

FORMATO EUROPEO
PER IL CURRICULUM
VITAE



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	Martino (Michele Lucio Giovanni) RUGGIERI
Indirizzo	AOU "POLICLINICO-VITTORIO EMANUELE", VIA S. SOFIA, 78 – CATANIA EDIFICIO 2, PIANO 1°, UOC CLINICA PEDIATRICA
Telefono	++39 095 3781821 [stanza] – 095 3781193/3782394 [reparto] cellulare: 3385084769
Fax	++39 095 3782994
E-mail	m.ruggieri@unict.it
Nazionalità	Italiana
Data di nascita	21 APRILE 1962 [CATANIA]

ESPERIENZA LAVORATIVA

• Date (da – a)	* Da 1 Gennaio 2016 - ad oggi
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Università degli Studi di Catania
• Tipo di azienda o settore	Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale
• Tipo di impiego	Professore Ordinario di Pediatria (MED/38)
• Principali mansioni e responsabilità	Decano SSD MED/(38) Vice-Direttore Scuola di Specializzazione in Pediatria Università degli Studi di Catania
	* Da 15 Gennaio 2015 - 31 Dicembre 2015
	Università degli Studi di Catania
	Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale
	Professore Associato di Pediatria (MED/38)
	* Da 15 Novembre 2009 - 14 Gennaio 2015
	Università degli Studi di Catania
	Dipartimento di Scienze della Formazione
	Professore Associato di Pediatria (MED/38)
	Vice-Direttore Dipartimento di Scienze della Formazione [2012-2014]
	* Da 1 Novembre 2006 – 14 Novembre 2009
	Consiglio Nazionale delle Ricerche (CNR)
	Istituto di Bioimmagini e Fisiopatologia del Sistema Nervoso Centrale (IBFSNC)
	→ Istituto di Scienze Neurologiche (ISN)
	1° Ricercatore in Pediatria (MED/38)

* Da 1 Agosto 2000 - 31 Ottobre 2006
Consiglio Nazionale delle Ricerche (CNR)
Istituto di Bioimmagini e Fisiopatologia del Sistema Nervoso Centrale (IBFSNC)
→ Istituto di Scienze Neurologiche (ISN)
Ricercatore in Pediatria (MED/38)

* Da 1 Maggio 1995 – 31 Marzo 1999
University of Oxford/National Health System (NHS)
John Radcliffe Hospital/Churchill Hospital/Radcliffe Infirmary
Department of Pediatrics (Pediatric Neurology), Clinical Genetics and Neuroradiology
Clinical Assistant (and Research Fellow with Senior Registra Status)

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

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

* Da 1 Novembre 1995 - 1 Marzo 2000
Università degli Studi di Catania/University of Oxford
Scienze Pediatriche, Genetica Clinica, Neuropediatria, Neurogenetica
Neuroradiologia pediatrica
Dottore di Ricerca in Scienze Pediatriche (MED/38)

* Da 1 Aprile 1992 - 31 Ottobre 1995
Università degli Studi di Catania
Dipartimento di Pediatria
Pediatria Generale e Specialistica
Specialista in Pediatria (MED/38)

* Da 1 Novembre 1982 - 1 Luglio 1991
Università degli Studi di Catania
Corso di Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia
Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia (110/110 e lode)

* Da 1 Ottobre 1976 - 31 Luglio 1982
Istituto "Salesiani" di San Francesco di Sales/Liceo Classico "Garibaldi"
Catania
Scuola Secondaria Superiore – studi "Classici"
Diploma di Maturità (60/60 e lode)

* Da 1 Ottobre 1973 - 9 Giugno 1976
"Salesiani" di San Francesco di Sales
Catania
Scuola Secondaria Superiore

* Da 1 Ottobre 1968 - 10 Giugno 1973
Istituto Suore Maria Ausiliatrice/Istituto Salesiani "San Francesco di Sales"
Scuola Primaria

CAPACITÀ E COMPETENZE

PERSONALI

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

MADRELINGUA

ITALIANA

ALTRE LINGUA

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

INGLESE

[eccellente]

[eccellente]

[eccellente]

FRANCESE

[eccellente]

[eccellente]

[eccellente]

SPAGOLO

[eccellente]

[eccellente]

[eccellente]

TEDESCO

[elementare]

[elementare]

[elementare]

ALTRE CAPACITÀ E COMPETENZE
*Competenze non precedentemente
indicate.*

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

PATENTE O PATENTI

NAUTICA [Dicembre 2006]

ULTERIORI INFORMAZIONI

PREMI SCIENTIFICI

Premio "Felice Paradiso" (Giugno 1994)

Premio "Kiwanis" (Marzo 1995)

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

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

BORSE DI STUDIO - FINANZIAMENTI

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Membro EDITORIAL BOARD

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

www.jbpni.com

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

www.springer.com

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

www.msddjournal.com

2012 **Advisory Editor:** *The Child*

www.thechild.it

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

www.prospettiveinpediatria.it

2014 **Editorial Board:** *Behavioural Neurology*

Presidenze SOCIETÀ SCIENTIFICHE

Segretario nazionale: Gruppo di Studio di Neuroimmunologia Pediatrica (GNIP) www.sip.it

DOTTORATI DI RICERCA

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

RUOLI ISTITUZIONALI AZIENDE OSPEDALIERO-UNIVERSITARIE

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

Membro BOARD - COMITATI SCIENTIFICI

1998 - **Membro Comitato Scientifico,** Associazione Nazionale Neurofibromatosi, A.N.F.

<http://www.neurofibromatosi.org>

1999 - **Membro Comitato Scientifico,** Associazione Sclerosi Tuberosa, A.S.T. <http://www.sclerosituberosa.it>

2000 - 2010 **Rappresentante Italiano** "Committee of National Advisers" (CNA) in Paediatric Neurology, European Paediatric Neurology Society (EPNS)

<http://www.epns.com>

2002 - 2008 **Membro Consiglio Direttivo**, Società Italiana Neurologia Pediatrica, **S.I.N.P.**
2002 - **Membro Comitato Scientifico Internazionale "Hypomelanosis of Ito/HITS, UK"** <http://www.e-fervour.com/hits/#support>
2004 - **Membro Comitato Scientifico**, Associazione Neurofibromatosi "Io ci sono" (BO)
<http://www.associazioneiocisono.com>
2004 - **Consulente scientifico** "Sclerosi Multipla infantile" Serono S.R.L.
www.serono.com)
2009 - **Membro International Pediatric Multiple Sclerosis Study Group (IPMSSG)**
<http://www.ipmssg.org>
2013 - 2015 **Rappresentante nazionale**, Società Italiana di Pediatria (**SIP**) presso l'Associazione Italiana Sclerosi Multiple (**AISM**) - Gruppo di Studio Sclerosi Multipla Pediatrica
www.aism.org
2014 - **Membro Consiglio Direttivo nazionale**, Gruppo di Studio di Storia della Pediatria (**GSSP**) della SIP
www.sip.it
2015 - **Membro Consiglio Direttivo**, Società Italiana di Ricerca Pediatrica (**SIRP**)
www.sirp.it

Autore/Curatore LIBRI INTERNAZIONALI

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

Neurocutaneous diseases: Phacomatoses and hamartoneoplastic syndromes

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

[2° edizione interamente aggiornata, **2017**]

<http://www.spinger.at>

Ruggieri M, Polizzi A, Grimaldi LME

Immune-mediated disorders of the central nervous system in childhood

Berlin/New York: Springer-Verlag, **2017** (54 capitoli, 550 pagine, 250 figure colori/B&N) <http://www.spinger.com>

Autore/Curatore LIBRI NAZIONALI

Pavone L, **Ruggieri M**.

Neurologia Pediatrica.

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

<http://www.masson.it>

Ruggieri M, Tenconi R.

Le neurofibromatosi.

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

<http://www.neurofibromatosi.org>

Ruggieri M, Migone N.

Sclerosi Tuberosa

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

<http://www.sclerosituberosa.org>

Ruggieri M, Franzoni E.

Neurologia e Psichiatria dello Sviluppo.

Milano: Elsevier/Masson (360 pagine) (**2012**)

<http://www.elsevier.com>

Reviews online

Ruggieri M, Pavone L.

Hypomelanosis of Ito & related disorders

San Diego MedLink Neurology Database

www.Medlink.com

REFEREE su peer-reviewed journals

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

Coordinatore PROGETTI SCIENTIFICI

Studio clinico, genetico e neuroradiologico delle sindromi neurocutanee

Progetto CNR, 2000-2004

Studio degli oncogeni nella neurofibromatosi tipo 1

Progetto MURST-Regione Molise, 2004-2008

Database Gruppo SINP Sclerosi Multipla infantile

Collaborazione Società Italiana di Neurologia (SIN)

Studio fattori immunologici e cellulari Sclerosi Multipla infantile

Hospital for Sick Children, Toronto, Canada/NIH 2003-2005

Studi condotti secondo GCP [Good Clinical Practice]

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

MENZIONI SPECIALI

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

[Happle R. *Mosaicism of Human Skin*. Berlin: Springer-Verlag, 2014: **Ruggieri-Happle syndrome**;
Torchia et al. *Cutis* **2013**;91:11-16; Tekin B, et al. *Dermatol Online* **2014**; 20(10)]

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

Pubblicata su: *Eur J Pediatr* 2000;159:745-749 e su *Am J Med Genet* 2003;**120A**:110-116)

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

[Happle R. *Mosaicism of Human Skin*. Berlin: Springer-Verlag, 2014: **Ruggieri-Leech syndrome**]

Pubblicata su: *Am J Med Genet* 2012;**150A**:1870-1880

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

Pubblicata su: *Acrh Dermatol* 2000;**136**:426-27

Una sindrome malformativa con anomalia del ritorno venoso cardiaco (anomalia della vena "a scimitarra"), malformazioni cardiache multiple e note dismorfiche del cranio e della faccia porta il nome di **sindrome della (vena) scimitarra, tipo Ruggieri (Ruggieri Scimitar vein)**

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

LDDB & LNDB. Baraitser M & R Winter. Oxford: Oxford University Press, 2005

Pubblicata su: *Am J Med Genet* 2003;**116A**:170-175

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

Ruggieri type (VI) sash-like pattern

[Happle R. *Mosaicism of Human Skin*. Berlin: Springer-Verlag, 2014]

Pubblicato su *Eur J Pediatr* 2000;59: 745-749

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

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

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

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

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

PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE INTERNAZIONALI [sommario]

[Scopus, ISI/WOS, PubMed]

1994 - 2016 (Giugno)

1. <i>Int J Ped Othorhinolar</i> 1994;30:79-84	IF = 1.319	
2. <i>Dev Brain Dysf</i> 1994;17:20-28.		
3. <i>Neuropediatrics</i> 1994;25:1	IF = 1.104	
4. <i>Neuroradiology</i> 1994;1:377-381	IF = 2.374	[4.797]
5. <i>Pediatr Radiol</i> 1995;25:34-36.	IF = 1,651	
6. <i>Am J Med Genet</i> 1995;59:139-142.	IF = 2.048	
7. <i>Pediatr Radiol</i> 1995;25:S1:147-149.	IF = 1.651	
8. <i>Ital J Pediatr</i> 1995;21:88-96	IF = 1.240	
9. <i>Ital J Pediatr</i> 1995;21:743-746	IF = 1.240	
10. <i>Am J Hum Genet</i> 1995;57:S321	IF = 10.987	[18.817]
11. <i>Am J Med Genet</i> 1996;61:178-181.	IF = 2.048	
12. <i>Genes Chromos Cancer</i> 1996;15:18-25.	IF = 3.836	
13. <i>Eur Heart J</i> 1996;17:968	IF = 14.723	
14. <i>Neurology</i> 1996;45:485-492.	IF = 8.303	
15. <i>Clin Dymorph</i> 1996;5:223-229.	IF = 0.416	
16. <i>Clin Pediatr</i> 1996;35:209-212.	IF = 1.261	
17. <i>Clin Pediatr</i> 1996;35:365-365.	IF = 1.261	
18. <i>J Neurosurg</i> 1996;85:941-944.	IF = 3.227	
19. <i>Ann Neurol</i> 1996;40:302	IF = 11.911	
20. <i>Ann Neurol</i> 1996;40:312-313	IF = 11.911	[58.897]
21. <i>Curr Pediatr</i> 1997;7:167-176 [Invited review]		
22. <i>Ped Dermatol</i> 1997;14:22-25.	IF = 1.520	
23. <i>J Med Genet</i> 1997;34:256-260.	IF = 5.636	
24. <i>J Neuroimmunol</i> 1997;76:189-192.	IF = 2.786	
25. <i>Am J Med Genet</i> 1997;71:271-274.	IF = 2.048	
26. <i>Clin Pediatr</i> 1997;36:529-534.	IF = 1.261	
27. <i>Clin Dymorph</i> 1997;6:375-378.	IF = 0.416	
28. <i>Ital J Pediatr</i> 1997;23:111-117	IF = 1.240	
29. <i>Genet Counsel</i> 1997;8:353-354	IF = 0.320	
30. <i>Genet Counsel</i> 1997;8:367-368	IF = 0.320	
31. <i>Genet Counsel</i> 1997;8:374-375	IF = 0.320	
32. <i>Am J Hum Genet</i> 1997;61(S1):A349	IF = 10.987	[26.854]
33. <i>Pediatrics</i> 1998;101:112-119.	IF = 5,297	
34. <i>Br J Radiol</i> 1998;71:225-228.	IF = 1.533	
35. <i>Hum Genet</i> 1998;102:591-597.	IF = 4.633	
36. <i>Postgr Med J</i> 1998;74: 257-259.	IF = 1.549	
37. <i>Arch Dis Child</i> 1998;79:423-426	IF = 2.905	
38. <i>Ital J Pediatr</i> 1998;24:XVII-XVIII	IF = 1.240	[17.157]
39. <i>Dev Med Child Neurol</i> 1999;41:51-54.	IF = 3.292	
40. <i>Or Surg Or Med Or Pathol Oral Rad</i> 1999;87:67-72.	IF = 1.265	
41. <i>J Pediatr Orthop</i> 1999;19:301-305.	IF = 1.163	
42. <i>Dev Med Child Neurol</i> 1999;41:311-317.	IF = 3.292	
43. <i>Acta Paed</i> 1999;88:671-674.	IF = 1.842	
44. <i>Neurology</i> 1999;53:478-484.	IF = 8.303	
45. <i>Minerva Pediatr</i> 1999;51:395-398	IF = 0.723	
46. <i>Neurol Sciences</i> 1999;20:89-108 [Invited review]	IF = 1.495	
47. <i>Child's Nerv Syst</i> 1999;15:295-308 [Invited review]	IF = 1.163	
48. <i>J Med Genet</i> 1999;36(Suppl1):S69	IF = 5.636	[28.174]
49. <i>J Med Genet</i> 2000;37:44-49	IF = 5.636	
50. <i>Arch Dermatol</i> 2000;136:426-427	IF = 4.306	
51. <i>Eur J Pediatr</i> 2000;159:477-480	IF = 1.911	
52. <i>J Neurosurg</i> 2000;93:530-532	IF = 3.227	
53. <i>Eur J Pediatr</i> 2000;159:745-749	IF = 1.911	
54. <i>Am J Med Genet</i> 2000;95:82-84	IF = 2.048	
55. <i>Pathol Res Pract</i> 2000;196:713-718	IF = 1.562	

