



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome e Cognome	Paola Cianci
Anno di nascita	1987
Numero Tel Ufficio	031.585.9240 / 9715
Incarico attuale	Incarico professionale di base

TITOLI DI STUDIO/ PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio (specializzazione)	2019: Laurea di Specializzazione in Pediatria , Università dell'Insubria di Varese, con votazione 70/70 e lode, con tesi sperimentale dal titolo " <i>IMPATTO DELLE TECNICHE DI NEXT GENERATION SEQUENCING NELL'ITER DIAGNOSTICO DEL PAZIENTE PEDIATRICO CON SOSPETTA SINDROME MALFORMATIVA: ANALISI DI 192 PAZIENTI</i> " Relatore: Prof. Massimo Agosti, Correlatore: Dr. Angelo Selicorni
--	---

Altri titolo di studio e professionali (master)	2023: Master II Livello in Pneumologia Pediatrica , Università La Sapienza Roma, con votazione 110/110 e lode, elaborato finale dal titolo "Enfisema polmonare in un adolescente con sindrome di Williams-Beuren: una coincidenza?"
---	--

Esperienze professionali incarichi ricoperti	Da Gennaio 2020, UOC Pediatria, ASST Lariana, Ospedale Sant'Anna di Como, Centro Fondazione Mariani per il Bambino Fragile. <i>Dirigente Medico Pediatra</i> Da Ottobre 2020: partecipazione nel ruolo di facilitatore nell'ambito del Gruppo aziendale ASST-Lariana per la Simulazione con simulatore ad alta fedeltà di emergenze pediatriche Da 2023 responsabile dell'ambulatorio di Pneumologia Pediatrica 2014 - 2019, Clinica Pediatrica Ospedale F. Del Ponte, Varese, Università dell'Insubria.
---	--



Medico specializzando in Pediatria

Da novembre 2017 a maggio 2018 Terapia Intensiva Pediatria (Prof G. Conti) e UOC Malattie Rare e Difetti Congeniti (Prof G. Zampino) Policlinico Gemelli, Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma

Medico specializzando in Pediatria

Da aprile 2014 a novembre 2014 Pronto Soccorso Pediatrico e Ambulatorio di Genetica Clinica, Fondazione MBBM, Ospedale San Gerardo di Monza, Università Bicocca Milano

Medico Libero Professionista

Capacità linguistiche

Italiano, prima lingua

Inglese, 2005 acquisizione First Certificate in English (FCE)

Capacità nell'uso delle tecnologie

2006 Corso Patente Europea di Informatica (ECDL)

Partecipazione a convegni e seminari

PBLS-D - Pediatric Basic Life Support and Early Defibrillation, SIMEUP, in qualità di ESECUTORE, ultimo refresh Como 2024

EPALS- European Paediatric Advanced Life Support, IRC Italian Resuscitation Council, in qualità di ESECUTORE, Roma, 28- 29 marzo 2018

Training di Ecografia Polmonare “Lung ultrasound in the NICU and PICU” c/o Division of Pediatrics and Neonatal Critical Care, South Paris University Hospitals, AP-HP 15-16 Ottobre 2018

CORSO AVANZATO DI RIANIMAZIONE NEONATALE in qualità di ESECUTORE Varese 2019

EMERGENCY SCHOOL SIMEUP, Napoli, 24-26 Novembre 2019

Corso base per facilitatori di DEBRIEFING e SIMULAZIONE Emergenze Pediatriche presso Ospedale Meyer di Firenze, 2024

Pubblicazioni

1. Longoni L, D'Apolito V, Cianci P, Selicorni A. Omphalocele in a patient with Noonan syndrome. 2012 Clinical Dysmorphology 21(4):215-217

2. Cianci P, Tono V, Sala A, Locatelli L, Carta C, Rizzari C, Biondi A, Selicorni A. A Boy with Burkitt's Lymphoma associated with Noonan Syndrome due to a Mutation in RAF1. 2013 Am J Med Genet Part A 161(6):1401-1404

3. Prunotto G, Cianci P, Cereda A, Scatigno A, Fossati C, Maitz S, Biondi A, Selicorni A. Two cases of hepatic adenomas in patients with wolf-hirschhorn syndrome: A new rare complication? 2013 Am J Med Genet Part A 161(7):1759-1762

4. Cianci P, Paterlini G, Tagliabue P, Verderio M, Vergani P, Bianchi ML, Giussani C, Kullmann G, Mazzoleni F, Bozzetti A, Selicorni A. Collagenopathy With a Phenotype Resembling Silver Russell Syndrome phenotype. 2013 Am J Med Genet Part A 9999:1-4.



