimo S, Romano C, **Ruggieri M**.  
Electrocardiographic Evaluation in Patients With Spinal Muscular Atrophy: A Case-Control Study.  
*J Child Neurol* 2018;33:487-492. IF = 1.632
251. Pavone P, Corsello G, **Ruggieri M**, Marino S, Marino S, Falsaperla R.  
[Benign and severe early-life seizures: a round in the first year of life.](#)  
*Ital J Pediatr* 2018;44:54. IF = 1.663

252. Pavone P, Falsaperla R, Rizzo R, Praticò AD, **Ruggieri M**.  
Chromosome 2p15-p16.1 microduplication in a boy with congenital anomalies: Is it a distinctive syndrome?  
*Eur J Med Genet* 2018;S1769-7212:30072-1. IF = 2.136
253. Pratico AD, Longo L, Mansueto S, Gozzo L, Barberi I, Tiralongo V, Salvo V, Falsaperla R, Vitaliti G, La Rosa M, Leonardi S, Rotondo A, Avola N, Sgarlata D, Damiano A, Tirantello M, Anzelmo G, Cipolla D, Rizzo A, Russo A, **Ruggieri M**, Salomone S, Drago F.  
Off-Label Use of Drugs and Adverse Drug Reactions in Pediatric Units: A Prospective, Multicenter Study.  
*Curr Drug Saf* 2018;13:200-207 IF = 2.324
254. **Ruggieri M**, Praticò AD, Catanzaro S, Palmucci S, Polizzi A.  
Did Cro-Magnon 1 have neurofibromatosis type 2?  
*Lancet* 2018;392:632-633. IF = 54.675
255. Pavone P, Cho SY, Praticò AD, Falsaperla R, **Ruggieri M**, Jin DK.  
Ptosis in childhood: A clinical sign of several disorders: Case series reports and literature review.  
*Medicine (Baltimore)* 2018;97(36):e12124. IF = 3.456
256. La Cognata V, Morello G, Gentile G, Cavalcanti F, Cittadella R, Conforti FL, De Marco EV, Magariello A, Muglia M, Patitucci A, Spadafora P, D'Agata V, **Ruggieri M**, Cavallaro S.  
NeuroArray: A Customized aCGH for the Analysis of Copy Number Variations in Neurological Disorders.  
*Curr Genomics* 2018;19:431-443. IF = 1.236
257. **Ruggieri M**, Praticò AD, Micali G.  
Rare neurocutaneous disease: state of the art and update  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:253-254 IF = 0.080
258. **Ruggieri M**, Praticò AD, Lacarrubba F, Micali G, Schepis C, Polizzi A.  
Archetypical patterns of cutaneous mosaicism  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:255-264 IF = 0.080
259. Praticò AD, Sullo F, Polizzi A, Battaglini MC, Schepis C, Pirrone C, Lacarrubba F, Micali G, Dinotta F, Savasta S, Commodari E, Salafia S, Zanchi A, Pascual-Castroviejo I, **Ruggieri M**.  
Hypomelanosis of Ito  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:265-275 IF = 0.080
260. **Ruggieri M**, Polizzi A, Praticò AD, Mantegna S, Battaglini MC, Pirrone C, Roggini M, Micali G, Commodari E, Zanchi A, Kennerknecht I, Schepis C.  
Cutis tricolor  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:276-281 IF = 0.080
261. **Ruggieri M**, Polizzi A, Battaglini MC, Praticò AD, Tomarchio S, La Mendola F, Restivo DA, Milone P, Pirrone C, Commodari E, Zanchi A, Schepis C, Lacarrubba F, Micali G.  
Mixed vascular nevus syndrome  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:282-287 IF = 0.080
262. Sullo F, D'Ambra A, Praticò AD, Polizzi A, Garozzo MT, La Mendola F, Pirrone C, Commodari E, Schepis C, Lacarrubba F, Micali G, Quattrocchi E, Zanchi A, **Ruggieri M**.  
Blue Rubber Bleb Nevus syndrome  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:288-296 IF = 0.080
263. Tomarchio S, Portale A, Praticò AD, Catanzaro S, Polizzi A, Belfiore G, Pirrone C, Schepis C, Commodari E, Praticò ER, Zanchi A, **Ruggieri M**, Konez O.  
Wyburn-Mason syndrome  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:297-304 IF = 0.080

264. Strano S, Praticò AD, Polizzi A, Garozzo MT, Pirrone C, Zanchì A, Schepis C, Lacarrubba F, Dinotta F, Salafia S, **Ruggieri M**, Micali G.  
Phacomatosis pigmentovascularis  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:305-312 IF = 0.080
265. Strano S, Polizzi A, **Ruggieri M**, Garozzo MT, La Mendola F, Marino S, Pirrone C, Zanchì A, Lacarrubba F, Micali G, Schepis C, Praticò ER, Praticò AD.  
Phacomatosis pigmentokeratolica  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:313-318 IF = 0.080
266. Praticò AD, Polizzi A, Garozzo MT, Catanzaro S, Pirrone C, Micali G, Zanchì A, Salafia S, Praticò ER, **Ruggieri M**, Resta N.  
Microcephaly capillary malformation syndromes  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:319-327 IF = 0.080
267. Praticò AD, Polizzi A, Salafia S, Praticò ER, Garozzo MT, Sullo F, Catanzaro S, Belfiore G, Pirrone C, Zanghì A, Fiumara A, **Ruggieri M**, Resta N.  
Megalencephaly capillary malformation syndromes  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:328-337 IF = 0.080
268. La Mendola F, Catanzaro S, Praticò AD, Polizzi A, Schepis C, Pirrone C, Zanchì A, Salafia S, **Ruggieri M**, Lacarrubba F, Verzi AE, Sugarman JL, Micali G.  
Nevus sebaceous syndromes  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:338-346 IF = 0.080
269. Venti V, Marino S, La Mendola F, Praticò AD, Garozzo MT, Polizzi A, Pirrone C, Lacarrubba, Micali G, Quattrocchi E, Schepis C, Zanghì A, Praticò ER, Pascual-Castroviejo I, **Ruggieri M**.  
Speckled lentiginous nevus syndrome  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:347-351 IF = 0.080
270. Cucuzza ME, Paternò S, Attardo D, Praticò AD, Catanzaro S, Polizzi A, Schepis C, Lacarrubba F, Micali G, Verzi ME, Pirrone C, Commodari E, Zanghì A, Salafia S, Praticò ER, Pascual-Castroviejo I, **Ruggieri M**.  
Becker Nevus Syndrome  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:352-361 IF = 0.080
271. Sullo F, Praticò AD, Polizzi **A**, Catanzaro S, Mantegna S, Lacarrubba F, Micali G, Fiumara A, Smilari P, Greco F, Schepis C, Pirrone C, Zanghì A, Pascual-Castroviejo I, **Ruggieri M**  
Gomez-Lopez-Hernandez syndrome (encephalo-trigemino-cerebellar) syndrome  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:362-368 IF = 0.080
272. Garozzo MT, Attardo D, Smilari P, Greco F, Fiumara A, **Polizzi A**, Praticò AD, Mazzurco M, Pirrone C, Zanghì A, Schepis C, Lacarrubba F, Micali G, Ruggieri M.  
Encephalocraniocutaneous lipomatosis  
*J Pediatr Neurol* 2018; 16(05):369-377 IF = 0.080
273. Brigo F, Lattanzi S, Trinkka E, Nardone R, Bragazzi NL, **Ruggieri M**, Martini M, Walusinski O.  
First descriptions of tuberous sclerosis by Désiré-Magloire Bourneville (1840-1909).  
*Neuropathology* 2018;38:577-582 IF = 2.347
274. Salpietro V, Polizzi A, Recca G, Kinali M, **Ruggieri M**.  
The "pubertal switch" in Pediatric multiple sclerosis  
*Mult Scler Other Demyelin Disord* 2018;3:2 IF = 0.078  
**2019 [IF = 7.970]**
275. Pavone P, Corsello G, Marino S, **Ruggieri M**, Falsaperla R.  
Microcephaly/Trigonocephaly, Intellectual Disability, Autism Spectrum Disorder, and Atypical Dysmorphic Features in a Boy with Xp22.31 Duplication.  
*Mol Syndromol* 2019;9:253-258. IF = 1.789

