

DICHIARA

che le informazioni sotto riportate sono veritiere:

## CURRICULUM VITAE

### INFORMAZIONI PERSONALI

Nome **SCARSELLI GLORIA**  
Nazionalità ITALIANA  
Data e luogo di nascita EMPOLI, 30/09/1983

**PROFESSIONE** MEDICO-CHIRURGO SPECIALISTA IN NEUROPSICHIATRIA INFANTILE

### Esperienza professionale

Date	Dal 1 marzo 2018 in corso.
Lavoro o posizioni ricoperte	<b>Neuropsichiatra Infantile, con contratto di collaborazione autonoma 20 h/sett</b>
Principale attività e responsabilità	Diagnosi, monitoraggio clinico e supervisione trattamenti di pazienti con Disturbo dello Spettro Autistico
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Fondazione Opera Santa Rita, centro accreditato e convenzionato con USL Centro (Prato)
Date	Dal 2 maggio 2017 al 1 novembre 2017
Lavoro o posizioni ricoperte	<b>Neuropsichiatra Infantile con contratto di collaborazione autonoma (38 h/sett) art. 2229 c.c. e seguenti.</b>
Nome e indirizzo del datore di lavoro	USL Nord-Ovest, PISA (Italia)
Date	Febbraio-Marzo 2017 (tot. 35 h.)
Lavoro o posizioni ricoperte	<b>Neuropsichiatra Infantile, sostituzione SUMAI</b>
Principale attività e responsabilità	Brevi sostituzioni specialistiche ambulatoriale territoriale ai sensi dell'art. 34 dell'ACN 17.12.2015.
Nome e indirizzo del datore di lavoro	ASL Centro (Prato); Centro socio-sanitario "Roberto Giovannini".
Date	Dal 1 gennaio 2015 al 30 giugno 2016
Lavoro o posizioni ricoperte	<b>Neuropsichiatra Infantile con contratto di collaborazione autonoma</b>
Principale attività e responsabilità	Prestazioni mediche ambulatoriali per bambini con Disturbo dello Spettro Autistico
Nome e indirizzo del datore di lavoro	IRCSS Stella Maris, Calambrone PISA (Italia)
Tipo di attività o settore	Unità operativa che si occupa di Disturbo dello Spettro Autistico
Date	Dal 7 marzo 2016 al 16 marzo 2016
Lavoro o posizioni ricoperte	<b>Contratto di collaborazione autonoma per 15 ore</b>
Principale attività e responsabilità	Neuropsichiatra Infantile
Nome e indirizzo del datore di lavoro	IRCSS Stella Maris, Calambrone PISA (Italia)
Tipo di attività o settore	Unità operativa che si occupa di Disturbo dello Spettro Autistico (integrazione Dott.ssa Cosenza)
Date	Dal 26 gennaio 2016 al 3 febbraio 2016
Lavoro o posizioni ricoperte	<b>Dirigente medico NPI, assistente fascia A. Contratto a tempo determinato part-time (30 ore settimanali)</b>
Principale attività e responsabilità	Neuropsichiatra Infantile
Nome e indirizzo del datore di lavoro	IRCSS Stella Maris, Calambrone PISA (Italia)
Tipo di attività o settore	Unità operativa che si occupa di Disturbo dello Spettro Autistico (sostituzione Dott.ssa Cosenza)
Date	Dal 25 maggio 2015 al 29 maggio 2015
Lavoro o posizioni ricoperte	<b>Dirigente medico NPI, assistente fascia A. Contratto a tempo determinato part-time (25 ore settimanali)</b>
Principale attività e responsabilità	Neuropsichiatra Infantile
Nome e indirizzo del datore di lavoro	IRCSS Stella Maris, Calambrone PISA (Italia)
Tipo di attività o settore	Unità operativa che si occupa di Disturbo dello Spettro Autistico (sostituzione Dott.ssa Cosenza)

