

**FORMATO EUROPEO
PER IL CURRICULUM
VITAE**



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome **PAOLA FRANCESCA AJMONE**

Indirizzo

Telefono

E-mail **paola.ajmone@ policlinico.mi.it**

Nazionalità italiana

Data di nascita 08.12.1973

ESPERIENZA LAVORATIVA)

• Date (da – a)

nome e indirizzo del datore di lavoro

tipo di azienda o settore

tipo di impiego

DA 1 GENNAIO 2018 AD ORA

UNITÀ OPERATIVA DI NEUROPSICHIATRIA DELL'INFANZIA E DELL'ADOLESCENZA, UONPIA VIA PACE 9
FONDAZIONE IRCSS Ca' GRANDA OSPEDALE MAGGIORE POLICLINICO DI MILANO
SPECIALISTA NEUROPSICHIATRA INFANTILE CON CONTRATTO LIBERO PROFESSIONALE SU PROGETTO " UNITÀ
PER LA DISABILITÀ COMPLESSA E LE MALATTIE RARE E ATTIVITÀ DI FOLLOW UP NEONATALE (1600 ORE
ANNUE)

Date (da – a)

nome e indirizzo del datore di lavoro

tipo di azienda o settore

tipo di impiego

DA 1 GENNAIO 2015 AL 31.12.2017

UNITÀ OPERATIVA DI NEUROPSICHIATRIA DELL'INFANZIA E DELL'ADOLESCENZA, UONPIA VIA PACE 9
FONDAZIONE IRCSS Ca' GRANDA OSPEDALE MAGGIORE POLICLINICO DI MILANO
Specialista Neuropsichiatra Infantile con contratto libero professionale su progetto " Unità per la
Disabilità Complessa e le Malattie Rare e attività di follow up neonatale (1600 ore annue)

DA 1 SETTEMBRE 2013 AL 31.12.2014

UNITÀ OPERATIVA DI NEUROPSICHIATRIA DELL'INFANZIA E DELL'ADOLESCENZA, UONPIA VIA PACE 9
Fondazione IRCSS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano
Specialista Neuropsichiatra Infantile con contratto libero professionale su progetto " Unità per la
Disabilità Complessa e le Malattie Rare (1600 ore annue)

DA 1 MARZO 2012 AL 1.09.2013

Unità operativa di Neuropsichiatria dell'Infanzia e dell'Adolescenza, UONPIA via Pace 9
Fondazione IRCSS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano
Dirigente Medico di I livello Specialista Neuropsichiatra Infantile con contratto a tempo
determinato su progetto " Unità per la Disabilità Complessa e le Malattie Rare e follow up
neonatale

Nome e indirizzo del datore di lavoro

• Tipo di azienda o settore

• Tipo di impiego



Nome e indirizzo del datore di lavoro	Unità operativa di Neuropsichiatria dell'Infanzia e dell'Adolescenza, UONPIA via Rugabella 4/6
• Tipo di azienda o settore	Fondazione IRCSS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano
• Tipo di impiego	Specialista Neuropsichiatra Infantile su progetto "Unità per la Disabilità complessa e le malattie rare (UDCMR)" (impegno annuo di 1600 ore)
• Date (da – a)	Dal 23 gennaio 2008 al 23 gennaio 2009
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Unità operativa di Neuropsichiatria dell'Infanzia e dell'Adolescenza, UONPIA via Rugabella 4/6
• Tipo di azienda o settore	Fondazione IRCSS "Ospedale Maggiore Policlinico Mangiagalli e Regina Elena
• Tipo di impiego	Dirigente Medico di I livello Specialista Neuropsichiatra Infantile con contratto a tempo determinato 15 Oclies su progetto " Unità per la Disabilità Complessa e le Malattie Rare"
• Date (da – a)	Dal 1 Dicembre 2005 a Luglio 2007 e da Luglio 2007 al 23 gennaio 2008
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Unità operativa di Neuropsichiatria dell'Infanzia e dell'Adolescenza, UONPIA via Rugabella 4/6
• Tipo di azienda o settore	Fondazione IRCSS "Ospedale Maggiore Policlinico Mangiagalli e Regina Elena Specialista
• Tipo di impiego	Neuropsichiatra Infantile su progetto "Unità per la Disabilità complessa e le malattie rare (UDCMR)" (20 ore settimanali aumentate a 30 ore settimanali da Luglio 2007)
• Principali mansioni e responsabilità	Attività clinica di valutazione e di presa in carico neuropsichiatrica e riabilitativa nell'ambito della disabilità complessa e delle malattie rare: lavoro di ricerca e applicazione di un modello di rete assistenziale per le disabilità complesse e malattie rare in età evolutiva. Collaborazione alla Stesura di protocolli diagnostici terapeutici e assistenziali regionali (PDTA) e protocolli di ricerca per alcune patologie rare (sindrome di Cornelia de Lange,NF1, X fragile ,Sindrome di Klinefelter e aneuploidie cromosomiche, Sindrome di Noonan, Sindrome di Rubinstein Taybi, sindrome di Mowat Wilson...) a disabilità complessa. Creazione di contatti e della rete con i diversi reparti e centri specializzati per l'organizzazione di un intervento multifocale , multidisciplinare e su misura per i pazienti e le loro famiglie. Consulenza neuropsichiatrica nei reparti della Clinica de Marchi e nei MAC (DH). Stretta collaborazione con l'ambulatorio di genetica pediatrica e malattie metaboliche della Fondazione (Dott.ssa Menni, Dott.ssa Milani) e con l'ambulatorio di genetica pediatrica dell'Unità Complessa di pediatria ASST Lariana di Como (Dott. Selicorni): effettua valutazioni neurologiche, neuropsichiatriche specifiche nelle diverse tipologie di disabilità complesse e malattie rare a compromissione neuropsichica. Definizione di piani riabilitativi specifici e di presa in carico nelle diverse tipologie di malattie rare e disabilità complesse in un' ottica Family Centered Care (FCC). Indicazione per valutazioni di CAA e riabilitative. Svolge attività clinica e scientifica atta alla definizione e conoscenza del fenotipo comportamentale nelle diverse sindromi genetiche. E' reviewer per diverse riviste scientifiche internazionali. Dal 2018 è membro attivo al progetto dalTitolo: La comprensione dell'ironia in bambini con impianto cocleare, e la sua relazione con abilità cognitive e linguistiche in collaborazione con Dipartimento di Psicologia dell'Università degli Studi Milano-Bicocca (dott.ssa Panzeri) Dal 2017 è membro attivo del Comitato Scientifico dell'Associazione Italiana della Sindrome Rubinstein Taybi Dal 2016 è membro attivo al progetto internazionale "Guideline for individuals with Cornelia De Lange syndrome"con conseguente produzione scientifica. Dal 2015 è membro attivo al progetto DSD in collaborazione con le Unità Operative di Genetica Clinica, Ginecologia e Ostetricia, Neonatologia, Endocrinologia, Pediatria, Urologia Pediatrica della Fondazione IRRCS Cà Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano Dal 2015 è membro attivo dell' Advisory Board dell'Associazione Italiana Sindrome di Sotos Dal 2014 è membro attivo del Comitato Scientifico dell'Associazione Italiana Sindrome di

Cornelia de Lange.

Dal 2014 al 2015 è Responsabile Scientifico e Referente del progetto: " Studio descrittivo del fenotipo comportamentale Sindrome di Mowat Wilson" in collaborazione con l'istituto di genetica medica di ReggioEmilia (dott.ssa Garavelli)

Dal 2013 collaborazione attiva con il Dipartimento di Psicologia dell'Università degli Studi Milano-Bicocca (Prof.ssa D'Odorico, Dott.ssa Zampini) per attività di ricerca nell'ambito dei fenotipi comportamentali e linguistici nelle aneuploidie cromosomiche. E' membro attivo dello studio "Sviluppo del linguaggio in bambini con aneuploidie cromosomiche" presentato al Comitato Etico dell'Università degli Studi di Milano -Bicocca.