56. <i>Virchow Arch</i> 2000;437:401-412	IF = 2.560	
57. <i>Minerva Pediatr</i> 2000;52:357-366	IF = 0.723	
58. <i>J Child Neurol</i> 2000;15:635-644 [Invited review]	IF = 1.666	
59. <i>Neurol Sciences</i> 2000;21(4 Suppl)	IF = 1.495	
60. <i>Neurol Sciences</i> 2000;21(4 Suppl)	IF = 1.495	
61. <i>Neurol Sciences</i> 2000;21(4 Suppl)	IF = 1.495	[30.035]
62. <i>Lancet</i> 2001;357:311-312	IF = 39.207	
63. <i>Arch Pathol Lab Med</i> 2001;125:599-601	IF = 2.884	
64. <i>Pediatr Neurol</i> 2001;24:300-302	IF = 0.957	
65. <i>Am J Med Genet</i> 2001;101:178-180	IF = 2.048	
66. <i>Neurology</i> 2001;56:1606-1607	IF = 8.303	
67. <i>Clin Neurol Neurosurg</i> 2001;103:151-154	IF = 1.486	
68. <i>Eur J Pediatr Neurol</i> 2001;5:167-168	IF = 1.911	
69. <i>Neurology</i> 2001;56:827-829 [Editorial]	IF = 8.303	
70. <i>Neurology</i> 2001;56:1433-1443 [Invited review]	IF = 8.303	[73.402]
71. <i>Virch Arch</i> 2002;441:525-526	IF = 2.560	
72. <i>Arch Gerontol Geriat</i> 2002;suppl 8:157-163	IF = 1.525	
73. <i>Arch Gerontol Geriat</i> 2002;suppl 8:295-301	IF = 1.525	
74. <i>Arch Gerontol Geriat</i> 2002;suppl 8:303-308	IF = 1.525	
75. <i>Arch Gerontol Geriat</i> 2002;suppl 8:309-312	IF = 1.525	
76. <i>Arch Gerontol Geriat</i> 2002;suppl 8:313-317	IF = 1.525	
77. <i>Arch Gerontol Geriat</i> 2002;suppl 8:319-326	IF = 1.525	[11.711]
78. <i>Am J Med Genet</i> 2003;116A:170-175	IF = 2.048	
79. <i>J Med Genet</i> 2003; 40:227-232	IF = 5.636	
80. <i>Am J Med Genet</i> 2003;120A:110-116	IF = 2.048	
81. <i>Case Rep Clin Pract Rev</i> 2003;4:2-5		
82. <i>Ital J Pediatr</i> 2003;29:222-225	IF = 1.240	
83. <i>Am J Hum Genet</i> 2003;73:577	IF = 10.987	
84. <i>J Med Genet</i> 2003;40:S36	IF = 5.636	[27.595]
85. <i>Hum Mutat</i> 2004;23:134-146	IF = 5.050	
86. <i>B Jr Ophthalmol</i> 2004;88:1429-1433	IF = 2.809	
87. <i>Neurol Science</i> 2004;25(suppl4):S326-S335 [Review]	IF = 1.495	
88. <i>Neurol Science</i> 2004;25(suppl4):S346-S349	IF = 1.495	
89. <i>Neuropediatrics</i> 2004;35:207-210	IF = 1.104	
90. <i>Neurol Scie</i> 2004;25:S65-S66	IF = 1.495	
91. <i>Mult Scler J</i> 2004;1071:S161-162	IF = 4.863	
92. <i>Epilepsia</i> 2004;45:31	IF = 4.584	[21.400]
93. <i>Neuropediatrics</i> 2005;36:21-34	IF = 1.104	
94. <i>Neuropediatrics</i> 2005;36:279-283	IF = 1.104	
95. <i>Acta Paediatr</i> 2005;94:1066-72	IF = 1.842	
96. <i>Am J Med Genet</i> 2005;136:357	IF = 2.048	
97. <i>J Pediatr Endocrinol Metab</i> 2005;18:1019-25	IF = 0.711	
98. <i>Ital J Pediatr</i> 2005;31:280-283	IF = 1.240	
99. <i>Neurology</i> 2005;64:A194	IF = 8.303	[16.352]
100. <i>Pediatr Neurol</i> 2006;34:66-71	IF = 0.957	[0.957]
101. <i>The Lancet Neurology</i> 2007;6:773-781	IF = 21.823	
102. <i>Pediatr Neurol</i> 2007;37:209-211	IF = 0.957	
103. <i>Pediatr Neurol</i> 2007;36:407-410	IF = 0.957	
104. <i>Am J Gastroenterol</i> 2007;102:1831	IF = 9.213	
105. <i>Am J Hum Genet</i> 2007;81:104-113	IF = 10.987	[43.937]
106. <i>J Pediatr</i> 2008;152:244-249	IF = 3.736	
107. <i>J Pediatr</i> 2008;153:298-9	IF = 3.736	
108. <i>Hum Mutat</i> 2008;29:74-82	IF = 5.050	
109. <i>Epilepsy Res</i> 2008;78:225-230	IF = 2.190	
110. <i>J Clin Gastroenterol</i> 2008;42:715-9	IF = 3.159	
111. <i>J Pediatr Hematol Oncol</i> 2008;30:628-30	IF = 1.159	
112. <i>Minerva Pediatr</i> 2008;60:383-4	IF = 0.723	
113. <i>Clin Genet</i> 2008;74:164-70	IF = 3.652	
114. <i>Minerva Pediatr</i> 2008; 60:1473-4	IF = 0.723	
115. <i>Neurol Sci</i> 2008;29:495-6	IF = 1.495	

116. <i>Orthopaedics</i> 2008;31:498	IF = 2.660	[28.337]
117. <i>Br J Ophthalmol</i> 2009;93:127-128	IF = 2.809	
118. <i>Child's Nerv Syst</i> 2009;25:111-8	IF = 1.163	
119. <i>Child's Nerv Syst</i> 2009;25:211-6	IF = 1.163	
120. <i>Child's Nerv Syst</i> 2009;25:361-365	IF = 1.163	
121. <i>Acta Paediatrica</i> 2009;98:760-762	IF = 1.842	
122. <i>Acta Paediatr</i> 2009;99:7	IF = 1.842	
123. <i>Epilepsy Res</i> 2009;85:89-95	IF = 2.190	
124. <i>Pediatr Neurol</i> 2009;40:383-6	IF = 0.957	
125. <i>Acta Paediatr</i> 2009;98:1130-6	IF = 1.842	
126. <i>J Pediatr Gastroenterol Nutr</i> 2009;49:202-7	IF = 2.298	
127. <i>Neuropediatrics</i> 2009; 40:186-188	IF = 1.104	
128. <i>Minerva Pediatr</i> 2009; 61:557-559	IF = 0.723	[19.096]
129. <i>Eur J Pediatr Neurol</i> 2010; 14:192-193	IF = 1.911	
130. <i>Eur J Pediatr</i> 2010; 169:475-481	IF = 1.911	
131. <i>Child's Nerv Syst</i> 2010; 26:133-136	IF = 1.163	
132. <i>Front Biosci</i> 2010; 2:701-10 [invited review]	IF = 3.290	
133. <i>Acta Paediatr</i> 2010;99:460-463	IF = 1.842	
134. <i>Dev Med Child Neurol</i> 2010;52:700-707 [review]	IF = 3.292	
135. <i>Child's Nerv Syst</i> 2010; 26:995-1002	IF = 1.163	
136. <i>Pediatr Neurol</i> 2010;43:395-402	IF = 0.957	
137. <i>Area Pediatrica</i> 2010;11:I-XXIII [review]		
138. <i>Neuropediatrics</i> 2010;41:60-65	IF = 1.104	
139. <i>Curr Neuropharmacol</i> 2010;8:135-4 [review]	IF = 2.030	
140. <i>J Neuroimmunol</i> 2010;223:92-99	IF = 2.786	[21.459]
141. <i>Childs Nerv Syst</i> 2011:27:365-71	IF = 1.163	
142. <i>Childs Nerv Syst</i> 2011:27:635-38	IF = 1.163	
143. <i>Acta Paediatr</i> 2011;100:121-27	IF = 1.842	
144. <i>Am J Med Genet</i> 2011;155:582-5	IF = 2.048	
145. <i>Neuropediatrics</i> 2011;41:246-55	IF = 1.104	
146. <i>Pediatr Int</i> 2011;53:964-7	IF = 0.626	
147. <i>Acta Med Medit</i> 2011;27:149-152	IF = 1.053	
148. <i>Acta Med Medit</i> 2011;27:153-162	IF = 1.053	
149. <i>Acta Med Medit</i> 2011;27:163-168	IF = 1.053	[11.105]
150. <i>Childs Nerv Syst</i> 2012;28:141-5	IF = 1.163	
151. <i>Brain Dev</i> 2012;34:143-147	IF = 1.542	
152. <i>J Hyperten</i> 2012;30:629-630	IF = 4.222	
153. <i>Int J Immunopathol Pharmacol</i> 2012;25:513-7	IF = 2.990	
154. <i>J Child Neurol</i> 2012;27:657-62	IF = 1.666	
155. <i>Epilepsia</i> 2012;53:e-102-105	IF = 4.584	
156. <i>Brain Dev</i> 2012;34:459-68	IF = 1.542	
157. <i>Neuro Endocrinol Lett</i> 2012;33:569-573	IF = 0.935	
158. <i>The Child</i> 2012;1(1):e-21		
159. <i>The Child</i> 2012;1(2):e-7		
160. <i>The Child</i> 2012;1(2):e-9		
161. <i>Brain Dev</i> 2012;54:143-147	IF = 1.542	
162. <i>Clin Neuroradiol</i> 2012;22:351-353	IF = 1.615	
163. <i>Neurol Sci</i> 2012;33:1401-1405	IF = 1.495	
164. <i>Am J Med Genet</i> 2012;150A:1870-1880	IF = 2.048	[25.344]
165. <i>Neurocase</i> 2013;19:458-461	IF = 1.381	
166. <i>Eur J Pediatr Neurol</i> 2013;17:97-101	IF = 1.911	
167. <i>J Pediatr</i> 2013;162:217	IF = 3.736	
168. <i>Ophthal Genet</i> 2013;34:178-179	IF = 1.233	
169. <i>Pediatr Neurol</i> 2013;48:73-75	IF = 0.957	
170. <i>Ital J Pediatr</i> 2013;39:3	IF = 1.240	
171. <i>Neurogenetics</i> 2013;14:89-98 Feb 3	IF = 2.658	
172. <i>Neuropediatrics</i> 2013;44:239-244	IF = 1.114	
173. <i>J Pediatr</i> 2013;162:1084	IF = 3.736	
174. <i>Front Neurol</i> 2013;4:113	IF = 3.454	
175. <i>The Child</i> 2013;1(1):e-6		

176. <i>The Child</i> 2013;1(1):e-12		
177. <i>The Child</i> 2013;1(1):e-13		
178. <i>J Endocrinol Invest</i> 2013;36:1128	IF = 1.552	
179. <i>J Child Neurol</i> 2013;28:1673-76	IF = 1.666	[24.010]
180. <i>Brain Dev</i> 2014;36:739-751	IF = 1.542	
181. <i>Int J Endocrinol</i> 2014;2014:282489	IF = 1.515	
182. <i>Childs Nerv Syst</i> 2014;30:319-25	IF = 1.163	
183. <i>J Clin Neurosci</i> 2014;21:328-330	IF = 1.318	
184. <i>J Child Neurol</i> 2014;29:58-61	IF = 1.666	
185. <i>Pediatr Intern</i> 2014;56:413-416	IF = 0.731	
186. <i>Minerva Pediatr</i> 2014;66:17-22	IF = 0.723	
187. <i>J Pediatr Endocrinol Metab</i> 2014;27:107-115	IF = 0.875	
188. <i>Am J Med Genet</i> 2014;164:1734-43	IF = 2.048	
189. <i>Am J Med Genet</i> 2014;164A:1262-1267	IF = 2.048	
190. <i>Headache</i> 2014;54:1229	IF = 0.723	
191. <i>Ital J Pediatr</i> 2014;40:79	IF = 1.240	
192. <i>Clin EEG Neuroscie</i> 2014 Sept 1 [Epub]	IF = 2.219	[18.353]
193. <i>Clin Genet</i> 2015; 87:401-410	IF = 3.652	
194. <i>JIMD Report</i> 2015; 15:39-45		
195. <i>Nutrients</i> 2015; 7:5532-9	IF = 3.270	
196. <i>Neurol Sci</i> 2015; 36:1173-1180	IF = 1.405	
197. <i>Eur J Pediatr</i> 2015; 174:557-563	IF = 1.911	
198. <i>J Child Neurol</i> 2015; 30:654-658	IF = 1.666	
199. <i>Ital J Pediatr</i> 2015;41:55	IF = 1.240	
200. <i>Am J Med Genet A</i> 2015;167A:242-51	IF = 2.048	
201. <i>J Child Neurol</i> 2015; 30:654-658	IF = 1.666	
202. <i>Semin Pediatr Neurol</i> 2015; 22:240-258	IF = 1.883	
203. <i>Semin Pediatr Neurol</i> 2015; 22:207-233	IF = 1.883	
204. <i>Drug Safety - Case Reports</i> 2015 (in stampa)		
205. <i>Intern Emerg Med</i> 2016;11:273-75	IF = 2.624	
206. <i>Eur J Paediatr Neurol</i> 2016;20:483-488	IF = 1.911	
207. <i>Eur J Med Genet</i> 2016;59:283-289	IF = 1.702	
208. <i>Medicine (Baltimore)</i> 2016;95:e2705	IF = 5.670	
209. <i>Clin Dysmorphol</i> 2016 Feb 25 [Epub ahead of print]	IF = 0.670	
210. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016 (in stampa)		
211. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016 (in stampa)		
212. <i>J Pediatr Neurol</i> 2016 (in stampa)		
213. <i>J Pediatr Neurol</i> 2016 (in stampa)		
214. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016 (in stampa)		
215. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016 (in stampa)		
216. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016 (in stampa)		
217. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016 (in stampa)		
218. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016 (in stampa)		
219. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016 (in stampa)		
220. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016 (in stampa)		
221. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016 (in stampa)		
222. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016 (in stampa)		
223. <i>Eur J Pediatr Neurol</i> 2016 (in stampa)	IF = 1.911	
224. <i>MSODD J</i> 2016 (in stampa)		
225. <i>Acta Otorhinolaryngol Ital</i> 2016 (in stampa)	IF = 1.604	

IMPACT FACTOR (IF) ** TOTALE = 512.709

[** n. 225 review e/o articoli originali su riviste internazionali su Medline/Scopus]

IF = tratto dal **Journal Citataion Reports**, JCR (ISI), 2016 - <https://www.jcrweb.com>

IMPACT FACTOR (IF) MEDIO = 2.470

h-index = **27 (Scopus)**; h-c 2016 = **16**; lavori Scopus ultimi 10 anni = **124**

Totale citazioni = **2.523**; normalizzazione citazioni età accademica = **110**

PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE

EDITORIALI su RIVISTE INTERNAZIONALI [Scopus, WOS, Pubmed]

2001

1. **Ruggieri M**, Packer J.
Editorial: Why do benign astrocytomas become malignant in NF1 ?
Neurology 2001;**56**:827-829 IF = 8.303

REVIEW & REVIEW dietro INVITO in RIVISTE INTERNAZIONALI Scopus/ISI/Pubmed

1997

2. **Ruggieri M**, Huson SM
Mini-symposium: What's new in neurofibromatosis
Curr Pediatr 1997;**7**:167-176

1999

3. **Ruggieri M**, Huson SM.
The neurofibromatoses. An Overview.
Neurol Sciences 1999;**20**:89-108. IF = 1.495

4. **Ruggieri M**.
The different forms of neurofibromatosis.
Child's Nerv Syst 1999;**15**:295-308. IF = 1.163

