

FORMATO EUROPEO
PER IL CURRICULUM
VITAE



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome **ANDREA CELATO**

Data di nascita 23/11/1973

Luogo di nascita Roma

ESPERIENZA LAVORATIVA

01/01/2018 - attualmente

Contrattista libero professionale presso AST-IRCCS Ca' Granda -Policlinico Maggiore Milano, UONPIA Via Pace, incarico per 12 mesi, 32 ore settimanali, sulla prevenzione, diagnosi, cura, e riabilitazione in ambito psichiatrico, neurologico e neuropsicologico tra 0 e 18 anni.

01 Marzo 2017 - 31/12/2017

Contrattista libero professionale presso AST-IRCCS Ca' Granda -Policlinico Maggiore Milano, UONPIA Via Pace, incarico per 10 mesi, 35 ore settimanali, sulla prevenzione, diagnosi, cura, e riabilitazione in ambito psichiatrico, neurologico e neuropsicologico tra 0 e 18 anni.

01 Luglio 2015- 01 Gennaio 2016

Contrattista libero professionale presso la UOC di Malattie Metaboliche Ereditarie, Dipartimento di Pediatria, Azienda Ospedaliera di Padova, tempo pieno (35 ore settimanali) sui disturbi di sviluppo, neuropsicologici e neurologici in pazienti affetti da malattie metaboliche ereditarie

01 marzo 2014- 01 Marzo 2015

Contratto a tempo determinato come dirigente medico di I livello presso la UOC di Malattie Metaboliche Ereditarie, Dipartimento di Pediatria, Azienda Ospedaliera di Padova tempo pieno (35 ore settimanali) sui disturbi di sviluppo, neuropsicologici e neurologici in pazienti affetti da malattie metaboliche ereditarie

01Settembre-31 Dicembre 2013

Borsista a progetto per l'associazione Cometa ASMME per la UOC di Malattie Metaboliche Ereditarie, Dipartimento di Pediatria, Azienda Ospedaliera di Padova per la diagnosi ed il trattamento dei disturbi neuropsicologici nei pazienti affetti da Fenilchetonuria, tempo pieno (35 ore settimanali)

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Luglio 2009-Luglio2014

Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile
Durata legale del corso di 5 anni Accademici
Specializzazione conseguita ai sensi del D.Lgs. n.368/99
Tesi di Specializzazione dal titolo "I disturbi del metabolismo della tetraidrobiopterina (BH4) con iperfenilalaninemia: caratteristiche clinico biochimiche e terapeutiche in una coorte di pazienti affetti" con votazione finale 70 e lode/70. Relatore prof V. Leuzzi, discussa in data 01/07/2014. Dipartimento di Pediatria e Neuropsichiatria Infantile Sapienza Università di Roma

Settembre 2009

Abilitazione ed iscrizione all'Albo dell'ordine dei Medici Chirurghi, Ordine dei Medici Chirurghi di Roma posizione n. 56780

31 Marzo 2008

Laurea in Medicina e Chirurgia con una Tesi dal titolo "Atassia, sordità neurosensoriale e cardiomiopatia: una nuova forma di leucodistrofia". Votazione 110/110 e lode. Relatore Prof. Vincenzo Leuzzi, in data 31/03/2008, Sapienza Università di Roma.

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del D.lgs.196/2003.
Ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. n. 445/2000 dichiaro, sotto la mia responsabilità e consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 76 del D.P.R. 445/2000, la veridicità delle informazioni e dei titoli indicati e autocertificati.

ESPERIENZA PROFESSIONALE

Luglio 2009-Giugno 2014

Medico in formazione specialistica in Neuropsichiatria Infantile

Rotazioni svolte durante il quinquennio formativo:

Azienda Ospedaliera di Padova, UOC Malattie Metaboliche Ereditarie, Dipartimento di Pediatria

5 mesi per stage ai fini della tesi Specialistica (Prof. A. Burlina)

Dipartimento di Pediatria e Neuropsichiatria Infantile

12 mesi presso il DH neurologico (resp. Prof. Vincenzo Leuzzi) sui disturbi neurologici in età evolutiva

12 mesi presso il Reparto di Neurologia Pediatrica (resp. Prof. Vincenzo Leuzzi) sui disturbi neurologici in età evolutiva