Dal 2012 fino al 2017 è Responsabile Scientifico e Referente del progetto "Studio epidemiologico descrittivo di bambini e adolescenti tra i 0 e i 21 anni affetti da Sindrome di Rubinstein Taybi. Studio multidisciplinare e multiprofessionale che coinvolge diverse Unità Operative della Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico (UO. Di Pediatria I,UO di Neuroradiologia,UO Terapia Intensiva Neuroscienze) e il gruppo dell'UO-ID Genetica Medica dell'Ospedale San Paolo di Milano.

Dal 2012 è Membro attivo dell'ambulatorio multidisciplinare "Malattie Rare" all'interno dell'UO di Neonatologia della Fondazione (Prof. Mosca) in collaborazione con le diverse figure professionali coinvolte (Dott.ssa Gangi, Dott.ssa Bedeschi, Dott. Piccolini, Dott. Monti).

Dal 2011 è Membro attivo su progetto Ernie diaframmatiche: follow-up a distanza per la Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore (coordinatore dr. Di Cesare Antonio)

Dal 2011 è Referente per la Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico per la Sindrome di Klinefelter. E collabora alla stesura del PDTA Regionale della sindrome.

Dal 2011 è membro attivo del Progetto" Questionario per l'utenza con Disabilità Complessa e Malattie Rare: quality satisfaction" della Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico

Svolge attività di formazione sulle malattie rare e la disabilità complessa.

Ha partecipato alla creazione e coconduzione di gruppi permanenti rivolti ai genitori e fratelli di pazienti con disabilità complessa e malattie rare nell'ottica di una presa in carico centrata sulla famiglia nell'assessment e nella terapia(family centered care)

Svolge attività clinica e di ricerca all'interno dell'attività ambulatoriale "follow up neonato a rischio" del dipartimento di neonatologia (prof.Mosca) partecipando con valutazioni neurologiche e neuropsichiatriche all'attività di follow up neonatologico e riabilitativo all'interno dell'equipe medica multidisciplinare con la Dott.ssa S.Gangi e il Dott. O.Piccolini. Si occupa in particolare del follow up di neonati preterm VLBW , ELBW e sindromici.

Svolge approfondimenti neuropsichiatrici e neuropsicologici in collaborazione con la figura di uno psicologo (Dott. Monti) per bambini con fragilità evidenziate durante le visite del follow up al fine di permettere un precoce ed approfondito inquadramento diagnostico (fragilità emotive, disturbi del linguaggio, disturbi dell'apprendimento, DSA, disturbi comportamentali) ed un eventuale invio alla UONPIA di competenza per presa in carico assistenziale e riabilitativa.

Svolge attività di presa in carico diretta per pazienti con malattia rara e disabilità complessa residenti in zona 1 con interventi diagnostici, riabilitativi e interventi di supporto e formazione alle famiglie. Per i pazienti fuori zona attività di follow up ed invio alla UONPIA di competenza previa stesura di relazione clinica e contatti di invio. Gestione della documentazione ai fini della legge 104, DF e PEI, prescrizione ausili, collocamento lavorativo in regime protetto, collocamento in comunità, gestione farmacologica e di presidi organizzazione dell'eventuale Home Care. Contatti con le scuole e i servizi sociali.

• Date (da – a)

Nome e indirizzo del datore di lavoro

Tipo di azienda o settore

Tipo di impiego

• Date (da – a)

Nome e indirizzo del datore di lavoro

Tipo di azienda o settore

Da Gennaio 2017

Centro di Psicomotricità S.R.L Dott.ssa Lina Barbieri iscritto al registro regionale delle strutture accreditate al n°646 del R.L n°13636 del 14.7.2003 Via T.Zalli 28 Lodi

Centro di riabilitazione accreditato

Direttore Sanitario

Da Settembre 2013 ad ora

Centro di Psicomotricità di Lodi Dott.ssa Lina Barbieri iscritto al registro regionale delle strutture accreditate al n°646 del R.L n°13636 del 14.7.2003 Via T.Zalli 28 Lodi

Centro di riabilitazione accreditato

Tipo di impiego Date (da – a) • Nome e indirizzo del datore di lavoro • Tipo di azienda o settore • Tipo di impiego	Neuropsichiatra Infantile Da 12 Novembre 2003 ad 29 FEBBRAIO 2012 Centro di Psicomotricità di Lodi Dott.ssa Lina Barbieri iscritto al registro regionale delle strutture accreditate al n°646 del R.L n°13636 del 14.7.2003 Via T.Zalli 28 Lodi Centro di riabilitazione accreditato Neuropsichiatra Infantile , direttore sanitario
• Principali mansioni e responsabilità	Svolge attività diagnostica e riabilitativa nell'ambito della più svariata neuropsicopatologia dell'età evolutiva e nell'ambito della disabilità complessa e delle malattie rare. Attività di supporto psicoterapico e supporto alla genitorialità. Svolge valutazioni neurologiche,neuropsichiatriche e cognitive per pazienti con disabilità complessa, malattie rare, DSA, ADHD...con creazione di programmi riabilitativi multiprofessionali e gestione di contatti con centri specializzati ,le ASL, i servizi sociali, le scuole. Stesura di relazioni cliniche e contatti di invio. Gestione della documentazione ai fini della legge 104, DF e PEI, prescrizione ausili, collocamento lavorativo in regime protetto, collocamento in comunità, gestione farmacologica e di presidi organizzazione dell'eventuale Home Care.
• Date (da – a) • Nome e indirizzo del datore di lavoro • Tipo di azienda o settore • Tipo di impiego	Da 1 Marzo 2005 a Ottobre 2005 Centro Regionale di Epilettologia infantile Ospedale Fatebenefratelli e Oftalmico Ospedale Fatebenefratelli e Oftalmico di Milano Medico borsista(Borsa di Studio biennale dal titolo " Costituzione di un Network della regione Lombardia sull'Epilessia" Delibera n°139 del 3.3.2005) Partecipazione come medico Neuropsichiatra Infantile all'attuazione del progetto di ricerca finalizzata alla "Costituzione di un Network della Regione Lombardia sulle Epilessia "presso il Centro Regionale di Epilettologia Infantile dell'azienda ospedaliera Fatebenefratelli e Oftalmico. Svolge inoltre attività clinica ambulatoriale e terapeutica presso il Crei, si occupa anche degli aspetti neuropsichiatrici e neuropsicologici dell'epilessia infantile con un particolare riguardo alla percezione dello stress e le strategie di coping messe in atto dalle famiglie di bambini con epilessia . Svolge attività scientifica
• Date (da – a) • Nome e indirizzo del datore di lavoro • Tipo di azienda o settore • Tipo di impiego	Da Gennaio 1999 a Marzo 2005 Centro Regionale di Epilettologia infantile del Fatebenefratelli e Oftalmico Ospedale Fatebenefratelli e Oftalmico di Milano Medico Frequentatore Acquisisce autonomia nella refertazione dell'elettroencefalogramma infantile e nell'attività clinica ambulatoriale e terapeutica dell'Epilessia Infantile. Svolge attività scientifica
• Date (da – a) • Nome e indirizzo del datore di lavoro • Tipo di azienda o settore • Tipo di impiego	Da Gennaio 2001 a Gennaio 2003 Unità Operativa di Pediatria e Patologia Neonatale dell'Università degli Studi di Milano, Direttore Prof.Marini Azienda Ospedaliera Istituti Clinici di Perfezionamento di Milano Medico Specializzando
• Principali mansioni e responsabilità	Frequenta l'attività ambulatoriale di Follow-up Neonato a Rischio AISTMAR. Seque l'attività ambulatoriale neonatologica, fisiatrice e riabilitativa dell'equipe medica formata dalla Dott.ssa C.Vegni e Dott. O.Picciolini.
• Date (da – a)	Da Ottobre 1998 a Novembre 2003

• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Scuola di Specialità di Neuropsichiatria dell'infanzia e dell'Adolescenza Università degli Studi di Milano Direttore Prof. Carlo Lenti Ospedale San Paolo di Milano
• Tipo di azienda o settore • Tipo di impiego	Medico specializzando con conferimento di Borsa di studio a favore di iscritti alla Scuola di Specialità di Neuropsichiatria Infantile (DL.vo 257/91)
• Principali mansioni e responsabilità	Svolge attività diagnostica e assistenziale psicoterapica presso l'Ambulatorio di NPI dell'Ospedale P.Pini di Affori e dell'ospedale San Paolo di Milano e presso La Fondazione Legrenzi- Guareschi Cazzullo diretta dalla prof.ssa A. Guareschi con la supervisione dei tutors Dott.ssa Maria Cristina Musetti e Dott.ssa Luisella Canepa. Si occupa in particolare di Autismo e DGS, DSA, Disturbi d'ansia e dell'Umore ,disturbi di natura psicosomatica in collaborazione con la clinica dermatologica dell'Università degli Studi di Milano in particolare alopecia, dermatite atopica, eczema, psoriasi, disturbi del linguaggio , disturbi di personalità , ADHD, disturbi del movimento.
• Date (da – a)	Da Novembre 1999 a Novembre 2000 e da Novembre 2002 a Novembre 2004
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	A.I.S.P.S.I.M (Associazione italiana sugli Studi di Psicomotricità) Direttore Scientifico Prof.ssa Cecilia Morosini Via Copernico 5 Milano Docente Neuropsichiatria Infantile
• Tipo di azienda o settore • Tipo di impiego	
• Principali mansioni e responsabilità	Docente di Neurofisiologia e Neuropsichiatria infantile al Corso triennale di Formazione per psicomotricisti.
• Date (da – a)	Da Marzo 2000 a Maggio 2002
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Centro di psicomotricità Dott.ssa L.Battaglia Brescia
• Tipo di azienda o settore • Tipo di impiego	Corso triennale di Formazione per psicomotricisti Convenzionato con l'Università degli Studi di Brescia Cattedra di Pediatria Docente Neuropsichiatra Infantile
• Principali mansioni e responsabilità	Svolge lezioni di Neurofisiologia e Neuropsichiatria infantile al Corso triennale di Formazione per psicomotricisti.

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

• Date (da – a)	22 DICEMBRE 2003
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Ordine provinciale dei Medici Chirurghi e degli Odontoiatri- Milano
• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio • Qualifica conseguita	Iscrizione all'albo degli psicoterapeuti al n°1136 Psicoterapeuta
• Date (da – a)	1 NOVEMBRE 2003
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Università degli studi di Milano Facoltà di Medicina e Chirurgia Scuola di Specialità in Neuropsichiatria infantile direttore Prof.C arlo Lenti
• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile con tesi dal titolo "Strategie di coping nei genitori di bambini con Autismo". Relatore: Prof. C. Lenti; Correlatore Prof.ssa Adriana Guareschi Cazzullo
• Qualifica conseguita • Livello nella classificazione	Neuropsichiatria Infantile 70/70 e lode

- Date (da – a)
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio
- Date (da – a)
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Qualifica conseguita
- Date (da – a)
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio
 - Qualifica conseguita
- Date (da – a)
- Nome e tipo di istituto di istruzione
 - Qualifica conseguita

Per la formazione partecipa a numerosi congressi e corsi nazionali e internazionali

MAGGIO 1999

Università degli Studi di Milano

Abilitazione all'esercizio della professione di medico chirurgo

28 GIUGNO 1999

Ordine dei Medici e degli Odontoiatri di Milano

Iscrizione all'albo professionale dei Medici chirurghi al N°36198

21 LUGLIO 1998

Università degli studi di Milano Facoltà di Medicina e Chirurgia

Facoltà di Medicina e Chirurgia

Laurea in Medicina e Chirurgia con tesi dal titolo "Deficit di Linguaggio e stili linguistici materni nella patologia autistica precoce". Relatore: "prof.ssa Adriana Guareschi Cazzullo; Correlatore Dott.ssa Laura Musetti

GIUGNO 1992

Liceo Scientifico Statale G.Gandini di Lodi

Maturità scientifica

1. *Partecipazione al corso disabilità in ospedale; siamo pronti? 4/12/2017 Milano*
2. *Partecipazione al corso applicazione dell'EMDR con bambini e adolescenti . 2-3/12/17Milano*
Partecipazione al corso "LE PRATICHE MINDFULNESS E GLI ADOLESCENTI CON I DISTURBI PSICHIATRICI: ESPERIENZE CLINICHE" 29/09/2017
3. *Partecipa in qualità di relatore al 1° Convegno Nazionale Associazione mowat wilson Roma 27 Maggio 2017*
4. *Partecipa in qualità di relatore al 12° Convegno Nazionale Associazione CDLS Pesaro 29-1 maggio 2017*
5. *Partecipa al corso "XYZ e dintorni. Anomalie di numero dei cromosomi sessuali"milanp 18/03/2017*
6. *Partecipa in qualità di relatore al 2° Convegno Nazionale Associazione RSTS Roma 11-12-13 Novembre 2016*
7. *Partecipa in qualità di relatore al 1° Convegno Nazionale Sindrome di Kabuki 12 Novembre 2016*
8. *Partecipazione al corso BLSD recue. Milano 10/10/2016*
9. *partecipazione al corso "promuovere la qualità di vita in bambini e adolescenti con disabilità multipla e complessa e bisogni di assistenza e cura: dalla teoria all'apratica. Milano 24/09/2016*
10. *Partecipazione al corso: maxi emergenze: organizzazione e intelligenza emotiva a servizio della salute globale" Milano 14/09/2016*
11. *Partecipazione al corso : Il neonato pretermine: disordini dello sviluppo e interventi precoci. Modena 14-16 marzo 2016*
12. *Partecipazione in qualità di relatore al convegno:Il prematuro a rischio: dalla TIN al Follow up al pediatra di famiglia .Milano 7 e 14 Novembre 2015*
13. *partecipazione in qualità di relatore al convegno "divertare diverso..come tutti". Ercolano 10/10/2015*
14. *Partecipazione in qualità di relatore al VIII International Conccress Cornelia de Lange Syndrome. Lisbona 9-12 Settembre 2015*
15. *partecipazione al corso "MBSR mindfulness. Un programma di 8 settimane per la riduzione della sofferenza psico-fisica (stress) basato sulla consapevolezza. Milano maggio 2015.*
16. *partecipazione al simposio "la nutrizione el'alimentazione nell'infanzia affetta da patologia neurologica complessa: le strade dell'aiuto e sollievo. Milano 25:05.2015*
17. *Partecipazione in qualità di Relatore all'11° Congresso Nazionale Sindrome di Cornelia de Lange .Pesaro 25-28 Settembre 2014*
18. *Partecipazione in qualità di Relatore al convegno: casi complessi di genetica clinica Milano 24.09.2014*
19. *Attestato di partecipazione al convegno: Neurologia cognitiva e comportamentale dell'età evolutiva. Brescia 28-29/11/2013*
20. *Partecipazione in qualità di Relatore nel II Convegno Nazionale Sindrome di Rubinstein Taybi Lodi 17-19 maggio 2013*
21. *Partecipazione al convegno in qualità di Relatore al convegno:chiazze caffè latte e Neurofibromatosi : L'esperienza Pediatrica della fondazione IRCCS Cà Granda ". 15 marzo 2013*
22. *Attestato di partecipazione al corso: "Corso base salute e sicurezza. Milano 28.02.2013-03-04*
23. *Partecipazione al convegno " approccio integrato alla sindrome di Rett: i bisogni delle famiglie e le possibili risposte" Milano 18.01.2013*
24. *Attestato di partecipazione al corso: BLSD. Milano 24.09.2012*
25. *Partecipazione al convegno" prevedibile o non prevedibile? Potenzialità e limiti degli aspetti*