5. Giussani C, Isimbaldi G, Massimino M, Trezza A, Cianci P, Canonico F, Sganzerla E. Ganglioglioma of the spinal cord in neurofibromatosis type 1 2013 *Pediatr Neurosurgery* 49(1):50-54.
6. Artoni A, Selicorni A, Passamonti SM, Lecchi A, Bucciarelli P, Cerutti M, Cianci P, Gianniello F, Martinelli I. Hemostatic abnormalities in Noonan syndrome. 2014 *Pediatrics*, 133(5):1299-304.
7. Bettini LR, Locatelli L, Mariani M, Cianci P, Giussani C, Canonico F, Cereda A, Russo S, Gervasini C, Biondi A, Selicorni A. Cervical spine malformation in Cornelia de Lange syndrome: A report of three patients. 2014 *Am J Med Genet A*.164A(6):1520-4.
8. Flex E, Jaiswal M, Pantaleoni F, Martinelli S, Strullu M, Fansa EK, Caye A, De Luca A, Lepri F, Dvorsky R, Pannone L, Paolacci S, Zhang SC, Fodale V, Bocchinfuso G, Rossi C, Burkitt-Wright EM, Farrotti A, Stellacci E, Cecchetti S, Ferese R, Bottero L, Castro S, Fenneteau O, Brethon B, Sanchez M, Roberts AE, Yntema HG, van der Burgt I, Cianci P, Bondeson ML, Digilio MC, Zampino G, Kerr B, Aoki Y, Loh ML, Palleschi A, Di Schiavi E, Carè A, Selicorni A, Dallapiccola B, Cirstea IC, Stella L, Zenker M, Gelb BD, Cavé H, Ahmadian MR, Tartaglia M. Activating mutations in RRAS underlie a phenotype within the RASopathy spectrum and contribute to leukaemogenesis. 2014 *Hum Mol Genet*. 15; 23(16):4315-4327.
9. Mari F, Marozza A, Mencarelli MA, Lo Rizzo C, Fallerini C, Dosa L, Di Marco C, Carignani G, Baldassarri M, Cianci P, Vivarelli R, Vascotto M, Grosso S, Rubegni P, Caffarelli C, Pretelegiani E, Fimiani M, Garavelli L, Cristofoli F, Vermeesch JR, Nuti R, Dotti MT, Balestri P, Hayek J, Selicorni A, Renieri A. Coffin-Siris and Nicolaides-Baraitser syndromes are a common well recognizable cause of intellectual disability. 2015 *Brain Dev* 37(5):527-536.
10. Gaipa G, Bugarin C, Cianci P, Sarno J, Bonaccorso P, Selicorni A, Biondi A. Peripheral Blood Cells from Children With RASopathies Show Enhanced Spontaneous Colonies Growth In Vitro and Hyperactive RAS Signalling. 2015 *Blood Cancer J* 17;5:e324
11. Villa N, Scatigno A, Redaelli S, Conconi D, Cianci P, Farina C, Fossati C, Dalprà L, Maitz S, Selicorni A. 14q32.3-qter trisomic segment: a case report and literature review. 2016 *Mol Cytogenet*. 2016 5;9:60.
12. Cianci P, Fazio G, Casagrande S, Spinelli M, Rizzari C, Cazzaniga G, Selicorni A. Acute myeloid leukemia in Baraitser-Winter cerebrofrontofacial syndrome. 2017 *Am J Med Genet A*. 173(2):546-549
13. Cianci P, Luini C, Marinoni M, Nespoli L, Salvatoni A, Salvatore S. Pediatric GIST presenting as anemia. *Pediatr Hematol Oncol*. 2017 Aug;34(5):343-347.
14. Cianci P, Agosti M, Modena P, Selicorni A. De novo Xq21.31-q21.32 duplication in intellectual disability: a new report 2019 *Clin Dysmorphol*. Apr;28(2):98-100.
15. Salvatoni A, Moretti A, Grugni G, Agosti M, Azzolini S, Bonaita V, Cianci P, Corica D, Crinò A, Delvecchio M, Ferraris S, Greggio NA, Iughetti L, Licenziati MR, Madeo SF, Nosetti L, Pajno R, Rutigliano I, Sacco M, Salvatore S, Scarano E, Trifirò G, Wasniewska M. Anthropometric characteristics of newborns with Prader-Willi syndrome. *Am J Med Genet A*. 2019 Oct;179(10):2067-2074.



