FORMATO EUROPEO PER IL CURRICULUM VITAE



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome

Indirizzo

Telefono

Fax

E-mail

p.sognovalin@ausl.imola.bo.it

SOGNO VALIN PAOLA

Nazionalità

Italiana

Data e luogo di nascita

09/11/1980, BIELLA (BI)

ESPERIENZA LAVORATIVA

• Date (da – a)

• Nome e indirizzo del datore di lavoro

• Principali mansioni e responsabilità

DAL 26.12.2012

AUSL di Imola, Ospedale Santa Maria della Scaletta

Dirigente medico Pediatra

• Date (da – a)

• Nome e indirizzo del datore di lavoro

• Principali mansioni e responsabilità

01/04/2011 AL 26.12.2012

AUSL di Imola, Ospedale Santa Maria della Scaletta

Incarico libero professionale come Pediatra presso U.O. di Pediatria e Nido

• Date (da – a)

Nome e indirizzo del datore di

• Principali mansioni e responsabilità

DAL 01.12.2011 PER UN TOTALE DI 5 MESI

Università degli Studi dell'Insubria, Varese, Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale

Borsa di Studio per svolgere attività di ricerca dal titolo: "Genetica degli iperinsulinismi congeniti dell'infanzia"

• Date (da – a)

Da Settembre 2011

Partecipante al tavolo tecnico regionale, Regione Emilia-Romagna "Diabete in età Pediatrica".

• Date (da - a)

Da Giugno 2011

Membro del Comitato di Redazione della rivista di pediatri italiani per la famiglia e la scuola a titolo "Conoscere per Crescere" edita dal Gruppo Editoriale Editeam.

• Date (da - a)

 Nome e indirizzo del datore di lavoro

• Principali mansioni e responsabilità

15/11/2010 AL 31/03/2011

Fondazione Centro San Raffaele del Monte Tabor, IRCCS Ospedale San Raffaele, Milano

Incarico professionale come Pediatra presso UO di Pediatria e Neonatologia IRCCS Ospedale San Raffaele Milano.

• Date (da – a)

· Nome e indirizzo del datore di lavoro

· Principali mansioni e responsabilità

05.07.2010 al 15.11.10

Fondazione Centro San Raffaele del Monte Tabor, IRCCS Ospedale San Raffaele, Milano

Contratto di Collaborazione Coordinata e Continuativa presso U.O. di Pediatria e Neonatologia, IRCCS San Raffaele, Milano.

• Date (da – a)

Da Gennaio 2010 a Dicembre 2011

Membro Commissione Giovani della SIEDP (Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia pediatrica)

• Date (da – a)

Da Novembre 2010

Membro della SIEDP (Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia pediatrica)

• Date (da – a)

• Nome e indirizzo del datore di lavoro

• Principali mansioni e responsabilità

NOVEMBRE 2005- NOVEMBRE 2010

Scuola di Specialità in Pediatria presso Università Vita Salute San Raffaele, Milano, diretta dal Prof. Chiumello.

Attività di ricerca prominente: obesità genetiche (in particolare Sindrome di Prader Willi), iperinsulinismo congenito, disturbi del metabolismo. In particolare:

- al PRIN 2006 intitolato "Iperinsulinismo congenito dell'infanzia: valutazione clinica e metabolica, analisi genetica e correlazione fenotipica, creazione registro nazionale".
- Collaborazione nel del protocollo relativo all'introduzione della metodica TC/PET nella diagnostica dell' iperinsulinismo.
- Collaborazione al PRIN 2009 intitolato "Iperinsulinismo congenito nell'infanzia: registro nazionale degli iperinsulinismi congeniti; ruolo dell'ipoglicemia iperinsulinemica negli eventi ad apparente rischio di vita (ALTE) e sindrome della morte improvvisa (SIDS); valutazione clinica e metabolica; caratterizzazione genetica; individuazione di nuovi geni candidati."
- Pubblicazioni: vedi allegato

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

• Date (da – a)

· Qualifica consequita

Diploma Maturità Scientifica presso il Liceo Scientifico A. Avogadro, Cossato (BI); votazione 93/100

• Date (da – a)