- preconfezionali" Milano 19.04.2012
26. Partecipazione al convegno: *Malattie rare_ l'ospedale per le malattie rare* 18.11.2011 milano
 27. . Partecipazione al convegno *"Struttura, funzionamento e psicopatologia nei disturbi dello spettro autistico e nelle disabilità intellettive"*, Chris Oliver Bologna 8-9-10 settembre 2011
 28. Attestato di partecipazione al corso di formazione *"Progetto migranti Modulo base"* Milano 16.05.2011
 29. Attestato di partecipazione al corso di formazione *"progetto Migranti Modulo base"* Milano 9.05.2011
 30. Attestato di partecipazione in **qualità di relatore** al IX Corso residenziale di genetica pediatrica. *Sindromi Malformative complesse Con Ritardo mentale* . Bologna 12-15 aprile 2011
 31. Attestato di partecipazione in **qualità di relatore** al 1° incontro nazionale Rubinstein Taybi *Sindrome Italia*. 19-03-2011
 32. Attestato di partecipazione in **qualità di relatore** al corso Inquadramento clinico e intervento riabilitativo nelle sindromi genetiche con ritardo mentale. Milano 15 dicembre 2010
 33. Attestato di partecipazione al convegno *"le sfide della transizione dall'età pediatrica all'età adulta nelle malattie rare"*. Milano 26.11.2010
 34. Attestato di partecipazione in **qualità di relatore** al 9° congresso Nazionale sulla *sindrome Cornelia de lange*. Riccione 5-6-7 Novembre 2010
 35. Attestato di partecipazione in **qualità di relatore**. *Il neonato pretermine dall'ospedale al territorio: quale percorso?* 9.10.2010 Milano
 36. Attestato di partecipazione in **qualità di relatore** al master ACP *"le malattie rare"*. Gioia del colle 1-3-10-2010
 37. Attestato di partecipazione in **qualità di relatore** al master: *Management of genetic syndrome*. Monza 17.09.2010
 38. Attestato di partecipazione al convegno *modelli innovativi di intervento nella crisi acuta in adolescenza*. Milano 11.05.10
 39. Attestato di partecipazione al congresso: *le sfide della transizione dall'età pediatrica all'età adulta nelle malattie rare*. Milano 15.01.2010
 40. Attestato di partecipazione al congresso: *CDLS international conference Brighton* 21-25 luglio 2009
 41. Attestato di partecipazione al congresso: *Epilessia e genetica in età infantile*. Brescia 12 ottobre 2009
 42. Attestato di partecipazione al congresso: *Sindromi malformative complesse con ritardo mentale* Bologna 21-22-23-24 aprile 2009
 43. Attestato di partecipazione al workshop: *Le bayley III: la valutazione dello sviluppo iniziale del bambino*. Milano 2-3-4 marzo 2009
 44. Attestato di partecipazione al congresso: *XI Incontro Nazionale di genetica clinica*. Roma 16-17 Febbraio 2009
 45. Attestato di partecipazione in **qualità di relatore** al congresso: *la persona con sindrome malformativa complessa: aspetti diagnostici e assistenziali*. Milano 28.11.2008
 46. Attestato di partecipazione al congresso: *giornata introduttiva alla comunicazione alternativa aumentativa*. Milano 30/09/08
 47. Attestato di partecipazione al congresso : *Gestione della nuova diagnosi di epilessia* Milano 27 giugno 2008
 48. Attestato di partecipazione al congresso: *"Prima comunicazione :quando i medici parlano per la prima volta di disabilità ai genitori"* Milano 21 maggio 2008
 49. Attestato di partecipazione al congresso: *"Simple and complex disorders of chromosome 15q: a key to unravel candidate genes for autism spectrum disorders"*. Milano 9 maggio 2008-10-19
 50. Attestato di partecipazione al corso: *"Corso base 626"* Milano 28 maggio 2008
 51. Attestato di partecipazione al congresso: *"Incontro di epilettologia "Vincenzo Sgrò"* Milano 8 febbraio 2008
 52. Attestato di partecipazione al congresso. *"Epilessia e sindromi genetiche"* Verona 23-24 Novembre 2007
 53. Attestato di partecipazione al congresso *:"Sindromi malformative corticali: aspetti elettroclinici, neuroradiologici e terapeutici"* Milano 20 novembre 2007
 54. Attestato di partecipazione al congresso *."Assistenza, formazione e ricerca nelle malattie genetiche e/o disabilità ad elevata complessità assistenziale in età evolutiva. Riflessioni, proposte ed impegni"* Milano 17 Novembre 2007
 55. Attestato di partecipazione in **qualità di relatore** al congresso : *63° congresso nazionale Società italiana di Pediatria*. Pisa 26-29 settembre 2007
 56. Attestato di partecipazione in **qualità di relatore** al congresso *"La disabilità psichica, sensoriale e motoria nei bambini e negli adulti affetti da sclerosi multipla, malattie acquisite e geneticamente determinate"* Benevento 29.06.07
 57. Attestato di partecipazione al convegno *" il bambino disabile e la sua famiglia: comunicare i diritti" in un servizio di neuropsichiatria infantile"* Milano 10.05.07
 58. Attestato di partecipazione al convegno *" Approccio clinico al bambino con sindrome malformativa"* Firenze dal 17.04.07 al 20.04.07
 59. Attestato di partecipazione al convegno *" Formazione e affiancamento in tema di percorsi assistenziali per la disabilità complessa infantile e le malattie rare"* Milano 19 /1/07
 60. Attestato di partecipazione al corso di **aggiornamento**: *" Epilessie dell'età evolutiva: dall'EEG alla classificazione alla terapia"* Milano 20/10/2006
 61. Attestato di partecipazione al convegno *"Epilessia Lombardia 2006"* Milano 5/10/2006
 62. Attestato di partecipazione al convegno: *"Introduzione alla medicina basata sull'evidenza-EBM "* Milano 7/03/2006
 63. Attestato di partecipazione al Corso di **Aggiornamento** *"Laboratorio EMB: Valutazione critica evidenze e ricerca bibliografica :sedazione rapida e risk assessment"*. Milano 6/03/2006

64. *Attestato di partecipazione al congresso: "Il bambino e l'adulto con sordità sindromica"* Milano 27/02/2006
65. *Attestato di partecipazione alla riunione policentrica Lega italiana contro l'epilessia sezione Lombardia.* Milano 5/11/2004
66. *attestato di partecipazione al corso di formazione "disturbi neuropsichiatrici in età evolutiva: prevenzione e diagnosi precoce".* milano 13/10/2004
67. *Attestato di partecipazione al 27° Congresso Nazionale Lega italiana contro l'epilessia .*Milano 19-22 Settembre 2004
68. *Attestato di partecipazione al seminario "Problematiche cliniche e assistenziali nel paziente con epilessia.* Milano 8/6/04

- 50 *Attestato di partecipazione al congresso . "Assistenza, formazione e ricerca nelle malattie genetiche e/o disabilità ad elevata complessità assistenziale in età evolutiva. Riflessioni, proposte ed impegni"* Milano 17 Novembre 2007
- 51 *Attestato di partecipazione in qualità di relatore al congresso :63° congresso nazionale Società italiana di Pediatria".*Pisa 26-29 settembre 2007
- 52 *Attestato di partecipazione in qualità di relatore al congresso "La disabilità psichica, sensoriale e motoria nei bambini e negli adulti affetti da sclerosi multipla, malattie acquisite e geneticamente determinate"* Benevento 29.06.07
- 53 *Attestato di partecipazione al convegno " il bambino disabile e la sua famiglia: comunicare i diritti" in un servizio di neuropsichiatria infantile"* Milano 10.05.07
- 54 *Attestato di partecipazione al convegno " Approccio clinico al bambino con sindrome malformativa"* Firenze dal 17.04.07 al 20.04.07
- 55 *Attestato di partecipazione al convegno " Formazione e affiancamento in tema di percorsi assistenziali per la disabilità complessa infantile e le malattie rare"* Milano 19 /1/07
- 56 *Attestato di partecipazione al corso di aggiornamento."* Epilessie dell'età evolutiva: dall'EEG alla classificazione alla terapia" Milano 20/10/2006
- 57 *Attestato di partecipazione al convegno "Epilessia Lombardia 2006"* Milano 5/10/2006