16. Cianci P, Salvatore S, Moretti A, Berardinelli A, Salvatoni A, Marinoni M, Agosti M. Subcutaneous Immunoglobulin in Infantile Chronic Inflammatory Demyelinating Polyneuropathy: A Case Report. *J Pediatr Neurosci*. 2019 Jan-Mar;14(1):38-41.
17. Cianci P, Pezzoli L, Maitz S, Agosti M, Iascone M, Selicorni A. Dual genetic diagnoses: neurofibromatosis type 1 and KBG syndrome. *Clin Dysmorphol*. 2020 Apr;29(2):101-103.
18. Parma B, Cianci P, Mariani M, Cereda A, Panceri R, Fossati C, Maestri L, Macchini F, Onesimo R, Zampino G, Betalli P, Cheli M, Selicorni A. Nissen fundoplication in Cornelia de Lange syndrome spectrum: Who are the potential candidates? *Am J Med Genet A*. 2020 Jul;182(7):1697-1703.
19. Pangallo E, Parma B, Mariani M, Cianci P, De Paoli A, Maitz S, Fossati C, Panceri R, Agosti M, Selicorni A. Williams-Beuren Syndrome and celiac disease: A real association? *Eur J Med Genet*. 2020 Sep;63(9):103999.
20. Parma B, Cianci P, Decimi V, Mariani M, Provero MC, Funari C, Tajè S, Apuril E, Cereda A, Panceri R, Maitz S, Fossati C, Selicorni A. Complex nutritional deficiencies in a large cohort of Italian patients with Cornelia de Lange syndrome spectrum. *Am J Med Genet A*. 2020 Jul 9. doi: 10.1002/ajmg.a.61749.
21. Pangallo E, Cianci P, Favuzza F, Milani D, Vimercati C, Moretti A, Picchi R, De Paoli A, Agosti M, Selicorni A. Pulmonary function in Williams-Beuren syndrome: Spirometric data of 22 Italian patients. *Am J Med Genet A*. 2021 Feb;185(2):390-396. doi: 10.1002/ajmg.a.61966. Epub 2020 Nov 10.
22. Cianci P, D'Apolito V, Moretti A, Barbagallo M, Paci S, Carbone MT, Lubrano R, Urbino A, Dionisi Vici C, Memo L, Zampino G, La Marca G, Villani A, Corsello G, Selicorni A; Italian Society of Pediatrics (SIP); Italian Society of Pediatric Genetic Diseases and Congenital Disabilities (SIMGePed) the Italian Society of Pediatric Emergency Medicine (SIMEUP); Italian Society For The Study Of Inborn Metabolic Disorders And Newborn Screening (SIMMENS) and Members of Italian Network. Children with special health care needs attending emergency department in Italy: analysis of 3479 cases. *Ital J Pediatr*. 2020 Nov 23;46(1):173. doi: 10.1186/s13052-020-00937-x.
23. Moretti A, Cianci P, De Paoli A, Meroni F, Tajè S, Mariani M, Selicorni A. Burden of care in families of patients with rare genetic diseases: analysis of a large Italian cohort. *Eur J Med Genet*. 2021 Jul;64(7):104230. doi: 10.1016/j.ejmg.2021.104230. Epub 2021 Apr 25.
24. Ghisleni, C., Parma, B., Cianci, P., ...Agosti, M., Selicorni, A. Celiac disease prevalence and predisposing-HLA in a cohort of 93 Williams-Beuren syndrome patients. *American Journal of Medical Genetics*, 2023, 191(1), pp. 84–89

Collaborazione con rivista “Medico e Bambino” ISSN: 15913090

1. P. Cianci, St. Besseghini, Se. Besseghini, G. Bortolami, A. Moretto, T. Fedeli, G. Kullman, M.L. Melzi, L. Introzzi, A. Selicorni Una esperienza assistenziale a metà strada tra casa e ospedale. *Medico e Bambino* 2016;35(8):513-518