21/07/2005

· Qualifica conseguita

Laurea in Medicina e Chirurgia con la votazione di 110 e lode e menzione ad honorem conseguita presso l'Università Vita Salute San Raffaele Milano. Tesi di laurea: "Risultati preliminari dell'analisi genetica di pazienti affetti da Iperinsulinismo Congenito Dell' Infanzia: nuova mutazione del gene KCNJ11. Relatore Prof. G. Chiumello

• Date (da – a)

11/05-2/06

· Qualifica conseguita

Abilitazione alla professione di medico Chirurgo presso Università Vita Salute San Raffaele

• Date (da - a)

10/07

· Qualifica conseguita

Pediatric Basic life Support and Defibrillation certificate IRC (Italian Resuscitation Council) SIMEUP (Società italiana Medicina d'emergenza e Urgenza pediatrica)

Date (da – a)

09/11/2010

· Qualifica conseguita

Diploma di specializzazione in Pediatria con votazione 70/70 e lode presso Università Vita Salute San Raffaele Milano. Titolo: "Iperinsulinismo congenito dell'infanzia: caratterizzazione genetica e ricerca di nuovi geni candidati in una popolazione pediatrica italiana".

CAPACITÀ E COMPETENZE PERSONALI

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

MADRELINGUA ITALIANO

ALTRE LINGUA

INGLESE

Capacità di lettura

BUONA BUONA

Capacità di scrittura

BUONA

CAPACITÀ E COMPETENZE ORGANIZZATIVE

· Capacità di espressione orale

BUONA CAPACITÀ ORGANIZZATIVA.

ATTIVITÀ DI VOLONTARIATO CON BAMBINI E RAGAZZI PORTATORI DI HANDICAP.

Ad es. coordinamento e amministrazione di persone, progetti, bilanci; sul posto di lavoro, in attività di volontariato (ad es. cultura e sport), a casa, ecc. ORGANIZZAZIONE E PARTECIPAZIONE A SOGGIORNI FORMATIVI PRESSO FONDAZIONE "CASA SORA PER VOI" PER BAMBINI AFFETTI DA SINDROME DI PRADER-WILLI E LORO FAMIGLIARI.

CAPACITÀ E COMPETENZE TECNICHE

BUONA CAPACITÀ NELL'UTILIZZO DI WINDOWS OFFICE, OTTIME CAPACITÀ DI CONSULTAZIONE DI BANCHE DATI ON-LINE PER L'ATTIVITÀ CLINICA.

Con computer, attrezzature specifiche, macchinari, ecc.

PATENTE O PATENTI

Patente B

ULTERIORI INFORMAZIONI

ALLEGATI

ALLEGATO 1: COMUNICAZIONI ORALI (PAG.5)

ALLEGATO 2: PUBBLICAZIONI (PAG. 6)