12 mesi presso il Servizio Disturbi Neuroevolutivi e Psicopatologici Prescolari e Scolari (resp. Dott. R. Penge) sui disturbi neuropsicologici in età evolutiva

6 mesi presso il Day Hospital Psichiatrico per Adolescenti (resp. Dott. G. Monniello) sui disturbi psichiatrici in adolescenza

6 mesi presso il diurno Psichiatrico per Bambini (resp. Dott. U. Sabatello) sui disturbi psichiatrici nel bambino

9 mesi presso l'Ambulatorio Generale di Neuropsichiatria Infantile (resp. Prof. G. Levi, Dott. F. Capozzi) dsui disturbi di sviluppo

Dipartimento di Pediatria e Neuropsichiatria Infantile

2 mesi presso il DEAP e Osservazione breve (resp. Prof. F. Midulla)

2 mesi presso il reparto I lattanti (resp. Prof. E. Properzi)

2 mesi presso la Terapia Intensiva Neonatale e Patologia neonatale (resp. Prof. P. Colarizi)

Dipartimento di Neurologia e Psichiatria

1 mese presso il Servizio Psichiatrico di Diagnosi e Cura (resp. prof. M. Biondi)

1 mese presso il reparto di Psichiatria e Disturbi del Comportamento Alimentare (resp. Prof. C. Loredano)

1 mese presso il reparto di Neurofisiopatologia ed Epilessia (resp. Prof. O. Mecarelli)

1 mese presso il reparto di Riabilitazione motoria ed Elettromiografia (resp. Prof. M. Inghilleri), Sapienza Università di Roma

2000-2006

Reparto di Neurogenetica, Dipartimento di Neurologia, Università La Sapienza (Roma) in veste di frequentatore come studente Universitario del Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia

CAPACITÀ E COMPETENZE

PERSONALI

MADRELINGUA

ALTRA LINGUA

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

ITALIANO

INGLESE

ECCELLENTE

ECCELLENTE

ECCELLENTE

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del D.lgs. 196/2003. Ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. n. 445/2000 dichiaro, sotto la mia responsabilità e consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 76 del D.P.R. 445/2000, la veridicità delle informazioni e dei titoli indicati e autocertificati.

CORSI

- 2015 Train the Trainer- corso su malattie lisosomiali, organizzatore: Prof. Carlo Dionisi-Vici
2015 Neurotransmitter Focus course, organizzatore: Recordati rare diseases Fondation d'enterprise
2015 ICH-GCP (Good Clinical Practice) training in italiano, certificato N.002985799
2013 BLSD pediatrico- Paediatric Basic Life Support and Defibrillation
2011 SSIEM Academy Course e Farewell Symposium Cornelis Jakobs, Amsterdam
2010 PBLs- Pediatric Basic life Support course]
2010 SSIEM Academy Course, Manchester, Organizzatore: Dr M J Henderson

CAPACITÀ INFORMATICHE COMPETENZE ORGANIZZATIVE E GESTIONALI

Buona padronanza nell'utilizzo del pacchetto Microsoft Office (Word, Excel, PowerPoint)
Buone competenze organizzative, capacità di lavorare in equipe

PATENTE

Patente B

PUBBLICAZIONI

PUBBLICAZIONI SU RIVISTE INTERNAZIONALI

Burlina AB, **CELATO A**, Polo G, Edini C, Burlina AP (2017) The utility of CSF for the diagnosis of primary and secondary monoamine neurotransmitter deficiencies EJIFCC 28(1):64-76

Del Rizzo M, Galderisi A, **CELATO A**, Furlan F, Giordano L, Cazzorla C, Fasan I, Moretti C, Zschocke J, Burlina AB (2016) The long-term treatment of a patient with type 1 diabetes mellitus and glutaric aciduria type 1: the effect of insulin Eur J Pediatr, 175(8):1123-8. doi: 10.1007/s00431-016-2699-5

Motta M, Tatti M, Furlan F, **CELATO A**, Di Fruscio G, Polo G, Manara R, Nigro V, Tartaglia M, Burlina A, Salvioli R (2016) Clinical, biochemical and molecular characterization of prosaposin deficiency Clin Genet, Feb 2, Epub ahead of print, doi: 10.1111/cge.12753