2000

5. **Ruggieri M**, Pavone L.
Hypomelanosis of Ito: clinical syndrome or just phenotype?
J Child Neurol 2000;**15**:635-644 IF = 1.666

2001

6. **Ruggieri M**, Huson SM.
Views & Reviews: The clinical and diagnostic implications of mosaicism in the neurofibromatoses.
Neurology 2001;**56**:1433-1443 IF = 8.303

2004

7. **Ruggieri M**.
Multiple sclerosis in children under 10 years of age
Neurol Sciences 2004;**25(suppl4)**:S326-335 IF = 1.495

2010

8. Spalice A, Parisi P, Papetti L, Nicita F, Ursitti F, Del Balzo F, Properzi E,
Verrotti A, **Ruggieri M**, Iannetti P
Clinical and pharmacological aspects of inflammatory demyelinating diseases
In childhood: an update.
Curr Neuropharmacol 2010;**8**:135-48 IF = 2.030

9. **Ruggieri M**, Pavone P, Scapagnini G, Romeo L, Lombardo I, Li Volti G, Corsello G, Pavone L.
The aristaless (Arx) gene: one gene for many "interneuronopathies".
Front Biosci (Elite Ed) 2010;**2**:701-10 IF = 3.290

10. Lionetti E, Pavone P, Francavilla R, Pulvirenti a, Giugno r, Francavilla N,
Pavone L, **Ruggieri M**
The neurology of coeliac disease: what is the evidence? A systematic review and meta-analysis.
Dev Med Child Neurol 2010;**52**:700-707 IF = 3.292

11. **Ruggieri M**, Migone N.
Tuberous sclerosis [La sclerosi tuberosa]
Area Pediatrica 2010;**11**:I-XXIII

2011

12. Savasta S, Merli P, **Ruggieri M**, Bianchi L, Spartà MV.
Ehlers-Danlos syndrome and neurological features: a review.
Childs Nerv Syst 2011;**27**:365-71 IF = 1.163

2012

13. Pavone P, Spalice A, Polizzi A, Parisi P, **Ruggieri M**.
Ohtahara syndrome with emphasis on recent genetic discovery.
Brain Dev 2012;34:459-468 IF = 1.542
14. Salpietro V, Polizzi A, Bertè LF, Chimenz R, Chirico V, Manti S, Ferràù V, Salpietro A, Arrigo T, **Ruggieri M**.
Idiopathic Intracranial Hypertension: A Unifying Neuroendocrine Hypothesis through the Adrenal-Brain Axis.
Neuro Endocrinol Lett 2012;33:569-573 IF = 0.935

2014

15. Pavone P, Striano P, Falsaperla R, Pavone L, **Ruggieri M**
Infantile spasms syndrome, West syndrome and related phenotypes: what we know in 2013.
Brain Dev 2014;36:739-751 IF = 1.542

16. Salpietro V, Polizzi A, Di Rosa G, Romeo AC, Dipasquale V, Morabito P, Chirico V, Arrigo T, **Ruggieri M**.
Adrenal Disorders and the Paediatric Brain: Pathophysiological Considerations and Clinical Implications.
Int J Endocrinol 2014;2014:282489 IF = 1.515

2015

17. **Ruggieri M**, Spalice A, Salpietro V, Caltabiano R, D'Orazi V, Pavone P, Magro G, Pirrone C, Platgania N, Polizzi A, Nicita F.
The natural history of Spinal Neurofibromatosis: A review of clinical and genetic features
Clin Genet 2015; 87:401-10 IF = 3.652
18. **Ruggieri M**, Praticò AD.
Mosaic neurocutaneous disorders and their causes.
Semin Pediatr Neurol 2015; 22:207-233 IF = 1.883
19. **Ruggieri M**, Plokin S, Evans DGE.
Diagnosis, management and new therapeutic options in childhood neurofibromatosis type 2 and related disorders
Semin Pediatr Neurol 2015; 22:240-258 IF = 1.883

2016

20. Salpietro V, Polizzi A, Recca G, Kinali M, **Ruggieri M**.
The "pubertal switch" in Pediatric multiple sclerosis
Mult Scler Other Demyelin Disord 2016 (in stampa)
21. Salpietro V, Polizzi A, Recca G, Kinali M, **Ruggieri M**.
Puberty and adolescence in pediatric multiple sclerosis
Eur J Pediatr Neurol 2016 (in stampa)

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

1994

22. **Ruggieri M**, Tinè A, Rizzo R, Micali G, Fiumara A.
Lateral dermoid cyst of the tongue: case report.
Int J Ped Otorhinolar 1994;30:79-84 IF = 1.319
23. **Ruggieri M**, Rizzo R, Tinè A, Pavone L.
Sturge-Weber syndrome. Typical and atypical cases. A clinical report on 8 patients.
Dev Brain Research Dysf 1994;17:20-28.
24. Curatolo P., and Italian Working Group on TSC,..... **Ruggieri M**, et al.
Vigabatrin for refractory partial seizures in children with tuberous sclerosis.
Neuropediatrics 1994;25:1 IF = 1.104
25. **Ruggieri M**, Tinè A, Micali G, Pane P, Mazzone D, Tigano G
Neuroradiological aspects of hypomelanosis of Ito
Neuroradiology 1994;1:377-381 IF = 2.374

1995

26. **Ruggieri M**, Pavone V, Smilari P, Rizzo R, Sorge G.
Primary osteoma cutis, cafe`-au-lait spots and whoolly hair anomaly.
Pediatr Radiol 1995;**25**:34-36. IF = 1.651
27. Sorge G, **Ruggieri M**, Lachman RS.
Spondyloperipheral dysplasia.
Am J Med Genet 1995;**59**:139-142. IF = 2.048
citazione nel catalogo McKusick, OMIM no. 271700 (<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/omim>)
28. **Ruggieri M**, Milone P, Smilari P, Sessa G, Pavone V, Vasquez E.
Aneurismal bone cyst of the acromion: a case report.
Pediatr Radiol 1995;**25**:S1:147-149. IF = 1.6651
29. **Ruggieri M**, Tiné A, Pane P, Pavone L
Bourneville tuberous sclerosis: Clinical report on physical findings and course in 40 patients
Ital J Pediatr 1995;**21**:88-96 IF = 1.240
30. Greco F, Incorpora G, Cocuzza M, **Ruggieri M**, Praticò G.
Type 1 polyglandular autoimmune syndrome (APECED): report of a acase.
Ital J Pediatr 1995;**21**:743-746 IF = 1.240
31. Carbonara C, Longa L, Grosso E, Mazzucco G, Borrone C, Garre` ML, Brisigoti M, Gianotti A, Falzoni P, Monga G, Garini G, Gabrielli M, Riegler P, Danesino C, **Ruggieri M**, Magro G, Filippi G, Scabra A, Bonetti F, Pea M, Martignoni G, Migone N.
Loss of heterozygosity at TSC2 and TSC1 loci in TSC-associated and sporadic hamartomas.
Am J Hum Genet 1995;**57**:S321 IF = 10.987

1996

32. Sorge G, **Ruggieri M**, Polizzi A, Scuderi A, Di Pietro M,
SHORT syndrome: a new case with probable AD inheritance.
Am J Med Genet 1996;**61**:178-181. IF = 2.048
commento nel catalogo McKusick, OMIM no. 269880 (<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/omim>)
33. Carbonara C, Longa L, Grosso E, Mazzucco G, Borrone C, Garre` ML, Brisigoti M, Filippi G, Scabar A, Gianotti A, Falzoni P, Monga G, Garini G, Gabrielli M, Riegler P, Danesini C, **Ruggieri M**, Magro G, Magone N.
Apparent preferential loss of heterozygosity at TSC2 over TSC1 chromosomal region in tuberous sclerosis hamartomas.
Genes Chromos Cancer 1996;**15**:18-25. IF = 3.836
commento nel catalogo McKusick, OMIM no. 191100 (<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/omim>)
34. **Ruggieri M**, Arcidiacono G, Tinè A, Di Mauro C, Pavone L.
Pulmonary valve stenosis in a patient with ataxia-telangiectasia.
Eur Heart J 1996;**17**:968 IF = 14.723
35. **Ruggieri M**, Tigano G, Mazzone D, Tinè A, Pavone L.
Involvement of the white matter in hypomelanosis of Ito (incontinentia pigmenti achromiens).
Neurology 1996;**45**:485-492. IF = 8.303
36. Pavone L, Rizzo R, **Ruggieri M**, Sorge G.
Hypertrichosis, coarse face, brachydactyly, obesity and mental retardation.
Clin Dysmorph 1996;**5**:223-229. IF = 0.416
37. **Ruggieri M**, Fiumara A, Grimaldi LM, Polizzi A, Pavone L.
Multiple sclerosis with onset at 35 months of age.
Clin Pediatr 1996;**35**:209-212. IF = 1.261
38. Sorge G, Polizzi A, **Ruggieri M**, Smilari P, Maceri L.
Early fatal course in three brothers with FG syndrome.
Clin Pediatr 1996;**35**:365-365. IF = 1.261

39. **Ruggieri M**, Pavone V, Tinè A, Polizzi A, Magro G, Duray PH, Merino M.
Ossifying fibroma of the skull in a patient with neurofibromatosis type 1.
J Neurosurg 1996;**85**:941-944. IF = 3.227
40. **Ruggieri M**, Allen R, Pryor A, Mc Shane MA.
Epilepsy and Angelman syndrome.
Ann Neurol 1996;40:302 IF = 11.911
41. **Ruggieri M**, Polizzi A, Franzo A, De Luca D, Pavone L.
Speech and language disabilities in association with parietotemporal white matter abnormalities in hypomelanosis of Ito: an association substrate for a behavioural phenotype.
Ann Neurol 1996;40:312-313 IF = 11.911
- 1997**
42. Rizzo R, **Ruggieri M**, Micali G, Tinè A, Sanfilippo S, Pavone L.
Lipoid proteinosis: a case report.
Ped Dermatol 1997; **14**:22-25. IF = 1.520
43. **Ruggieri M**, Carbonara C, Magro G, Magone N, Grasso S, Tinè A, Pavone L, Gomez MR.
Tuberous sclerosis complex: neonatal deaths in three of four children of consanguineous, non-expressing parents.
J Med Genet 1997;**34**:256-260. IF = 5.636
commento nel catalogo McKusick, OMIM no. 191100 <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/omim>
44. Vandembroeck K, Martino G, Marrosu MG, Consiglio A, Zaffaroni M, Vaccargiu S, Franciotta D, **Ruggieri M**, Comi G, Grimaldi LM.
Occurrence and clinical relevance of an interleukin-4 gene polymorphism in patients with multiple sclerosis.
J Neuroimmunol 1997;**76**:189-192. IF = 2.786
WOS:A1997XC99700024
*** Scopus Author ID 7005660456 [Martino Ruggeri → Ruggieri]**
45. Pavone L, Sorge G, Pavone V, Rizzo R, **Ruggieri M**, Polizzi A, Opitz JM.
Familial broad terminal phalanges with one individual showing additional anomalies.
Am J Med Genet 1997;**71**:271-274. IF = 2.048
commento nel catalogo McKusick, OMIM no. 602071 <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/omim>
46. **Ruggieri M**, Pavone V, Polizzi A, Smilari P, Di Fede GF, Sorge G, Musumeci S.
Tuberculosis of the ankle in childhood: clinical, roentgenographic and CT findings.
Clin Pediatr 1997;**36**:529-534. IF = 1.261
47. Mauceri L, **Ruggieri M**, Pavone V, Rizzo R, Sorge G.
Craniofacial anomalies, severe cerebellar hypoplasia, psychomotor and growth delay in a child with congenital hypothyroidism.
Clin Dysmorph 1997;**6**:375-378. IF = 0.416
commento nel catalogo POSSUM <http://www.possumnet.com>
48. Balestrazzi P, Lorenzetti ME, Sigorini M, Lama G, Avino G, Rossi LN, Zanolini C, Permiola T, Margari L, Panizon F, Pavone L, **Ruggieri M**, Micheli R, Gitti F, Cacciari E, Bergamaschi R, Boscherini B, Galasso C, Franzoni E, Migliore MR, Giannotti A, Digilio MC, Bonioli E, Bellini C, Manini C, Savasta S, Gabrielli O, Pellegrini C, Iwaneiko G, Gennari G, Lanzi G, Zambirino CA, Banchini G, Caravelli L, Strisciuglio P, Romano C, Zelante L, Pasquinelli A, Da Pelo A, Biasini GC, Casadei GP, Comellini L, Tozzoli A, Bassanetti F, Busti G, Scorza P, Ciatto C, Banin P, Loi M
The pilot project of the Italian Neurofibromatosis Register [Il progetto pilota di Registro Italiano delle Neurofibromatosi]
Ital J Pediatr 1997;**23**:111-117 IF = 1.240
49. Huson SM, **Ruggieri M**, Upadhyaya M
Sixth European Neurofibromatosis Meeting: Satellite Symposium: "European Task Force on Neuroifromatosis", Rotterdam, the Netherlands, 5-7 september 1996: Atypical forms of neurofibromatosis
Genet Counsel 1997;**8**:353-354 IF = 0.320
50. **Ruggieri M**, Roddie A, Webb C, Castle J, Huson SM
The Oxford Neurofibromatosis Clinic: the first five years experience
Genet Counsel 1997;**8**:367-368 IF = 0.320

51. Balestrazzi P, Lorenzetti ME, Sigorini M, Lama G, Avino G, Rossi LN, Zanolini C, Permiola T, Margari L, Panizon F, Pavone L, **Ruggieri M**, Micheli R, Gitti F, Cacciari E, Bergamaschi R, Boscherini B, Galasso C, Franzoni E, Migliore MR, Giannotti A, Digilio MC, Bonioli E, Bellini C, Manini C, Savasta S, Gabrielli O, Pellegrini C, Iwaneiko G, Gennari G, Lanzi G, Zambrino CA, Banchini G, Caravelli L, Strisciuglio P, Romano C, Zelante L, Pasquinelli A, Da Pelo A, Biasini GC, Casadei GP, Comellini L, Tozzoli A, Bassanetti F, Busti G, Scorza P, Ciatto C, Vullo C, Pallotta R
The Italian pilot project of the NF Registry
Genet Counsel 1997;8:374-375 IF = 0.320
52. Upadhyaya, Maynard J, **Ruggieri M**, Huson SM, Ponder M, Krawczak M, Ponder BAJ, Cooper DM.
A sex bias in the origin of new mutations in the NF1 gene: the nature of mutations and their possible molecular mechanisms.
Am J Hum Genet 1997;61(S1):A349 IF = 10.987
1998
53. **Ruggieri M**, Polizzi A, Pavone L, Musumeci S.
Thalamic syndrome in children with measles infection and selective, reversible thalamic involvement.
Pediatrics 1998;101:112-119. IF = 5.297
selezionato per l'edizione italiana di *Pediatrics*
54. **Ruggieri M**, Pavone V, Polizzi A, Smilari P, Magro G, Merino M, Duray PH.
Familial osteoma of the cranial vault. Case report.
Br J Radiol 1998;71:225-228. IF = 1.533
commento nel catalogo McKusick, OMIM no. 603600 <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/omim>
55. Upadhyaya M, **Ruggieri M**, Maynard J, Osborn M, Hartog C, Mudd S, Pettinen M, Cordeiro I, Ponder B, Ponder BA, Krawczak M, Cooper DN.
Gross deletions of the neurofibromatosis type 1 gene (Nf1) are predominantly of maternal origin and commonly associated with a learning disability, dysmorphic features and developmental delay.
Hum Genet 1998;102:591-597. IF = 4.633
commento nel catalogo McKusick, OMIM no. 162200 <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/omim>
56. **Ruggieri M**, Pavone V, Polizzi A, Parano E, Tinè A.
Life-threatening neurological syndrome following rehabilitative procedures in Down's syndrome.
Postgr Med J 1998;74: 257-259. IF = 1.549
57. **Ruggieri M**, Mc Shane MA.
Parental view of epilepsy in Angelman syndrome: a questionnaire study.
Arch Dis Child 1998;79:423-426 IF = 2.905
58. **Ruggieri M**
The neurofibromatoses
Ital J Pediatr Pediatr 1998;24:XVII-XVIII IF = 1.240
1999
59. Polizzi A, Mauceri L, **Ruggieri M**.
Hypotonia, congenital nystagmus, ataxia and abnormal auditory brainstem responses.
Report on the first white Caucasian patient.
Dev Med Child Neurol 1999;41:51-54. IF = 3.292
commento nel catalogo McKusick, OMIM no. 300184 <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/omim>
60. **Ruggieri M**, Pavone V, Polizzi A, Albanese S, Magro G, Merino M, Duray PH.
Unusual form of recurrent multinucleated giant cell granuloma of the mandible and lower extremities in a patient with neurofibromatosis type 1.
Or Surg Or Med Or Pathol Oral Radiol Endod 1999;87:67-72. IF = 1.163
61. **Ruggieri M**, Pavone V, De Luca D, Franzò A, Tinè A, Pavone L.
Congenital bone malformations in patients with neurofibromatosis type 1.
J Pediatr Orthop 1999;19:301-305. IF = 1.156
62. **Ruggieri M**, Smàrason AK, Pike M
Spinal cord insults in the prenatal, perinatal and neonatal periods.
Dev Med Child Neurol 1999;41:311-317. IF = 3.292