Date	Dal 23 marzo 2015 al 09 aprile 2015
Lavoro o posizioni ricoperte	<b>Dirigente medico NPI, assistente fascia A. Contratto a tempo determinato part-time (28 ore settimanali)</b>
Principale attività e responsabilità	Neuropsichiatra Infantile
Nome e indirizzo del datore di lavoro	IRCSS Stella Maris, Calambrone PISA (Italia)
Tipo di attività o settore	Unità operativa che si occupa di Disturbo dello Spettro Autistico (sostituzione Dott.ssa Tancredi)
Date	Dal 1 ottobre 2014 al 15 novembre 2014
Lavoro o posizioni ricoperte	<b>Dirigente medico NPI, assistente fascia A. Contratto a tempo determinato full-time (38 ore settimanali)</b>
Principale attività e responsabilità	Neuropsichiatra Infantile
Nome e indirizzo del datore di lavoro	IRCSS Stella Maris, Calambrone PISA (Italia)
Tipo di attività o settore	Unità operativa che si occupa di Disturbo dello Spettro Autistico (sostituzione Dott.ssa Tancredi)
Date	Dal 16 luglio 2014 al 4 agosto 2014
Lavoro o posizioni ricoperte	<b>Dirigente medico NPI, assistente fascia A. Contratto a tempo determinato part-time (28 h. settimanali)</b>
Principale attività e responsabilità	Neuropsichiatra Infantile
Nome e indirizzo del datore di lavoro	IRCSS Stella Maris, Calambrone PISA (Italia)
Tipo di attività o settore	Unità operativa che si occupa di Disturbo dello Spettro Autistico (sostituzione Dott.ssa Tancredi)
Date	Settembre 2014-in corso
Lavoro o posizioni ricoperte	<b>Neuropsichiatra Infantile, consulenze specialistiche</b>
Luogo e indirizzo	Centro Livingston Group (Empoli) da settembre 2014, Centro Vital Center (Empoli) da gennaio 2016, Officina Pediatrica (Bientina) da febbraio 2017, Nuovamente (Scandicci) da gennaio 2018.
Tipo di attività o settore	
Date	Dal 2009-in corso.
Lavoro o posizioni ricoperte	<b>Servizio Medico durante competizioni sportive</b>
Tipo di attività o settore	Partite di Pallanuoto, gare di sincronizzato.
Date	Anno 2009
Lavoro o posizioni ricoperte	<b>Servizio di Guardia Medica</b>
Tipo di attività o settore	ASL 11, Empoli.

#### ASSEGNI DI RICERCA

Date	Dal 1 dicembre 2014 al 31 ottobre 2015; dal 2 gennaio 2016 al 28 febbraio 2016
Lavoro o posizioni ricoperte	<b>Neuropsichiatra Inf. con contratto di collaborazione autonoma art. 2222 c.c. e seguenti</b>
Principale attività e responsabilità	Valutazione diagnostica di pazienti con ASD arruolati nella ricerca e utilizzo database Open Clinica (TIME-A).
Nome e indirizzo del datore di lavoro	IRCSS Stella Maris, Calambrone PISA (Italia)
Date	Dal 17 ottobre 2016 al 31 dicembre 2016
Lavoro o posizioni ricoperte	<b>Neuropsichiatra Inf. con contratto di collaborazione autonoma art. 2229 c.c. e seguenti.</b>
Principale attività e responsabilità	“Elaborazione dati clinici e dati laboratorio atti e necessari alla stesura dei seguenti lavori scientifici: 1) storia naturale della WHS dalla nascita all’età adulta – 2) do patients with WHS (4p) have an increate risk of hepatic adenomes? 3) aCGH findings in ADOS”
Nome e indirizzo del datore di lavoro	IRCSS Stella Maris, Calambrone PISA (Italia)

#### ISTRUZIONE E TITOLI DI STUDIO

• Date	27 giugno 2014
• Qualifica conseguita	<b>Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile ai sensi del D. Lgs. 368/1999.</b> Votazione 70/70 con lode.
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Università degli studi di Firenze. Titolo tesi: “Studio clinico e neuropsicologico prospettico di una coorte di pazienti con deficit di GLUT1 in trattamento con dieta chetogena”. Dott.ssa Marini, Prof. R. Guerrini.
• Date	5 Marzo 2009
• Qualifica conseguita	<b>Abilitazione all’esercizio della Professione Medica</b>
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Iscrizione all’Albo Professionale dei Medici Chirurghi dell’Ordine Provinciale di Firenze

Numero: 12811. Codice regionale: 969899.

- Date 2008 Settembre
- Qualifica conseguita **Conseguimento Laurea Specialistica e qualifica di Dottore magistrale in Medicina e Chirurgia** Votazione 110/110.
- Nome e tipo di istituto di istruzione Università degli studi di Firenze. Viale morgagni 85, Firenze
- Titolo tesi "Studio clinico e di laboratorio di otto nuovi soggetti con Sindrome di Cornelia de Lange".
- Relatori Prof.ssa M.L. Giovannucci Uzielli e Prof. M. Papini.
- Approfondimento e ricerca per la stesura della tesi sono stati effettuati presso il dipartimento di genetica del CHOP (Children Hospital of Philadelphia, USA) nel mese di Settembre 2007 (Dott. Ian Krantz, Dott. Matt Deardorff e Dott.ssa Elaine H. Zackai).

