

Curriculum Vitae

Informazioni personali

Nome Cognome **Stefania Salardi**

Residenza

Cellulare

E-mail

Cittadinanza

Data di nascita

Esperienza professionale

Date	01/01/2015 – 31/12/2015
Tipo di contratto	Borsa di studio a tempo pieno durata determinata nel Laboratorio di Genetica Molecolare
Titolo borsa di studio	Next generation sequencing applicato ai geni del complemento coinvolti nella sindrome emolitica uremica atipica
Principali attività e responsabilità	Analisi genetica molecolare per Sindrome Emolitica Uremica (CFH, CFI, MCP, CFB, C3, THBD).
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico via Francesco Sforza 28, 20122 Milano (Italia)
Date	01/01/2014 – 31/12/2014
Tipo di contratto	Borsa di studio a tempo pieno durata determinata nel Laboratorio di Genetica Molecolare
Titolo borsa di studio	Studi di genomica molecolare applicati ai geni del complemento coinvolti nella sindrome emolitica uremica tipica ed atipica
Principali attività e responsabilità	Analisi genetica molecolare per Sindrome Emolitica Uremica (CFH, CFI, MCP, CFB, C3, THBD).
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico via Francesco Sforza 28, 20122 Milano (Italia)
Date	01/01/2013 – 31/12/2013
Tipo di contratto	Borsa di studio a tempo pieno durata determinata nel Laboratorio di Genetica Molecolare
Titolo borsa di studio	Tipizzazione Diagnostica della SEU e Gestione della Rete Regionale SEU
Principali attività e responsabilità	Coordinazione ed implementazione della rete regionale SEU. Analisi genetica molecolare per Sindrome Emolitica Uremica (CFH, CFI, MCP, CFB, C3, THBD).
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico via Francesco Sforza 28, 20122 Milano (Italia)
Date	01/01/2012 – 31/12/2012

Tipo di contratto	Borsa di studio a tempo pieno durata determinata nel Laboratorio di Genetica Molecolare
Titolo borsa di studio	Tipizzazione Diagnostica della SEU e Gestione della Rete Regionale SEU
Principali attività e responsabilità	Coordinazione ed implementazione della rete regionale SEU: contatti con i pediatri, presa in carico del campione, esecuzione del test EHEC (Meridian) e Reverse Dot Blot, conservazione del campione. Analisi genetica molecolare per Sindrome Emolitica Uremica (CFH, CFI, MCP, CFB, C3, THBD). Analisi genetica molecolare per Sindrome di Bartter III (CLCNKB).
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico via Francesco Sforza 28, 20122 Milano (Italia)
Date	01/02/2011 – 31/12/2011
Tipo di contratto	Borsa di studio a tempo pieno durata determinata nel Laboratorio di Genetica Molecolare
Titolo borsa di studio	Gestione della Rete Regionale SEU
Principali attività e responsabilità	Coordinazione ed implementazione della rete regionale SEU: contatti con i pediatri, presa in carico del campione, esecuzione del test EHEC (Meridian) e Reverse Dot Blot, conservazione del campione. Analisi genetica molecolare per Sindrome Emolitica Uremica (CFH, CFI, MCP, CFB, C3, THBD). Analisi genetica molecolare per Sindrome di Bartter III (CLCNKB).
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico via Francesco Sforza 28, 20122 Milano (Italia)
Date	01/08/2010 – 31/12/2010
Principali attività e responsabilità	Coordinazione ed implementazione della rete regionale SEU: contatti con i pediatri, presa in carico del campione, esecuzione del test EHEC (Meridian), conservazione del campione.
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico via Francesco Sforza 28, 20122 Milano (Italia)
Date	01/03/2010 – 31/12/2010
Tipo di contratto	Borsa di studio a tempo pieno durata determinata nel Laboratorio di Genetica Molecolare
Titolo borsa di studio	Studio molecolare del gene candidato FOXP3 nella patogenesi della GSFS in età pediatrica.
Principali attività e responsabilità	Analisi genetica molecolare del gene FOXP3. Analisi genetica molecolare per Sindrome di Bartter I (SLC12A1), Bartter II (ROMK-1), Bartter III (CLCNKB). Analisi genetica molecolare per Sindrome Emolitica Uremica (CFH).
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico via Francesco Sforza 28, 20122 Milano (Italia)
Date	01/06/2009 - 31/12/2009
Tipo di contratto	Borsa di studio a tempo pieno durata determinata nel Laboratorio di Genetica Molecolare
Titolo borsa di studio	Biobanche genetiche: implementazione del protocollo di conservazione del materiale biologico per la costituzione di biobanche di DNA di specifiche malattie genetiche.
Principali attività e responsabilità	Analisi genetica molecolare per Sindrome di Bartter I (SLC12A1), Bartter II (ROMK-1), Bartter III (CLCNKB) e Sindrome di Gitelman (SLC12A3).