63. **Ruggieri M**, Polizzi A, Vitaliti MC, Magro G, Musumeci S.
Fatal biphasic brainstem and spinal cord leptomeningitis with *cryptococcus neoformans* in a nonimmunocompromised child.
Acta Paed 1999;**88**:671-674. IF = 1.842
64. **Ruggieri M**, Polizzi A, Pavone L, Grimaldi LME.
Multiple sclerosis in children with less than 6 years of age:
Neurology 1999;**88**:671-674. IF = 8.303
65. Pavone P, Trobia GL, **Ruggieri M**, Greco F, D'Agata A, Musumeci S.
Early relapse of herpes simplex encephalitis. Clinical and therapeutic implications
Minerva Pediatr 1999;**51**:395-8 IF = 0.723
66. Huson SM, Ruggieri M.
The various presentations of neurofibromatosis type 2 (NF2) in childhood.
J Med Genet 1999;**36**(Suppl1):S69 IF = 5.636
- 2000**
67. John AM, **Ruggieri M**, Ferner R, Upadhyaya M.
A search for evidence of somatic mutations in the Nf1 gene
J Med Genet 2000;**37**:44-49 IF = 5.636
68. **Ruggieri M**, Rizzo R, Pavone P, Babeli S, Sorge G, Happle R.
Temporal triangular alopecia in a mother and her daughter associated with mental retardation and seizures.
Arch Dermatol 2000;**136**:426-427 IF = 4.306
- Nuova variante sindromica (Temporal Triangular Alopecia-plus/Ruggieri type)**
LDDB & LNDB – Winter R & Baraitser M. Oxford: Oxford University Press)
69. **Ruggieri M**, D'Arrigo G, Abbate M, Distefano A, Upadhyaya M.
Multiple coronary aneurysms in a child with neurofibromatosis type 1.
Eur J Pediatr 2000;**159**:477-480 IF = 1.911
- 69a. Editorial comment on:
Ruggieri M, et al. Multiple coronary aneurysm in a child with neurofibromatosis 1.
By V.M. Riccardi
"Histogenesis control genes and neurofibromatosis type 1"
Eur J Pediatr 2000;**159**:475-476.
70. **Ruggieri M**, Polizzi A.
Segmental neurofibromatosis
J Neurosurg 2000;**93**:530-532 IF = 3.227
71. **Ruggieri M**.
"Cutis tricolor": congenital hyper- and hypopigmented lesions in a background of normal skin, with and without associated systemic features: further expansion of the phenotype.
Eur J Pediatr 2000;**159**:745-749 IF = 1.911
- Nuova sindrome (Ruggieri-Happle syndrome) POSSUM syndrome 6275 <http://www.possuim.net.au>**
72. **Ruggieri M**.
Familial hypomelanosis of Ito: implications for genetic counselling
Am J Med Genet 2000;**95**:82-84 IF = 2.048
73. Magro G, Piana M, Venti C, Lacagnina A, **Ruggieri M**.
Solitary neurofibroma of the mesenterium. Report of a case and literature review.
Pathol Res Pract 2000;**196**:713-718 IF = 1.562
74. Magro G, **Ruggieri M**, Fraggetta F, Grasso S, Viale G.
Cathepsin D is a marker for ganglion cell differentiation in developing and neoplastic human peripheral sympathetic nervous system.
Virchow Arch 2000;**437**:401-412 IF = 2.560

75. Pignatelli S, Samporé J, **Ruggieri M**, Musumeci S.
Effectiveness of forced rehydration and early re-feeding in the treatment of acute diarrhoea in a tropical area.
Minerva Pediatr 2000;52:357-366 IF = 0.723
76. **Ruggieri M**, Polizzi A, Rampello L, Raffaele R, Pero G, Pavone L
Neurofibromatosis type 2 (NF2) in childhood
Neurol Scie 2000;21(4 Suppl) IF = 1.495
77. **Ruggieri M**, Huson SM
Segmental (localized) forms of neurofibromatosis
Neurol Scie 2000;21(4 Suppl) IF = 1.495
78. **Ruggieri M**, Polizzi A, Rampello L, Raffaele R, Pern G, Pavone L
Neuroimaging findings in hypomelanosis of Ito
Neurol Scie 2000;21(4 Suppl) IF = 1.495
- 2001**
79. **Ruggieri M**, Polizzi A.
Choroidal abnormalities and mental retardation in neurofibromatosis type 1
Lancet 2001;357:311-312 IF = 39.207
80. **Ruggieri M**, Magro G, Polizzi A.
Tumours and hypomelanosis of Ito.
Arch Pathol Lab Med 2001;125:599-601 IF = 2.884
81. Polizzi A, Pavone P, Parano E, Incorpora G, **Ruggieri M**.
Lack of progression of brain atrophy in Aicardi-Goutières syndrome.
Pediatr Neurol 2001;24:300-302 IF = 0.957
82. **Ruggieri M**.
Mosaic (segmental) neurofibromatosis type 1 (NF1) and type 2 (NF2) – no longer neurofibromatosis type 5.
Am J Med Genet 2001;101:178-180 IF = 2.048
83. Polizzi A, **Ruggieri M**, Vincent A.
Pyridostigmine-induced microcephaly
Neurology 2001;56:1606-1607 IF = 8.303
84. Polizzi A, **Ruggieri M**, Vecchio I, Genovese S, Rampello L, Raffaele R.
Autoimmune thyroiditis and acquired demyelinating polyradiculoneuropathy.
Clin Neurol Neurosurg 2001;103:151-154 IF = 1.486
85. Polizzi A, Incorpora G, **Ruggieri M**.
Dystonia as acute adverse reaction to cough suppressant in a 3 year old girl
Eur J Pediatr Neurol 2001;5:167-168 IF = 1.911
- 2002**
86. Magro G, Scavo S, **Ruggieri M**.
Floret-like multinucleated giant cells in a neurofibroma from a patient with NF1:
an unusual finding for such a tumour.
Virch Arch 2002;441:525-526 IF = 2.560
87. Giammusso B, Raffaele R, Vecchio I, Giammona G, **Ruggieri M**, Nicoletti G,
Malaguarnera M, Rampello L, Nicoletti F.
Sildenafil in the treatment of erectile dysfunction in elderly depressed patients
with idiopathic parkinson disease.
Arch Gerontol Geriatr 2002;suppl 8:157-163 IF = 1.525
88. Raffaele R, Vecchio I, Malaguarnera M, Rampello L, **Ruggieri M**, Nicoletti F.
Therapy of panic attack in the elderly
Arch Gerontol Geriatr 2002;suppl 8:295-301 IF = 1.525
89. Raffaele R, Vecchio I, Giammona G, Polizzi A, **Ruggieri M**, Malaguarnera M,
Rampello L, Nicoletti F.
Citalopram in the treatment of depression in the elderly
Arch Gerontol Geriatr 2002;suppl 8:303-308 IF = 1.525

90. Raffaele R, Nicoletti G, Vecchio I, **Ruggieri M**, Malaguarnera M, Rampello L, Nicoletti F.
Use of amantadine in the treatment of the neurobehavioural sequelae after brain injury in the elderly
Arch Gerontol Geriatr 2002;**suppl 8**:309-312 IF = 1.525
91. Raffaele R, Vecchio I, Nicoletti G, **Ruggieri M**, Malaguarnera M, Rampello L, Nicoletti F.
Chronic atrial fibrillation and asymptomatic cerebral infarction in elderly patients.
Arch Gerontol Geriatr 2002;**suppl 8**:313-317 IF = 1.525
92. Raffaele R, Rampello L, Vecchio I, Giammona G, Malaguarnera M, Nicoletti G, **Ruggieri M**, Nicoletti F.
The use of selegiline in the treatment of cognitive deficits in elderly patients.
Arch Gerontol Geriatr 2002;**suppl 8**:319-326 IF = 1.525
- 2003**
93. **Ruggieri M**, Distefano A, Parano E, Abbate M, Guarnera S, Pavone L.
Scimitar vein anomaly with multiple cardiac malformations, craniofacial dysmorphism and central nervous system abnormalities in a brother and sister: familial scimitar syndrome or new syndrome ?
Am J Med Genet A 2003;**116A**:170-175 IF = 2.048
- Nuova varietà sindromica (scimitar vein anomaly, multiple cardiac malformations, craniofacial abnormalities, Ruggieri type) POSSUM syndrome 6256 <http://www.possum.net.au>**
94. **Ruggieri M**, Polizzi A.
From Aldrovandi's Homuncio (1592) to Buffon's girl (1749) and the Wart Man of Tilesisus (1793): antique illustrations of mosaicism in neurofibromatosis?
J Med Genet 2003;**40**:227-232 IF = 5.636
95. **Ruggieri M**, Iannetti P, Pavone L.
Delineation of a newly recognized neurocutaneous malformation syndrome with "cutis tricolor"
Am J Med Genet A 2003;**120A**:110-116 IF = 2.048
- Nuova sindrome (Ruggieri-Happle syndrome) POSSUM syndrome 6275 <http://www.possum.net.au>**
96. Pavone P, Polizzi A, Incorpora G, Parano E, Florio G, Milone P, **Ruggieri M**.
Fibrous dysplasia of the orbital bone associated to partial seizures: case report and review of the literature.
Case Rep Clin Pract Rev 2003;**4**:2-5
97. Pavone P, **Ruggieri M**, Rizzo R, Parano E, Pero G
A case of extreme brain lesion: which pathogenetic mechanism?
Ital J Pediatr 2003;**29**:222-225 IF = 1.240
98. A.L. Gabriele, **M. Ruggieri**, T. Sprovieri, G. Peluso, A. Patitucci, A. Magariello, M. Muglia, R. Mazzei, F. L. Conforti, S. Genovese, E. Ciancio, A. Gambardella, A. Quattrone.
Eight novel mutations revealed by DHPLC analysis of the neurofibromatosis type 1 (NF1) gene in southern Italian NF1 patients.
Am J Hum Genet 2003;**73**:577 IF = 10.987
99. Side L, Ruggieri M, Ferner R, Huson SM.
Vertical transmission of segmental neurofibromatosis type 1 (NF1)
J Med Genet 2003;**40**:S36 IF = 5.636
- 2004**
100. Upadhyaya M, Han S, Consoli C, Majounie E, Horan M, Thomas NS, Potts C, Griffiths S, **Ruggieri M**, von Demling A, Cooper DN.
Characterization of the somatic mutational spectrum of the neurofibromatosis type 1 (NF1) gene in neurofibromatosis patients with benign and malignant tumors.
Hum Mutat 2004;**23**:134-46 IF = 5.050

101. **Ruggieri M**, Pavone P, Polizzi A, Di Pietro M, Scuderi A, Gabriele A, Spalice A, Iannetti P.
Ophthalmological manifestations in segmental (localised) neurofibromatosis type 1 (NF1)
Br J Ophthalmol 2004;88:1429-1433 IF = 2.902
102. Pavone P, Fiumara A, Incorpora G, Parano E, Trifiletti R, **Ruggieri M**.
Epilepsy is not a predominant feature of primary autism
Neuropediatrics 2004;35:207-210 IF = 1.104
103. Ghezzi A, **Ruggieri M**, Trojano M, Filippi M; ITEMS Study Group
Italian studies on early onset multiple sclerosis: the present and the future
Neurol Sci 2004;25(suppl4):S346-349 IF = 1.495
104. Gabriele AL, **Ruggieri M**, Peluso G, Sprovieri T, Patitucci A, Magariello A, Muglia M, Mazzei R, Di Palma G, Conforti FL, Caracciolo M, Genovese S, Ciancio F, Rustica F, Quattrone A. Novel mutations revealed by DHPLC analysis of the Neurofibromatosis Type 1 (NF1) gene in Southern Italian NF1.
Neurol Scie 2004;25:S65-S66 IF = 1.410
105. [Banwell B](#), [Tellier R](#), [Krupp L](#), [Bar-Or A](#), [Kennedy J](#), [Tenenbaum S](#), [Belman A](#), [Ness J](#), [Hahn J](#), [Waubant E](#), [Mah J](#), [Stoian C](#), [Rensel M](#), [Farrell K](#), [Freedman M](#), [Bhan V](#), [Dilenge M](#), **Ruggieri M**, Iivanainen M, Weinstock-Guttman B, Boiko A.
Viral exposures in paediatric multiple sclerosis: preliminary data from a multinational collaborative study
Mult Scler J 2004;1071:S161-162 IF = 4.863
106. Migone N, Longa L, Allavena A, Barberis M, Padovan S, Borelli I, **Ruggieri M**, Grosso E.
Tuberous sclerosis
Epilepsia 2004;45:31 IF = 4.584
- 2005**
107. **Ruggieri M**, Iannetti P, Polizzi A, Spalice A, Giliberto O, Platania N, Gabriele AL, Albanese V, Pavone L.
Earliest clinical manifestations and natural history of neurofibromatosis type 2 in childhood: a study of 24 patients
Neuropediatrics 2005;36:21-34 IF = 1.104
108. Polizzi A, Pavone P, Iannetti P, Gambardella A, **Ruggieri M**.
CNS findings in three cases of septo-optic dysplasia including one with semilobar holoprosencephaly
Am J Med Genet 2005;136A:357 IF = 2.048
109. Pavone P, Barone R, Baieli S, Manfrè L, **Ruggieri M**.
Callosal agenesis and interhemispheric cyst: expandign the phenotype
Acta Paediatr 2005;94:1066-1072 IF = 1.842
110. Pavone P, Incorpora G, **Ruggieri M**
A complex brain malformation syndrome with rhomboencephalosynapsis, preaxial hexadactyly plus facial and skull anomalies
Neuropediatrics 2005;36:279-283 IF = 1.104
111. Polizzi A, Pavone P, Ciancio E, La Rosa C, Sorge G, **Ruggieri M**
Hypertrichosis cubiti (hairy elbow syndrome): a clue to a malformation syndrome
J Pediatr Endocrinol Metab 2005;18:1019-1025 IF = 0.711 citazioni = 7
112. Pavone P, Fiumara A, **Ruggieri M**, Sorge G, Ficcadenti A, Petroni V, Carlucci A, Gabrielli O.
Bulbous nose, sparse hair, growth delay
Ital J Pediatr 2005;31:280-283 IF = 1.240
113. [Lopez-Amaya C](#), [O'Connor K](#), [Kopel L](#), [Fattahie R](#), [Moore N](#), [Gano D](#), [Fournier A](#), [Moscarello M](#), [Banwell B](#), [Kennedy J](#), [Krupp L](#), [Tenenbaum S](#), [Boiko A](#), [Bykova O](#), [Belman A](#), [Mah J](#), [Stoian C](#), [Ness J](#), [Rensel M](#), [Hahn J](#), [Weinstock-Guttman B](#), [Yeh A](#), [Waubant E](#), [Farrell K](#), [Freedman M](#), [Bhan V](#), [Dilenge M](#), [Iivanainen M](#), [Kremenutzky M](#), **Ruggieri M**, [Bar-Or A](#).
Anti-myelin antibodies in pediatric MS.
Neurology 2005;64:A194 IF = 8.330

