



Curriculum Vitae Europass

Informazioni personali

Nome(i) / Cognome(i) Laura Mazzanti

Indirizzo(i)

Telefono(i)

Fax

E-mail

Cittadinanza

Data e luogo di nascita

CODICE FISCALE

Sesso Femminile

Affiliazione Università degli Studi di Bologna, Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche, Policlinico Universitario-Ospedaliero S.Orsola-Malpighi, Università degli Studi di Bologna, Bologna

Cellulare:

Occupazione /Settore professionale

**Professore Associato,
Dirigente Medico II livello,**

Responsabile del Programma ' Endocrinologia Pediatrica e Malattie Rare'

Responsabile 'Centro Hub Regionale Malattie Rare Pediatriche' riconosciuto presso l'ambulatorio di Malattie Rare ed Auxologia, Coordinatore della rete 'Hub&Spoke regione Emilia Romagna per le Malattie Rare Pediatriche Congenito-Malfomative

Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche, Policlinico Universitario-Ospedaliero S.Orsola-Malpighi, Università degli Studi di Bologna, Bologna.

Esperienza professionale Lavoro o posizione ricoperti

Date Dal 15/12/2016 ha ricevuto l'endorsement a Rappresentante del HCP Azienda Ospedaliera Universitaria S. Orsola-Malpighi Bologna, in qualità di coordinatore del network 'Pediatric Rare Diseases with developmental anomalies (MARER)' nell'ambito European Reference Network on Rare Congenital Malformations and Rare Intellectual Disability (ERN ITHACA),

Dal 11/10/2010 Responsabile del Coordinamento Centro Clinico Regionale per la Diagnosi, Terapia e Follow-up delle patologie sindromiche e Malattie Rare presso il Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche, Policlinico Universitario-Ospedaliero S.Orsola-Malpighi, Università degli Studi di Bologna, Bologna..

Dal 1/10/2006 ad oggi Professore Associato di Pediatria (MED/38) confermato presso il Dipartimento di Scienze Ginecologiche, Ostetriche e Pediatriche, ora Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche, Università degli Studi di Bologna.

Dall'1/9/1984 a tutt'oggi svolge attività di assistenza e cura a tempo pieno presso la Clinica Pediatrica dell'Università di Bologna.

Date

1/08/1980 al 30/09/2006 Ricercatore Universitario Confermato presso la Clinica Pediatrica dell'Università degli Studi di Bologna.

15/09/1976 al 31/07/1980 - Borsa di Studio del C.N.R. presso la Clinica Pediatrica, Università di Bologna.

1/09/1974 al 14/09/1976 Medico Interno con Compiti Assistenziali

Principali attività e responsabilità

Responsabile del Coordinamento del Centro Clinico Regionale per la Diagnosi, Terapia e Follow-up delle patologie sindromiche e Malattie Rare dal dicembre 2010.

Responsabile del Programma di ' Endocrinologia Pediatrica, Malattie Rare', U.O. di Pediatria-Pession, Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche, Policlinico Universitario-Ospedaliero S.Orsola-Malpighi, Università degli Studi di Bologna, dal 1 settembre 2012.

Nome e indirizzo del datore di lavoro

Università degli Studi di Bologna, Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche, Policlinico Universitario-Ospedaliero S.Orsola-Malpighi, Bologna.

Tipo di attività o settore

Dirigente Medico I Livello, Professore Associato MED/38

Istruzione e formazione

Professore Associato di Pediatria (MED/38) confermato presso il Dipartimento di Scienze Ginecologiche, Ostetriche e Pediatriche dal 1/10/2006 ora Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche.

Date

Il semestre 2000 'Visiting Scientist', presso il Dipartimento di Pediatria, Divisione di 'Medical Genetics, Università dello Utah, 'Primary Children's Medical Center', Health Sciences Center and Medical School, Salt Lake City, Utah, USA. (Prof. John M. Opitz)

Ricercatore Universitario Confermato presso la UCI di Scienze Pediatriche Mediche e Chirurgiche dal 1/8/1980.

Specializzazione in Clinica Pediatrica con il massimo dei voti e lode (novembre 1977).

Borsa di Studio del C.N.R. presso la Clinica Pediatrica dal 1976 al 1980.

Medico Interno con Compiti Assistenziali presso la Clinica Pediatrica.

Laurea in Medicina e Chirurgia con voti 110/110 e lode presso l'Università degli Studi di Bologna (luglio 1974).