Nome e indirizzo del datore di lavoro	Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico via Francesco Sforza 28, 20122 Milano (Italia)
Date	01/10/2008 - 31/03/2009
Lavoro o posizione ricoperti	Tirocinio a tempo pieno nel laboratorio di Genetica Molecolare
Principali attività e responsabilità	Analisi genetica molecolare della Sindrome di Gitelman. Ricerca di polimorfismi e studio di microsatelliti per un progetto di ricerca sul citocromo P450 (CYP2C8, CYP2C9)
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico via Francesco Sforza 28, 20122 Milano (Italia)
Istruzione e formazione	
Date	10/2009 – 09/2014
Titolo della qualifica rilasciata	Laurea Magistrale in Biologia Applicata alla Ricerca Biomedica
Voto	97/110
Tesi	Studio molecolare dei geni del complemento nella Sindrome Emolitico Uremico atipica in gravidanza e nella Sindrome HELLP Relatore: Prof. Andrea Mosca Correlatore: Dott. Nicolò Ghiringhelli Borsa
Università e corso di laurea	Corso di Laurea in Scienze Biologiche, Università degli Studi di Milano Via Festa del Perdono 7, 20122 Milano (Italia)
Date	10/2005 – 16/12/2009
Titolo della qualifica rilasciata	Laurea in Scienze Biologiche di primo livello
Voto	92/110
Tesi	Metodologie di indagine genomica in patologie umane a scopo diagnostico Relatore: Prof.ssa Elisabetta Dejana Correlatore: Dott. Domenico Coviello
Università e corso di laurea	Corso di Laurea in Scienze Biologiche, Università degli Studi di Milano Via Festa del Perdono 7, 20122 Milano (Italia)
Capacità e competenze personali	
Madrelingua	Italiano
Altra lingua	Inglese : buono
Patente	B
Capacità e competenze informatiche	Sistemi operativi: Windows 95 / 98 / 2000 / XP / Vista / 7 Software: MS Word, Excel, Power Point, Works, Paint, Internet Explorer, Outlook Express, Adobe Acrobat, Sequencing Analysis Applied Biosystem, Gene Mapper, Coffalyser.net, CoffalyserGeneMapper, Seq Scape, Sequencer, UCSC, PubMed, NCBI, Ensemble, EVS, Polyphen, FruitFly, Mutation Tester, 7300 System Software.

Strumenti di laboratorio utilizzati

Estrattore semiautomatico Fujifilm QuickGene – 810
Nanodrop 1000/ND2000
Termociclatore
Sequenziatore ABI-PRISM 3130xl
LiquidHandly Biomek 3000
AutoLipa
2200 Tape Station
Applied Biosystems 7300 Real Time PCR System
MiSeq

Tecniche di laboratorio apprese

Estrazione di DNA da sangue periferico (kit Quiagen ed estrattore semiautomatico)
Estrazione di DNA batterico da brodo di coltura
Estrazione di RNA
Estrazione DNA fetale da sangue periferico materno
Quantificazione DNA/RNA tramite spettrofotometro e Nanodrop 1000/ND2000
PCR
Real-Time PCR
Precipitazione e concentrazione di DNA con kit Microcon
Elettroforesi su gel di agarosio
Reazioni di purificazione Double Strand e Single Strand
Reazione di sequenziamento
Lettura di elettroferogrammi
Analisi di STR (Short Tandem Repeat) tramite PCR e sequenziamento
MLPA (Multiplex Ligation Probe Amplification)
RBD (Reverse Dot Blot)
Reazione immunocromatografica
Kit HaloPex per NGS