2006

114. Polizzi A, Pavone P, Iannetti P, Manfrè L, **Ruggieri M**.
Septo-optic dysplasia complex: a complex malformation syndrome
Pediatr Neurol 2006;34:66-71 IF = 0.957

2007

115. Banwell B, Krupp L, Kennedy J, Tellier R, Tenenbaum S, Ness J, Belman A, Boiko A, Bykova O, Waubant E, Mah JK, Stoian C, Kremenchutzky M, Bardini MR, **Ruggieri M**, Rensel M, Hahn J, Weinstock-Guttman B, Yeh EA, Farrell K, Freedman M, Iivanainen M, Sevon M, Bhan V, Dilenge ME, Stephens D, Bar-Or A.
Clinical features and viral serologies in children with **multiple sclerosis**: a multinational observational study.
The Lancet Neurol 2007;6:773-81 IF = 21.803
116. **Ruggieri M**, Spalice A, Polizzi A, Iannetti P
Bilateral periventricular nodular heterotopia and amniotic band syndrome
Pediatric Neurology 2007;36:607-610 IF = 0.957
117. Pavone P, **Ruggieri M**
Rotavirus infection and celiac disease
Am J Gastroenterol 2007;102:1831 IF = 9.213
118. Pavone P, Incorpora G, **Ruggieri M**
Polyneuritis cranialis: dramatic improvement after intravenous immunoglobulins
Pediatr Neurol 2007 Sep;37(3):209-11 IF = 0.957

119. Brancati F, Barrano G, Silhavy JL, Marsh SE, Travaglini L, Bielas SL, Amorini M, Zablocka D, Kayserili H, Al-Gazali L, Bertini E, Boltshauser E, D'Hooghe M, Fazzi E, Fenerci EY, Hennekam RC, Kiss A, Lees MM, Marco E, Phadke SR, Rigoli L, Romano S, Salpietro CD, Sherr EH, Signorini S, Stromme P, Stuart B, Sztrihá L, Viskochil DH, Yuksel A, Dallapiccola, [International JSRD Study Group], Valente EM, Gleeson JG, Grattan-Smith P, Leventer R, Janecke A, Van Coster R, Dias K, Moco C, Moreira A, Chong AK, Maegawa G, Abdel-Salam GMH, Abdel-Aleem A, Zaki MS, Martu I, Quijano-Roy S, De Lonlay P, Verloes A, Touraine R, Koenig M, Lagier-Tourenne C, Messer J, Philippi H, Tzeli SK, Halldorsson S, Johannsdotir J, Ludvigsson P, Magee A, Lev D, Michelson M, Ben-Zev B, Fischetto R, Gentile M, Battaglia S, Giordano L, Boccone L, **Ruggieri M**, Bigoni S, Ferlini A, Donati MA, Procopio E, Cardidi G, Faravelli F, Ghiggeri G, Briuglia S, Tortorella G, D'Arrigo S, Pantaleoni C, Riva D, Uziel G, Lavercla AM, Permunian A, Bova S, Battini R, Cilio MR, Di Sabato M, Emma F, Leuzzi V, Parisi P, Simonati A, Al-Tawari AA, Bastaki L, Aqeel A, De Jong MM, Koul R, Rajab A, Azam M, Barbot C, Rodriguez B, Pascual-Castroviejo I, Comu S, Akcakus M, Nicholl D, Woods CG, Bennet C, Hurst J, Walsh CA, Bernes S, Sanchez H, Clark AE, Donahue C, Hahn J, Sanger TD, Gallager TE, Dobyns WB, Daugherty C, Krishnamoorthy KS, Sarco D, McKanna T, Milisa J, Chung WK, De Vivo DC, Raynes H, Schubert R, Seward A, Brooks DG, Goldstein A, Caldwell J, Finsecke E, Maria BL, Holden K, Cruse RP, Swoboda KJ
CEP290 mutations are frequently identified in the oculo-renal form of Joubert syndrome-related disorders.
Am J Hum Genet 2007;81:104-113 IF = 10.987

2008

120. **Ruggieri M**, Polizzi A, Incorpora G, Spina M, Parano E, Pavone P
Low prevalence of neurological and psychiatric manifestations in children with gluten sensitivity
J Pediatr 2008;152:244-249 IF = 3.736
121. **Ruggieri M**, Polizzi A, Incorpora G, Spina M, Parano E, Pavone P
Febrile seizures and celiac disease.
J Pediatr 2008;153:298-299 IF = 3.736
122. Upadhyaya M, Kluwe L, Spurlock G, Monem B, Majounie E, Mantripragada K, **Ruggieri M**, Chuzhanova N, Evans DG, Ferner R, Thomas N, Guha A, Mautner V.
Germline and somatic NF1 gene mutation spectrum in NF1-associated malignant peripheral nerve sheath tumors (MPNSTs).
Hum Mutat 2008;29:74-82 IF = 5.050
123. Incorpora G, Pavone P, **Ruggieri M**, Cocuzza M, Mazzone L, Parano E, Privitera M.
Neonatal onset of hot water reflex seizures in monozygotic twins subsequently manifesting episodes of alternating hemiplegia.
Epilepsy Res 2008;78:225-31 IF = 2.190

124. Pavone P, Lucenti C, Fraggetta F, Micali G, Incorпора G, **Ruggieri M**
Congenital lymphoedema-lymphangiectasia associated with scrotal angiokeratoma
(Fordyce type) and hearing impairment
J Clin Gastroenterol 2008;42:715-9 IF = 3.159
125. Romantshik O, Carpinato C, Castellano-Chiodo D, **Ruggieri M**, Pavone P.
Familial infantile hypertrophic pyloric stenosis.
Minerva Pediatr 2008;60:383-4 IF = 0.723
126. Brancati F, Travaglini L, Zablocka D, Boltshauser E, Accorsi P, Montagna G,
Silhavy JL, Barrano G, Bertini E, Emma F, Rigoli L; International JSRD Study
Group, Dallapiccola B, Gleeson JG, **Ruggieri M**, Valente EM.
RPGRIP1L mutations are mainly associated with the cerebello-renal phenotype of
Joubert syndrome-related disorders.
Clin Genet 2008;74:164-70. IF = 3.652
127. Pavone P, Praticò AD, Castellano-Chiodo D, **Ruggieri M**.
Pseudohypoparathyroidism Ia with Evans syndrome.
J Pediatr Hematol Oncol 2008;30:628-30 IF = 1.159
128. Pavone P, Praticò AD, Di Giorgio A, Incorпора G, **Ruggieri M**.
A child with congenital heart disease and situs viscerum inversus.
Minerva Pediatr 2008;60:1473-4. IF = 0.723
129. Pavone P, Praticò AD, **Ruggieri M**.
Voluntary selective big toe dorsal flexion: pseudo-Babinski phenomenon?
Neurol Sci 2008;29:495-6 IF = 1.495
130. Pavone V, Di Giorgio A, **Ruggieri M**, Sessa G.
Melorheostosis: a 20-year follow-up study
Orthopaedics 2008;31:498 IF = 2.660
- 2009**
131. **Ruggieri M**, Iannetti F, Polizzi A, Puzo L, Di Pietro M, Caltabiano R, Iannetti L,
Magro G, Iannetti P.
Cataracts in the setting of a newly recognised neurocutaneous malformation syndrome with
cutis tricolor
Br J Ophthalmol 2009;93:175-176 IF = 2.809
132. **Ruggieri M**, Iannetti P, Clementi M, Polizzi A, Incorпора G, Spalice A, Pavone P,
Praticò AD, Elia M, Gabriele AL, Tenconi R, Pavone L.
Neurofibromatosis type 1 and infantile spasms.
Childs Nerv Syst 2009; 25:211-6 IF = 1.163
133. Barbagallo M, **Ruggieri M**, Incorпора G, Pavone P, Nucifora C, Spalice A, Praticò AD,
Polizzi A, Pavone L, Iannetti P.
Infantile spasms in the setting of Sturge-Weber syndrome.
Childs Nerv Syst 2009;25:111-8 IF = 1.163
134. Barbagallo M, Pavone P, Incorпора G, Domenico Praticò A, Romantshik O, Friso S,
Spalice A, Nicita F, Polizzi A, **Ruggieri M**, Iannetti P.
Two siblings with a homozygous MTHFR C677T (G80A-RFC1) mutation and stroke.
Childs Nerv Syst 2009;25:361-365 IF = 1.163
135. Mastrangelo M, **Ruggieri M**, Mariani R, Spalice A, Iannetti P.
Complex epileptic (Foix-Chavany-Marie like) syndrome in a child with neurofibromatosis type 1 (NF1) and bilateral
(opercular and paracentral) polymicrogyria
Acta Paediatrica 2009;256:176-182 IF = 1.842
136. Iannetti P, Parisi P, Spalice A, **Ruggieri M**, Zara F
Addition of verapamil in the treatment of severe myoclonic epilepsy in infancy
Epilepsy Res 2009;85:89-95 IF = 2.190

137. **Ruggieri M**, Roggini M, Spalice A, Tozzi MC, Iannetti P
Pigmentary mosaicism, subcortical band heterotopia and brain cystic lesions
Pediatric Neurol 2009; 40:383-386 IF = 0,957
138. Del Balzo F, Spalice A, **Ruggieri M**, Greco F, Properzi E, Iannetti P.
Stroke in children: inherited and acquired factors and age-related variations in the presentation of 48 paediatric patients.
Acta Paediatr 2009;98:1130-6 IF = 1.842
139. Del Balzo F, Spalice A, **Ruggieri M**, Greco F, Properzi E, Iannetti P.
Age-related variations in the presentation of childhood stroke varies with inclusion criteria: Author's reply
Acta Paediatr 2009;99:7 IF = 1.842
140. Lionetti E, Francavilla R, Maiuri L, **Ruggieri M**, Spina M, Pavone P, Francavilla T, Magistà AM, Pavone L.
Headache in pediatric patients with celiac disease and its prevalence as a diagnostic clue.
J Pediatr Gastroenterol Nutr 2009;49:202-7 IF = 2.298
141. Pavone P, Parano E, Trifiletti R, Fichera M, **Ruggieri M**.
A syndrome with coarse face, mental retardation, and unusual stereotyped movements
Neuropediatrics 2009;40:186-188 IF = 1.104
142. Lionetti E, Francavilla R, **Ruggieri M**, Di Stefano V, Principi MB, Pavone L.
Recurrent peptic ulcer disease in a pediatric patient with type 1 neurofibromatosis and primary ciliary dyskinesia.
Minerva Pediatr 2009;61:557-9 IF = 0.723
- 2010**
143. Incorpora G, Pavone P, Cocuzza M, Privitera M, Pavone L, **Ruggieri M**.
Neonatal onset of bath-induced alternating hemiplegia of childhood.
Eur J Paediatr Neurol 2010;14:192-193 IF = 1.911
144. Pavone P, **Ruggieri M**, Lombardo I, Sudi J, Biancheri R, Castellano-Chiodo D, Rossi A, Incorpora G, Nowak NJ, Christian S, Pavone L, Dobyns WB
Microcephaly, sensorineural deafness and Currarino triad with duplication-deletion of distal 7q
Eur J Pediatr 2010;169:475-481 IF = 1.911
145. Castellano-Chiodo C, Pavone P, Rossi A, Praticò A, Raffaele R, **Ruggieri M**
Recurrent obstructive hydrocephalus in a 4-month old infant
Child Nerv Syst 2010;26:133-136 IF = 1.163
146. Pavone P, Romantschik O, Micali G, Caltabiano R, Di Pasquale R, **Ruggieri M**
A boy born with multiple lesions of atrophoderma
Acta Paediatr 2010;99:460-63 IF = 1.842
147. Spalice A, Nicita F, Papetti L, Ursitti F, Di Biasi C, Parisi P, **Ruggieri M**, Iannetti P.
Usefulness of diffusion tensor imaging and fiber tractography in neurological and neurosurgical pediatric diseases.
Childs Nerv Syst 2010;26:995-1002 IF = 1.163
148. O'Connor KC, Lopez-Amaya C, Gagne D, Lovato L, Moore-Odom NH, Kennedy J, Krupp L, Tenenbaum S, Ness J, Belman A, Boyko A, Bykova O, Mah JK, Stoian CA, Waubant E, Kremenchutzky M, **Ruggieri M**, Bardini MR, Rensel M, Hahn J, Weinstock-Guttman B, Yeh EA, Farrell K, Freedman M, Iivanainen M, Bhan V, Dilenge M, Hancock MA, Gano D, Fattahie R, Kopel L, Fournier AE, Moscarello M, Banwell B, Bar-Or A.
Anti-myelin antibodies modulate clinical expression of childhood multiple sclerosis.
J Neuroimmunol 2010;223:92-99 IF = 2.786
149. Spalice A, **Ruggieri M**, Grosso S, Verrotti A, Polizzi A, Magro G, Caltabiano R, Pavone P, Del Balzo F, Platania N, Iannetti P.
Dysembryoplastic neuroepithelial tumors: a prospective clinicopathologic and outcome study of 13 children.
Pediatr Neurol 2010;43:395-402 IF = 0.957