276. Pavone P, Falsaperla R, Rizzo R, Praticò AD, Ruggieri M.  
Chromosome 2p15-p16.1 microduplication in a boy with congenital anomalies: Is it a distinctive syndrome?  
*Eur J Med Genet* 2019 [in stampa] IF = 2.236
277. Falsaperla R, Maucdri L, Pavone P, Barbagallo M, Vitaliti G, Ruggieri M, Pisani F, Corsello G.  
Short-Term Neurodevelopmental Outcome in Term Neonates Treated with Phenobarbital versus Levetiracetam: A Single-Center Experience  
*Behav Neurol* 2019 [in stampa] IF = 3.246
278. Chessa L, **Ruggieri M**, Polizzi A  
Progress and prospects for treating ataxia-telangiectasia  
*Exp Op Orphan Drug* 2019 [in stampa] IF = 0.687

**IMPACT FACTOR (IF) \*\* TOTALE = 753.197**

**[\*\* n. 278 review e/o articoli originali su riviste internazionali peer-reviewed su Scopus/WOS/PubMed con IF]  
IF = tratto dal Journal Citation Reports, JCR (ISI), 2019 - <https://www.jcrweb.com>**

**IMPACT FACTOR (IF) MEDIO = 2.792**

Lavori totali presenti su Scopus/WOS = **249**  
H-index [Scopus; WOS; Researchgate] = **38**  
Citazioni totali [Scopus] = **4.228**

Lavori presenti su Scopus/WOS *ultimi 10 anni* = **154** → valori soglia Commissario settore 06/G1 [MED/38] = **90**  
H-index [*ultimi 15 anni*] = **28** → valori soglia Commissario settore 06/G1 [MED/38] = **27**  
Citazioni [*ultimi 15 anni*] = **2.474** → valori soglia Commissario settore 06/G1 [MED/38] = **2.454**

Normalizzazione citazioni per età accademica [1994-2019] 4.228/25 = **169**



## RELAZIONI DIETRO INVITO A CONGRESSI

### CONGRESSI INTERNAZIONALI

- 1) M. Ruggieri. *Segmentary Nf1*  
**1<sup>st</sup> Golgi Club Weekends in Rome: “Neurofibromatosis type 1”**  
Rome, Italy, 2-3 December 1995
- 2) M. Ruggieri. *Mosaicism in neurofibromatosis type 1. A review of clinical and genetic studies.*  
**8<sup>th</sup> European Neurofibromatosis (ENF) Meeting**  
Ulm, Germany, 23-26 September 1999.
- 3) M. Ruggieri. *Neurological complications of neurofibromatosis type 1 in childhood*  
**9<sup>th</sup> European Neurofibromatosis Meeting**  
Venice, Italy, 6-8 April 2001
- 4) M. Ruggieri. *Diagnostic implications in the different forms of neurofibromatosis*  
**4<sup>th</sup> International Meeting of the Polish Society of Pediatric Oncology**  
Warsaw, Poland, 22-25 October 2002
- 5) M. Ruggieri. *Tumours in neurocutaneous syndromes*  
**3<sup>rd</sup> Symposium on “Progress in Molecular Diagnosis and Treatment of Genetic Based Pediatric Malignancies. Vol. 7: n. 1-2**  
Warsaw, Poland, 22-25 May 2003
- 6) M. Ruggieri. *Diagnostic Work-up in neurofibromatosis type 1*  
**2<sup>nd</sup> International workshop on low grade gliomas and NF1**  
Padua, Italy, 18-19 November 2003
- 7) M. Ruggieri. *Mosaicism in the different forms of neurofibromatosis*  
**2<sup>nd</sup> International workshop on low grade gliomas and NF1**  
Padua, Italy, 18-19 November 2003
- 8) M. Ruggieri. *Neurofibromatosis*  
**5<sup>th</sup> Congress European Pediatric Neurology Society (EPNS)**  
Taormina (ME), 22-25 September 2003
- 9) M. Ruggieri. *Multiple sclerosis in childhood: the Italian Database for children under 10 years of age*  
**1<sup>st</sup> Meeting of the International Pediatric Multiple Sclerosis Study Group (IPMSSG).**  
Montreal (Canada), 3-6 July 2006
- 10) M. Ruggieri. *Pediatric Multiple Sclerosis: The Italian Experience (1<sup>st</sup> Flag Meeting).*  
**2<sup>nd</sup> Meeting of the International Pediatric Multiple Sclerosis Study Group (IPMSSG).**  
Vancouver (Canada), 2-5 June 2008
- 11) M. Ruggieri. *Multiple sclerosis update: multiple sclerosis in the pediatric age*  
**8<sup>th</sup> Mediterranean Neuroscience Congress & 13<sup>th</sup> Etnean Epilepsy Workshop**  
Catania, 3-5 June 2010
- 12) M. Ruggieri. *Role of microRNA in the therapy of familial tumour syndromes (neurocutaneous disorders).*  
**1<sup>st</sup> Joint meeting of the Italian Society for Neuroscience and the Israelian Society of Neuroscience.**  
Catania, 18-21 April 2012
- 13) M. Ruggieri. *Natural history of multiple sclerosis in the pediatric age: implications for outcome.*  
**10<sup>th</sup> Summer School of Neuroscience. Neuroinflammation in CNS disorders: priming a target for new therapies.**  
Catania, 7-13 July 2012
- 14) M. Ruggieri. *Neurocutaneous disorders*  
**10<sup>th</sup> Mediterranean Neuroscience Congress & 15<sup>th</sup> Etnean Epilepsy Workshop**  
Catania, 12-14 December 2012
- 15) M. Ruggieri. *New pharmacological approaches to neurocutaneous disorders.*  
**11<sup>th</sup> Summer School of Neuroscience. From small molecules to biologic therapies.**  
Catania, 6-12 July 2013
- 16) M. Ruggieri. *Autism and pervasive developmental disorders:*  
**13<sup>th</sup> Summer School of Neuroscience. Cognition.**  
Catania, 6-12 July 2015
- 17) M. Ruggieri. *Neurofibromatosis*  
**20<sup>th</sup> International Meeting of the European Group on Neurofibromatosis (EGN)**  
Abano Terme, 10<sup>th</sup> September 2016
- 18) M. Ruggieri. *Epilepsy in the setting of neurocutaneous disorders*

- 1st Joint EPNS International Meeting of neonatal neurology**  
Catania, 21-23 May 2018
- 19) M. Ruggieri. Epilepsy in the setting of neurocutaneous disorders  
**2nd Joint EPNS International Meeting of neonatal neurology**  
Catania, 11-13 April 2019
- 20) M. Ruggieri. *The heart and vessels in neurocutaneous disorders*  
**X World Congress of Pediatric Cardiology**  
Syracuse, 22-27 May 2019
- 21) M. Ruggieri. *Phacomatoses*  
**XVII Congress European Pediatric Neurology Society**  
Athens, 18-20 September 2019