Burlina AB, Polo G, Furlan F, Del Rizzo M, **CELATO A**, Giordano L, Cazzorla C (2015) Neonatal expanded screening toward lysosomal storage disorders Ital J Ped 41 Suppl2:A11 doi:10.1186/1824-7288-41-S2-A11

Cazzorla C, Cegolon L, Burlina AP, **CELATO A**, Massa P, Giordano L, Polo G, Daniele A, Salvatore F, Burlina AB (2014), Quality of Life (QoL) assessment in a cohort of patients with phenylketonuria BMC Public Health Dec 4;14:1243. doi: 10.1186/1471-2458-14-1243.

CELATO A, Mitola C, Tolve M, Giannini MT, De Leo S, Carducci C, Carducci C, Leuzzi V (2012), A new case of malonic aciduria with a presymptomatic diagnosis and an early treatment BRAIN & DEVELOPMENT, ISSN:0387-7604, in press, doi: 10.1016/j.braindev.2012.10.014

Leuzzi V, Mastrangelo M, **CELATO A**, Carducci C, Carducci C (2012). A new form of cerebral folate deficiency with severe self-injurious behaviour. ACTA PAEDIATRICA, vol. 101; p. 482-483, ISSN: 0803-5253, doi:10.1111/j.1651-2227.2012.02800.x.

Mastrangelo M, **CELATO A** (2012). Diagnostic work-up and therapeutic options in management of pediatric status epilepticus. WORLD JOURNAL OF PEDIATRICS, vol. 8; p. 109-115, ISSN: 1708-8569, doi:10.1007/s12519-012-0348-2

Mastrangelo M, **CELATO A**, Leuzzi V (2011). A diagnostic algorithm for the evaluation of early onset genetic-metabolic epileptic encephalopathies. EUROPEAN JOURNAL OF PAEDIATRIC NEUROLOGY, Vol. 16(2); p. 179-91, ISSN: 1090-3798, doi: 10.1016/j.ejpn.2011.07.015

Fortini D, Cricchi F, Di Fabio R, Comanducci G, Benedetti L, Valoppi M, Grieco GS, D'Eugenio O, **CELATO A**, Santorelli FM, Casali C, Amabile GA, Pierelli F (2003). Current insights into familial spastic paraparesis: new advances in an old disease. FUNCTIONAL NEUROLOGY, vol. 18; p. 43-49, ISSN:0393-5264

PUBBLICAZIONI SU LIBRO

Burlina A, **CELATO A**, Burlina AP (2017) "Eye disorders" in Inherited Metabolic Diseases: a clinical approach, Editors: Georg F. Hoffmann, Johannes Zschocke, W.L. Nyhan, Springer-Verlag p.319-39 ISBN: 978-3-662-49408-0

Burlina AB, **CELATO A**, Burlina A (2015) "Inborn Errors of Metabolism" in Prognosis of Neurological Diseases, Editors: Sghirlanzoni A, Lauria G, Chiapparini L, Springer-Verlag p. 217-248, doi: 10.1007/978-88-470-5755-5

Mitola Chiara, **CELATO Andrea**, Sabatello Ugo (2017) "Sistemi diagnostici e adolescenza" in Adolescenza e Dipendenza, a cura di Teodosio Giacolini e Claudio Leonardi, Giovanni Fioriti Editore, p.61-71 ISBN: 978-88-98991-39-6

*Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del D.lgs. 196/2003.
Ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. n. 445/2000 dichiaro, sotto la mia
responsabilità e consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 76 del
D.P.R. 445/2000, la veridicità delle informazioni e dei titoli indicati e
autocertificati.*

CELATO A, Vitale V, Carducci C, Carducci C, Leuzzi V (2011) Preventing encephalopathy in methylmalonic aciduria: a review of the literature through the description of two early treated asymptomatic cases *GIORNALE DI NEUROPSICHIATRIA DELL'ETÀ EVOLUTIVA*, vol. 31, ISSN: 0392-4483

CELATO A, Caforio C, Libranome C, Leuzzi V (2010) Metabolic epilepsies during the first year of life: clinical and diagnostic advances *GIORNALE DI NEUROPSICHIATRIA DELL'ETÀ EVOLUTIVA*, vol. 30; p.109-119, ISSN: 392-4483