Articoli:

1. Skin involvement in atypical hemolytic uremic syndrome. Ardissino G, Tel F, Testa S, Marzano AV, Lazzari R, **Salardi S**, Edefonti A. Am. J. Kidney Dis. 2013 Nov 26. pii: S0272-6386(13)01324-3. doi: 10.1053/j.ajkd.2013.09.020.
2. Discontinuation of Eculizumab Maintenance Treatment for Atypical Hemolytic Uremic Syndrome: A Report of 10 Cases. Ardissino G, Testa S, Possenti I, Tel F., Paglialonga F, **Salardi S**, Tedeschi S, Belingheri M, Cugno M. Am J Kidney Dis. 2014 Mar 19. pii: S0272-6386(14)00528-9. doi: 10.1053/j.ajkd.2014.01.434.
3. Co-infection in Children With Bloody Diarrhea Caused by Shigatoxin-producing Escherichia Coli: Data of the North Italian HUS Network. Ardissino G, Possenti I, **Salardi S**, Tel F, Colombo E, Testa S, Daprai L, Picicco D, Colombo RM, Torresani E. J Pediatr Gastroenterol Nutr. 2014 May 12.
4. Cryptic activity of atypical hemolytic uremic syndrome and eculizumab treatment. M. Belingheri, I. Possenti, F. Tel, F. Paglialonga, S. Testa, **S. Salardi**, G. Ardissino. Pediatrics. 2014 Jun;133(6):e1769-71. doi: 10.1542/peds.2013-2921.
5. Complement functional tests for monitoring eculizumab treatment in patients with atypical hemolytic uremic syndrome. Cugno M, Gualtierotti R, Possenti I, Testa S, Tel F, Griffini S, Grovetti E, Tedeschi S, **Salardi S**, Cresseri D, Messa P, Ardissino G. J Thromb Haemost. 2014 May 23. doi: 10.1111/jth.12615.
6. Hemoconcentration: a major risk factor for neurological involvement in hemolytic uremic syndrome. Ardissino G1, Daccò V, Testa S, Civitillo CF, Tel F, Possenti I, Belingheri M, Castorina P, Borsa-Ghiringhelli N, Tedeschi S, Paglialonga F, **Salardi S**, Consonni D, Zoia E, Salice P, Chidini G. Pediatr Nephrol. 2015 Feb;30(2):345-52. doi: 10.1007/s00467-014-2918-0. Epub 2014 Aug 23.

7. Discontinuation of eculizumab treatment in atypical hemolytic uremic syndrome: an update. Ardissino G, Possenti I, Tel F, Testa S, **Salardi S**, Ladisa V. *Am J Kidney Dis*. 2015 Jul;66(1):172-3. doi: 10.1053/j.ajkd.2015.04.010.
8. Epidemiology of hemolytic uremic syndrome in children. Data from the North Italian HUS Network. G Ardissino, **S Salardi**, E Colombo, S Testa, N Borsa-Ghiringhelli, F Paglialonga, V Paracchini, F Tel, I Possenti, M Belingheri, CF Civitillo, S Sardini, R Ceruti, C Baldioli, P Tommasi, L Parola, F Russo, S Tedeschi. *European Journal of Pediatrics*. 2015 Oct 24.
9. Early Volume Expansion and Outcomes of Hemolytic Uremic Syndrome. Ardissino G, Tel F, Possenti I, Testa S, Consonni D, Paglialonga F, **Salardi S**, Borsa-Ghiringhelli N, Salice P, Tedeschi S, Castorina P, Colombo R, Arghittu M, Daprai L, Monzani A, Tozzoli R, Brigotti M, Torresani E. *Pediatrics*. *In Press*.