### CONGRESSI NAZIONALI

- 1) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi segmentale (Nf5)*.  
**2° Congresso Nazionale sulla neurofibromatosi**  
Parma, 24-25 Maggio 1996
- 2) M. Ruggieri. *Sclerosi Multipla in età pediatrica*  
**Meeting di Neuroimmunologia Pediatrica. Aspetti clinici e patogenetici**  
Catania, 19 Settembre 1997
- 3) M. Ruggieri. *Genetica delle maggiori sindromi neurocutanee*.  
**XXIV Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica (SINP)**  
Viterbo, 8-10 Ottobre 1998
- 4) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi tipo 1. Aspetti clinici ed assistenziali*  
**55° Congresso della Società Italiana di Pediatria (SIP)**  
Bologna, 19-23 Settembre 1999
- 5) M. Ruggieri. *Le varie forme di neurofibromatosi*  
**Convegno Nazionale Associazione Neurofibromatosi (ANF)**  
Roma, 7 Dicembre 1999
- 6) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi tipo 1 segmentale (Aggiornamento)*  
**XI Congresso Nazionale della Società di Pediatria Preventiva e Sociale (SIPPS)**  
Catania, 19 Novembre 1999
- 7) M. Ruggieri. *Le neuroimmagini nelle malattie e sindromi neurocutanee*  
Simposio **CNR** su: **“Esplorazione morfofunzionale del sistema nervoso centrale”**  
Catania, 17 Dicembre 1999
- 8) M. Ruggieri. *Le varianti della neurofibromatosi*  
Simposio su: **“Le sindromi neurocutanee”**  
Catania, 18 Febbraio 2000
- 9) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi*  
**Congresso nazionale su: “Aggiornamenti in neuropediatria”**  
Siena, 4-6 Maggio 2000
- 10) M. Ruggieri. *Le neurofibromatosi: Clinica, epidemiologia e diagnosi clinica*  
**5° Congresso nazionale “Associazione Nazionale Neuroradiologia Pediatrica”**  
Firenze, 11-13 Maggio 2000
- 11) M. Ruggieri. *Storia delle curiosità mediche nella neurofibromatosi*  
**Corso Nazionale di Aggiornamento sulla “Storia della Pediatria”**  
Catania, 8 Luglio 2000
- 12) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi tipo 1: Protocollo assistenziale*.  
**3° Congresso Nazionale sulla Neurofibromatosi**  
Ancona, 2-3 Dicembre 2000
- 13) M. Ruggieri. *Novità in campo terapeutico nelle neurofibromatosi*.  
**Convegno Nazionale Associazione Neurofibromatosi (ANF)**  
Parma, 22 Aprile 2001
- 14) M. Ruggieri. *Cutis tricolor ed altri mosaicismi cutanei*.  
**Convegno nazionale Gruppo di Studio Genetica Clinica (GENCLI) della S.I.P**  
Catania, 19-21 Maggio 2001
- 15) M. Ruggieri. *Mosaicismi neurocutanei*  
**XXVII Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)**  
Reggio Emilia, 15-18 Novembre 2001

- 16) M. Ruggieri. *Sindromi neurocutanee rare*  
**XXVIII Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)**  
 Taranto, 3-6 Novembre 2002
- 17) M. Ruggieri. *Le neurofibromatosi: forme localizzate.*  
**1° Corso residenziale nazionale di neurologia pediatrica (SINP)**  
 Pozzilli (IS), 10 Maggio 2003
- 18) M. Ruggieri. *Le neurofibromatosi*  
**VIII Corso di aggiornamento sulle malattie genetiche come malattie sociali**  
 Chieti, 10-11 Luglio 2003
- 19) M. Ruggieri, A. Spalice. *Malformazioni della fossa cranica posteriore*  
**XXVIII Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)**  
 Firenze, 3-6 Dicembre 2003
- 20) P. Iannetti, M. Ruggieri *Developmental Pediatrics: neurologia pediatrica in Europa*  
**6° Convegno Nazionale Prospettive in Pediatria**  
 Napoli, 19-21 Febbraio 2004
- 21) M. Ruggieri. *Le neurofibromatosi: diagnosi, storia naturale e terapia.*  
**Congresso nazionale sulle sindromi neurocutanee**  
 Lucca, 3-6 Marzo 2004
- 22) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi e sclerosi tuberosa.*  
**2° Corso residenziale nazionale di neurologia pediatrica**  
 Pozzilli (IS), 21-22 Maggio 2004
- 23) P. Iannetti, M. Ruggieri. *Trattamento chirurgico dell'epilessia: la diagnostica per immagini.*  
**Apprendimento attivo in Neuropediatria: IV Giornata**  
 Nocera Inferiore (SA), 18 Settembre 2004
- 24) M. Ruggieri. *Le neurofibromatosi*  
**XXIV Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia (SIN)**  
 Genova, 26 Settembre 2004
- 25) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi tipo 2 in età pediatrica*  
**XXX Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)**  
 Catania, 28-30 Ottobre 2004
- 26) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi tipo 2: aspetti clinici e diagnostici*  
**4° Congresso Nazionale sulle neurofibromatosi**  
 Napoli, 6-8 Novembre 2004
- 27) M. Ruggieri. *Quando e come richiedere l'analisi genetica nelle facomatosi*  
**XVII Congresso Nazionale della Società Italiana di Neuropsichiatria Infantile e dell'Adolescenza (SINPIA)**  
 Modena, 6-10 Novembre 2004
- 28) M. Ruggieri. *Mosaicismi neurocutanei*  
**XXIV Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia (SIN)**  
 Cernobbio, 28 Settembre 2005
- 29) M. Ruggieri. *Sindromi del nevo epidermico*  
**XXXI Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)**  
 Pavia, 27-30 Ottobre 2005
- 30) M. Ruggieri. *Sindromi neurocutanee*  
**XXXII Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)**  
 Sasso Marconi (BO), 28-31 Ottobre 2006
- 31) M. Ruggieri. *Complicanze neurologiche nelle malattie sistemiche*  
**XXXIII Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)**  
 Bolzano, 30 Ottobre-1 Novembre 2007
- 32) M. Ruggieri. *Strategie terapeutiche nelle sindromi neurocutanee*  
**XX Congresso Nazionale congiunto SISSMI e SINGEPED**  
 Palermo, 14-16 Ottobre 2008
- 33) M. Ruggieri. *Patogenesi delle malattie immunomediate del SNC*  
**XXXIV Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)**  
 Napoli, 14-16 Novembre 2008
- 34) M. Ruggieri. *Sclerosi multipla in età pediatrica: storia naturale*