- 58 *Attestato di partecipazione al corso di aggiornamento: "Epilessia in età pediatrica"* Brescia 22-23 Settembre 2006
- 59 *Attestato di partecipazione al convegno ."Formazione e affiancamento in tema di percorsi assistenziali nella disabilità complessa e nelle malattie rare"* Milano 12/06/2006
- 60 *Attestato di partecipazione al congresso: "Dai bisogni ai diritti. Assistenza multidisciplinare integrata: una presa in carico assistenziale dei bambini con malattie genetiche complesse"* Milano 27/05/2006
- 61 *Attestato di partecipazione al convegno : "Giornata introduttiva alla Comunicazione Aumentativa"* Milano 12/05/2004

- 62 *Attestato di partecipazione al congresso " Epilessia e Sincope"* Bergamo 12.5.2004
- 63 *Attestato di partecipazione al convegno "Video-eeg in epilettologia"* Milano 19.12.2003
- 64 *Attestato di partecipazione al seminario "Esperienze di trattamento dell'Autismo Infantile"* Pavia 8.6.02
- 65 *Attestato di partecipazione al congresso "Aggiornamenti in epilettologia (in collaborazione con la LICE Aggiornamenti su patologia cerebrovascolare ed emergenze neurologiche"* Como 11.5.2002
- 66 *Attestato di partecipazione al congresso "le epilessie dell'età evolutiva"* Milano 23.3.2002
- 67 *Attestato di partecipazione alla "riunione policentrica lombarda della LICE"* Milano 24.11.2001
- 68 *Attestato di partecipazione ai seminari "Psicoterapia breve dell'abuso sessuale nell'infanzia. " e "Interventi famigliari individuali in caso di divorzio"* Pavia 14-15 novembre 2001
- 69 *Attestato di partecipazione al corso di formazione "L'epilessia dell'età evolutiva"* Milano 23.5.2001
- 70 *Attestato di partecipazione alla Consensus Conference "Farmacoterapia e linee guida in n Neuropsichiatria infantile"* Rho 5.10.2001
- 71 *Attestato di partecipazione al congresso " Il Corso residenziale annuale di Genetica Pediatrica -Approccio clinico al bambino con sindrome malformativa-" Giornata di aggiornamento "Sindromi malformative del sistema nervoso centrale"* Varese 4-4-2001
- 72 *Attestato di partecipazione " Il Corso residenziale annuale di Genetica Pediatrica -Approccio clinico al bambino con sindrome malformativa-" Corso avanzato "La diagnosi clinica del paziente affetto da sindrome malformativa complessa con coinvolgimento neurologico".* Varese 5-6 Aprile 2001
- 73 *Attestato di partecipazione al congresso "Leucodistrofie e neuropatie ereditarie dell'infanzia: basi diagnosi e terapia".* Bergamo 16.3.2001
- 74 *Attestato di partecipazione al congresso "Le crisi frontali nel bambino"* Milano 25-27 Ottobre 2000
- 75 *Attestato di partecipazione al "primo Stage del corso interuniversitario di aggiornamento in psichiatria dello sviluppo CIAPS 2000"* IL Ciocco, Castelvechio Pascoli (Lu) 2-3 -Ottobre-2000
- 76 *Attestato di partecipazione al "secondo Stage del corso interuniversitario di aggiornamento in psichiatria dello sviluppo CIAPS 2000"* IL Ciocco, Castelvechio Pascoli (Lu) 21-22 Maggio 2000
- 77 *Attestato di partecipazione al "15° Corso di aggiornamento della Società Italiana di Neurologia"* Milano 27.9.2000
- 78 *Attestato di partecipazione allo stage "La metodologia della ricerca sull'efficacia dei trattamenti in psichiatria dello sviluppo"* Il Ciocco ,Castelvechio Pascoli 1.7.2000
- 79 *Diploma di 1° e 2° livello del Programma di arricchimento strumentale (P.A.S) del metodo Feuerstein.* Lodi luglio 2000,
- 80 *Attestato di partecipazione al I Corso residenziale annuale di genetica pediatrica "Approccio clinico al*

bambino con sindrome malformativa" Bosisio Parini 13-14-15 aprile 2000

- 81 *Attestato di partecipazione al Congresso Internazionale "Psicoimmunologia e Psicofarmacologia: ricerche ed applicazioni cliniche"* Milano 3-4-5-Novembre 1999
- 82 *Attestato di partecipazione al corso di formazione teorico-pratico "Prevenzione, Valutazione, trattamento delle balbuzie"* Lodi 9-10 Ottobre 1999
- 83 *Attestato di partecipazione al 9° annual symposium of child neurology section "Neurobiology of autism"* Roma, 25-26 giugno 1999
- 84 *Attestato di partecipazione al seminario "Crisi epilettiche o crisi funzionali"* Milano 20 -5-1999
- 85 *Attestato di partecipazione al corso di aggiornamento "Emergenze urgenze: i traumi cranici"* Milano 27-2-1999
- 86 *Attestato di partecipazione al corso di aggiornamento "Emergenze urgenze: gli stati epilettici"* Milano 13-2-1999
- 87 *Attestato di partecipazione al Workshop Internazionale "Le ceroidolipofuscinosi neuronali"* Milano 11-12 Febbraio 1999
- 88 *Attestato di partecipazione al seminario "Valutazione dinamica del potenziale di apprendimento con bambini in età prescolare"* Milano 15-10-1998

CAPACITÀ E COMPETENZE

PERSONALI

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

MADRELINGUA

ITALIANO

ALTRE LINGUA

INGLESE

- Capacità di lettura
- Capacità di scrittura
- Capacità di espressione orale

[ottima]

[buona]

[scolastica]

ASSOCIAZIONI

E' iscritta alla SINGePeD (società italiana genetica medica e pediatrica), alla LICE (Lega Italiana Contro Epilessia), alla SINP (società italiana neurologia pediatrica) e alla SINPIA (società italiana Neuropsichiatria Infantile)

CAPACITÀ E COMPETENZE

TECNICHE

Con computer, attrezzature specifiche, macchinari, ecc.

USO DEL PC CON BUONA PADRONANZA DEL PACCHETTO OFFICE

ALTRE CAPACITÀ E COMPETENZE

Competenze non precedentemente indicate.

E' MEDIATORE DI 1° E 2° LIVELLO DEL METODO COGNITIVO REUVEN FEURSTEIN (P.A.S- PROGRAMMA DI ARRICCHIMENTO STRUMENTALE DAL LUGLIO 2000

THE INTERNATIONAL CENTER FOR THE ENHANCEMENT OF LEARNING POTENTIAL THE HADASSAH-WIZO-CANADA RESEARCH INSTITUTE JERUSALEM ISRAEL

SVOLGE ATTIVITA' DI TUTOR DI TIROCINIO DELLA SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE IN PSICOTERAPIA PSICOANALITICA DEL BAMBINO E DELL'ADOLESCENTE

HA EFFETTUATO IL LEVEL 1 E 2 DEL TRAINING EMDR (EYE MOVEMENT DESENSITIZATION AND REPROCESSING). MAY 06-08, 2016 ,FEBRUARY 03-04-05, 2017 MILANO, ITALY

HA EFFETTUATO IL CORSO BLSD E PBLSD (BASIC LIFE SUPPORT-DEFIBRILLATION AND PEDIATRIC BASIC LIFE SUPPORT DEFIBRILLATION) MILANO 2014-2016