Poster accettati a congressi internazionali e nazionali:

1. Genetic analysis of 237 patients affected by Bartter/Gitelman syndromes: the Italian experience. N. Borsa, M.-L. Syrén, A. Bettinelli, S. **Salardi**, D.A. Coviello, S. Tedeschi. WCN, 22-26 Maggio, Milano 2009.
2. Renal hereditary tubulopathies: twelve years experience of genetic analysis. N. Borsa, M.-L. Syrén, A. Bettinelli, S. **Salardi**, C. Calderone, D.A. Coviello, S. Tedeschi. ESHG, 23-26 Maggio, Vienna 2009.
3. Detection of large deletions in Gitelman syndrome. ML Syrén, N Borsa, A Bettinelli, S Salardi, G Vezzoli, G Colussi, L Ghio, D Coviello, S Tedeschi. ESPN, 2-5 Settembre, Birmingham 2009.
4. La tecnica MLPA identifica larghe delezioni anche nella sindrome di Gitelman. M.L. Syrén, N. Borsa, A. Bettinelli, S. **Salardi**, C. Calderone, D.A. Coviello, S. Tedeschi. SIGU, 8-11 Novembre, Torino 2009.
5. Remission of plasma-resistant atypical hemolytic uremic syndrome relapse on kidney graft with eculizumab. G Ardissino, S Testa, F Paglialonga, M Belingheri, L Ghio, A Sogliani, N Borsa-Ghiringhelli, S Tedeschi, S **Salardi**, P Castorina and A Edefonti. HUS-MPGN-PNH, 13-15 Giugno, Innsbruck 2010.
6. Hemoconcentration is major risk factor for central nervous system involvement in haemolytic uremic syndrome. G Ardissino, S Testa, M Belingheri, P Castorina, N Borsa-Ghiringhelli, F Paglialonga, S Tedeschi, F Lalatta, S. **Salardi**, A Vanlierde, A. Edefonti. HUS-MPGN-PNH, 13-15 Giugno, Innsbruck 2010.
7. MLPA technique identifies large deletions in Gitelman syndrome. M.-L. Syrén, N. Borsa, A. Bettinelli, S. **Salardi**, C. Calderone, D.A. Coviello, S. Tedeschi. ESHG, 12-15 Giugno, Gothenburg 2010.
8. La tecnica MLPA nella Sindrome di Bartter tipo III. N Borsa-Ghiringhelli, S. **Salardi**, ML Syrén, A Bettinelli, C. Calderone, M. Seia, S. Tedeschi. SIGU, 14-17 Ottobre, Firenze 2010.
9. Fighting bloody diarrhea for HUS prevention and mitigation: Lombardy Regional HUS Network. G. Ardissino, F. Tel, S. Testa, F. Paglialonga, S. **Salardi**, S. Tedeschi, N. Borsa-Ghiringhelli, R. Colombo, M. Colosimo, E. Torresani. ESPN 14-17 Settembre, Dubrovnik 2011.
10. Fighting bloody diarrhea for HUS prevention and mitigation: Lombardy Regional HUS Network. G. Ardissino, F. Tel, S. Testa, F. Paglialonga, S. **Salardi**, S. Tedeschi, N. Borsa-Ghiringhelli, R. Colombo, M. Colosimo, E. Torresani. ASN, 8-13 Novembre, Philadelphia 2011.
11. Diagnostica della diarrea emorragica causata da Shigatossine – La Rete Regionale Lombardia per la Sindrome Emolitico Uremica. R. Colombo, M. Colosimo, A. Restelli, L.