Leuzzi V, Libranome C, **CELATO A** (2007). Mental Retardation: genetic and pathogenetic models *PSICHIATRIA DELL'INFANZIA E DELL'ADOLESCENZA*, vol.74; p. 335-353, ISSN:0393-361X

Ricotta G, Damiano M, **CELATO A**, Craus A, Morocutti A, Benedetti L, Casali C (2002) Psychiatric comorbidity in a case of Becker muscular dystrophy. *NUOVA RIVISTA DI NEUROLOGIA*, vol. 12; p. 29-34, ISSN: 1122-035X

Comanducci G, **CELATO A**, Craus A, Benedetti L, Morocutti A (2000) Hyperhomocysteinemia: a risk factor for cardiac and cerebral involvement *NUOVA RIVISTA DI NEUROLOGIA*, vol. 11; p. 96-102, ISSN: 1122-035X

PARTECIPAZIONI SCIENTIFICHE A
CONGRESSI ED ABSTRACTS

Polo G, Kolamunnage T, Burlina AP, Furlan F, **CELATO A**, Del Rizzo M, Giordano L, Burlina AB (2016) Lysosphingolipids in dried blood spots as a biomarkers for lysosomal diseases In: Abstract for MGM Congress San Diego 2016, Molecular Genetics and Metabolism, vol. 117, Issue 2, p. S96

CELATO A, Mastrangelo M, Burlina AP, Polo G, Carducci C, Leuzzi V, Burlina AB (2016) Abnormal CSF phenylalanine level in patients presenting with disorders of tetrahydrobiopterin (BH4) metabolism with hyperphenylalaninemia In: Abstract for SSIEM Annual Symposium 2016, Journal Of Inherited Metabolic Diseases Rome 6-9/09/2016 vol. 39 (Suppl. 1):p.S230

CELATO A, Fasan I, Zanonato E, Cazzorla C, Toldo I, Sartori S, Polo G, Burlina AB (2016) The challenge of treatment in three patients affected by pyridoxine dependent epilepsy (PDE) In: Abstract for SSIEM Annual Symposium 2016, Journal Of Inherited Metabolic Diseases Rome 6-9/09/2016 vol. 39 (Suppl. 1):p.S235

Del Rizzo M, Furlan F, **CELATO A**, Giordano L, Fasan I, Polo G, Burlina AB (2015) Long-term N-carbamylglutamate may stabilize metabolic control in patients with propionic and methylmalonic aciduria In: Abstract for SSIEM Annual Symposium 2015, Journal Of Inherited Metabolic Diseases Lyon 1-4/09/2015 vol. 38 (Suppl. 1):p.S46

Polo G, Furlan F, Kolamunnage T, Del Rizzo M, **CELATO A**, Giordano L, Burlina AP, Burlina AB (2015) Pilot newborn screening for lysosomal disorder by tandem mass spectrometry based method aciduria In: Abstract for SSIEM Annual Symposium 2015, Journal Of Inherited Metabolic Diseases Lyon 1-4/09/2015 vol. 38 (Suppl. 1):p.S80

CELATO A, Cazzorla C, Furlan F, Del Rizzo M, Giordano L, Antonini A, Sartori S, Burlina AB, Burlina AP (2015) Treatment of extrapyramidal disorders in propionic aciduria (PA) and methylmalonic aciduria (MMA) aciduria In: Abstract for SSIEM Annual Symposium 2015, Journal Of Inherited Metabolic Diseases Lyon 1-4/09/2015 vol. 38 (Suppl. 1):p.S158

Polo G, Del Rizzo M, **CELATO A**, Giordano L, Burlina AP, Burlina AB (2015) A new HPLC/MS-MS assay for quantification of total plasma glucosylsphingosine in Gaucher disease aciduria In: Abstract for SSIEM Annual Symposium 2015, Journal Of Inherited Metabolic Diseases Lyon 1-4/09/2015 vol. 38 (Suppl. 1):p.S270

Furlan F, Tummolo A, Giordano L, Polo G, **CELATO A**, Grotto P, Filocamo M, Burlina AB (2014) Unusual bone presentation in a 4 years old female with Gaucher disease (GD) type 3 In: Abstract for SSIEM Annual Symposium 2014, Journal of inherited metabolic disease. Innsbruck 2-5/09/2014 vol. 37 (Suppl. 1): p. s146 ISBN/ISSN: 0141-8955