- Date 2002 Luglio
- Qualifica conseguita **Maturità classica** - Votazione 90/100
- Nome istituto Liceo Classico Virgilio, via Camillo Benso Cavour, 62 Empoli.

### FORMAZIONE

- Date 5-6-7 giugno 2019
- Qualifica conseguita **The SCERTS Model for Autism**
- Principali competenze acquisite Modello di intervento per l'autismo.
- Date 4-5 giugno 2018
- Qualifica conseguita **Corso formazione PECS 1° livello**
- Principali competenze acquisite Fondazione Opera Santa Rita
- Date 6/11/2014
- Qualifica conseguita **Uso clinico ADI-R**
- Principali competenze acquisite Autism Diagnostic Interview. Tenuto da Dr.ssa Antonia Ayala. Roma
- Date Anno 2014
- Qualifica conseguita **Master in "approccio cognitivo-comportamentale ai disturbi dell'età evolutiva"**
- Nome istituto di formazione IPSICO, Firenze. Via Mannelli, 139. Firenze
- Oggetto dello studio Teoria e Tecnica dell'intervento psicoterapeutico cognitivo comportamentale dei principali disturbi dell'infanzia e adolescenza
- Date 4-5-6- Luglio 2013
- Titolo della qualifica rilasciata **Corso introduttivo-clinico ADOS-2 moduli 1-4 e Toddler**
- Principali competenze acquisite Autism Diagnostic Observation Schedule. Tenuto da Dr.ssa Costanza Colombi.
- Nome e tipo dell'organizzazione Istituto di Fisiologia Clinica Azienda Ospedaliera Universitaria "G. Martino" Messina, CNR
- Date 2012 Ottobre
- Qualifica conseguita **Abilitazione per l'osservazione dell'attività motoria spontanea come strumento diagnostico nei neonati e nella prima infanzia.**
- Nome e tipo di istituto di formazione Stella Maris Scientific Institute. Viale del Tirreno, 331. Calambrone (Pisa).
- Oggetto dello studio General Movement Basic Course secondo il metodo Prechtl's.
- Date 13-14-15 ottobre e 1-2-3 dicembre 2011
- Denominazione dell'evento **Corso "Psicofarmacoterapia dello sviluppo"**
- Competenze professionali acquisite Trattamento Psicofarmacologico della psicopatologia in Infanzia ed Adolescenza.
- Nome e tipo d'org. erogatrice Organizzato da IRCCS Stella Maris di Calambrone, Pisa (Responsabile scientifico Dott. G. Masi)

### CONGRESSI

Formazione continua in ambito neurologico, psichiatrico e neuropsicologico.  
Vedi allegato 1

ISCRIZIONI AD ASSOCIAZIONI PROFESSIONALI Socio SINPIA

## PUBBLICAZIONI

- "Two novel patients with Bohring-Opitz Syndrome caused by De Novo ASXL1 Mutations". Magini P, Della Monica M, Uzielli ML, Mongelli P, **Scarselli G**, Gambineri E, Scarano G, Seri. Am. J. Med. Genet. 2012 Apr;158A: 917-921.
- "Clinical and molecular cytogenetic studies in ring chromosome 5: report of a child with congenital abnormalities". Basinko A1, Giovannucci Uzielli ML, **Scarselli G**, Priolo M, Timpani G, De Braekeleer M. Eur J Med Genet. 2012 Feb;55(2):112-6.
- "Spectrum of Epilepsy and Electroencephalogram Patterns in Idic (15) Syndrome". A. Battaglia, L. Bernardini, I. Torrente, A. Novelli, and **G. Scarselli**. Am J Med Genet Part A 170A:2531-2539.
- "Effects of Improvisational Music Therapy vs Enhanced Standard Care on Symptom Severity Among Children With Autism Spectrum Disorder. The TIME-A Randomized Clinical Trial". Łucja Bieleninik, PhD1; Monika Geretsegger, PhD1; Karin Mössler, Drscmus1; Jörg Assmus, PhD1; Grace Thompson, PhD2; Gustavo Gattino, PhD3,4; Cochavit Elefant, PhD5; Tali Gottfried, PhD6; Roberta Iglizzi, PhD7; Filippo Muratori, MD7,8; Ferdinando Suvini, MA7; Jinah Kim, PhD9; Mike J. Crawford, MD10; Helen Odell-Miller, PhD11; Amelia Oldfield, PhD11; Órla Casey, MA11; Johanna Finemann, MRes11,12; John Carpenter, PhD13; A-La Park, MSc14; Enzo Grossi, MD15; Christian Gold, PhD1; for the **TIME-A Study Team**. JAMA. 2017;318(6):525-535. doi:10.1001/jama.2017.9478
- "Autismo in famiglia: quali sono i tratti in comune tra genitori e figli". M. Pinzino, E. Santocchi, J. Barsotti, **G. Scarselli**, S. Calderoni, R. Tancredi, F. Muratori, A. Narzisi. Autismo e disturbi dello sviluppo, Erickson vol 2, maggio 2018.