- Cariani, A. Maraschini, R. Grande, A. Grancini, A. Arosio, G. Defilippi, L. Daprai, S. Rampoldi, S. **Salardi**, A. Caprioli, G. Ardissino, E. Torresani. AMCLI 10-11 Novembre, Rimini 2011.
12. Dense deposit disease associated with a CFH gene mutation, CFH antibodies and C3 Nephritic factor: what is responsible? G. Ardissino, F. Tel, N. Borsa, RJH Smith, Y Zhang, S. Tedeschi, S. **Salardi**, S. Testa, A. Edefonti. ASN, 8-13 Novembre, Philadelphia 2011.
 13. Surveillance of bloody diarrhea for preventing or mitigating hemolytic uremic syndrome. The Lombardy HUS Network. S. **Salardi**, S. Testa, F. Paglialonga, F. Tel, R. Colombo, L. Daprai, S. Rampoldi, L. Cariani, D. Picicco, A. Edefonti, M. Brigotti, A. Caprioli, G. Scavia, F. Minelli, R. Tozzoli, E. Torresani, S. Tedeschi, N. Borsa-Ghiringhelli, A. Gervasoni, MA Negri, M. Frediani, A. Pellegatta, F. Russo, ML Melzi, G. Ardissino. VTEC2012, 6-9 May, Amsterdam 2012.
 14. Kinetics of Shiga toxins (Stx) in the blood and feces of patients with bloody diarrhea associated with Stx-producing Escherichia coli (STEC) M. Brigotti, P.L. Tazzari, Scavia, V. Arfilli, D. Carnicelli, S. **Salardi**, F. Paglialonga, S. Testa, F. Ricci, P. Pagliaro, F. Minelli, G. Ardissino, A. Caprioli. VTEC2012, 6-9 Maggio, Amsterdam 2012.
 15. Sorveglianza della diarrea emorragica nella regione Lombardia, 2010-2011. A. Caprioli, S. **Salardi**, S. Testa, F. Paglialonga, R. Colombo, M. Brigotti, G. Scavia, F. Minelli, E. Torresani, G. Ardissino. VIII Workshop Nazionale Enter-net Italia Sistema di sorveglianza delle infezioni enteriche. 31 Maggio-1 Giugno, Salerno 2012.
 16. Surveillance of bloody diarrhea for preventing or mitigating hemolytic uremic syndrome. The Lombardy HUS Network. G. Ardissino, F. Tel, S. Testa, F. Paglialonga, S. **Salardi**, S. Tedeschi, N. Borsa, R. Colombo, M. Colosimo, E. Torresani. ESPN, 6-8 Settembre, Cracovia 2012.
 17. Analisi dei dati molecolari della casistica italiana di pazienti affetti da Sindrome di Bartter/Gitelman. M.L. Syren, N. Borsa, A. Bettinelli, S. **Salardi**, A. Biffignandi, C. Calderone, A. Edefonti, M. Seia, S. Tedeschi. SINP, 24-26 Ottobre, Milano 2012.
 18. Surveillance of bloody diarrhea for preventing or mitigating hemolytic uremic syndrome The Lombardy HUS Network. G. Ardissino, S. Testa, F. Paglialonga, S. **Salardi**, C. Baldioli, N. Borsa, E. Cama, A. Caprioli, L. Cariani, D. Casnaghi, L. Daprai, R. Colombo, F. Minelli, A. Negri, B. Osnaghi, L. Parola, A. Pellegatta, D. Picicco, S. Rampoldi, A. Rosco, R. Rubini, F. Russo, S. Sardini, G. Scavia, M. Seia, S. Tedeschi, F. Tel, E. Torresani, R. Tozzoli. ASN, 1-5 Novembre, San Diego 2012.
 19. Epidemiology of Hemolytic Uremic Syndrome in children, data from the Lombardy HUS network. G. Ardissino, S. **Salardi**, S. Testa, S. Tedeschi, N. Borsa- Ghiringhelli, F. Paglialonga, V. Paracchini, F. Tel, I. Possenti, S. Sardini, R. Ceruti, C. Baldioli, P. Tommasi, L. Parola, F. Russo, E. Torresani. 4th international conference HUS-MPGN-TTP. 9-11 Giugno, Innsbruck 2013.
 20. Typical HUS or atypical HUS? This is the question. F. Tel, S. **Salardi**, S. Testa, F. Paglialonga, I. Possenti, S. Consolo, S. Tedeschi. G. Ardissino. 4th international conference HUS-MPGN-TTP. 9-11 Giugno, Innsbruck 2013.
 21. Interval extension of maintenance eculizumab treatment in patients with atypical Hemolytic Uremic Syndrome. S. Testa, F. Tel, F. Paglialonga, I. Possenti, S. Consolo, A. Edefonti, S. Griffini, E. Grovetti, M. Cugno, S. **Salardi**, S. Tedeschi, G. Ardissino. 4th international conference HUS-MPGN-TTP. 9-11 Giugno, Innsbruck 2013.
 22. Frontline treatment for atypical Hemolytic Uremic Syndrome: plasma-exchange or eculizumab? F. Paglialonga, G. Ardissino, S. Testa, F. Tel, I. Possenti, S. Consolo, S. Tedeschi, S. **Salardi**. 4th international conference HUS-MPGN-TTP. 9-11 Giugno, Innsbruck 2013.
 23. A tool for the rapid analysis of structural and functional integrity of complement factor h in ahus patients. Berra S, Formicola R, Tedeschi S, **Salardi** S, Cugno M, Ardissino G, Cicardi M