150. Lionetti E, Pavone P, Kennerknecht I, Failla G, Schepis C, De Pasquale R, Pavone L, **Ruggieri M**.
Neurological manifestations in individuals with isolated or syndromic (Ruggieri-Happle syndrome) phenotypes with "cutis tricolor": a study of 14 cases
Neuropediatrics 2010;41:60-65 IF = 1.104
151. Pavone P, Pettoello-Mantovano M, Le Pira A, Polizzi A, Giardino I, Parano E, Pulvirenti A, Giugno R, Ferro A, Pavone L, **Ruggieri M**
Acute disseminated encephalomyelitis. A long-term prospective study and meta-analysis of the literature
Neuropediatrics 2010;41:246-55 IF = 0.937
- 2011**
152. Gabriele AL, **Ruggieri M**, Patitucci A, Magariello A, Conforti FL, Mazzei R, Muglia M, Ungaro C, Di Palma G, Citrigno L, Sproviero W, Gambardella A, Quattrone A.
A novel NF1 gene mutation in an Italian family with neurofibromatosis type 1.
Childs Nerv Syst 2011;27:635-38 IF = 1.163
153. **Ruggieri M**, Roggini M, Polizzi A, Kennerknecht I, Pavone V.
Spectrum of skeletal abnormalities in a complex malformation syndrome with cutis tricolor (Ruggieri-Happle syndrome)
Acta Paediatr 2011;100:121-127 IF = 1.842
154. **Ruggieri M**, Mastrangelo M, Spalice A, Mariani R, Torrente I, Polizzi A, Bottino I, Di Biase C, Iannetti P.
Bilateral (perisylvian and opercular) polymicrogyria and Neurofibromatosis type 1
Am J Med Genet 2011;155:582-5 IF = 2.048
155. Pavone P, Conti I, Le Pira A, Pavone L, Verrotti A, **Ruggieri M**.
Primary headache: Role of investigations in a cohort of young children and adolescents.
Pediatr Int 2011;53:964-7 IF = 0.626
156. Rampello L, **Ruggieri M**, Vecchio I, Battaglia G, Chisari CG, Malaguarnera M, Zelante G, Catalano A, Rampello L
Amyotrophic lateral sclerosis: differential diagnosis with cervical myeloradiculopathy
Acta Med Medit 2011;27:149-152 IF = 1.053
157. Vecchio I, Frasca E, Rampello L, **Ruggieri M**, Rampello L, Tornali C, Grasso AA, Raffaele R, Castellino P.
Paracelsus: life and contribution to the evolution of health, human and neuropsychiatric sciences
Acta Med Medit 2011;27:153-162 IF = 1.053
158. Rampello L, **Ruggieri M**, Vecchio I, Battaglia G, Chisari G, Malaguarnera M, Zelante G, Catalano A, Rampello L
Asthenia: a mask for many identities. The role of dysfunction of the neuromuscular junction
Acta Med Medit 2011;27:163-168 IF = 1.053
- 2012**
159. Polizzi A, Incorpora G, Pavone P, **Ruggieri M**, Annesi G, Gambardella A, Pavone L, Quattrone A.
Generalised epilepsy with febrile seizures plus (GEFS(+)): molecular analysis in a restricted area.
Childs Nerv Syst 2012;28:141-5 IF = 1.163
160. Papetti L, Tarani L, Nicita F, **Ruggieri M**, Mattiucci C, Mancini F, Ursitti F, Spalice A.
Macrocephaly-capillary malformation syndrome: description of a case and review of clinical diagnostic criteria.
Brain Dev 2012;54:143-147 IF = 1.542
161. Salpietro V, **Ruggieri M**, Sancetta F, Colavita L, D'Angelo G, Chimenz L, Fede C
New insights on the relationship between pseudotumor cerebri and secondary hyperaldosteronism in children
J Hyperten 2012;30:629-630 IF = 4.222
162. Pavone P, Praticò AD, **Ruggieri M**, Verrotti A, Castellano-Chiodo D, Greco F, Falsaperla R, Pavone L.
Acquired peripheral neuropathy: a report on 20 children.
Int J Immunopathol Pharmacol 2012;25:513-7 IF = 2.990

163. Incorpora G, Pavone P, Cocuzza M, Praticò AD, Polizzi A, Privitera M, Pavone L, **Ruggieri M**.
An 11-year follow-up of neonatal onset bath-induced alternating hemiplegia of childhood in monozygotic twins.
J Child Neurol 2012;27:657-662 IF = 1.666
164. Nicita F, **Ruggieri M**, Polizzi A, Mauceri L, Salpietro V, Briuglia S, Panetti L, Verotti A, Spalice A
Seizures and epilepsy in Sotos syndrome: analysis of 19 Caucasian patients with long-term follow-up.
Epilepsia 2012;53:e-102-105 IF = 4.584
165. Nicita F, Spalice A, Roggini M, Panetti L, Ursitti F, Tarani L, **Ruggieri M**
Complex malformation (Ruggieri-Happle) phenotype with "cutis tricolor" in a 10-year-old girl.
Brain Dev 2012;34:459-468 IF = 1.542
166. **Ruggieri M**, Milone P, Pavone P, Falsaperla R, Polizzi A, Caltabiano R, Fichera M, Gabriele AL, Distefano A, De Pasquale R, Pavone L.
Nevus vascularis mixtus (twin vascular nevi) associated with intracranial vascular malformation of the Dike-Davidoff-Masson type in two patients.
Am J Med Genet 2012;150A:1870-1880 IF = 2.048
167. Salpietro V, Granata F, Briuglia S, Sancetta F, Alterio T, Randazzo A, Mallamace R, Chirico V, Colavita L, Manti S, Loddo I, Centorrino R, David E, **Ruggieri M**, Mankad K
Upper airways infection and torticollis in children: thinking to Grisel Syndrome
The Child 2012;1(1):e-21
168. Salpietro V, Arrigo T, Loddo I, Briuglia S, Ferrà V, **Ruggieri M**
Idiopathic Intracranial Hypertension: a unifying neuroendocrine hypothesis is possible?
The Child 2012;1(2):e-7
169. Salpietro V, Granata V, Polizzi A, Mankad K, Briuglia S, Gallizzi R, Tortorella G, **Ruggieri M**
Hashimoto encephalopathy and peripheral neuropathy in an Italian adolescent
The Child 2012;1(2):e-9
170. Salpietro V, Polizzi A, Granata F, Briuglia S, Mankad K, **Ruggieri M**.
Upper Respiratory Tract Infection and Torticollis in Children : Differential diagnosis of Grisel's Syndrome.
Clin Neuroradiol 2012;22:351-353 IF = 1.615
171. Savasta S, **Ruggieri M**, Praticò AD, Polizzi A, Beluffi D, Pavone V
Microcephaly associated with Legg-Calvè-Perthes disease in two siblings.
Neurol Sci 2012;33:1401-1405 IF = 1.495
- 2013**
172. Incorpora G, Pavone P, Castellano-Chiodo D, Praticò AD, **Ruggieri M**, Pavone L.
Gelastic seizures due to hypothalamic hamartoma: Rapid resolution after endoscopic tumor disconnection.
Neurocase 2013;19:458-461 IF = 1.381
173. Polizzi A, **Ruggieri M**, Amyes E, La Spina M, Pulvirenti A, Clover L, Vincent A.
A pilot study on neurological manifestations and antibodies against antigens in children with haematological and other cancers.
Eur J Pediatr Neurol 2013;17:97-101 IF = 1.911
174. Nicita F, Spalice A, **Ruggieri M**.
Spinal neurofibromatosis in children.
J Pediatr 2013;162:217 IF = 3.736
doi: 10.1016/j.jpeds.2012.09.048
175. Nicita F, Iannetti F, Spalice A, Ursitti P, Properzi E, **Ruggieri M**.
Unilateral Lisch nodules in a 47-year-old woman without other stigmata of neurofibromatosis type 1: an example of segmental neurofibromatosis?
Ophthalm Genet 2013;34:178-179 IF = 1.233

176. Falsaperla R, Pavone P, **Ruggieri M**, Pavone L
Cutaneous and leptomeningeal haemangiomas with impressive benign course
Pediatr Neurol 2013;48:73-75 IF = 0.957
177. Pavone P, Nigro F, Falsaperla R, Greco F, **Ruggieri M**, Rizzo R, Praticò AD, Pavone L.
Hemihydranencephaly: living with half brain dysfunction.
Ital J Pediatr 2013;39:3 IF = 1.240
178. **Ruggieri M**, Gabriele AL, Polizzi A, Salpietro V, Nicita F, Pavone P, Platania N, Milone P, Distefano A, Privitera G, Belfiore G, Granata F, Caltabiano R, Albanese V, Pavone L, Quattrone A.
Natural history of neurofibromatosis type 2 with onset before the age of 1 year.
Neurogenetics 2013;14:89-98 IF = 2.658 Citazioni = 1
179. **Ruggieri M**, Incorpora G, Polizzi A, Pavone P, Falsaperla R, Nucifora C, Nicita F, Distefano A, Padua L, Caltabiano Rm Lanzafame S, Gabriele AL, Ortensi A, D'Orazi V, Pannunzi A, Milone P, Platania N, Pavone V
Spinal neurofibromatosis with central nervous system involvement in a set of twin girls and a boy. Further expansion of the phenotype.
Neuropediatrics 2013;44:239-244 IF = 1.114
180. Salpietro V, Chimenz R, Arrigo T, **Ruggieri M**
Pediatric idiopathic intracranial hypertension and extreme childhood obesity: a role for weight gain
J Pediatr 2013;162:1084 IF = 3.736 Citazioni = 3
181. Pavone P, Falsaperla R, **Ruggieri M**, Praticò AD, Pavone L.
West syndrome treatment: new roads for an old syndrome.
Front Neurol 2013;4:113 IF = 3.454
182. Salpietro V, Gitto E, Romeo AC, Manti S, Granata F, Cilona S, De Vivo D, Valenti S, Fede C, Polizzi A, Briuglia S, Mankad K, **Ruggieri M**
Progressive encephalopathy, with oedema, hysarrhythmia, and optic atrophy (PEHO syndrome): report of the first italian cases
The Child 2013;1(1):e-6
183. Salpietro V, Romeo AC, Manti S, David E, Granata F, Cilona S, De Vivo D, Valenti S, Fede C, Polizzi A, Papetti L, Sugawara Y, Mankad K, **Ruggieri M**
Visual disturbances, confusion and seizures in the setting of high blood pressure and endothelial dysfunction: differential diagnosis of Posterior Reversible Encephalopathy Syndrome
The Child 2013;1(1):e-12
184. Manti S, Salpietro V, Romeo AC, Fede C, Polizzi A, **Ruggieri M**
Rapid remission of papilledema in a child with pseudotumor cerebri after octreotide therapy
The Child 2013;1(1):e-13
185. Salpietro V, **Ruggieri M**, Alterio T, Mallamace R, Chirico V, Arrigo T, Romano C.
[Is there a risk of pubertal worsening in primary intestinal lymphangiectasia?](#)
J Endocrinol Invest 2013;36:1128 IF = 1.552
186. Pavone P, Praticò AD, Micali G, Greco F, **Ruggieri M**, Pavone L.
Autonomic Dysfunction Manifesting With Asymmetric Face Flushing and Paroxysmal Nonconvulsive Episodes.
J Child Neurol 2013;28:1673-76 IF = 1.748
- 2014**
187. Nicita F, Di Biasi C, Sollaku S, Cecchini S, Salpietro V, Pittalis A, Papetti L, Ursitti F, Ulgiati F, Zicari AM, Gualdi GF, Properzi E, Duse M, **Ruggieri M**, Spalice A.
Evaluation of the basal ganglia in neurofibromatosis type 1.
Childs Nerv Syst 2014;30:319-25 IF = 1.163 Citazioni = 1
188. Nicita F, Torrente I, Spalice A, Bottillo I, Papetti L, Pinna V, Ursitti F, **Ruggieri M**.
Spinal neurofibromatosis in a family with classical neurofibromatosis type 1 and a novel NF1 gene mutation.
J Clin Neurosci 2014;21:328-330 IF = 1.318
189. Portaro S, Parisi D, Polizzi A, **Ruggieri M**, Andreetta F, Bernasconi P, Toscano A, Rodolico C.
Long-Term Follow-Up in Infantile-Onset Lambert-Eaton Myasthenic Syndrome.
J Child Neurol 2014;29:58-61 IF = 1.748

190. Salpietro V, Granata F, Polizzi A, Mankad K, Briuglia S, Gallizzi R, Tortorella G, **Ruggieri M**
Pediatric Hashimoto encephalopathy in a 13-year-old girl with peripheral nervous system involvement.
Pediatr Intern 2014;56:413-416 IF = 0.731
191. Smilari P, Praticò AD, Salafia S, Praticò ER, Cilauro S, Saporito A, Pavone P, **Ruggieri M**.
Brain ultrasound features in multiple births due to spontaneous conception compared with assisted reproductive techniques: a cross-sectional, population-based study.
Minerva Pediatr 2014;66:17-22. IF = 0.723
192. Salpietro V, Mankad K, Kinali M, Adams A, Valenzise M, Tortorella G, Gitto E, Polizzi A, Chirico V, Nicita F, David E, Romeo AC, Squeri CA, Savasta S, Marseglia GL, Arrigo T, Johanson CE, **Ruggieri M**.
Pediatric idiopathic intracranial hypertension and the underlying endocrine-metabolic dysfunction: a pilot study.
J Pediatr Endocrinol Metab 2014;27:107-115 IF = 0.875 Citazioni = 4
193. Pavone P, Briuglia S, Falsaperla S, Warm A, Pavone V, Bernardini L, Novelli A, Praticò AD, Salpietro V, **Ruggieri M**
Wide Spectrum of Congenital Anomalies Including Choanal Atresia, Malformed Extremities and Brain and Spinal Malformations in a Girl with a De Novo 5.6-Mb Deletion of 13q12.11-13q12.13
Am J Med Genet 2014;164:1734-43 IF = 2.048
194. **Ruggieri M**, Pavone V, Polizzi A, Falsaperla R, Pavone P
Klippel-Trenaunay syndrome in a boy with concomitant ipsilateral overgrowth and undergrowth
Am J Med Genet 2014;164A:1262-1267 IF = 2.048 Citazioni = 1
195. Salpietro V, **Ruggieri M**.
Pseudotumor cerebri pathophysiology: the likely role of aldosterone.
Headache 2014; 54:1229. IF = 0.723
196. Pavone P, Praticò AD, Vitaliti G, **Ruggieri M**, Rizzo R, Parano E, Pavone L, Pero G, Falsaperla R.
Hydranencephaly: cerebral spinal fluid instead of cerebral mantles.
Ital J Pediatr 2014; 40:79
197. Falsaperla R, Perciavalle V, Pavone P, Praticò AD, Elia M, **Ruggieri M**, Caraballo R, Striano P.
Unilateral eye blinking arising from the ictal ipsilateral occipital area
Clin EEG Neuroscie 2014 Sept 1 [Epub] IF = 3.157
- 2015**
198. Leuzzi V, Mastrangelo M, Polizzi A, Artiola C, van Kuilenburg A, Carducci C, **Ruggieri M**, Barone R, Tavazzi B, Abeling NG, Zoetekouw L, Sofia V, Zappia M, Carducci C.
Report of two never treated adult sisters with aromatic L-aminoacid decarboxylase deficiency: a portrait of the natural history of the disease or an expanding phenotype?
JIMD Report 2015; 15:39-45 IF = 4.138
199. Lionetti E, Leonardi S, Franzonello C, Mancardi M, **Ruggieri M**, Catassi C.
Gluten Psychosis: Confirmation of a New Clinical Entity.
Nutrients 2015; 7:5532-9. IF = 3.270
200. Pavone P, Praticò AD, **Ruggieri M**, Falsaperla R.
Hypomelanosis of Ito: a round on the frequency and type of epileptic complications.
Neurol Sci 2015; 36:1173-1180 IF = 1.405
201. Salpietro V, Phadke R, Saggari A, Yates R, Mankad K, **Ruggieri M**, McCormick D, Kinali M.
Zellweger Syndrome coupled to secondary mitochondrial cytopathy in skeletal muscle cells in an infant: a pattern of biochemical overlapping in metabolic myopathies
Eur J Pediatr 2015; 174:557-563 IF = 1.911 Citazioni = 1
202. Thomas M, Salpietro V, Canham N, **Ruggieri M**, Phadke R, Kinali M.
Mitochondria DNA depletion syndrome presenting as an unusual case of myopathy with prolonged post-operative paralysis in a neonate.
J Child Neurol 2015; 30:654-658 IF = 1.666