## ABSTRACT

◇ "The "characteristic" clinical phenotype of maternal UPD: does it really exist? A clinical, cytogenetic and molecular study of three new unrelated subjects". M. Giovannucci Uzielli, N. Dayan, L. Giunti, S. Guarducci, V. Gimino, A. Zeffiri, E. Lapi, U. Ricci, M. Ottaviani, M. Isoldi, **G. Scarselli**. Volume degli abstracts of the European Society of Human Genetics Nice June 16-19, 2007, 92

◇ "Sindrome PEHO, (o syndrome Peho-like?) la storia naturale, scaturita da un follow up di 22 anni, in una nuova paziente. L'individuazione di una duplicazione di 320 kb alla regione cromosomica 7p15.1, nella proposita e nel padre clinicamente normale". S. Baffini, **G. Scarselli**, J. Barp, E. Chiappini, P. Lionetti, M. Paci, O. Galesi, M. Fichera, L. Castiglia, M.L. Giovannucci Uzielli. SIGU 2012.

## PARTECIPAZIONI A CONVEGNI IN QUALITÀ DI RELATORE:

- Cohesin biology and the cohesinopathies, Pontignano (SI) 2009. Titolo dell'intervento: "Looking for other genetic disorders to be included in the cohesinopathies"
- Incontro "partecipare per aiutarsi a partecipare" Monteverchi 2009. Titolo intervento: "La prosopagnosia".
- Movement disorders in childhood (Roma) 2013. Titolo dell'intervento: "Clinical and genetic study of a cohort of patients with GLUT1-DS: delineation of phenotypes and outcome during treatment with ketogenic diet".
- Sport pulito no al Doping (Montelupo F.no) 2015. Titolo dell'intervento: "La maturazione psicologica del campione, il crollo con la pratica doping".
- Continuità terapeutica e progetto di vita: sperimentazione di un nuovo modello di intervento per minori e giovani adulti con Disturbo dello Spettro Autistico (Polo didattico formativo viale Piaggio Pontedera) 10 e 17 aprile 2015, UFSMIA Pisa. Titolo dell'intervento: "Eziologia e modelli interpretativi del funzionamento dei soggetti con Disturbo dello Spettro Autistico".
- XII congresso La ricerca Aisiwh. Campogalliano (MO). 2016. Titolo dell'intervento: "Studio della storia naturale dalla nascita all'età adulta nella sindrome di Wolf-Hirshorn".

## POSTER

- Weaver syndrome (WWS): NSD1 sequence variations, phenotypic spectrum, and natural history, in fine new patients". M. Giovannucci Uzielli, M. Ottaviani, S. Guarducci, E. Lapi, **G. Scarselli**, L. Giunti. Congresso "58th Annual meeting of the American Society Of Human Genetics".
- "Sindrome di Schinzel ( ulnar-mammary syndrome) in padre e figlia, associate a mutazione del gene TBX3 e penetranza incomplete". **G. Scarselli**, L. Carosi, S. Stagi, J. Barp, L. Giunti, S. Toccafondi, M. Levi, A. Zeffiri, S. Guarducci, E. Lapi, M. Ottaviani, M. Giovannucci Uzielli. IX Congresso nazionale SIGU 2006.
- "Sindrome di Roberts in due soggetti della stessa fratria, con mutazione ESCO2, ed espressività clinica e storia naturale diverse". M. Giovannucci Uzielli, M. Ottaviani, **G. Scarselli**, L. Di Medio, N. Dayan, A. Zeffiri, S. Guarducci, L. Giunti. IX Congresso nazionale SIGU 2006.
- "From clinical phenotype to the cohesinopathies diagnosis, throughout the cytological evidence for a disturbance in chromatid pairing". M.L. Giovannucci Uzielli, S. Guarducci, E. Lapi, **G. Scarselli**, L. Giunti.