- and Clivio A. 4th international conference HUS-MPGN-TTP. 9-11 Giugno, Innsbruck 2013.
24. Un caso... Atipico di polmonite da pneumococco. N. Conti, D. Chiarinotti, M. Brustia, F. Capurro, C. Ruva, S. **Salardi**, M. De Leo. 54° Congresso Nazionale SIN. Firenze 25-28 Settembre 2013.
 25. Frontline treatment for atypical hemolytic uremic syndrome: plasma-exchange or eculizumab? G. Ardissino, F. Paglialonga, S. Testa, F. Tel, I. Possenti, S. Consolo, S. Tedeschi, S. **Salardi**. ASN Kidney Week, Atlanta (USA), 7-9 Novembre 2013.
 26. Role of early volume expansion in mitigating shigatoxin-associated hemolytic uremic syndrome. north italian hus network. G. Ardissino, S. Testa, S. **Salardi**, R. Colombo, F. Tel, I. Possenti, S. Tedeschi, E. Torresani. ASN Kidney Week, Atlanta (USA), 7-9 Novembre 2013.
 27. Discontinuation of eculizumab maintenance treatment in patients with atypical hemolytic uremic syndrome. G. Ardissino, S. Testa, F. Tel, I. Possenti, F. Paglialonga, S. Griffini, M. Cugno, S. **Salardi**, S. Tedeschi. ASN Kidney Week, Atlanta (USA), 7-9 Novembre 2013.
 28. Coinfection in children with bloody diarrhea caused by shigatoxin producing escherichia coli. G. Ardissino¹, I. Possenti, S. **Salardi**, R. Colombo, F. Tel, S. Testa, E. Torresani. ASN Kidney Week, Atlanta (USA), 7-9 Novembre 2013.
 29. Fighting bloody diarrhea for shigatoxin-associated hemolytic uremic syndrome. Prevention and mitigation: north italian HUS network. G. Ardissino, F. Tel, S. Testa, S. **Salardi**, R. Colombo, I. Possenti. ASN Kidney Week, Atlanta (USA), 7-9 Novembre 2013.
 30. Epidemiology of hemolytic uremic syndrome in children in northern Italy. G. Ardissino, S. **Salardi**, S. Testa, S. Tedeschi, V. Paracchini, F. Tel, I. Possenti. ASN Kidney Week, Atlanta (USA), 7-9 Novembre 2013.
 31. Typical or atypical hemolytic uremic syndrome? This is the question. G. Ardissino, F. Tel, S. **Salardi**, S. Testa, F. Paglialonga, N. Borsa, I. Possenti, S. Tedeschi. ASN Kidney Week, Atlanta (USA), 7-9 Novembre 2013.
 32. Genetic characterization of patients with aHUS for tailoring eculizumab treatment. **Salardi**, Ardissino, Tel, Possenti, Testa, Cresseri, Cugno, Seia, Tedeschi. 2° Giornata della Ricerca INGM - Policlinico, 5 Novembre 2014.
 33. An update on tailored eculizumab maintenance treatment in patients with atypical haemolytic uremic syndrome. Ardissino G, Tel F, Testa S, Possenti I, Cresseri D, Griffini S, Grovotto E, **Salardi S**, Tedeschi S, Borsa-Ghiringhelli N, Cugno M for the Italian HUS Network - ASN Kidney Week, San Diego (USA), 3-8 November 2015.
 34. Screening for Shigatoxin in children with bloody diarrhea. G. Ardissino, S. **Salardi**, I. Possenti, F. Tel, S. Testa, F. Paglialonga, S. Tedeschi, L. Daprai, R. Colombo, D. Picicco, M. Sgarbanti, M. Seia, M. Arghittu, E. Torresani. VTEC2015, Boston (USA), 13-16 September, 2015.
 35. Genetic characterization of patients with aHUS for tailoring Eculizumab treatment. **Salardi S**, Ardissino G, Tel F, Sgarbanti M, Possenti I, Testa S, Cresseri D, Cugno M, Grovetti E, Griffini S, Seia M, Tedeschi S. SIGU, Rimini 21-24 Ottobre 2015.