ALLEGATO 1 - COMUNICAZIONI ORALI/POSTER

- "Kir 6.2 and SUR1 mutation: Preliminary results of genetic study in 2 PHHI patients." ESPE Settembre 2005, Lyon.
- "Preliminary results of the first genetic study in Italian PHHI patients" Congenital Hyperinsulinism and Related Disorders of Insulin Secretion symposium, Philadelphia Giugno 2006.
- "Clinical, molecular and histophatological findings in a child affected by congenital hyperinsulinism (CHI)". ESPE
 Giungno 2006, Rotterdam.
- "Crisi epilettica: può essere un problema infettivo" SIPPS 2006
- "Preliminary results of the first genetic study in Italian CHI (Congenital Hyperinsulinism) Patients". San Raffaele Scientific retreat 2007.
- "A new mutation in ABCC8 gene discovered in an infant with congenital hyperinsulinism." ESPE Giugno 2007,
 Helsinki.
- "Ipersodiemia in lattante affetto da sindrome adrenogenitale. Nuova mutazione di AVPR2". SIEDP Ottobre 2007.
- "Iperinsulinismo congenito dell'Infanzia: valutazione clinica e metabolica, analisi genetica e correlazione fenotipica, creazione del registro nazionale". SIEDP Ottobre 2007.
- "Non-classical congenital adrenal hyperplasia (NCAH) in a Prader-Willi syndrome (PWS): a case report." ESPE Settembre 2008, Istambul.
- "Novel mutation in HADHSC gene in a Italian infant with congenital hyperinsulinism." ESPE Settembre 2008, Istambul..
- "Defect in Beta-oxidation SCHD enzyme in familial congenital hyperinsulinism of infancy (CHI)." Società Itliana di Biochimica e Biologia Molecolare. Riunione annuale Maggio 2008.
- "Homozygousity mapping of congenital Hyperinsulinism of infancy (CHI) in Italian patients." Eurepean Journal f Human Genetics Maggio 2008.
- "First application in Italian children of 18-F-Dopa-TC-PET to detect diffuse and focal forms of congenital hyperinsulinism of infancy." ESPE Settembre 2009, New York.
- "Congenital hyperinsulinism of infancy: a dominant K-ATP channel mutation in an Italian family." ESPE Settembre 2009, New York.
- "Iperinsulinismo Congenito: mutazione dominante nel canale K+ ATP-dipendente in una famiglia italiana" SIEDP 2009.
- "Iperinsulinismo congenito: dalla genetica alla clinica" SIEDP 2009.
- "Il criptorchidismo nella sindrome di Prader Willi" SIEDP 2009.
- "Diagnosis of Congenital Hyperinsulinism" I Workshop sull' Iperisulinismo Congenito Catania 21 Novembre 2009 relazione orale.
- "Congenital hyperinsulinism of infancy: a case of atypical form?." ESPE Settembre 2010, Praga.
- "Molecular and clinical analysis of Italian patients with Congenital Hyperinsulinism of Infancy" ESPE Settembre 2011, Glasgow.
- "Efficacy and safety of adenotonsillectomy in Italian children affected by Prader-Willi syndrome", ESPE Settembre 2011, Glasgow.
- "Iperinsulinismo Congenito dell' Infanzia: caratterizzazione genetica di una popolazione pediatrica italiana e ricerca di nuovi loci candidate.", comunicazione orale SIEDP 2011, Genova.
- "Scelta e gestione della immunoterapia specifica. Indicazioni al trattamento". Congresso Nazionale SIAIP 2012, Bologna.
- "Allergia a penicilline e paracetamolo: iter diagnostico". Congresso Nazionale SIAIP 2012, Bologna.

"La cheto acidosi nella regione Emilia Romagna: epidemiologia ed elaborazione di un protocollo terapeutico condiviso". Congresso Nazionale SIEDP 2013, Bari.

ALLEGATO 2

PUBBLICAZIONI

- "Identification of two novel frameshift mutations in the KCNJ11 gene in two Italian patients affected by Congenital Hyperinsulinism of Infancy ." Exp Mol Pathol. 2007 Aug; 83(1):59-64.
- "Hyperinsulinaemic hypoglycaemia." Minerva Pediatr. 2007 Oct; 59(5):547.
- "Identification of a diffuse form of hyperinsulinemic hypoglycemia by 18-fluoro-L-3,4 dihydroxyphenylalanine positron emission tomography/CT in a patient carrying a novel mutation of the HADH gene." Eur J Endocrinol. 2009 Jun;160(6):1019-23.
- "Iperinsulinismo congenito dell'infanzia", INFORMER in ENDOCRINOLOGIA n. 16 marzo 2011.
- "News on menagement of CMV infections". Perinatal Pharmacology.
- "Human milk, a concrete risk for infection?" J Matern Fetal Neonatal Med. 2012 Oct;25 Suppl 4:75-7. doi: 10.3109/14767058.2012.715009. Review.
- "Genetic analysis of Italian patients with congenital hyperinsulinism of infancy". Horm Res Paediatr. 2013;79(4):236-42. doi: 10.1159/000350827. Epub 2013 May 1. PubMed PMID: 23652837.
- "POI: a score to modulate GH treatment in children with Prader-Willi syndrome". Horm Res Paediatr. 2012;78(3):201-2. doi: 10.1159/000342649. Epub 2012 Sep 11.PubMed PMID: 22986481.
- "Whole Genome SNP Genotyping and Exome Sequencing Reveal Novel Genetic Variants and Putative Causative Genes in Congenital Hyperinsulinism". (2013) PLoS ONE 8(7): e68740. doi:10.1371/journal.pone.0068740.