1. Kline AD, Moss JF, Selicorni A, Bisgaard AM, Deardorff MA, Gillett PM, Ishman SL, Kerr LM, Levin AV, Mulder PA, Ramos FJ, Wierzbica J, **Ajmone PF**, Axtell D, Blagowidow N, Cereda A, Costantino A, Cormier-Daire V, FitzPatrick D, Grados M, Groves L, Guthrie W, Huisman S, Kaiser FJ, Koekkoek G, Levis M, Mariani M, McCleery JP, Menke LA, Metrena A, O'Connor J, Oliver C, Pie J, Piening S, Potter CJ, Quaglio AL, Redeker E, Richman D, Rigamonti C, Shi A, Tümer Z, Van Balkom IDC, Hennekam RC. Diagnosis and management of Cornelia de Lange syndrome: first international consensus statement. *Nat Rev Genet*. 2018 Oct;19(10):649-666. doi: 10.1038/s41576-018-0031-0. Review
2. **Alari V, Russo S, Terragni B, Ajmone PF, Sironi A, Catusi I, Calzari L, Concolino D, Marotta R, Milani D, Giardino D, Mantegazza M, Gervasini C, Finelli P, Larizza L** ipSC-derived neurons of CREBBP- and EP300-mutated Rubinstein-Taybi syndrome patients show morphological alterations and hypoexcitability *Stem Cell Res*. 2018 Jul;30:130-140. doi: 10.1016/j.scr.2018.05.019. Epub 2018 May 30
3. **Ajmone PF, Avignone S, Gervasini C, Giacobbe A, Monti F, Costantino A, Esposito S, Marchisio P, Triulzi F, Milani D**s. Rubinstein-Taybi syndrome: New neuroradiological and neuropsychiatric insights from a multidisciplinary approach. *Am J Med Genet B Neuropsychiatr Genet*. 2018 Jun;177(4):406-415. doi: 10.1002/ajmg.b.32628. Epub 2018 Apr 10
4. Ivan Ivanovski, Olivera Djuric,, Stefano Giuseppe Caraffi,, Daniela Santodirosso,, Marzia Pollazzon, MD1, Simonetta Rosato, MD1, Duccio Maria Cordelli, MD4, Ebtesam Abdalla, MD, PhD5, Patrizia Accorsi, MD6, Margaret P Adam, MD, FACMG7, **Paola Francesca Ajmone**, MD8, Magdalena Badura-Stronka, MD9, Chiara Baldo, PhD10, Maddalena Baldi, MSc1 , Allan Bayat, MD11,12, Stefania Bigoni, MD13, Federico Bonvicini, MD1,14, Jeroen Breckpot, MD15, Bert Callewaert, MD, PhD16, Guido Cocchi, MD17, Goran Cuturilo, MD, PhD18,19, Daniele De Brasi, MD20, Koenraad Devriendt, MD, PhD15, Mary Beth Dinulos, MD21, Tina Duelund Hjortshøj, MD, PhD22, Roberta Epifanio, MD23, Francesca Faravelli, MD, MSc24, Agata Fiumara, MD25, Debora Formisano26, Lucio Giordano, MD6, Marina Grasso, PhD10, Sabine Grønberg, MD27, Alessandro Iodice, MD28, Lorenzo Iughetti, MD, PhD14, Vladimir Kuburovic, MD, PhD29, Anna Kulkowska-Kazmierczak, MD, PhD30, Didier Lacombe, MD31,32, Caterina Lo Rizzo, MD33, Anna Luchetti, MD34, Baris Malbora, MD35, Isabella Mammi, MD36, Francesca Mari, MD, PhD33, Giulia Montorsi, MD1,37, Sebastien Moutton, MD31,37, Rikke S Møller, MD, PhD39,40, Petra Muschke, MD41, Jens Erik Klint Nielsen, MD42, Ewa Obersztyn, MD, PhD30, Chiara Pantaleoni, MD43, Alessandro Pellicciari, MD4, Maria Antonietta Pisanti, MD44, Igor Prpic, MD, PhD45, Maria Luisa Poch Olive, MD46, Federico Ravigione, MD47, Alessandra Renieri, MD, PhD33, Emilia Ricci, MD4, Francesca Rivieri, MD48, Gijs W Santen, MD49, Salvatore Savasta, MD50, Gioacchino Scarano, MD51, Ina Schanze, MD42, Angelo Selicorni, MD52,53, Margherita Silengo, MD54, Robert Smigiel, MD, PhD55, Luigina Spaccini, MD56, Giovanni Sorge, MD57, Krzysztof Szczaluba, MD, PhD58, Luigi Tarani, MD59, Luis Gonzaga Tone, MD60, Annick Toutain, MD61, Aurelien Trimouille, MD32, Elvis Terzi Valera, MD60, Samantha Schrier Vergano, MD62,63, Nicoletta Zanna, MD24, Martin Zenker, MD41, Andrea Conidi, PhD64, Marcella Zollino, MD65, Anita Rauch, MD66, Christiane Zweier, MD67, Livia Garavelli, MD1^**Phenotype and genotype of 87 patients with Mowat-Wilson syndrome and recommendations for care**"*Genet Med*. 2018 Jan 4. doi: 10.1038/gim.2017.221.
5. Mariani M.,Cereda A.,Palma B.,Taje s.,Fossati C.,Panceri R,Massa V.,Gervasini C.,**Ajmone PF**,Russo S., Selicorni A.*Sindrome di Cornelia De Lange e fenotipi correlati: variabilità clinic-genetica MR la rivista delle malattie rare*.2017 Oct 1 (3)25-31.
6. Silibello G, Vizziello P, Gallucci M, Selicorni A, Milani D, **Ajmone PF**, Rigamonti C, De Stefano S, Bedeschi MF, Lalatta F. Daily life changes and adaptations investigated in 154 families with a child suffering from a rare disability at a public centre for rare diseases in Northern Italy. *Ital J Pediatr*. 2016 Aug 31;42(1):76. doi: 10.1186/s13052-016-0285-0.
7. Cereda A, Mariani M, Rebora P, Sajeva A, **Ajmone PF**, Gervasini C, Russo S, Kullmann G, Valsecchi G, Selicorni A. A new prognostic index of severity of intellectual disabilities in Cornelia de Lange syndrome. *Am J Med Genet C Semin Med Genet*. 2016 May 5. doi: 10.1002/ajmg.c.31494. Epub 2016 May 10.
8. Mariani M, Decimi V, Bettini LR, Maitz S, Gervasini C, Masciadri M, **Ajmone P**, Kullman G, Dinelli M, Panceri R, Cereda A, Selicorni A. Adolescents and adults affected by Cornelia de Lange syndrome: A report of 73 Italian patients. *Am J Med Genet C semin Med Genet*. 2016 May 10. doi: 10.1002/ajmg.c.31502.
9. Zambrelli E, Fossati C, Turner K, Taiana M, Vignoli A, Gervasini C, Russo S, Furia F, Masciadri M, **Ajmone P**, Kullman G, Canevini MP, Selicorni A. Sleep disorders in Cornelia de Lange syndrome. *Am J Med Genet C Semin Med Genet*. 2016 May 2. doi: 10.1002/ajmg.c.31497. [Epub ahead of print]
10. C. Rigamonti, P. Vizziello, F. Monti, F. Dall'Ara, P.F. **Ajmone**, C. Giavoli, G. Silibello, F.Lalatta *Klinefelter Syndrome in preschool children: the importance of an early multidisciplinary approach for patients and families*. *Minerva Pediatr*. 2016 Mar 23.
11. Antonella Giacobbe, **Paola Francesca Ajmone**, Donatella Milani, Sabrina Avignone, Fabio Triulzi, Cristina Gervasini, Francesca Menni , Federico Monti , Daniela Biffi , Katia Canavesi, Maria Antonella Costantino. *Electroclinical Phenotype in Rubinstein-Taybi Syndrome*, *Brain Dev*. 2016 Jun;38(6):563-70. doi: 10.1016/j.braindev.2015.12.003. Epub 2016 Feb 8.
12. Milani D, Manzoni F, Pezzani L, **Ajmone P**, Gervasini C, Menni F, Esposito S *Rubinstein taybi Syndrome:clinical features,genetic basis,diagnosis and management* *tal J Pediatr*. 2015 Jan 20;41(1):4.
13. Donatella Milani, Caterina Sabatini, Francesca Maria Paola Manzoni, **Paola Francesca Ajmone**, Claudia Rigamonti, Michela Malacarne, Mauro Pierluigi, Simona Cavani, Maria Antonella Costantino "Microdeletion 2q23.3q24.1: Exploring Genotype-Phenotype Correlations" *Congenital Anomalies Kyoto*. 2015 May;55(2):107-11. doi: 10.1111/cga.12080.
14. **Ajmone Paola Francesca**, Rigamonti Claudia, Dall'Ara Francesca, Monti Federico, Vizziello Paola, Milani Donatella, Cereda Anna, Selicorni Angelo, Costantino Antonella "Communication, cognitive development and behavior in children with Cornelia de Lange Syndrome (CdLS): preliminary results." *Am J Med Genet Part B Neuropsychiatr Genet* 2014 Apr;165B(3):223-9
15. Chiara Barboni, Anna Cereda, Milena Mariani, Cristina Gervasini, **Paola Ajmone**, Andrea Biondi, and Angelo Selicorni " A New Report of Cornelia de Lange Syndrome Associated With Split Hand and Feet" *Am J Med Genet Part A*.2012
16. Vizziello P., **Ajmone P.**, Dall'Ara F., Rigamonti C., Monti F., Costantino M.A., Selicorni A.*Receptive language and intellectual disability in Cornelia De Lange Syndrome:importance of the instruments of evaluation in a cohort of 10 patients* .J. of Intellectual Disability Research, 2010 54: 885
17. Ramaglia,G. **Ajmone,P.**,Pezzana, C. "Parenting autistic children: the ability of changing" *Atti del 3° Congresso Europeo di Psicopatologia dell'Infanzia e dell'adolescenza*, AETEA ; 31/5-2/6 2001
18. M. Muschiato, M.Viri, M.Lodi, P.**Ajmone**;M.la Monica, F. Sala, A.Romeo " *sindrome di West familiare: segnalazione di un*