Burlina A, Viggiano E, Politano L, Facchiano A, Marabotti A, **CELATO A**, Cazzorla C, Giordano L, Burlina AP (2014) Long-term follow up in a cohort of galactosemic patients detected by newborn screening In: Abstract for SSIEM Annual Symposium 2014, Journal of inherited metabolic disease. Innsbruck 2-5/09/2014 vol. 37 (Suppl. 1): p. s103 ISBN/ISSN: 0141-8955

Tummolo A, Furlan F, Giordano L, **CELATO A**, Cazzorla C, Fasan I, Suppiej A, Zannin ME, Burlina AP, *Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del D.lgs. 196/2003. Ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. n. 445/2000 dichiaro, sotto la mia responsabilità e consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 76 del D.P.R. 445/2000, la veridicità delle informazioni e dei titoli indicati e autocertificati.*

Burlina A (2014) A rapid and irreversible optic neuropathy in methylmalonic aciduria In: Abstract for SSIEM Annual Symposium 2014, Journal of inherited metabolic disease. Innsbruck 2-5/09/2014 vol. 37 (Suppl. 1): p. s93 ISBN/ISSN: 0141-8955

CELATO A, Tavazzi B, Lazzarino G, Colaiacomo MC, Midulla F, Mastrangelo M, Leuzzi V (2013) The effect of lithium carbonate on clinical and biochemical picture of severe early onset Canavan disease In: Abstract for SSIEM Annual Symposium 2013, Journal of inherited metabolic disease. Barcelona 3-6/09/2013 vol. 36 (Suppl.2): p. s.171 ISBN/ISSN: 0141-8955

Giuffrida MG, Ferraris A, **CELATO A**, Pompili D, Percesepe A, Bernardini L, Leuzzi V, Novelli A (2013) Sindrome da aploinsufficienza del gene MEF2C in tre pazienti italiani con grave disabilità intellettiva, epilessia, disturbi visivi e difetti cerebrali In: XVI Congresso Società Italiana di genetica Umana Roma 25-28/09/2013

CELATO A, Gabaglio C, Tavazzi B, Santorelli FM, Bertini E, Carducci C, Leuzzi V (2013) Un paziente con paraparesi spastica ereditaria da mutazione del gene SPG11 con sintomi parkinsoniani responsivial trattamento con sapropterina: un fenotipo peculiare In: V Congresso Nazionale Congiunto SIMMESN SIMGePed, Napoli 26-28/11/2013

CELATO A, Tavazzi B, Santorelli FM, Bertini E, Carducci C, Leuzzi V (2013) Un paziente con paraparesi spastica ereditaria da mutazione del gene SPG11 con sintomi parkinsoniani responsivi al trattamento con sapropterina In: Congresso LIMPE-DISMOV Roma 9-11/10/2013

Leuzzi V, Mastrangelo M, **CELATO A**, Carducci C, Carducci C (2012) Severe self-injurious behaviors as main clinical manifestation of a new form of cerebral folate deficiency. In: Abstract for SSIEM Annual Symposium 2012, Journal of inherited metabolic disease. Birmingham, 4-7/09/2012, vol. 35 (suppl.1), p. s135, ISBN/ISSN: 0141-8955

Galosi S, **CELATO A**, Mastrangelo M, Carducci C, Carducci C, Bertini E, Leuzzi V (2012) Early onset parkinsonism: a new clinical and biochemical phenotype. In: Abstract for SSIEM Annual Symposium 2012, Journal of Inherited metabolic disease. Birmingham, 4-7/09/2012, vol. 35 (suppl.1), p. 140, ISBN/ISSN: 0141-8955

Mastrangelo M, Galosi S, **CELATO A**, D'agnano D, Giannini MT, Bertino S, Leuzzi V (2012) Transdermal rotigotine as a comedication in the treatment of congenital disorders of biogenic amine. In: Abstract for SSIEM Annual Symposium 2012, Journal of inherited metabolic disease. Birmingham, 4-7/09/2012, vol. 35 (suppl.1), p. s140, ISBN/ISSN: 0141-8955