- I Convegno Nazionale Gruppo di Studio di Neuroimmunologia Pediatrica**  
Catania, 6-7 Giugno 2009
- 35) M. Ruggieri. *Malformazioni e tumori vascolari con interessamento del sistema nervoso*  
**XXXV Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)**  
L'Aquila, 14-16 Novembre 2009
- 36) M. Ruggieri. *Atassia-Telangiectasia: trasferibilità dei sistemi di valutazione dall'adulto bambino.*  
**Workshop Nazionale sull'Atassia-Telangiectasia: dalla ricerca clinica alla ricerca di base.**  
Napoli, 14-16 Gennaio 2010
- 37) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi tipo 2: Manifestazioni cliniche in età pediatrica*  
**V Congresso Nazionale sulle Neurofibromatosi.**  
Genova, 17-18 Aprile 2010
- 38) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi tipo 1 e 2: Novità terapeutiche*  
**V Congresso Nazionale sulle Neurofibromatosi.**  
Genova, 17-18 Aprile 2010
- 39) M. Ruggieri. *Studio delle molecole micor-RNA e possibili implicazioni terapeutiche nella sclerosi tuberosa.*  
**Congresso Nazionale Associazione Sclerosi Tuberosa: Incontriamoci in Sicilia.**  
Catania, 10 Luglio 2010
- 40) M. Ruggieri. *La diagnosi di sclerosi tuberosa: introduzione clinica*  
**V Congresso Nazionale sulla Sclerosi Tuberosa: Approccio multidisciplinare alla Sclerosi Tuberosa.**  
Salemi (TP), 1-3 Ottobre 2010
- 41) M. Ruggieri. *Manifestazioni cliniche e storia naturale delle neurofibromatosi*  
**Genetica: Cosa c'è di nuovo. Neurofibromatosi, ieri, oggi, domani**  
Terni, 6 Novembre 2010
- 42) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi: nuove strategie terapeutiche*  
**14° Convegno nazionale: Patologia immune malattie orfane**  
Torino 18-21 Gennaio 2011
- 43) M. Ruggieri. *Sclerosi multipla in età pediatrica*  
**Mediterranean Neuroscienze Association: Sclerosi Multipla – Stato dell'arte e nuovi paradigmi**  
Catania, 25 Febbraio 2011
- 44) M. Ruggieri. *Mosaicismi neurocutanei*  
**XXVII Congresso Nazionale Società Italiana di Genetica Umana (SIGU)**  
Milano, 13-16 Novembre 2011
- 45) M. Ruggieri. *Cute e sistema nervoso*  
**XXXVI Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)**  
Padova, 17-19 Novembre 2011
- 46) M. Ruggieri. *Ominidi pre-umani ed umani arcaici: evidenze fossili e malattie in età pediatrica, cultura, giochi e vita sociale*  
**VIII Congresso Nazionale Congiunto Storia della Pediatria SIN-SIP**  
Roma, 3 Marzo 2012
- 47) Ruggieri M, Piane M. *Atassia-telangiectasia: aspetti biologici e clinici.*  
**Corso di aggiornamento della Società Italiana di Genetica Umana**  
Difetti di riparazione del DNA: meccanismi e patologie.  
Milano, 28 Maggio 2012
- 48) Ruggieri M. *NF2: forme ad esordio precoce e nuove strategie farmacologiche.*  
**VI Congresso Nazionale sulle Neurofibromatosi**  
Bergamo, 27-28 Aprile 2012
- 50) Ruggieri M. *Malattie rare in Pediatria: Le sindromi neurocutanee*  
**Expert Meeting sulle Malattie Rare**  
Palermo, 4-5 Ottobre 2012
- 50) M. Ruggieri. *Nuove strategie terapeutiche nelle sindromi neurocutanee.*  
**XXII Congresso Nazionale Congiunto SINGEPED a SSMM**  
Venezia, 3-5 Novembre 2012
- 51) Ruggieri M. *Le malformazioni cerebrali congenite*  
**XIII Meeting Nazionale di Genetica, Immunologia e Pediatria Traslazionale.**  
Messina, 29-30 Novembre 2012
- 52) Ruggieri M. *Sclerosi Multipla Pediatrica. Stato dell'arte: Esperienza della Società Italiana di Pediatria*

- AIMS: Sclerosi Multipla Pediatrica. Stato dell'arte e strategie d'intervento.**  
Roma, 22 Aprile 2013
- 53) Ruggieri M. *Forme sindromiche e non sindromiche associate a spasmi infantili*  
**XIV Meeting Nazionale di Genetica, Immunologia e Pediatria Traslazionale.**  
Messina, 29-30 Novembre 2013
- 54) M. Ruggieri. *Epidemiologia, clinica e storia naturale della sclerosi multipla ad esordio in epoca pre-puberale*  
**XXXVIII Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)**  
Palermo, 27-29 Novembre 2014
- 55) Ruggieri M. *Storia naturale della sclerosi multipla in età infantile*  
**XV Meeting Nazionale di Genetica, Immunologia e Pediatria Traslazionale.**  
Messina, 28-29 Novembre 2014
- 56) Ruggieri M. *Macchie cutanee ..... aiuto!*  
**IV Incontro "La Genetica per il Pediatra"**  
Catanzaro, 3-5 Luglio 2015
- 57) Ruggieri M. *ADEM e forme correlate*  
**Meeting Nazionale in Pediatria e Medicina dell'Adolescenza**  
Catanzaro, 21-24 Ottobre 2015
- 58) Ruggieri M. *Analisi delle CNV nella sindrome di Lennox-Gastaut*  
**Giornata Mondiale sulla sindrome di Lennox-Gastaut**  
Bologna, 31 Ottobre 2015
- 59) Ruggieri M. *Terapie biologiche nelle sindromi neurocutanee.*  
**XVI Meeting Nazionale di Genetica, Immunologia e Pediatria Traslazionale.**  
Messina, 26-28 Novembre 2015
- 60) M. Ruggieri. *Aspetti neuropsicologici della SM in età pediatrica*  
**XXXIX Congresso Nazionale Società Italiana di Neuropediatria (SINP)**  
Roma, 27-29 Novembre 2015
- 60) M. Ruggieri. *Sindromi neurocutanee con malformazioni vascolari*  
**XL Congresso Nazionale Società Italiana di Neuropediatria (SINP)**  
Firenze, 27-29 Novembre 2016
- 61) M. Ruggieri. *Nuove forme di malattie immuno-mediate del SNC in età pediatrica*  
**XLI Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica (SINP)**  
Matera, 10-12 Novembre 2017
- 62) M. Ruggieri. *Nuove strategie terapeutiche nelle sindromi neurocutanee*  
**XLII Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica (SINP)**  
Bologna, 11-13 Novembre 2018
- 63) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi tipo 1: dalla preistoria all'età moderna e oltre.....*  
**7° Congresso Nazionale sulle neurofibromatosi.**  
Bressanone (BZ), 25 Maggio 2019
- 64) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi tipo 1.*  
**75° Congresso Nazionale della Società Italiana di Pediatria**  
Bologna, 28 Maggio – 1 Giugno 2019
- 65) M. Ruggieri. *Sviluppo del sistema nervoso nel feto e nel neonato/Malformazioni cerebrali*  
**XXV Congresso Nazionale della Società Italiana di Neonatologia**  
Catania, 25-27 Settembre 2019
- 66) M. Ruggieri. *Facomatosi*  
**XLIII Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica (SINP)**  
Napoli, 28-30 Novembre 2019

### CONGRESSI REGIONALI

- 1) M. Ruggieri. *Idrocefalo: aspetti clinici.*  
**VII Meeting Regionale. La Neurologia Pediatrica nei Vari Aspetti: Autismo e idrocefalo congenito**  
Catania, 20 Giugno 1995
- 2) M. Ruggieri. *Aspetti neurologici della Sclerosi Tuberosa.*  
**Meeting sulla Sclerosi Tuberosa**  
Catania, 10 Ottobre 1995.
- 3) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi di tipo segmentale.*