Principali tematiche/competenze professionali possedute

Professore Associato di Pediatria, Pediatra esperto in Endocrinologia Pediatrica e Sindromologia

Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione

Università degli Studi di Bologna, Bologna

Livello nella classificazione nazionale o internazionale

Associate Professor of Pediatrics, expert in Pediatric Endocrinology and Syndromology

Capacità e competenze personali

Madrelingua(e)

Precisare madrelingua(e) Italiano

Altra(e) lingua(e)

Inglese

Autovalutazione

Comprensione

Parlato

Scritto

Livello europeo (*)

Ascolto

Lettura

Interazione orale

Produzione orale

Lingua

Buono

Ottimo

Buono

Buono

buono

(*) [Quadro comune europeo di riferimento per le lingue](#)

Capacità e competenze sociali	Coniugata con Medico Chirurgo Pediatra Direttore di U.O. Chirurgia Pediatrica, Azienda Ospedaliero-Universitaria, Ospedale Maggiore della Carità, Novara
Capacità e competenze organizzative	<p>Rappresentante del HCP Azienda Ospedaliera Universitaria S. Orsola-Malpighi Bologna nell'ambito dello 'European Reference Network on Rare Congenital Malformations and Rare Intellectual Disability (ERN ITHACA)'</p> <p>Responsabile del Centro Hub&Spoke Regionale Emilia-Romagna di Malattie Rare Pediatriche Congenito-Malformative</p> <p>Responsabile del Programma di Endocrinologia Pediatrica e Malattie Rare dal settembre 2012 ad oggi; responsabile della S.S.O. Malattie Rare ed Auxologia, Policlinico S.Orsola-Malpighi, Bologna dal 2010 al 2012; Coordinatore 'Working Group of Turner Syndrome (TSWG) della European Society of Pediatric Endocrinology dal 2010 al 2013, ora vice-coordinatore del TSWG.</p> <p>Coordinatore di Gruppi di Studio della SIEDP ("Gruppo Italiano di Studio per la Sindrome di Turner" '97-'99 e 2005-2007 e del "Gruppo di Studio delle "Sindromi Rare" '95-'98 e 2001-2003 e di numerosi studi multicentrici.</p> <p>Dal 1999 Consulente di Auxologia e Sindromologia presso l'U.O. Chirurgia Maxillo-Facciale dell'Ospedale Bellaria, modulo organizzativo 'Trattamento delle labiopalatoschisi e delle malformazioni dell'età evolutiva'.</p>
Capacità e competenze informatiche	Molto buone
Ulteriori informazioni	<p>Attività didattica: dal '74 svolge con regolarità attività didattica dapprima in qualità di Medico Interno Universitario con Compiti Assistenziali, dal settembre del 1976 come Borsista C.N.R., dall'agosto 1980 come Ricercatore Universitario e dall'AA 2006-2007 come Professore Associato di Pediatria:</p> <p>Esercitazioni pratiche di 'Pediatria' agli studenti CdL Medicina e Chirurgia</p> <p>Attività didattica svolta come Docente nei Corsi di Laurea : CdL Specialistica in Biotecnologie Biomediche, "Pediatria" nel CI di 'Riproduzione umana e basi genetiche delle malattie ereditarie' di cui è coordinatore dal 2003-2004 al 2010, dal 2010 ad oggi denominato CI di 'Medicina Molecolare Postnatale'; CdL in Medicina e Chirurgia nel corso di Medicina di Comunità, è titolare insegnamento di 'Pediatria Generale' dall'AA 2008-2009 ad oggi; CdL in Medicina e Chirurgia nel C.I. di 'Pediatria Generale e Specialistica' è titolare di ore di insegnamento di 'Pediatria' dall'AA 2009-10; CdL per Fisioterapista "Pediatria" nel C.I. di Medicina Materno-Infantile, di cui è coordinatore dal 2002-2003; CdL in Medicina e Chirurgia, 'Corso elettivo: 'Auxo-Antropometria e Sindromologia dell'età evolutiva' dal 2005 al 2011, ora Corso elettivo: C.I. di "Malattie Rare Pediatriche: aspetti auxo-sindromologici, endocrinologici e metabolici" a 3 moduli di cui è coordinatore dal 2011-12.</p> <p>Attività Didattica svolta come Docente nelle Scuole di Specializzazione: Lezioni integrative di 'Endocrinologia' nella Scuola di Specializzazione in Pediatria; Lezioni integrative di 'Auxologia' nella Scuola di Specializzazione in Medicina dello Sport; Scuola di Specializzazione Medicina dello Sport, Scuola di Specializzazione in Pediatria Generale e Specialistica (Malattie genetiche e metaboliche pediatriche), Scuola di Specializzazione Endocrinologia e Malattie del Metabolismo, Scuola di Specializzazione Genetica Applicata; Scuola di Specializzazione Genetica Medica ("Sindromologia ed Auxo-antropometria") Scuola di Specializzazione Chirurgia Maxillo-Facciale ('Sindromologia in età evolutiva'); Scuola di Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile. Corso di 'Sindromologia' nel Master di Cardiologia Pediatrica, nei Dottorati di Ricerca di 'Fisiopatologia dello sviluppo sessuale' e di 'Odontoiatria per Disabili'.</p> <p>L'attività scientifica, di ricerca ed assistenziale è stata indirizzata allo studio dell'accrescimento e della fisiopatologia endocrino-metabolica del bambino e dell'adolescente, dapprima sotto la guida del Prof. Emanuele Cacciari. Ha proseguito nel campo dell'endocrinologia ed ha completato la formazione anche in Genetica Medica con un lungo training: dal '79 al '90 presso la Cattedra di Genetica Medica dell'Università degli Studi di Modena, sotto la guida del Prof. Antonino Forabosco, successivamente del Prof. Giovanni Neri, Università Cattolica di Roma e nell'ultimo semestre del 2000, del Prof. John M. Opitz negli Stati Uniti come 'Visiting Scientist', presso il Dipartimento di Pediatria, Divisione di 'Medical Genetics, Università dello Utah, 'Primary Children's Medical Center', Health Sciences Center and Medical School, Salt Lake City, Utah, USA. La ricerca si è quindi volta soprattutto a condizioni genetiche quali la sindrome di Turner e di Noonan, valutandone gli aspetti clinici, genetici, accrescitivi ed endocrini.</p> <p>E' stata coordinatore di Gruppi di Studio della SIEDP ("Gruppo Italiano di Studio per la Sindrome di Turner" '97-'99 e 2005-2007 e del "Gruppo di Studio delle "Sindromi Rare" '95-'98 e 2001-2003) ed ha coordinato vari studi multicentrici. E' stata chiamata a partecipare a numerosi Expert-Meetings Internazionali sulla sindrome di Turner (Goteborg '95, Napoli 2000, Parigi 2005, Bethesda 2006, Istanbul 2008, Praga 2010, Glasgow 2011, Lipsia 2012, Milano 2013, Dublino 2014, Barcellona 2015).</p>