Mastrangelo M, **CELATO A**, Galosi S, Leuzzi V (2012) GLUT1 deficiency: a mild phenotype in a 4 years old female with early onset absences and ataxia. In: Abstract for SSIEM Annual Symposium 2012, Journal of inherited metabolic disease. Birmingham, 4-7/09/2012, vol. 35 (suppl.1), p. s169, ISBN/ISSN: 0141-8955

Mastrangelo M, **CELATO A**, Guerriero F, Galosi S, Libernini L, Carducci C, Carducci C, Giannini MT, Leuzzi V (2011). Long term outcome in tyrosine hydroxylase deficiency-type B: a fifteen years follow up in a male patient. In: Abstract for SSIEM Annual Symposium 2011, Journal of inherited metabolic disease. Geneva, 30/08-02/09/2011, vol. 34 (suppl. 3), p. s130, ISBN/ISSN: 0141-8955

CELATO A, Mitola C, Vitale V, Tolve M, Carducci C, Carducci C, Leuzzi V (2011). A new case of malonic aciduria: early diagnosis and treatment. In: Abstract for SSIEM Annual Symposium 2011, Journal of inherited metabolic disease. Geneva, 30/08-02/09/2011, vol. 34 (suppl.3), p. s134, ISBN/ISSN: 0141-8955

Mastrangelo M, Mitola C, **CELATO A**, Guerriero F, Giannini MT, Leuzzi V (2011) Rotigotine as adjuvant treatment of Tyrosine Hydroxylase deficiency. In: Symposium of Italian Society of Neuropsychiatry (SIN-PIA), Pisa 11-14 May

CELATO A (2010). Visual perception and spatial processing functions in a patient with adrenoleukodystrophy: clinical approach and treatment controversies., SSIEM Academy The Royal College of Pathologists and The Royal College of Pediatrics and Child Health, 04-05/10/2010

Damiano M, Ventriglia F, **CELATO A**, G. D'Amati M, Craus A, Colloridi V, Amabile GA, Casali C (2001). Cardiac involvement in autosomal dominant Myotubular/centronuclear myopathy. In: First National Meeting of the Italian Association of Myology. Camogli-Genova, 19-20/10/2001, vol. 11, p. 54, ISBN/ISSN: 2037-746

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del D.lgs.196/2003. Ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. n. 445/2000 dichiaro, sotto la mia responsabilità e consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 76 del D.P.R. 445/2000, la veridicità delle informazioni e dei titoli indicati e autocertificati.

STUDI CLINICI

Partecipazione in qualità di subinvestigator a Merck Serono Protocollo EMR 700773-002: "A Phase IV Open-Label, Single-Cohort Study of the Long-Term Neurocognitive Outcomes in 4 to 5 Year-old Children with Phenylketonuria Treated with Sapropterin Dihydrochloride (Kuvan®) for 7 Years (KOGNITO)"

Partecipazione in qualità di subinvestigator studio iNTD "International working group on neurotransmitter related disorders" registry <http://intd.registry.org>

Observational Study on the Long Term Safety of Kuvan® Treatment in Patients With Hyperphenylalaninemia (HPA) Due to Phenylketonuria (PKU) or BH4 Deficiency (KAMPER)

RELAZIONI A CONVEGNI O INCONTRI

Relatore al 6° Convegno Scientifico Internazionale della Associazione ELA Italia Onlus "Leucodistrofie: diagnosi prenatale, approcci terapeutici, gestione della malattia nel quotidiano"

Consulente per la Merck-Serono per il Delphi Consensus Face-to-Face meeting on adult PKU, Lione 2015

Il presente curriculum ha la funzione di autocertificazione ai sensi del D.P.R. 445/2000

Milano 05/12/2018 

Autorizzo altresì il trattamento dei dati per la pubblicazione sul sito Web della fondazione, ai sensi della normativa vigente ed in particolare dell'art. 15 del D.lgs. n. 33 del 14 Marzo del 2013

Milano 05/12/2018 

I

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del D.lgs. 196/2003. Ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. n. 445/2000 dichiaro, sotto la mia responsabilità e consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 76 del D.P.R. 445/2000, la veridicità delle informazioni e dei titoli indicati e autocertificati.