- Convegno sulle neurofibromatosi**  
Catania, 4 Giugno 1996
- 4) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi. Aspetti clinici.*  
**Convegno sulle neurofibromatosi e sulla sclerosi tuberosa**  
Catania, 17 Giugno 1998
- 5) M. Ruggieri. *Aspetti clinici ed assistenziali della neurofibromatosi in età pediatrica.*  
**Convegno regionale Associazione Neurofibromatosi (ANF) sulle neurofibromatosi**  
Catania, 2 Luglio 1999
- 6) M. Ruggieri. *Clinica e follow-up delle neurofibromatosi*  
Congresso regionale: **“Le neurofibromatosi nel bambino: realtà e prospettive”**  
Reggio Calabria, 4 Marzo 2000
- 7) M. Ruggieri. *Le sindromi neurocutanee*  
**Convegno Regionale ACP**  
Ragusa, 27 Gennaio 2001
- 8) M. Ruggieri. *Diagnostica clinico-strumentale del bambino ipotonico*  
**2° Convegno Regionale di Neurologia Pediatrica**  
Catania, 6-7 Dicembre 2001
- 9) M. Ruggieri. *Il pediatra e le sindromi neurocutanee*  
**XXX Congresso Regionale della Società Italiana di Pediatria e V Congresso Regionale della Società Italiana di Neonatologia**  
Cefalù (ME), 14-15 Dicembre 2001
- 10) M. Ruggieri. *Lesioni cutanee quale segno di patologia neurologica*  
**Convegno di Neurologia Pediatrica**  
Caltagirone, 20 Aprile 2002
- 11) M. Ruggieri. *Novità in campo di neurologia pediatrica: sindromi neurocutanee*  
**Meeting regionale ACP**  
Acireale, 18 Maggio 2002
- 12) M. Ruggieri. *Focus su la “Sclerosi Tuberosa”*  
**2° Convegno Regionale di Neurologia Pediatrica**  
Catania, 6-7 Dicembre 2002
- 13) M. Ruggieri. *Le neurofibromatosi*  
**2° Meeting regionale Genetica clinica GENCLI**  
Messina, 21-22 Novembre 2003
- 14) M. Ruggieri. *Diagnosi e storia naturale delle neurofibromatosi*  
**Convegno sulle Genodermatosi**  
Troina (EN), 2 Ottobre 2004
- 15) M. Ruggieri. *L'esame neurologico nel bambino*  
**Meeting regionale ACP**  
Acireale, 3 Marzo 2005
- 16) M. Ruggieri. *Sclerosi multipla in età infantile*  
**Convegno regionale S.I.P.**  
Ragusa, 18 Aprile 2006
- 14) M. Ruggieri. *Mosaicismo neurocutanei*  
**Convegno sulle Genodermatosi**  
Troina (EN), 10 Ottobre 2007
- 16) M. Ruggieri. *Epilessia e malformazioni cerebrali: Classificazione delle malformazioni cerebrali*  
**Incontro L.I.C.E., Sezione Sicilia: Disturbi del movimento ed epilessia**  
Ragusa, 27-28 Novembre 2009
- 17) M. Ruggieri. *Malattie demielinizzanti: ADEM*  
**Congresso Regionale Società Italiana di Neurologia “Le Patologie Disimmuni del Sistema Nervoso”**  
Cefalù (PA), 18-19 Dicembre 2009
- 18) M. Ruggieri. *Sclerosi Multipla nel bambino*  
**Approcci Terapeutici innovativi per la pratica clinica**  
Catania, 19-20 Febbraio 2010
- 19) M. Ruggieri. *Lesioni vasculo-cutanee e sistema nervoso*  
**Convegni regionali PAIDOS. Cute: organo o sistema**

- Acireale (CT), 20 Marzo 2010
- 20) M. Ruggieri. *Ruolo ed efficacia delle immunoglobuline nelle malattie immunomediate del sistema nervoso centrale in età pediatrica*  
**Aggrionamenti in tema di Malattie Disimmuni e Trattamento con IVIG**  
 Siracusa, 13 Novembre 2010
- 21) M. Ruggieri. *Encefalomielite acuta in età pediatrica.*  
**I Corso Residenziale: Pratica clinica in neurologia pediatrica con focus sui problemi respiratori nelle patologie neuromuscolari**  
 Catania, 2-3 Luglio 2010
- 22) M. Ruggieri. *Studi e Registri epidemiologici pediatrici in Sicilia: sclerosi multipla*  
 39° Congresso Regionale SIP – 14° Congresso Regionale SIN – 7° Congresso Regionale SIMEUP  
 Cefalù (PA), 11-13 Novembre 2010
- 23) M. Ruggieri. *ADEM: risultati dello studio regionale sulle malattie immuno-mediate del sistema nervoso*  
**Convegno di Neonatologia, Farmacologia e Pediatria**  
 Catania, 9-11 Dicembre 2010
- 24) Ruggieri M. *Atassie acute*  
**Convegni Paidos - SIP**  
 Acireale (CT), 12 Marzo 2011
- 25) Ruggieri M. *Esame obiettivo neurologico nel bambino*  
**Percorsi Pediatrici dell'Alcantara**  
 Acireale, 14 Marzo 2015
- 26) Ruggieri M. *Nuove terapie biologiche nelle sindromi neurocutanee*  
**Percorsi Pediatrici Etnei**  
 Catania, 21 Aprile 2015

#### SEMINARI DIETRO INVITO

#### UNIVERSITA' STRANIERE

- 1) M. Ruggieri.  
*"The neurocutaneous syndromes"*  
**Amersham**, Gran Bretagna, 16 Gennaio 1996  
 Department of Dermatology, University of Buckinghamshire
- 2) M. Ruggieri.  
*"Hypomelanosis of Ito: clinical and cytogenetic aspects"*  
**Oxford**, Gran Bretagna, 3 Luglio 1996  
 Department of Cytogenetics, University of Oxford
- 3) M. Ruggieri.  
*"The different forms of neurofibromatosis"*  
**Warsaw**, Poland, 23 October 2002
- 4) M. Ruggieri.  
*"Tumours in neurocutaneous syndromes"*  
**Warsaw**, Poland, 24 May 2003

#### UNIVERSITA' ITALIANE

- 1) M. Ruggieri.  
*"Genetica e clinica delle neurofibromatosi"*  
**Torino**, 22 Maggio 1998,  
 Dipartimento di Genetica Umana, Università di Torino
- 2) M. Ruggieri  
*"Le sindromi neurocutanee"*  
**Verona**, 18 Giugno 2002  
 Istituto di Neurologia, Università di Verona,
- 3) M. Ruggieri  
*"Mosaicismi neurocutanei e forme ad esordio precoce di NF2"*  
**Bergamo**, 25 Maggio 2004
- 4) M. Ruggieri  
*"Le sindromi neurocutanee"*  
**Roma**, 8 Giugno 2005

- 5) Istituto di Neuropsichiatria infantile, Università "La Sapienza"  
M. Ruggieri  
*"Le neurofibromatosi"*  
**Roma**, 8 Febbraio 2008  
Istituto di Neuropsichiatria infantile, Università di Bologna
- 6) M. Ruggieri  
*"Le sindromi neurocutanee"*  
**Bolzano**, 21 Ottobre 2010
- 7) M. Ruggieri  
*"Trattamento con farmaci biologici nelle sindromi neurocutanee"*  
**Torino**, 14 Febbraio 2013
- 8) M. Ruggieri  
*"Diagnosi, management e terapia nella NF2 pediatrica "*  
**Bologna**, 15 Settembre 2015