Ulteriori informazioni

Come componente del Consensus International Group for the Study of Turner Syndrome ha partecipato alla stesura dell'aggiornamento delle Linee Guida per la sindrome di Turner (JCEM 2007), 11-12 aprile del 2013 è stata invitata a partecipare al Workshop sulla 'Turner Syndrome – A European Perspective', Aarhus, Denmark. Ha inoltre partecipato al 'International Turner Syndrome Clinical Guidelines Consensus Meeting, Cincinnati, OH-USA, 24-26 luglio 2016. Nel luglio 2016 la Prof. Mazzanti ha partecipato come delegato della ESPE (European Society of Paediatric Endocrinology) per il WGTS al 'Consensus meeting Internazionale per la stesura di Linee guida per la cura delle ragazze e delle donne con Turner syndrome' aggiornate ed evidence-based guidelines tenuto il 24-26 Luglio 2016 a Cincinnati, Ohio, USA. Il meeting è stato coordinato da Dr. Claus Gravholt and Dr. Philippe Backeljauw. L'obiettivo è stato quello di sviluppare un set di Linee Guida cliniche di cura da poter poi essere sottoposte per l'endorsement da parte delle società scientifiche: the Pediatric Endocrine Society, the European Society for Pediatric Endocrinology, the Endocrine Society, and the European Society of Endocrinology. La consensus è stata pubblicata alla fine del 2017 su European Journal of Endocrinology.

Il 20-21 maggio 2016 la Prof. Mazzanti ha partecipato su invito e come relatore al '6' International Meeting on Rare Disorders of the RAS-MAPK Pathway' sul tema 'News from Growth and GH therapy studies', che si è tenuto il 20-21 maggio a Barcellona.

Nel dicembre 2016 la Commissione europea per le reti europee di riferimento (ERN) per le malattie rare ha dato l'endorsement per 23 reti.. Il nostro centro MR ha ricevuto l'approvazione alla inclusione nella rete ERNITHACA, la Rete europea di riferimento in Malformazioni Congenite Rare e disabilità intellettuale Rare.