203. Pavone P, Praticò AD, Falsaperla R, **Ruggieri M**, Zollino M, Corsello G, Neri G. Congenital generalized hypertrichosis: the skin as a clue to complex malformation Syndromes. *Ital J Pediatr* 2015;41:55 IF = 1.240
204. Salpietro V, **Ruggieri M**, Mankad K, Di Rosa G, Granata F, Loddo I, Moschella E, Calabro MP, Capalbo A, Bernardini L, Novelli A, Polizzi A, Seidler DG, Arrigo T, Briuglia S. A de novo 0.63 Mb 6q25.1 deletion associated with growth failure, congenital heart defect, underdeveloped cerebellar vermis, abnormal cutaneous elasticity and joint laxity. *Am J Med Genet A* 2015;167A:242-51 IF = 2.048
205. Salpietro V, **Ruggieri M**, Johanson CE. Pediatric Pseudotumor cerebri syndrome: recent insights and future directions *J Pediatr Neurol* 2015;13:1-2
206. **Ruggieri M**, Salpietro V, Johanson CE. The history of Pseudotumor Cerebri Syndrome among courses and recourses *J Pediatr Neurol* 2015;13:3-7
207. Salpietro V, **Ruggieri M**, Johanson CE, Weber KT. Recent insights on Pediatric Pseudotumor Cerebri Syndrome Pathophysiology: from the “Unifying Neuroendocrine Perspective” to the “Integrated Bioenergetic-Hormonal Mechanism” *J Pediatr Neurol* 2015;13:11-15
208. Praticò AD, Caraci F, Pavone P, Falsaperla R, Drago F, **Ruggieri M**. Propranolol: effectiveness and failure in infantile cutaneous haemangiomas. *Drug Safety - Case Reports* 2015 (in stampa)
- 2016**
209. Signorelli SS, Fiore V, **Ruggieri M**, Basile A. Acute deep vein thrombosis (DVT) of the lower limbs in a 32-year-old man with chronic hypoplasia of the inferior vena cava (HIVC) without risk factors. *Intern Emerg Med* 2016;11:273-275 IF = 2.624
210. Pavone P, Praticò AD, Gentile G, Falsaperla R, Iemmolo R, Guarnaccia M, Cavallaro S, **Ruggieri M**. A neurocutaneous phenotype with paired hypo- and hyperpigmented macules, microcephaly and stunted growth as prominent features. *Eur J Med Genet* 2016;59:283-9
211. Pavlidou E, Salpietro V, Phadke R, Hargreaves IP, Batten L, McElreavy K, Pitt M, Mankad K, Wilson C, Cutrupi MC, **Ruggieri M**, McCormick D, Saggari A, Kinali M. Pontocerebellar hypoplasia type 2D and optic nerve atrophy further expand the spectrum associated with selenoprotein biosynthesis deficiency. *Eur J Paediatr Neurol* 2016;20:483-8
212. Pavone V, Signorelli SS, Praticò AD, Corsello G, Savasta S, Falsaperla R, Pavone P, Sessa G, **Ruggieri MR**. Total Hemi-overgrowth in Pigmentary Mosaicism of the (Hypomelanosis of) Ito Type: Eight Case Reports. *Medicine (Baltimore)* 2016;95:e2705
213. Pavone P, Praticò AD, Falsaperla R, **Ruggieri M**, Neri G, Pavone V, Zollino M. A girl with a 14.7 Mb 3q26.32-q28 duplication: a new report of 3q duplication syndrome and a literature review. *Clin Dysmorphol* 2016 Feb 25 [Epub ahead of print]
214. **Ruggieri M**, Praticò AD, Muglia M, Maiolino L, Evans DG. Biochemical Insights into Merlin/NF2 Pathophysiology and Biologically Targeted Therapies in Childhood NF2 and Related Forms *J Pediatr Biochem* 2016 Feb 22 [Epub ahead of print]
215. Salvatorelli L, Angelico G, Motta F, Di Cataldo A, Milone P, Ruggieri M, Magro G. Pediatric Adrenocortical Tumors: Clinicopathological Features—An Update *J Pediatr Biochem* 2016 Feb 22 [Epub ahead of print]

216. Praticò AD, Falsaperla R, **Ruggieri M**, Corsello G, Pavone P.
Prognostic challenges of SCN1A genetic mutations: report of two children with mild features.
J Pediatr Neurol 2016 (in stampa)
217. Pavone P, Praticò AD, **Ruggieri M**, Rizzo R, Falsaperla R.
Holoprosencephaly and recurrent episodes of severe neurogenic hypernatremia. A clinical report.
J Pediatr Neurol 2016 (in stampa)
218. Ceravolo F, Sestito S, Falvo F, Salpietro V, Polizzi A, **Ruggieri M**, Moricca MT, Concolino D.
Neurological Involvement in Inherited Metabolic Diseases: An overview
J Pediatr Biochem 2016 (in stampa)
219. Procopio D, Mascaro I, Ferraro S, Ceravolo F, Moricca MT, Salpietro V, Polizzi A, **Ruggieri M**, Bonapace G, Concolino D.
Hyperphenylalaninemia: from diagnosis to therapy
J Pediatr Biochem 2016 (in stampa)
220. Mascaro I, Ferraro S, Ceravolo F, Ferraro S, Procopio D, Leone MG, Salpietro V, Polizzi A, **Ruggieri M**, Falvo F, Concolino D.
Neurological involvement in Tetrahydrobiopterin (BH4) deficiency
J Pediatr Biochem 2016 (in stampa)
221. Ceravolo F, Grisolia M, Nicoletti A, Sestito S, Salpietro V, Polizzi A, **Ruggieri M**, Bonapace G, Concolino D.
Pathobiological Insights into Neurological Involvement In Cobalamin C (Cbl-C) deficiency.
J Pediatr Biochem 2016 (in stampa)
222. Sestito S, Grisolia M, Falvo F, Nicoletti A, Stefanelli E, Salpietro V, Polizzi A, **Ruggieri M**, Ceravolo F, Concolino D.
Pathobiological Insights into the newly targeted therapies of lysosomal storage disorders.
J Pediatr Biochem 2016 (in stampa)
223. Sestito S, Falvo F, Grisolia M, Pascale E, Moricca MT, Salpietro V, Polizzi A, **Ruggieri M**, Concolino D.
Neuronopathic Gaucher disease
J Pediatr Biochem 2016 (in stampa)
224. Falvo F, Nicoletti A, Grisolia M, Moricca MT, Salpietro V, Polizzi A, **Ruggieri M**, Sestito S, Concolino D.
The different forms of Mucopolysaccharidosis with neurological involvement: a case-based review
J Pediatr Biochem 2016 (in stampa)
225. Nicoletti A, Falvo f, Grisolia M, Mascaro M, Salpietro V, Polizzi A, **Ruggieri M**, Sestito S, Concolino D.
Neurological Findings in Anderson-Fabry Disease
J Pediatr Biochem 2016 (in stampa)
226. Grisolia M, Sestito S, Ceravolo F, Invernizzi F, Salpietro V, Polizzi A, **Ruggieri M**, Garaviglia B, Concolino D.
The Neuronal Ceroid Lipofuscinoses (NCLs): A case-based overview.
J Pediatr Biochem 2016 (in stampa)

227. **Ruggieri M**, Praticò AD, Serra A, Maiolino L, Cocuzza S, Di Mauro P, Licciardello L, Milone P, Belfiore G, Di Pietro M, Muglia M, Polizzi A, Evans DG.
Childhood neurofibromatosis type 2 (NF2) and related disorders: From bench to bedside and biologically targeted therapies
Acta Otorhinolaryngol Ital 2016 (in stampa)

IMPACT FACTOR (IF) ** TOTALE = 512.709

[** n. 227 review e/o articoli originali su riviste internazionali Scopus/WOS/PubMed con IF]

IF = tratto dal **Journal Citation Reports**, JCR (ISI), 2016 - <https://www.jcrweb.com>

IMPACT FACTOR (IF) MEDIO = 2.470

h-index = **27 (Scopus)**; h-c 2016 = **16**

Lavori presenti su Scopus/WOS ultimi 10 anni = **124**

Citazioni totali = **2.523**; normalizzazione citazioni età accademica [1994-2016] 2523/23 = **110**

RELAZIONI DIETRO INVITO A CONGRESSI

CONGRESSI INTERNAZIONALI

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

CONGRESSI NAZIONALI

- 1) M. Ruggieri. Neurofibromatosi segmentale (Nf5).
2° Congresso Nazionale sulla neurofibromatosi
Parma, 24-25 Maggio 1996
- 2) M. Ruggieri. Sclerosi Multipla in età pediatrica
Meeting di Neuroimmunologia Pediatrica. Aspetti clinici e patogenetici
Catania, 19 Settembre 1997
- 3) M. Ruggieri. Genetica delle maggiori sindromi neurocutanee.
XXIV Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica (SINP)
Viterbo, 8-10 Ottobre 1998
- 4) M. Ruggieri. Neurofibromatosi tipo I. Aspetti clinici ed assistenziali
55° Congresso della Società Italiana di Pediatria (SIP)
Bologna, 19-23 Settembre 1999
- 5) M. Ruggieri. Le varie forme di neurofibromatosi
Convegno Nazionale Associazione Neurofibromatosi (ANF)
Roma, 7 Dicembre 1999
- 6) M. Ruggieri. Neurofibromatosi tipo I segmentale (Aggiornamento)
XI Congresso Nazionale della Società di Pediatria Preventiva e Sociale (SIPPS)
Catania, 19 Novembre 1999
- 7) M. Ruggieri. Le neuroimmagini nelle malattie e sindromi neurocutanee
Simposio CNR su: **“Esplorazione morfofunzionale del sistema nervoso centrale”**
Catania, 17 Dicembre 1999
- 8) M. Ruggieri. Le varianti della neurofibromatosi
Simposio su: **“Le sindromi neurocutanee”**
Catania, 18 Febbraio 2000
- 9) M. Ruggieri. Neurofibromatosi
Congresso nazionale su: “Aggiornamenti in neuropediatria”
Siena, 4-6 Maggio 2000
- 10) M. Ruggieri. Le neurofibromatosi: Clinica, epidemiologia e diagnosi clinica
5° Congresso nazionale “Associazione Nazionale Neuroradiologia Pediatrica”
Firenze, 11-13 Maggio 2000
- 11) M. Ruggieri. Storia delle curiosità mediche nella neurofibromatosi
Corso Nazionale di Aggiornamento sulla “Storia delle Pediatria”
Catania, 8 Luglio 2000
- 12) M. Ruggieri. Neurofibromatosi tipo I: Protocollo assistenziale.
3° Congresso Nazionale sulla Neurofibromatosi
Ancona, 2-3 Dicembre 2000
- 13) M. Ruggieri. Novità in campo terapeutico nelle neurofibromatosi.
Convegno Nazionale Associazione Neurofibromatosi (ANF)
Parma, 22 Aprile 2001
- 14) M. Ruggieri. Cutis tricolor ed altri mosaicismi cutanei.
Convegno nazionale Gruppo di Studio Genetica Clinica (GENCLI) della S.I.P
Catania, 19-21 Maggio 2001
- 15) M. Ruggieri. Mosaicismi neurocutanei
XXVII Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)
Reggio Emilia, 15-18 Novembre 2001
- 16) M. Ruggieri. Sindromi neurocutanee rare
XXVIII Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)
Taranto, 3-6 Novembre 2002
- 17) M. Ruggieri. Le neurofibromatosi: forme localizzate.
1° Corso residenziale nazionale di neurologia pediatrica (SINP)
Pozzilli (IS), 10 Maggio 2003
- 18) M. Ruggieri. Le neurofibromatosi
VIII Corso di aggiornamento sulle malattie genetiche come malattie sociali
Chieti, 10-11 Luglio 2003
- 19) M. Ruggieri, A. Spalice. Malformazioni della fossa cranica posteriore
XXVIII Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)
Firenze, 3-6 Dicembre 2003
- 20) P. Iannetti, M. Ruggieri Developmental Pediatrics: neurologia pediatrica in Europa
6° Convegno Nazionale Prospettive in Pediatria
Napoli, 19-21 Febbraio 2004

- 21) M. Ruggieri. *Le neurofibromatosi: diagnosi, storia naturale e terapia*.
Congresso nazionale sulle sindromi neurocutanee
Lucca, 3-6 Marzo 2004
- 22) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi e sclerosi tuberosa*.
2° Corso residenziale nazionale di neurologia pediatrica
Pozzilli (IS), 21-22 Maggio 2004
- 23) P. Iannetti, M. Ruggieri. Trattamento chirurgico dell'epilessia: la diagnostica per immagini.
Apprendimento attivo in Neuropediatria: IV Giornata
Nocera Inferiore (SA), 18 Settembre 2004
- 24) M. Ruggieri. Le neurofibromatosi
XXIV Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia (SIN)
Genova, 26 Settembre 2004
- 25) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi tipo 2 in età pediatrica*
XXX Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)
Catania, 28-30 Ottobre 2004
- 26) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi tipo 2: aspetti clinici e diagnostici*
4° Congresso Nazionale sulle neurofibromatosi
Napoli, 6-8 Novembre 2004
- 27) M. Ruggieri. *Quando e come richiedere l'analisi genetica nelle facomatosi*
XVII Congresso Nazionale della Società Italiana di Neuropsichiatria Infantile e dell'Adolescenza (SINPIA)
Modena, 6-10 Novembre 2004
- 28) M. Ruggieri. *Mosaicismi neurocutanei*
XXIV Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia (SIN)
Cernobbio, 28 Settembre 2005
- 29) M. Ruggieri. *Sindromi del nevo epidermico*
XXXI Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)
Pavia, 27-30 Ottobre 2005
- 30) M. Ruggieri. *Sindromi neurocutanee*
XXXII Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)
Sasso Marconi (BO), 28-31 Ottobre 2006
- 31) M. Ruggieri. *Complicanze neurologiche nelle malattie sistemiche*
XXXIII Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)
Bolzano, 30 Ottobre-1 Novembre 2007
- 32) M. Ruggieri. *Strategie terapeutiche nelle sindromi neurocutanee*
XX Congresso Nazionale congiunto SISSMI e SINGEPED
Palermo, 14-16 Ottobre 2008
- 33) M. Ruggieri. *Patogenesi delle malattie immunomediate del SNC*
XXXIV Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)
Napoli, 14-16 Novembre 2008
- 34) M. Ruggieri. *Sclerosi multipla in età pediatrica: storia naturale*
I Convegno Nazionale Gruppo di Studio di Neuroimmunologia Pediatrica
Catania, 6-7 Giugno 2009
- 35) M. Ruggieri. *Malformazioni e tumori vascolari con interessamento del sistema nervoso*
XXXV Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)
L'Aquila, 14-16 Novembre 2009
- 36) M. Ruggieri. *Atassia-Telangiectasia: trasferibilità dei sistemi di valutazione dall'adulto bambino*.
Workshop Nazionale sull'Atassia-Telangiectasia: dalla ricerca clinica alla ricerca di base.
Napoli, 14-16 Gennaio 2010
- 37) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi tipo 2: Manifestazioni cliniche in età pediatrica*
V Congresso Nazionale sulle Neurofibromatosi.
Genova, 17-18 Aprile 2010
- 38) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi tipo 1 e 2: Novità terapeutiche*
V Congresso Nazionale sulle Neurofibromatosi.
Genova, 17-18 Aprile 2010
- 39) M. Ruggieri. Studio delle molecole micor-RNA e possibili implicazioni terapeutiche nella sclerosi tuberosa.
Congresso Nazionale Associazione Sclerosi Tuberosa: Incontriamoci in Sicilia.
Catania, 10 Luglio 2010
- 40) M. Ruggieri. *La diagnosi di sclerosi tuberosa: introduzione clinica*
V Congresso Nazionale sulla Sclerosi Tuberosa: Approccio multidisciplinare alla Sclerosi Tuberosa.
Salemi (TP), 1-3 Ottobre 2010