- Congresso "Cohesin biology and the cohesinopathies".
- "Multisynostotic osteodysgenesis (Antley-Bixler syndrome): three years follow up in a new patient with a very severe form due the mutation c.870G>T (W290C) in the exon IIIa of FGFR2 gene. M. Giovannucci Uzielli, **G. Scarselli**, L. Di Medio, N. Dayan, D. Nannini, S. Guarducci, E. Gambineri. Congresso "60th Annual meeting of the American Society Of Human Genetics".
  - "Craniotelencephalic dysplasia. A rare and unusual form of dysplasia of frontal bone". **G. Scarselli**, L. Di Medio, E. Gambineri, N. Dayan, D. Nannini, M. Giovannucci Uzielli. Congresso "60th Annual meeting of the American Society Of Human Genetics".
  - "A de novo 9.0 Mb deletion at chromosome region 10q21,3-q22.3 associated with severe psychomotor delay and dysmorphic phenotype: a case report". S. Baffini, **G. Scarselli**, L. Castiglia, M. Vinci, S. Amata, M. Fichera, J. D. Barp, E. Gambineri, E. Chiappini, M. L. Giovannucci Uzielli. Congresso "62th Annual meeting of the American Society Of Human Genetics".
  - "Study of a cohort of patients with GLUT1 deficiency syndrome: spectrum of phenotypes and the role of ketogenic diet". **G. Scarselli**, M. Stivala, C. Marini, G. Bruni, T. Metitieri, D. Mei, D. Pucatti, R. Guerrini. Giornata scientifica AOU Meyer 2013.
  - "Is the MACROD2 gene a potential risk factor for developing ASD?" A. Battaglia, R. Iglizzi, **G. Scarselli**, F. Apicella, R. Milone, R. Tancredi. ESHG 2015 Glasgow, Scotland.

**CAPACITÀ E COMPETENZE  
PERSONALI**

MADRELINGUA

**Italiano**

ALTRA LINGUA

**Inglese**

**Comprensione**

**Parlato**

**Scritto**

Ascolto

Lettura

Interazione orale

Produzione orale

C2

C2

C2

C2

C1

Livelli: A1/A2: Livello base - B1/B2: Livello intermedio - C1/C2: Livello avanzato

Quadro Comune Europeo di Riferimento delle Lingue

CAPACITÀ E COMPETENZE  
PROFESSIONALI

Valutazione, diagnostica e trattamento disturbi parossistici epilettici e non epilettici; refertazione EEG. Diagnosi e trattamento dei Disturbi Neuromotori dell'età evolutiva e dei Disturbi del Neurosviluppo.

CAPACITÀ E COMPETENZE  
RELAZIONALI

Entusiasta e dinamica. Predisposta alle relazioni interpersonali. Attitudine al lavoro d'equipe, acquisito anche grazie alla pluriennale esperienza di sport agonistico di squadra.

CAPACITÀ E COMPETENZE  
ORGANIZZATIVE

Ottime capacità organizzative circa la pianificazione e l'organizzazione del lavoro sia personale che di equipe. Capacità di problem solving. Affidabilità e flessibilità.

CAPACITÀ E COMPETENZE  
INFORMATICHE

Ottima conoscenza ed utilizzo del sistema operativo Windows e dei principali applicativi Office pacchetto Office, Internet e posta elettronica.

PATENTE

**B – automunita.**

La sottoscritta dichiara inoltre che le fotocopie eventualmente allegate sono conformi agli originali in mio possesso e che quanto dichiarato nella domanda e nel presente curriculum corrisponde al vero. Si allega fotocopia fronte retro di un valido documento d'identità.

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".