Il 27 febbraio 2017 la Prof. Laura Mazzanti ha partecipato come relatore al 'Workshop ERNITHACA-ITALIA, Roma Osp. Bambin Gesù' sul tema 'La presa in carico'.

L'attuale attività scientifica, di ricerca ed assistenziale è rivolta allo studio dei soggetti in età evolutiva affetti da Malattie Rare valutandone i diversi aspetti: genetico, auxologico-antropometrico, endocrinologico, psicologico.

Ha quindi potuto realizzare una Unità di Malattie Rare per lo studio sindromologico-genetico ed auxo-endocrino-metabolico dei soggetti affetti da Malattie Rare (Centro Hub Regionale per la Diagnosi, la Terapia ed il Follow-up delle Malattie Rare congenito-malformative in età pediatrica).

A tutt'oggi ha attivato stabili collaborazioni con numerosi centri di Genetica Stranieri ed Italiani: Università dello Utah; Università di Bologna, Università Cattolica di Roma, ISS.

Nel settembre del 2010 in occasione del meeting europeo dell'ESPE (Endocrine Society of Pediatric Endocrinology) è stata eletta coordinatore dello 'European Study Group on Turner Syndrome'. E' quindi stata chiamata a coordinare l'organizzazione dei workshops tenuti annualmente dal 'Turner Syndrome Working Group' in occasione dei meeting dell'ESPE in particolare: '**Ovarian failure in Turner syndrome**' tenuto il 25 settembre 2011 a Glasgow, '**Talking about Turner syndrome**' in occasione dell'ESPE 2012, workshop su un tema molto importante quale quello della comunicazione della diagnosi nella sindrome di Turner, '**Controversies in the care of Turner Syndrome**' al 9th Joint Meeting European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE) with the Pediatric Endocrine Society (PES), Australasian Paediatric Endocrine Group (APEG), Asia Pacific Paediatric Endocrine Society (APPES), Japanese Society for Pediatric Endocrinology (JSPE), and the Sociedade Latino-Americana de Endocrinologia Pediátrica (SLEP), tenutosi il 19-22 September 2013 a Milano.

Ha proposto alla comunità scientifica un **nuovo fenotipo clinico nello spettro della sindrome di Noonan: 'Noonan-like Syndrome and LAH' (OMIM 607721)** per cui è stato identificato un nuovo gene malattia, SHOC2, pubblicato su Nature Genetics 2009 41(9):1022-6. In occasione del 'International Rasopathies Meeting on genetic syndromes of the Ras/MAPK pathway "**Finding our way back to the bedside**" tenutosi a Chicago, Illinois (USA) July 29-31, 2011, per la condizione da noi descritta è stato suggerito il nome di chi la ha descritta alla comunità scientifica '**Mazzanti syndrome**', poiché sembra rappresentare un'entità nosologica distinta, in considerazione della specifica base molecolare e del fenotipo omogeneo e clinicamente distintivo.

La collaborazione clinica con la Chirurgia Maxillo-Facciale e la Neurochirurgia pediatrica dell'Ospedale Bellaria e la Chirurgia Maxillo-Facciale della nostra Università è stata molto fruttuosa nella identificazione di pazienti con condizioni malformative associate a labiopalatoschisi e craniosinostosi e nell'attivare percorsi di diagnosi molecolare con il Laboratorio di Genetica Medica (Prof. M. Seri). E' stata quindi chiamata a relare a convegni di Chirurgia Plastica, Maxillo-Facciale e Genetica Clinica su 'Schisi sindromiche'. Fa parte del comitato scientifico e partecipa alla organizzazione del Ciclo di minicorsi di formazione avanzata sulle 'Malformazioni Congenite', "Competenze mediche integrate: l'esperienza di genetisti, ginecologi, chirurghi e pediatri".

Membro del 'Consensus International Group for the Study of Turner Syndrome' e come tale è inviata a partecipare e ad organizzare '**expert-meetings**' internazionali sulla Sindrome di Turner:

Ha organizzato e partecipato all'organizzazione di numerosi incontri di Sindromologia e Genetica Clinica, Cicli di Conferenze con la partecipazione di esperti italiani e stranieri.

PUBBLICAZIONI

Ad oggi ha pubblicato piu' di 270 lavori scientifici, su Riviste Internazionali di Pediatria, Endocrinologia, Endocrinologia Pediatrica, Genetica e Genetica Clinica.

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati personali (facoltativo)".

Firma

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'G. Sestini', written in a cursive style.

Bologna, 2 gennaio 2018