ABSTRACT

1.Alari V¹, Russo S¹, Gervasini C², Crippa M¹, Catusi I¹, Sironi A¹, Garzo M¹, Calzari L¹, Negri G², Concolino D³, Selicorni A⁴, Ajmone P⁵, Giardino D¹, Terragni B⁶, Mantegazza M⁷, Milani D⁸, Finelli P¹, Larizza L¹

An iPSC-derived neuronal model of Rubinstein-Taybi syndrome to address mechanisms of common and patient-specific impairment of intellectual disability caused by CBP/p300 deficit. Convegno ESHG 8.02.2017

2.Luisa Ronzoni¹, Angela Peron¹, Marco Baccarin², Silvana Gueneri², Silvana Gangi³, Odoardo Picciolini⁴, Paola Ajmone⁵, Maria Francesca Bedeschi¹ DELEZIONE 16p11.2: DIFFICOLTA' DIAGNOSTICHE IN UNA PAZIENTE CON RITARDO PSICOMOTORIO E ANOMALIE MINORI DEL VOLTO. SIGU 2013

3 Paola Francesca Ajmone, Donatella Milani, Maria Francesca Bedeschi, Federica Natacci Francesca Menni, Marta Cerruti · A.Cereda, S.Maitz, Santa De Stefano, Faustina Lalatta, Angelo Selicorni, Paola Vizziello "Famiglie a confronto con Malattie Rare (MR) e Complessità (C) in forme diverse di disabilità (D). Un questionario per la valutazione del benessere emotivo e della qualità dei Servizi di 'care e cure'. Atti del Congresso nazionale SIMMESN e SIMGePed Bologna ottobre 2011

4. M.La Monica, M.Viri, M.Lodi, P.Ajmone, MA. Soccio, A.Romeo " Cromosoma 14 ad anello: descrizione elettroclinica di due casi" Atti del 27°congresso nazionale LICE Milano, 19-22 Settembre 2004

5 .P.Ajmone, M. Viri, M.Lodi, M. la Monica, E. Verdasio, N. Fleita, A.Romeo " Descrizione di un caso di pess: Caratteristiche elettrocliniche" Atti del 27°congresso nazionale LICE Milano, 19-22 Settembre 2004

6.M. Muschiato, M.Viri, M.Lodi, P.Ajmone;M.La Monica, F. Sala, A.Romeo " sindrome di West famigliare: segnalazione di un caso madre-figlio" Atti del 27°congresso nazionale LICE Milano, 19-22 Settembre 2004

7.G. Ramaglia, S.Sacchi, C. Doro, P.Ajmone, P.Pezzonì, A.Romeo " Stress e coping in genitori di bambini affetti da epilessia idiopatica" Atti del 27°congresso nazionale LICE Milano, 19-22

8.M.Lodi, M.Viri, P.Ajmone, E.Verdasio, M. La Monica, A.Romeo "Sindrome di kabuki ed epilessia quale pattern elettroclinico?" Atti del 27°congresso nazionale LICE Milano, 19-22

9.P. Avanzaggio, S.Cardinali, F.Longaretti, F. Teutonico, F.Beccaria, P.Capovilla, M.Lodi, P.Ajmone, A.Romeo, P.Veggiotti " Utilizzo del Ketocal come equivalente -coadiuvante della dieta chetogenica classica: risultati preliminari di un'esperienza multicentrica. Atti del 27°congresso nazionale LICE Milano, 19-22 Settembre 2004

10.A.Romeo, M.Lodi,M.Viri, M.La Monica,P.Ajmone,G.Capovilla. "Epilessia focale idiopatica dell'infanzia con "Vertex spike and waves" e vertigini parossistiche benigne in Hypomelanosì di Ito" Atti del 27°congresso nazionale LICE Milano, 19-22 Settembre 2004

11.M.La Monica, M.Lodi, P.Ajmone, M.Viri,A.Erba, A.Romeo "Malattia di Moyamoya ed epilessia con crisi focali e crisi mioclonico-toniche".Atti del congresso nazionale LICE Bari,19-21 maggio 2005.

12.A. Romeo,M.Viri,M.Lodi, M.La Monica, P.Ajmone. A. Erba, L.Perego "Gli spasmi epilettici con esordio tardivo: caratteristiche elettrocliniche ed evolutive".Atti del congresso nazionale LICE Bari,19-21 maggio 2005.

13.M.Viri, M.Lodi, A. Erba, P.Ajmone, M.La Monica, A. Romeo "Epilessia del lobo temporale con sintomi uditivi: presentazione di tre casi non famigliari".Atti del congresso nazionale LICE Bari,19-21 maggio 2005

14.M. Lodi, A. Erba, M.Viri, P.Ajmone, M.La Monica,A. Romeo"Sindrome 5p- (Cri di Chat) e epilessia: descrizione di due casi" Atti del congresso nazionale LICE Bari,19-21 maggio 2005

POSTER

- ..S.Vallescianni, S.Sulmona, F.Lalatta, D.Quagiarello, R.fogliani, M.Fbedeschi, Colombo, P.Vizziello, P.Ajmone, G.Giavoli, V.Pasternaski, G.Manzoni: Prenatal diagnosis of DSD: initial experience of a multidisciplinary team Atti del convegno 5th I-DSD Symposium Programme. 11th-13th June 2015, Ghent, Belgium
- K.Canavesi, V. Songa, S.Rotelli, P.F. Ajmone, D.Milani, C. Cinnante, N. Stocchetti "Gestione anestesiológica fuori dalla sala operatoria di bambini con sindrome di Rubinstein Taybi" SMART-simposio mostra anestesia rianimazione e terapia intensiva, MiCO -Milano 28-30 Maggio 2014
- P. Ajmone, F.Monti, D. Milani, F. Menni, F. Manzoni, A. Giacobbe, C. Gervasini, A. Selicorni, C. Rigamonti, F. Dall'Ara., P.Vizziello. "Studio epidemiologico descrittivo di pazienti tra 0 e 21 anni affetti DA Sindrome di Rubinstein Taybi . Convegno SINGEPED Napoli 26-28 Novembre 2013
- F. Dall'Ara, C. Rigamonti, M. Coniglio, P. Ajmone, P. Vizziello "Disabilità complessa e malattie rare in un figlio, come possibile trigger scatenante di sindromi depressive e paradedressive nella famiglia. Un gruppo psicodinamico di consultazione condivisa come prevenzione del rischio psicopatologico del contesto di vita di pazienti in età evolutiva con patologia complessa o malattia rara". Convegno nazionale AEPEA MATERA 2009