FIRMA

Empoli, 14/06/2019

In fede

Dr.ssa Gloria Scarselli

## Allegato 1

### Congressi

- 10-13 Maggio 2007 Varenna: congresso "Cohesin Biology and the Cohesinopathies".
- Settembre 2007: tirocinio presso il Children's Hospital di Filadelfia (Genetic department).
- 25-29 Agosto 2007 Firenze: congresso "Bridging the gaps".
- 25-27 Ottobre 2008 Firenze: organizing secretariat e partecipazione al congresso "Gene doping in sports".
- 8-11 Maggio 2009 Certosa di Potignano: congresso "Cohesin Biology and the Cohesinopathies".
- 24-26 Marzo 2010 Genova: congresso "Le nuove tecnologie di indagine neuroradiologica, neurofisiologica e neuro genetica nella diagnosi e terapia delle malattie neurologiche in età pediatrica".
- 14-14 Ottobre 2010 Firenze: congresso "XIII congresso nazionale SIGU"
- 2-6 Novembre 2010 Washington: "60th Annual meeting of the American Society Of Human Genetics".
- 11 Febbraio 2011 Bologna: "Monitoraggio prolungato nell'epilessia: metodologia nella diagnostica e nella ricerca".
- 11-14 Maggio 2011 Pisa: "XXV Congresso Nazionale SINPIA"
- 26-27 Agosto 2011 Firenze: "Genetically determined early onset epileptic encephalopathies (EOEE): from phenotype to diagnostic algorithms".
- 30/10/2010 Seminario "Monitoraggio prolungato nell'epilessia: metodologia nella diagnostica e nella ricerca". AOU Meyer.
- 13-14-15/10/11 e 1-2-3/12/11 IRCCS Stella Maris: "Psicofarmacoterapia dello sviluppo".
- 3-4-17-18/11/11 Firenze: "La gestione delle emergenze/urgenze psichiatriche in infanzia e adolescenza tra territorio, pronto soccorso e ospedale".
- 28-30/03/12 Rapallo: "Neurobiologia, diagnosi e trattamenti nell'autismo: un update"
- 28/06/12 Firenze SINPIA: "Giornata di approfondimento sui disturbi del movimento: discussione casi clinici".
- 14-15/09/12 e 22-23-29-30/11/12 Firenze: "Il contesto della cura e il modello di intervento basato sulla mentalizzazione nella salute mentale in infanzia e adolescenza".
- 15-17/10/12 IRCCS Stella Maris: "GM Basic course. Observation of spontaneous motor activity as a diagnostic tool in newborns and infants. Introduction to Prechtl's method for functional assessment of the young nervous system".
- 26/10/12 Firenze: "L'intervento con i carers second il modello del Maudsley Hospital".
- dal 22 al 23/11/2012 e dal 29 al 30/12/2012 Corso di formazione aziendale "Il contesto della cura e il modello di intervento basato sulla mentalizzazione nella salute mentale in infanzia e adolescenza". NPI Careggi, FI.
- 6 - 8/06/2013. Convegno "Advances in the treatment of Focal Cortical Dysplasia". AOU Meyer.
- Luglio 2013. Corso introduttivo-clinico ADOS-2 moduli 1-4 e Toddler. A.O.U. Policlinico Universitario "G. Martino" Messina.
- 18 Nov 2013. Pre-investigator meeting studio KATASER01. Meyer, Firenze.
- 4-6 Dic 2013. Movement disorders in childhood. Università la Sapienza di Roma.
- 22 Marzo 2014 Corso di Formazione "FMR 1 (FRAXA) e la sua patologia neuropsichiatrica". IRCCS Stella Maris.
- 27 Febbraio 2015 "Progetto ALERT individuazione dei segni precoci di autismo: i contributi dell'eye tracking". IRCSS Stella Maris.
- 24 Marzo 2015 "Autismo e nuove tecnologie: il progetto Michelangelo". IRCSS Stella Maris.
- 12 giugno 2015 Musicoterapia e Autismo. IRCCS Stella Maris.
- 10-11-12 giugno 2016 XII congresso La ricerca Aisiwh. Campogalliano (MO).
- 15 giugno 2016. Quando il neuropsichiatra infantile incontra il gastroenterologo: nutrizione, glutine e problemi correlati. IRCCS Stella Maris.
- 13-17 settembre 2017: la gestione del rischio clinico per operatore/utente.
- 9 settembre 2017: procedure ed adempimenti per l'autorizzazione all'esercizio di attività sanitaria, per l'accreditamento istituzionale al SSN e per la gestione del rischio clinico.
- 4-5 maggio 2018 VI° congresso internazionale. "Autismi, benessere e sostenibilità". Rimini.
- 8-9 novembre 2018 "Autismo e linguaggio". IRCSS Stella Maris.
- 16 novembre 2018 "AUTISMO - Profili evolutivi dall'infanzia all'Adolescenza". Azienda Usl Toscana nord ovest e ANFFAS.