## ATTIVITA' DIDATTICA

### Università degli Studi di Catania

- 2003 - 2004 Professore a contratto (24 ore, 2 crediti: Pediatria MED/38)  
Corso di Laurea in Neurofisiopatologia, Facoltà di Medicina & Chirurgia,  
Università di Catania
- 2004 - 2005 Professore a contratto (24 ore, 2 crediti: Pediatria MED/38)  
Corso di Laurea in Neurofisiopatologia, Facoltà di Medicina & Chirurgia,  
Università di Catania
- 2005 - 2006 Professore a contratto (24 ore, 2 crediti: Pediatria MED/38)  
Corso di Laurea in Neurofisiopatologia, Facoltà di Medicina & Chirurgia,  
Università di Catania
- 2006 - 2007 Professore a contratto (24 ore, 2 crediti: Pediatria MED/38)  
Corso di Laurea in Neurofisiopatologia, Facoltà di Medicina & Chirurgia,  
Università di Catania

### Università degli Studi di Catania

- 2009 - 2010 Titolare del Corso "Pediatria Preventiva e Sociale"  
(72 ore, 9 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE DELL'EDUCAZIONE E DELLA FORMAZIONE  
SCIENZE EDUCATIVE PER L'INFANZIA
- 2010 - 2011 Titolare del Corso di Neuropsichiatria infantile  
(48 ore, 6 CFU: Neuropsichiatria infantile MED/39)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
EDUCATORE DELL'INFANZIA  
SCIENZE EDUCATIVE PER L'INFANZIA
- 2011 - 2012 Titolare del Corso "Pediatria"  
(30 ore, 5 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE E TECNICHE PSICOLOGICHE
- 2011 - 2012 Titolare del Corso "Pediatria Preventiva e Sociale"  
(54 ore, 9 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE EDUCATIVE PER L'INFANZIA
- 2011 - 2012 Titolare del Corso di "Neuropsichiatria infantile"  
(36 ore, 6 CFU: Neuropsichiatria infantile MED/39)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE DELL'EDUCAZIONE E DELLA FORMAZIONE
- 2012 - 2013 Titolare del Corso "Pediatria"  
(30 ore, 5 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE E TECNICHE PSICOLOGICHE
- 2012 - 2013 Titolare del Corso "Neuropsichiatria infantile"  
(42 ore, 7 CFU: Neuropsichiatria infantile MED/39)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE E TECNICHE PSICOLOGICHE

- 2012 - 2013 Titolare del Corso "Pediatria Preventiva e Sociale"  
(54 ore, 9 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE EDUCATIVE PER L'INFANZIA
- 2012 - 2013 Titolare del Corso di "Neuropsichiatria infantile"  
(36 ore, 6 CFU: Neuropsichiatria infantile MED/39)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE DELL'EDUCAZIONE E DELLA FORMAZIONE
- 2013 - 2014 Titolare del Corso "Pediatria"  
(30 ore, 5 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE E TECNICHE PSICOLOGICHE
- 2013 - 2014 Titolare del Corso "Neuropsichiatria infantile"  
(42 ore, 7 CFU: Neuropsichiatria infantile MED/39)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE E TECNICHE PSICOLOGICHE
- 2013 - 2014 Titolare del Corso "Pediatria Preventiva e Sociale"  
(54 ore, 9 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE EDUCATIVE PER L'INFANZIA
- 2013 - 2014 Titolare del Corso di "Neuropsichiatria infantile"  
(36 ore, 6 CFU: Neuropsichiatria infantile MED/39)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE DELL'EDUCAZIONE E DELLA FORMAZIONE
- 2013 - 2014 Insegnamento "Pediatria di Famiglia" (MED/38)  
(8 ore, 1 CFU: Pediatria Generale e Specialistica MED/38 - Polo D)  
nei seguenti corsi di Laurea:  
LAUREA MAGISTRALE IN MEDICINA E CHIRURGIA
- 2014 - 2015 Titolare del Corso "Pediatria"  
(30 ore, 5 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE E TECNICHE PSICOLOGICHE
- 2014 - 2015 Titolare del Corso "Neuropsichiatria infantile"  
(42 ore, 7 CFU: Neuropsichiatria infantile MED/39)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE E TECNICHE PSICOLOGICHE
- 2014 - 2015 Titolare del Corso "Pediatria Preventiva e Sociale"  
(54 ore, 9 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE EDUCATIVE PER L'INFANZIA
- 2015 - 2016 Insegnamento "Pediatria" (MED/38)  
(40 ore, 5 CFU: Pediatria Generale e Specialistica MED/38 - Polo B)  
nei seguenti corsi di Laurea:  
LAUREA MAGISTRALE IN MEDICINA E CHIRURGIA

- 2015 - 2016 Titolare del Corso "Pediatria"  
(40 ore, 5 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE E TECNICHE PSICOLOGICHE
- 2015 - 2016 Titolare del Corso "Neuropsichiatria infantile"  
(42 ore, 7 CFU: Neuropsichiatria infantile MED/39)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE E TECNICHE PSICOLOGICHE
- 2015 - 2016 Titolare del Corso "Pediatria Preventiva e Sociale"  
(54 ore, 9 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE EDUCATIVE PER L'INFANZIA
- 2015 - 2016 Titolare del Corso di "Neuropsichiatria infantile"  
(36 ore, 6 CFU: Neuropsichiatria infantile MED/39)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE DELL'EDUCAZIONE E DELLA FORMAZIONE
- 2015 - 2016 Insegnamento "Pediatria di Famiglia" (MED/38)  
(8 ore, 1 CFU: Pediatria Generale e Specialistica MED/38 - Polo D)  
nei seguenti corsi di Laurea:  
LAUREA MAGISTRALE IN MEDICINA E CHIRURGIA
- 2015 - 2016 Insegnamento Pediatria (MED/38)  
(24 ore: 3 CFU)  
CdL Ortottica
- 2016 - 2017 Titolare dell'insegnamento "Pediatria" (MED/38)  
(32 ore, 4 CFU: Pediatria Generale e Specialistica MED/38 - Polo B)  
nei seguenti corsi di Laurea:  
LAUREA MAGISTRALE IN MEDICINA E CHIRURGIA
- 2016 - 2017 Titolare del Corso "Pediatria"  
(36 ore, 6 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE E TECNICHE PSICOLOGICHE
- 2016 - 2017 Titolare del Corso "Pediatria Preventiva e Sociale"  
(42 ore, 7 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE EDUCATIVE PER L'INFANZIA
- 2016 - 2017 Titolare del Corso di "Neuropsichiatria infantile"  
(36 ore, 6 CFU: Neuropsichiatria infantile MED/39)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE DELL'EDUCAZIONE E DELLA FORMAZIONE
- 2016 - 2017 Titolare dell'insegnamento Pediatria (MED/38)  
(24 ore: 3 CFU)  
CdL Ortottica
- 2017 - 2018 Titolare dell'insegnamento "Pediatria" (MED/38)  
(32 ore, 4 CFU: Pediatria Generale e Specialistica MED/38 - Polo B)  
nei seguenti corsi di Laurea:  
LAUREA MAGISTRALE IN MEDICINA E CHIRURGIA

- 2017 - 2018 Titolare del Corso "Pediatria"  
(36 ore, 6 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE E TECNICHE PSICOLOGICHE
- 2017 - 2018 Titolare del Corso "Pediatria Preventiva e Sociale"  
(42 ore, 7 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE EDUCATIVE PER L'INFANZIA
- 2017 - 2018 Titolare del Corso di "Neurologia dello Sviluppo"  
60 ore, 10 CFU: Pediatria Generale e Specialistica MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE DELL'EDUCAZIONE E DELLA FORMAZIONE
- 2017 - 2018 Titolare dell'insegnamento Pediatria (MED/38)  
(24 ore: 3 CFU)  
CdL Ortottica
- 2018 - 2019 Titolare dell'insegnamento "Pediatria" (MED/38)  
(32 ore, 4 CFU: Pediatria Generale e Specialistica MED/38 - Polo B)  
nei seguenti corsi di Laurea:  
LAUREA MAGISTRALE IN MEDICINA E CHIRURGIA
- 2018 - 2019 Titolare del Corso "Pediatria"  
(36 ore, 6 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE E TECNICHE PSICOLOGICHE
- 2018 - 2019 Titolare del Corso "Pediatria Preventiva e Sociale"  
(42 ore, 7 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE EDUCATIVE PER L'INFANZIA
- 2018 - 2019 Titolare del Corso di "Neurologia dello Sviluppo"  
60 ore, 10 CFU: Pediatria Generale e Specialistica MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE DELL'EDUCAZIONE E DELLA FORMAZIONE