2. P. Cianci, F. Zanetto, A. Biolchini, A. Selicorni Approccio metodologico “di base” al bambino con sospetta sindrome malformativa. *Medico e Bambino* 2016;35(1):27-33
3. L. Bettini, P. Cianci, A. Selicorni La sindrome di Wolf-Hirschhorn. *Medico e Bambino* 2017;36(6):389-390
4. P. Cianci, L. Bettini, A. Selicorni La sindrome di Rubinstein-Taybi *Medico e Bambino* 2017;36(8):523-525
5. P. Maltoni, P. Cianci, E. Valletta, A. Selicorni, L. Piccinini La tossina botulinica nel trattamento della spasticità in bambini affetti da paralisi cerebrale *Medico e Bambino* 2017;36(6):377-383
6. A. Bosco, A. Moretti, P. Cianci Chetoacidosi diabetica. *Medico e Bambino* 2017;36(6):387-388.
7. P. Cianci, L. Bettini, A. Selicorni La sindrome Kabuki. *Medico e Bambino* 2017;36(2):113-114.
8. S. Tajè, P. Cianci, A. Selicorni La sindrome CHARGE *Medico e Bambino* 2017;36(9):585-586.
9. P. Cianci, A. Pirola, A. Selicorni Sindrome di Moebius. *Medico e Bambino* 2018;37(4):251-253.
10. L. Bettini, P. Cianci, A. Selicorni Sindrome di Angelman *Medico e Bambino* 2018;37(10):655-657.
11. A. Fornari, P. Cianci, A. Selicorni La sindrome di Williams *Medico e Bambino* 2018;37(2):111-113.
12. P. Cianci, R. Onesimo, G. Zampino, A. Selicorni Sindrome di Smith-Magenis. *Medico e Bambino* 2018;37(5):319-321
13. S. Tajè, P. Cianci, A. Selicorni Sindrome di Freeman-Sheldon. *Medico e Bambino* 2018;37(7):453-455.
14. P. Cianci, A. Bosco, M. Ferrario, A. Selicorni Sindrome di Prader-Willi *Medico e Bambino* 2019;38(1):49-51
15. P. Cianci, S. Tajè, A. Selicorni Sindrome di Mowat-Wilson. *Medico e Bambino* 2019;38(2):119-121.
16. S. Tajè, M.C. Provero, P. Cianci, A. Selicorni. Sindrome di Waardenburg. *Medico e Bambino* 2019;38(3):185-187.
17. M. Ferrario, P. Cianci, A. Bosco, A. Selicorni. Sovrappeso ma non solo: come riconoscere le obesità sindromiche. *Medico e Bambino* 2019;38:223-230.
18. C. Leoni, P. Cianci, G. Zampino, A. Selicorni. Sindrome Di Costello. *Medico e Bambino* 2019;38(6):383-386
19. S. Tajè, G. Canali, M. Russo, P. Cianci, R. Onesimo, C. Leoni, G. Zampino, A. Selicorni La disabilità al tempo del Covid-19. *Medico e Bambino* 2020;39(26):143-14
20. Canali G, Di Cesare Merlone A, Cianci P, Selicorni S LAT gel? Occhio! *Medico e Bambino* 2021;40(2):125-126



21. Mariani M, Cianci P, Cereda A, Maitz A, Giagnacovo M, Modena P, Iascone M, Selicorni A La tecnologia genetica: ciò che ogni pediatra dovrebbe sapere. Medico e Bambino 2021;40(5):291-301

Volumi-Libri di testo

Coordinamento editoriale e stesura di plurimi capitoli del testo Società Italiana Pediatria, direttore Prof. Corsello. “Le sindromi malformative: una Guida per il Pediatra”. Selicorni, L. Memo, G. Scarano, G. Zampino

1. ISBN: 978-88-6315-674-4 Copyright 2014 Pacini Editore S.p.A. – Pisa
2. ISBN: 978-88-6995-201-2 Copyright 2017 Pacini Editore S.p.A. – Pisa
3. Collaborazione alla stesura del manuale SIMGePeD. “Urgenza nelle malattie rare genetico metaboliche. Un supporto per il personale medico ed infermieristico” . G. Andria, D. Melis, L. Santoro, A Selicorni. Controvento editrice. Copyright 2012
4. Collaborazione alla stesura del capitolo “Età giovane adulta” del testo “LA SINDROME DI WILLIAMS - Genetica, clinica e riabilitazione” a cura di Bruno Dallapiccola e Stefano Vicari. Franco Angeli editore. ISBN: 9788820408022 Copyright 2012
5. Collaborazione alla stesura del capitolo “sordità congenite” del testo “IMPIANTI COCLEARI Dalla selezione alla riabilitazione” a cura di Diego Zanetti. Omega Edizioni. ISBN 978887241600-6 Copyright 2013

Altre informazioni che il
dirigente ritiene di dover
pubblicare



Le dichiarazioni sono rese ai sensi e per gli effetti degli articoli 46 e 47 ed il sottoscritto è a conoscenza che, ai sensi dell'art. 76 del DPR 445/2000, le dichiarazioni mendaci, la falsità negli atti e l'uso di atti falsi sono puniti ai sensi del codice penale e delle leggi speciali.

Inoltre, il sottoscritto autorizza al trattamento dei dati personali ai sensi dell'art. 13 D. Lgs. 30 giugno 2003 n°196 - "Codice in materia di protezione dei dati personali" e dell'art. 13 GDPR 679/16 - "Regolamento europeo sulla protezione dei dati personali". 29/10/2024

15/02/2024

PAOLA CIANCI