Partecipazione come relatore a congressi e comunicazioni orali:

- Partecipa in qualità di relatore al 1° Convegno Nazionale Associazione Mowat Wilson. Roma 26-27 maggio 2017
- Partecipa in qualità di relatore al 12° Convegno Nazionale Associazione Cornelia de Lange . Pesaro 29 aprile-1 Maggio 2017
- Partecipa in qualità di relatore al 2° Convegno Nazionale Associazione RSTS Roma 11-12-13 Novembre 2016
- Partecipa in qualità di relatore al 1° Convegno Nazionale Sindrome di Kabuki 12 Novembre 2016
- Partecipazione in qualità di relatore al Corso sul Follow up del prematuro IL PREMATURO A RISCHIO: DALLA TIN AL FOLLOW UP AL PEDIATRA DI Famiglia . Milano 14-Novembre 2015
- Partecipazione in qualità di relatore al convegno Diventare diverso... come tutti. Accompagnare la persona con disabilità nel processo verso l'inclusione
Ercolano, 10 Ottobre 2015
- Partecipazione in qualità di relatore al VII international congress Cornelia de Lange Syndrome. Lisbona 9-12 Settembre 2015
- S.Avignone, C.Cinnante, P.Ajmone, A.Giacobbe, D.Milani F.Triulzi *Valutazione RM di 18 pazienti affetti da sindrome di RSTS: identificazione di un fenotipo RM.* Convegno di neuroradiologia pediatrica. Milano 4.10.2014
- Partecipazione in qualità di Relatore all'11° Congresso Nazionale Sindrome di Cornelia de Lange .Pesaro 25-28 Settembre 2014
- P.Ajmone: *il protocollo di ricerca neuropsichiatrico.* Il convegno Nazionale Sindrome di Rubinstein taybi Lodi 17-19 Maggio 2013
- P.Ajmone: aspetti Neuropsichiatrici chiazze caffè latte e Neurofibromatosi : L'esperienza Pediatrica della fondazione IRCCS Cà Granda ". 15 marzo 2013
- P.Ajmone, F.Dall'Ara, F. Monti, C.Rigamonti, P.Vizziello.: famiglie e contesto nelle malattie rare: sostegno psicologico alla genitorialità, competenze comunicative, agenzie scolastiche, spazi di sollievo" Giornata mondiale delle malattie rare 29.Febbraio 2012. Milano.
- P. Ajmone, F. Dall'Ara, F. Monti, C. Rigamonti, A. Selicorni, P. Vizziello, A.Costantino Correlation between cognitive level, communication abilities and behavior in CDLS: a study of a cohort of 17 Italian patients. 6° International Cdis World Conference Copenhagen 2011, July 27 th- July 30th
- P. Ajmone: *Caratteristiche dello sviluppo e follow up* 1° CONGRESSO NAZIONALE RUBINSTEIN TAYBI SYNDROME. Monza 19 Marzo 2011
- P. Ajmone: *Sindromi malformative complesse con ritardo mentale* partecipa come tutor e relatore , IX Corso Residenziale di Genetica pediatrica Fondazione Mariani, Bologna 12-15 aprile 2011
- P.Ajmone, F. Dall'Ara, F. Monti, C. Rigamonti, P. Vizziello, A. Costantino i problemi comportamentali nei ragazzi CDLS: cambiamenti negli ultimi anni , cosa sappiamo cosa possiamo fare 9 Congresso Nazionale Sindrome Cornelia de Lange. Riccione 5-7 Novembre 2010
- P. Ajmone, F. Dall'Ara, F. Monti, C. Rigamonti, P. Vizziello, A. Beltrambini, A. Costantino *Inquadramento generale del fenotipo nelle Sindromi Genetiche con Ritardo Mentale: criticità nella valutazione e nella presa in carico riabilitativa* Corso sull'inquadramento clinico e l'intervento riabilitativo nelle sindromi genetiche con ritardo mentale Milano 13-16 Dicembre 2010
- P. Vizziello, P.Ajmone, F.Dall'Ara, C.Rigamonti, F.Monti, A.Costantino, A.Selicorni. *Receptive Language and Intellectual Disability in CDLS. Importance of instruments of evaluation in a cohort of 10 patients.* SSBP Conference. Pavia 2010, October 23rd-25th
- P.Ajmone. F. Monti .*la valutazione delle problematiche emotivo-comportamentali secondo la Child Behavior checklist.* Congresso:Il neonato pretermine dall'ospedale al territorio: quale percorso?. Milano 9 ottobre 2010
- P.Ajmone, F. Dall'Ara, F. Monti, C. Rigamonti, P. Vizziello, A. Costantino *La riabilitazione nelle patologie sindromiche: concetti di base.* Corso ACP "le malattie rare" Gioia del colle 1-3 ottobre 2010
- P. Ajmone, F. Dall'Ara. *Dalla complessità della diagnosi alla specificità dell'intervento: un modello neuropsichiatrico di presa in carico.* Management of Genetic Syndromes Monza 13-17 settembre 2010
- Dall'Ara, F., Rigamonti, C. Coniglio, M., Ajmone, P., Vizziello, P." *Un Gruppo Psicodinamico di Consultazione Condivisa come prevenzione del rischio psicopatologico del contesto di vita di pazienti in Età Evolutiva con Disabilità Complessa e/o Malattia Rara.*" Disabilità Complessa e Malattie Rare in un figlio, trigger scatenante di sindromi depressive e paradedpressive nella famiglia .Matera 2010
- P.Ajmone, A. Cereda, D. Milani . *"presentazione caso Clinico"* XI Incontro nazionale di genetica Clinica. Roma 16- 17 Febbraio 2009
- P.Ajmone, C. Gervasini, d. Milani : " la sindrome di Rubinstein Taybi" La persona con sindrome malformativa complessa : aspetti diagnostici e assistenziali" Milano 28.11.2008
- P.Ajmone *"microdelezione 22q11.2 aspetti neuropsichiatrici"* Incontri di formazione in genetica clinica: riconoscere per assistere Milano 28.01.08
- A.Costantino, P.Ajmone, F.Dall'Ara, A.Giacobbe, P.Vizziello *"Il supporto alla famiglia e al contesto di vita nel bambino con disfagia"* Congresso congiunto malattie genetiche e metaboliche in pediatria: diagnosi prevenzione e assistenza" Roma 29.11.2007
- P.Ajmone, A.Costantino:" *Promozione dello sviluppo relazionale nei bambini con deficit cognitivo"* 63° congresso nazionale società italiana di pediatria. Pisa 26-29 Settembre 2007
- P.Ajmone, A.Costantino " *la presa in carico Neuropsichiatria nel bambino con disabilità complessa.*" Convegno "La disabilità psichica, sensoriale e motoria nei bambini e negli adulti affetti da sclerosi multipla, malattie acquisite e geneticamente determinate" Benevento 29.06.07.

La sottoscritta Paola Francesca Ajmone nata a Milano il 8/12/1973 e ivi residente in Via Stradivari 7, autocertifica il contenuto del presente curriculum ai sensi dell'art. 19 e 47 del DPR 28 dicembre 2000, n 445"

Autorizza il trattamento dei miei dati personali come previsto dal D. Lgs. 196/03 e successive modifiche.

Autorizza il trattamento dei dati per la pubblicazione sul sito web della Fondazione ai sensi della normativa vigente e dell'art.15 del D.Lg n° 33 del 14 marzo 2014.

Dott.ssa Paola Francesca Ajmone



6.1.18