Poster accettati come comunicazione orale:

36. Overhydration: A possible strategy for preventing hemolytic uremic syndrome in verotoxin-producing Escherichia coli enteritis. The Lombardy HUS Network. S. Testa, F. Paglialonga, S. **Salardi**, F. Tel, A. Caprioli, S. Tedeschi, N. Borsa, P. Tommasi, M. Dagostino, L. Parola, C. Baldioli, G. Ardissino. VTEC2012, 6-9 Maggio, Amsterdam 2012.
37. A successful use of eculizumab in a case of atypical Hemolytic Uremic Syndrome in pregnancy. G. Ardissino, S. **Salardi**, W. Ossola, G.N. Baffero, A. Rigotti, S. Testa, N. Borsa-Ghiringhelli, S. Tedeschi. 4th international conference HUS-MPGN-TTP. 9-11 Giugno,

Innsbruck 2013.

38. Early Volume Expansion Improves the Outcome of Shiga toxin-Associated Hemolytic Uremic Syndrome. Data from the North Italian HUS Network. G Ardissino, F Tel, I Possenti, S Testa, D Consonni, **S Salardi**, N Borsa Ghiringhelli, S Tedeschi, R Colombo, E Torresani. VTEC2015, Boston (USA), 13-16 September, 2015.

Presentazioni:

1. FoxP3 e glomerulosclerosi focale: tra genetica ed epigenetica. M. Belingheri e S. Salardi. III Workshop – Rete di Ricerca Italiana per la lotta alla Glomerulosclerosi Focale. 5 Novembre, Milano 2010.
2. Una rete per la SEU. S. Salardi. SE(U)niti si vince. 26 Settembre, Milano 2012.
3. Una rete per la SEU. S. Salardi. SE(U)niti si vince. 13 Novembre, Milano 2013.

Partecipazione a congressi nazionali ed internazionali:

1. 3rd international conference HUS-MPGN-related diseases 22-24 Maggio, Innsbruck 2011.
2. VTEC2012. 6-9 Maggio, Amsterdam 2012.
3. 28° Congresso Nazionale della Società Italiana di Nefrologia Pediatrica. 24-25 Ottobre 2012.
4. 4th international conference HUS-MPGN-TTP. 9-11 Giugno, Innsbruck 2013.
5. SIGU 30-31 Ottobre, Bologna 2014

Partecipazione ad eventi formativi:

1. Diagnosi e fecondazione sul 1° globulo polare dell'ovocita. 13 Marzo, Milano 2010.
2. Corso base salute e sicurezza. 21 Novembre, Milano 2012.
3. Info Genetica-Citogenetica dal 01/01/2012-31/12/2012.
4. Argomenti pratici di Cardiologia Clinica e di discipline correlate. Analisi delle letterature, esperienza clinica e risvolti pratici. 27 Settembre, Milano 2013.

Milano, 04/12/2015

Stefania Salardi
Stefania Salardi

*Autorizzo al trattamento dei dati personali ai sensi della Legge n. 196/03 e successive integrazioni e modificazioni.
C.V. con funzione di autocertificazione ai sensi del D.P.R. n. 445 del 28/12/2000*