- 41) M. Ruggieri. *Manifestazioni cliniche e storia naturale delle neurofibromatosi*
Genetica: Cosa c'è di nuovo. Neurofibromatosi, ieri, oggi, domani
 Terni, 6 Novembre 2010
- 42) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi: nuove strategie terapeutiche*
14° Convegno nazionale: Patologia immune malattie orfane
 Torino 18-21 Gennaio 2011
- 43) M. Ruggieri. *Sclerosi multipla in età pediatrica*
Mediterranean Neuroscienze Association: Sclerosi Multipla – Stato dell'arte e nuovi paradigmi
 Catania, 25 Febbraio 2011
- 44) M. Ruggieri. *Mosaicismi neurocutanei*
XXVII Congresso Nazionale Società Italiana di Genetica Umana (SIGU)
 Milano, 13-16 Novembre 2011
- 45) M. Ruggieri. *Cute e sistema nervoso*
XXXVI Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)
 Padova, 17-19 Novembre 2011
- 46) M. Ruggieri. *Ominidi pre-umani ed umani arcaici: evidenze fossili e malattie in età pediatrica, cultura, giochi e vita sociale*
VIII Congresso Nazionale Congiunto Storia della Pediatria SIN-SIP
 Roma, 3 Marzo 2012
- 47) Ruggieri M, Piane M. *Atassia-telangiectasia: aspetti biologici e clinici.*
Corso di aggiornamento della Società Italiana di Genetica Umana
 Difetti di riparazione del DNA: meccanismi e patologie.
 Milano, 28 Maggio 2012
- 48) Ruggieri M. *NF2: forme ad esordio precoce e nuove strategie farmacologiche.*
VI Congresso Nazionale sulle Neurofibromatosi
 Bergamo, 27-28 Aprile 2012
- 50) Ruggieri M. *Malattie rare in Pediatria: Le sindromi neurocutanee*
Expert Meeting sulle Malattie Rare
 Palermo, 4-5 Ottobre 2012
- 50) M. Ruggieri. *Nuove strategie terapeutiche nelle sindromi neurocutanee.*
XXII Congresso Nazionale Congiunto SINGEPED a SSMM
 Venezia, 3-5 Novembre 2012
- 51) Ruggieri M. *Le malformazioni cerebrali congenite*
XIII Meeting Nazionale di Genetica, Immunologia e Pediatria Traslazionale.
 Messina, 29-30 Novembre 2012
- 52) Ruggieri M. *Sclerosi Multipla Pediatrica. Stato dell'arte: Esperienza della Società Italiana di Pediatria*
AIMS: Sclerosi Multipla Pediatrica. Stato dell'arte e strategie d'intervento.
 Roma, 22 Aprile 2013
- 53) Ruggieri M. *Forme sindromiche e non sindromiche associate a spasmi infantili*
XIV Meeting Nazionale di Genetica, Immunologia e Pediatria Traslazionale.
 Messina, 29-30 Novembre 2013
- 54) M. Ruggieri. *Epidemiologia, clinica e storia naturale della sclerosi multipla ad esordio in epoca pre-puberale*
XXXVIII Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)
 Palermo, 27-29 Novembre 2014
- 55) Ruggieri M. *Storia naturale della sclerosi multipla in età infantile*
XV Meeting Nazionale di Genetica, Immunologia e Pediatria Traslazionale.
 Messina, 28-29 Novembre 2014
- 56) Ruggieri M. *Macchie cutanee aiuto!*
IV Incontro “La Genetica per il Pediatra”
 Catanzaro, 3-5 Luglio 2015
- 57) Ruggieri M. *ADEM e forme correlate*
Meeting Nazionale in Pediatria e Medicina dell'Adolescenza
 Catanzaro, 21-24 Ottobre 2015
- 58) Ruggieri M. *Analisi delle CNV nella sindrome di Lennox-Gastaut*
Giornata Mondiale sulla sindrome di Lennox-Gastaut
 Bologna, 31 Ottobre 2015
- 59) Ruggieri M. *Terapie biologiche nelle sindromi neurocutanee.*
XVI Meeting Nazionale di Genetica, Immunologia e Pediatria Traslazionale.
 Messina, 26-28 Novembre 2015

- 60) M. Ruggieri. *Aspetti neuropsicologici della SM in età pediatrica*
XXXIX Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)
 Palermo, 27-29 Novembre 2015
- 60) M. Ruggieri. *Sindromi neurocutanee con malformazioni vascolari*
LVI Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)
 Firenze, 27-29 Novembre 2016

CONGRESSI REGIONALI

- 1) M. Ruggieri. *Idrocefalo: aspetti clinici.*
VII Meeting Regionale. La Neurologia Pediatrica nei Vari Aspetti: Autismo e idrocefalo congenito
 Catania, 20 Giugno 1995
- 2) M. Ruggieri. *Aspetti neurologici della Sclerosi Tuberosa.*
Meeting sulla Sclerosi Tuberosa
 Catania, 10 Ottobre 1995.
- 3) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi di tipo segmentale.*
Convegno sulle neurofibromatosi
 Catania, 4 Giugno 1996
- 4) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi. Aspetti clinici.*
Convegno sulle neurofibromatosi e sulla sclerosi tuberosa
 Catania, 17 Giugno 1998
- 5) M. Ruggieri. *Aspetti clinici ed assistenziali della neurofibromatosi in età pediatrica.*
Convegno regionale Associazione Neurofibromatosi (ANF) sulle neurofibromatosi
 Catania, 2 Luglio 1999
- 6) M. Ruggieri. *Clinica e follow-up delle neurofibromatosi*
 Congresso regionale: **“Le neurofibromatosi nel bambino: realtà e prospettive”**
 Reggio Calabria, 4 Marzo 2000
- 7) M. Ruggieri. *Le sindromi neurocutanee*
Convegno Regionale ACP
 Ragusa, 27 Gennaio 2001
- 8) M. Ruggieri. *Diagnostica clinico-strumentale del bambino ipotonico*
2° Convegno Regionale di Neurologia Pediatrica
 Catania, 6-7 Dicembre 2001
- 9) M. Ruggieri. *Il pediatra e le sindromi neurocutanee*
XXX Congresso Regionale della Società Italiana di Pediatria e V Congresso Regionale della Società Italiana di Neonatologia
 Cefalù (ME), 14-15 Dicembre 2001
- 10) M. Ruggieri. *Lesioni cutanee quale segno di patologia neurologica*
Convegno di Neurologia Pediatrica
 Caltagirone, 20 Aprile 2002
- 11) M. Ruggieri. *Novità in campo di neurologia pediatrica: sindromi neurocutanee*
Meeting regionale ACP
 Acireale, 18 Maggio 2002
- 12) M. Ruggieri. *Focus su la “Sclerosi Tuberosa”*
2° Convegno Regionale di Neurologia Pediatrica
 Catania, 6-7 Dicembre 2002
- 13) M. Ruggieri. *Le neurofibromatosi*
2° Meeting regionale Genetica clinica GENCLI
 Messina, 21-22 Novembre 2003
- 14) M. Ruggieri. *Diagnosi e storia naturale delle neurofibromatosi*
Convegno sulle Genodermatosi
 Troina (EN), 2 Ottobre 2004
- 15) M. Ruggieri. *L’esame neurologico nel bambino*
Meeting regionale ACP
 Acireale, 3 Marzo 2005
- 16) M. Ruggieri. *Sclerosi multipla in età infantile*
Convegno regionale S.I.P.
 Ragusa, 18 Aprile 2006
- 14) M. Ruggieri. *Mosaicismo neurocutanei*
Convegno sulle Genodermatosi
 Troina (EN), 10 Ottobre 2007

- 16) M. Ruggieri. *Epilessia e malformazioni cerebrali: Classificazione delle malformazioni cerebrali*
Incontro L.I.C.E., Sezione Sicilia: Disturbi del movimento ed epilessia
Ragusa, 27-28 Novembre 2009
- 17) M. Ruggieri. *Malattie demielinizzanti: ADEM*
Congresso Regionale Società Italiana di Neurologia “Le Patologie Disimmuni del Sistema Nervoso”
Cefalù (PA), 18-19 Dicembre 2009
- 18) M. Ruggieri. *Sclerosi Multipla nel bambino*
Approcci Terapeutici innovativi per la pratica clinica
Catania, 19-20 Febbraio 2010
- 19) M. Ruggieri. *Lesioni vasculo-cutanee e sistema nervoso*
Convegni regionali PAIDOS. Cute: organo o sistema
Acireale (CT), 20 Marzo 2010
- 20) M. Ruggieri. *Ruolo ed efficacia delle immunoglobuline nelle malattie immunomediate del sistema nervoso centrale in età pediatrica*
Aggiramenti in tema di Malattie Disimmuni e Trattamento con IVIG
Siracusa, 13 Novembre 2010
- 21) M. Ruggieri. *Encefalomielite acuta in età pediatrica.*
I Corso Residenziale: Pratica clinica in neurologia pediatrica con focus sui problemi respiratori nelle patologie neuromuscolari
Catania, 2-3 Luglio 2010
- 22) M. Ruggieri. *Studi e Registri epidemiologici pediatrici in Sicilia: sclerosi multipla*
39° Congresso Regionale SIP – 14° Congresso Regionale SIN – 7° Congresso Regionale SIMEUP
Cefalù (PA), 11-13 Novembre 2010
- 23) M. Ruggieri. *ADEM: risultati dello studio regionale sulle malattie immuno-mediate del sistema nervoso*
Convegno di Neonatologia, Farmacologia e Pediatria
Catania, 9-11 Dicembre 2010
- 24) Ruggieri M. *Atassie acute*
Convegni Paidos - SIP
Acireale (CT), 12 Marzo 2011
- 25) Ruggieri M. *Esame obiettivo neurologico nel bambino*
Percorsi Pediatrici dell'Alcantara
Acireale, 14 Marzo 2015
- 26) Ruggieri M. *Nuove terapie biologiche nelle sindromi neurocutanee*
Percorsi Pediatrici Etnei
Catania, 21 Aprile 2015

SEMINARI DIETRO INVITO

UNIVERSITA' STRANIERE

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

UNIVERSITA' ITALIANE

- 1) M. Ruggieri.
“*Genetica e clinica delle neurofibromatosi*”
Torino, 22 Maggio 1998,
Dipartimento di Genetica Umana, Università di Torino
- 2) M. Ruggieri
“*Le sindromi neurocutanee*”
Verona, 18 Giugno 2002
Istituto di Neurologia, Università di Verona,
- 3) M. Ruggieri
“*Mosaicismi neurocutanei e forme ad esordio precoce di NF2*”
Bergamo, 25 Maggio 2004
- 4) M. Ruggieri
“*Le sindromi neurocutanee*”
Roma, 8 Giugno 2005
Istituto di Neuropsichiatria infantile, Università “La Sapienza”
- 5) M. Ruggieri
“*Le neurofibromatosi*”
Roma, 8 Febbraio 2008
Istituto di Neuropsichiatria infantile, Università di Bologna
- 6) M. Ruggieri
“*Le sindromi neurocutanee*”
Bolzano, 21 Ottobre 2010
- 7) M. Ruggieri
“*Trattamento con farmaci biologici nelle sindromi neurocutanee*”
Torino, 14 Febbraio 2013
- 8) M. Ruggieri
“*Diagnosi, management e terapia nella NF2 pediatrica*”
Bologna, 15 Settembre 2015

Attività Didattica

Università degli Studi di Catania

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

Università degli Studi di Catania

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

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

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

Scuole di Specializzazione di Medicina

- 2012 - 2013 Docente di “Pediatria” [1° anno]
Scuola di Specializzazione in Chirurgia Plastica
Università degli Studi di Catania
- 2013 - 2014 Docente di “Pediatria”
Scuola di Specializzazione in Genetica Medica
Università degli Studi di Catania
- 2013 - 2014 Docente di “Pediatria” [1° e 3° anno]
Scuola di Specializzazione in Chirurgia Plastica
Università degli Studi di Catania
- 2014 - 2015 Docente di “Pediatria” [1° e 3° anno]
Scuola di Specializzazione in Chirurgia Plastica
Università degli Studi di Catania
- 2014 - 2015 Docente di “Pediatria/Neurologia Pediatrica” [1° e 3° anno]
Scuola di Specializzazione in Pediatria
Università degli Studi di Catania
- 2014 - 2015 Docente di “Pediatria”
Scuola di Specializzazione in Genetica Medica
Università degli Studi di Catania
- 2015 - 2016 Docente di “Pediatria/Neurologia Pediatrica” [1° e 3° anno]
Scuola di Specializzazione in Pediatria
Università degli Studi di Catania
- 2015 - 2016 Docente di “Pediatria”
Scuola di Specializzazione in Genetica Medica
Università degli Studi di Catania

Master e corsi di perfezionamento

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

Università degli Studi di Messina

- 2010 - 2011 Docente “Neurologia Pediatrica
Scuola di Specializzazione in Pediatria
Università degli Studi di Messina
- 2011 - 2012 Docente “Neurologia Pediatrica
Scuola di Specializzazione in Pediatria
Università degli Studi di Messina
- 2010 - 2011 Docente “Neurogenetica dell’età dello sviluppo”
Scuola di Specializzazione in Genetica
Università degli Studi di Messina

- 2011 - 2012 Docente “Neurologia Pediatrica”
Scuola di Specializzazione in Genetica
Università degli Studi di Messina
- 2012 - 2013 Docente “Neurologia Pediatrica”
Scuola di Specializzazione in Pediatria
Università degli Studi di Messina
- 2013- 2014 Docente “Neurologia Pediatrica”
Scuola di Specializzazione in Pediatria
Università degli Studi di Messina
- 2014- 2015 Docente “Neurologia Pediatrica”
Scuola di Specializzazione in Pediatria
Università degli Studi di Messina

Corsi Residenziali

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

TESI DI LAUREA

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

Anno accademico 2009 - 2010

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

Anno accademico 2010 - 2011

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

Anno accademico 2011 - 2012

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

Anno accademico 2012 - 2013

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

Anno accademico 2013 - 2014

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

Anno accademico 2014 - 2015

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

Anno accademico 2015 - 2016

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

Attività Clinica e Assistenziale

1990 - 1991 **Allievo interno in pediatria**

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

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

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

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

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

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

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

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

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

2002 - 2007

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

2010 - 2014 **Attività assistenziale - Responsabile**

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

Periodi: 10 Agosto 2010 - 10 Febbraio 2011
3 Marzo 2011 - 3 Settembre 2011
11 Novembre 2011 - 11 Maggio 2012
10 Dicembre 2013 - 9 Dicembre 2014

[Delibere dell’AOU “Policlinico-Vittorio Emanuele” Catania
Università degli Studi di Catania - Agosto 2010, Marzo 2011, Novembre 2011, Gennaio
2014]

2011 - 2013

Responsabile

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

Periodi: 15 Dicembre 2011 - 15 Giugno 2012
16 Giugno 2012 - 15 Giugno 2013

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

2015 - a oggi

Attività assistenziale

U.O.C. di Clinica Pediatrica

Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale

Scuola “Facoltà di Medicina e Chirurgia”

Università degli Studi di Catania

Azienda Ospedaliero-Universitaria “Policlinico-Vittorio Emanuele”,

Presidio “Gaspere Rodolico”, Catania

Decreto rettoriale di afferenza presso la Scuola “*Facoltà di Medicina*”
15 Gennaio 2015

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

Catania, 3 Luglio 2016

Prof. Martino Ruggieri

F.to Martino Michele Lucio Giovanni Ruggieri