### **Scuole di Specializzazione di Medicina**

- 2012 - 2013 Docente di "Pediatria" [1° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Chirurgia Plastica*  
Università degli Studi di Catania
- 2013 - 2014 Docente di "Pediatria"  
*Scuola di Specializzazione in Genetica Medica*  
Università degli Studi di Catania
- 2013 - 2014 Docente di "Pediatria" [1° e 3° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Chirurgia Plastica*  
Università degli Studi di Catania
- 2014 - 2015 Docente di "Pediatria" [1° e 3° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Chirurgia Plastica*  
Università degli Studi di Catania

- 2014 - 2015 Docente di "Pediatria/Neurologia Pediatrica" [1° e 3° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Pediatria*  
Università degli Studi di Catania
- 2014 - 2015 Docente di "Pediatria"  
*Scuola di Specializzazione in Genetica Medica*  
Università degli Studi di Catania
- 2015 - 2016 Docente di "Pediatria/Neurologia Pediatrica" [1° e 3° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Pediatria*  
Università degli Studi di Catania
- 2015 - 2016 Docente di "Pediatria"  
*Scuola di Specializzazione in Genetica Medica*  
Università degli Studi di Catania
- 2016 - 2017 Docente di "Pediatria/Neurologia Pediatrica" [3° e 5° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Pediatria*  
Università degli Studi di Catania
- 2016 - 2017 Docente di "Pediatria"  
*Scuola di Specializzazione in Genetica Medica*  
Università degli Studi di Catania
- 2016 - 2017 Docente di "Pediatria" [1° e 3° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Chirurgia Plastica*  
Università degli Studi di Catania
- 2016 - 2017 Docente di "Pediatria" [1° e 3° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Ginecologia e Ostetricia*  
Università degli Studi di Catania
- 2017 - 2018 Docente di "Pediatria/Neurologia Pediatrica" [3° e 5° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Pediatria*  
Università degli Studi di Catania
- 2017 - 2018 Docente di "Pediatria"  
*Scuola di Specializzazione in Genetica Medica*  
Università degli Studi di Catania
- 2017 - 2018 Docente di "Pediatria" [1° e 3° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Chirurgia Plastica*  
Università degli Studi di Catania
- 2017 - 2018 Docente di "Pediatria" [1° e 3° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Ginecologia e Ostetricia*  
Università degli Studi di Catania
- 2018 - 2019 Docente di "Pediatria/Neurologia Pediatrica" [3° e 5° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Pediatria*  
Università degli Studi di Catania
- 2018 - 2019 Docente di "Pediatria"  
*Scuola di Specializzazione in Genetica Medica*  
Università degli Studi di Catania

- 2018 - 2019 Docente di "Pediatria" [1° e 3° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Chirurgia Plastica*  
 Università degli Studi di Catania
- 2018 - 2019 Docente di "Pediatria" [1° e 3° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Ginecologia e Ostetricia*  
 Università degli Studi di Catania

### **Master e corsi di perfezionamento**

- 2011 Docente: Master di "Pedagogia Clinica", Facoltà di Scienze della Formazione,  
 Università di Catania  
 (36 ore, 6 CFU)
- 2012 Docente Corso di Alta Formazione Universitaria in Disabilità nell'Infanzia  
 Università degli Studi di Catania  
 (25 ore, 4.5 CFU)
- 2012 Docente Corso di Alta Formazione Universitaria in "Progettazione e Conduzione e Monitoraggio  
 di attività pedagogiche indirizzate al recupero di alunni con difficoltà comportamentali e di  
 apprendimento"  
*[Attività di prevenzione delle difficoltà in ambito scolastico]*  
 (15 ore, 2.5 CFU)
- 2012 Docente Corso di Alta Formazione Universitaria in "Progettazione e Conduzione e Monitoraggio  
 di attività pedagogiche indirizzate al recupero di alunni con difficoltà comportamentali e di  
 apprendimento"  
*[Lo sviluppo psicomotorio ed il ritardo mentale nell'età infantile]*  
 (10 ore, 1.5 CFU)
- 2012 Docente Corso di Alta Formazione Universitaria in "Progettazione e Conduzione e Monitoraggio  
 di attività pedagogiche indirizzate al recupero di alunni con difficoltà comportamentali e di  
 apprendimento"  
*[Primo soccorso nei luoghi di lavoro e nella scuola]*  
 (5 ore, 1 CFU)
- 2012 Docente Corso di Alta Formazione Universitaria in "Coordinamento pedagogico dei servizi  
 educativi per l'infanzia, nel pubblico e nel privato"  
*[Elementi di puericultura]*  
 (10 ore, 2.5 CFU)
- 2013 Docente: Master "Disturbi Specifici dell'Apprendimento"  
 Ministero dell'Istruzione. Università e Ricerca  
 Dipartimento di Scienze della Formazione  
 Università degli Studi di Catania  
 (10 ore, 2 CFU)
- 2014 Docente: Master "Disturbi Specifici dell'Apprendimento"  
 Ministero dell'Istruzione. Università e Ricerca  
 Dipartimento di Scienze della Formazione  
 Università degli Studi di Catania  
 (15 ore, 3 CFU)
- 2015 Docente: Master "Psicopedagogia Clinica"  
 Ministero dell'Istruzione. Università e Ricerca  
 Dipartimento di Scienze della Formazione  
 Università degli Studi di Catania  
 (15 ore, 3 CFU)

## Università degli Studi di Messina

2010 - 2011	Docente "Neurologia Pediatrica <i>Scuola di Specializzazione in Pediatria</i> Università degli Studi di Messina
2011 - 2012	Docente "Neurologia Pediatrica <i>Scuola di Specializzazione in Pediatria</i> Università degli Studi di Messina
2010 - 2011	Docente "Neurogenetica dell'età dello sviluppo" <i>Scuola di Specializzazione in Genetica</i> Università degli Studi di Messina
2011 - 2012	Docente "Neurologia Pediatrica" <i>Scuola di Specializzazione in Genetica</i> Università degli Studi di Messina
2012 - 2013	Docente "Neurologia Pediatrica <i>Scuola di Specializzazione in Pediatria</i> Università degli Studi di Messina
2013- 2014	Docente "Neurologia Pediatrica <i>Scuola di Specializzazione in Pediatria</i> Università degli Studi di Messina
2014- 2015	Docente "Neurologia Pediatrica <i>Scuola di Specializzazione in Pediatria</i> Università degli Studi di Messina
2016- 2017	Docente "Neurologia Pediatrica <i>Scuola di Specializzazione in Pediatria</i> Università degli Studi di Messina
2017- 2018	Docente "Neurologia Pediatrica <i>Scuola di Specializzazione in Pediatria</i> Università degli Studi di Messina
2018- 2019	Docente "Neurologia Pediatrica <i>Scuola di Specializzazione in Pediatria</i> Università degli Studi di Messina

### **Corsi Residenziali**

1° Corso Residenziale neurologia pediatrica, Pozzilli (IS) 10 Maggio 2003  
VII Corso Residenziale Genetica Clinica, Chieti 10-11 Luglio 2003 (1 ora)  
Sindromi Neurocutanee, Lucca 3-6 Marzo 2004 (2 ore)  
2° Corso Residenziale neurologia pediatrica, Pozzilli (IS) 21-22 Maggio

## TESI DI LAUREA

<http://www.fmag.unict.it/Public/Uploads/links/Ruggieri.pdf>

Anno accademico 2009 - 2010

**6 Tesi di Laurea triennale, Facoltà di Scienze della Formazione**  
**2 Tesi di Laurea Specialistica, Facoltà di Scienze della Formazione**

Anno accademico 2010 - 2011

**25 Tesi di Laurea triennale, Facoltà di Scienze della Formazione**  
**5 Tesi di Laurea Specialistica, Facoltà di Scienze della Formazione**

Anno accademico 2011 - 2012

**56 Tesi di Laurea triennale, Dipartimento di Scienze della Formazione**  
**8 Tesi di Laurea Specialistica, Dipartimento di Scienze della Formazione**

Anno accademico 2012 - 2013

**66 Tesi di Laurea triennale, Dipartimento di Scienze della Formazione**  
**9 Tesi di Laurea Specialistica, Dipartimento di Scienze della Formazione**

Anno accademico 2013 - 2014

**82 Tesi di Laurea triennale, Dipartimento di Scienze della Formazione**  
**11 Tesi di Laurea Specialistica, Dipartimento di Scienze della Formazione**

Anno accademico 2014 - 2015

**86 Tesi di Laurea triennale, Dipartimento di Scienze della Formazione**  
**12 Tesi di Laurea Specialistica, Dipartimento di Scienze della Formazione**

Anno accademico 2015 - 2016

**56 Tesi di Laurea triennale, Dipartimento di Scienze della Formazione**  
**11 Tesi di Laurea Specialistica, Dipartimento di Scienze della Formazione**  
**16 Tesi di Laurea Magistrale, Scuola "Facoltà di Medicina"**

Anno accademico 2016 - 2017

**25 Tesi di Laurea triennale, Dipartimento di Scienze della Formazione**  
**4 Tesi di Laurea Specialistica, Dipartimento di Scienze della Formazione**  
**27 Tesi di Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia**

Anno accademico 2017 - 2018

**20 Tesi di Laurea triennale, Dipartimento di Scienze della Formazione**  
**12 Tesi di Laurea Specialistica, Dipartimento di Scienze della Formazione**  
**34 Tesi di Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia**

Anno accademico 2018 - 2019

**16 Tesi di Laurea triennale, Dipartimento di Scienze della Formazione**  
**8 Tesi di Laurea Specialistica, Dipartimento di Scienze della Formazione**  
**37 Tesi di Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia**



## Attività Clinica e Assistenziale

### 1990 - 1991 **Allievo interno in pediatria**

Clinica Pediatrica, Università di Catania,  
*attività clinico-assistenziale presso i reparti di:*  
Oncoematologia pediatrica  
*attività clinico-assistenziale presso i day-hospital di:*  
Emoglobinopatie  
Piastrinopatie

### 1991 - 1995 **Specializzando in pediatria [medico in formazione specialistica]**

Dipartimento di Pediatria, Università di Catania  
(supervisore: L. Pavone)  
*attività clinico-assistenziale presso i reparti di:*  
Neonatologia (6 mesi)  
Unità Terapia Intensiva (6 mesi)  
Centro talassemie (4 mesi)  
Malattie infettive (6 mesi)  
Pediatria generale (astanteria) (12 mesi)  
Neurologia (26 mesi)

### 1995 - 1999 **Clinical Assistant con senior registrar status (abilitazione GMC)**

contratto con il sistema sanitario inglese (NHS)  
Department of Medical Genetics, Paediatrics, Paediatric Neurology and Neuroradiology,  
John Radcliffe Hospital, University of Oxford, Oxford, GB  
(Supervisori *S. Huson, M. Pike, A. McShane, P. Anslow*)  
Periodi: 1 Giugno 1995 - 31 Maggio 1996;  
1 Giugno 1996 - 31 Maggio 1997;  
1 Giugno 1997 - 31 Maggio 1998;  
6 Luglio 1998 - 10 Settembre 1998;  
15 Marzo 1999 - 26 Marzo 1999

*attività clinico-assistenziale distaccata presso i reparti di:*  
Consulenza genetica generale  
Consulenza genetica sindromologia  
Malattia di von Hippel-Lindau  
Neurofibromatosi (NF1, NF2, NF segmentale)  
Sclerosi tuberosa  
Epilettologia  
Neurologia generale  
Pediatria

**Responsabile ambulatorio sindromi neurocutanee** Department of Medical Genetics, Churchill Hospital,  
Oxford Radcliffe Hospital, University of Oxford, UK  
Novembre 1996 - Marzo 1999

### 2000 - 2009 **Ricercatore, 1° Ricercatore**

ISN, CNR, Dipartimento di Pediatria, Università di Catania  
(Accordo collaborazione per attività clinica/assistenziale CNR-MURST/Università di Catania)  
**Periodo:** 8 Agosto 2000 - 15 Novembre 2009

### 2002 - 2007

Attività di *collaborazione scientifica* presso l'Ambulatorio sindromi neurocutanee, Il  
Cattedra di Pediatria, Divisione di Neurologia Pediatrica, Dipartimento di Pediatria,  
Università "La Sapienza", Roma  
Direttore: Prof. Paola Iannetti

2010 - 2014 **Attività assistenziale - Responsabile**

*Ambulatorio di Malattie Neurocutanee e neurologia pediatrica*  
Azienda Ospedaliero-Universitaria "Policlinico-Vittorio Emanuele",  
Presidio "Gaspere Rodolico", Catania

**Periodi:** 10 Agosto 2010 - 10 Febbraio 2011

3 Marzo 2011 - 3 Settembre 2011

11 Novembre 2011 - 11 Maggio 2012

10 Dicembre 2013 - 9 Dicembre 2014

[Delibere dell'AOU "Policlinico-Vittorio Emanuele" Catania

Università degli Studi di Catania - Agosto 2010, Marzo 2011, Novembre 2011, Gennaio 2014]

2011 - 2013

**Responsabile**

*Ambulatorio di Neurologia Pediatrica & Malattie Rare del Sistema Nervoso, Unità di Neurologia, Azienda Ospedaliera Provinciale 2, Presidio Ospedaliero S. Elia, Caltanissetta*

**Periodi:** 15 Dicembre 2011 - 15 Giugno 2012

16 Giugno 2012 - 15 Giugno 2013

[Delibere dell'ASP 2 Caltanissetta/Università degli Studi di Catania – Dicembre 2011, Giugno 2012]

2015 - a oggi

**Attività assistenziale**

*U.O.C. di Clinica Pediatrica*

Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale

Scuola "Facoltà di Medicina e Chirurgia"

Università degli Studi di Catania

Azienda Ospedaliero-Universitaria "Policlinico-Vittorio Emanuele",

Presidio "Gaspere Rodolico", Catania

Decreto rettoriale di afferenza presso la Scuola "Facoltà di Medicina"

15 Gennaio 2015

Si autorizza al trattamento dei dati personali, secondo quanto previsto dalla legge 196/03

Catania, 1 Giugno 2019

**Prof. Martino Ruggieri**



**F.to Martino Michele Lucio Giovanni Ruggieri**