

DICHIARA

che le informazioni sotto riportate sono veritiere:

## CURRICULUM VITAE

### INFORMAZIONI PERSONALI

Nome **SCARSELLI GLORIA**  
E-mail gloria.scarselli@gmail.com  
Nazionalità ITALIANA  
Data e luogo di nascita EMPOLI, 30/09/1983

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

### Esperienza professionale

Date	01 marzo 2018 – in corso
Lavoro o posizioni ricoperte	<b>Neuropsichiatra Infantile con contratto di lavoro autonomo (20 ore settimanali)</b>
Principale attività e responsabilità	Diagnostica e supervisione trattamenti pazienti con Disturbo dello Spettro Autistico
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Fondazione Opera Santa Rita Prato. Centro convenzionato ed accreditato con USL centro (Prato)
Date	02 maggio 2017- 01 novembre 2017
Lavoro o posizioni ricoperte	<b>Neuropsichiatra Infantile con contratto di lavoro autonomo (38 ore settimanali) art. 2229 c.c. e seguenti.</b>
Principale attività e responsabilità	Servizio di neuropsichiatria infantile del territorio.
Nome e indirizzo del datore di lavoro	U.S.L. Toscana Nord Ovest, Pisa
Date	Febbraio-marzo 2017 (tot. 35 h.)
Lavoro o posizioni ricoperte	<b>Neuropsichiatra Infantile sostituzione SUMAI</b>
Principale attività e responsabilità	Sostituzioni specialistica ambulatoriale territoriale ai sensi dell'art. 34 dell'ACN 17.12.2015.
Nome e indirizzo del datore di lavoro	USL Centro (ex USL 4 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>Neuropsichiatra Infantile con 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; Centro Nuovamente (Scandicci) da gennaio 2018.
Tipo di attività o settore	Attività libero-professionale. Neuropsichiatria Infantile.
Date	Dal 2009 al 2015.
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 **Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile ai sensi del D. Lgs. 368/1999.**  
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 **Abilitazione all’esercizio della Professione Medica**

<ul style="list-style-type: none"> <li>• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione</li> </ul>	<p>Iscrizione all'Albo Professionale dei Medici Chirurghi dell'Ordine Provinciale di Firenze Numero: 12811. Codice regionale: 969899.</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date</li> <li>• Qualifica conseguita</li> </ul>	<p>2008 Settembre <b>Conseguimento Laurea Specialistica e qualifica di Dottore magistrale in Medicina e Chirurgia</b> Votazione 110/110.</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Nome e tipo di istituto di istruzione</li> <li>Titolo tesi</li> </ul>	<p>Università degli studi di Firenze. Viale morgagni 85, Firenze "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).</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date</li> <li>• Qualifica conseguita</li> <li>• Nome istituto</li> </ul>	<p>2002 Luglio <b>Maturità classica</b> - Votazione 90/100 Liceo Classico Virgilio, via Camillo Benso Cavour, 62 Empoli.</p>
<b>FORMAZIONE</b>	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date</li> <li>• Qualifica conseguita</li> <li>• Principali competenze acquisite</li> </ul>	<p>6/11/2014 <b>Uso clinico ADI-R</b> Autism Diagnostic Interview. Tenuto da Dr.ssa Antonia Ayala. Roma</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date</li> <li>• Qualifica conseguita</li> <li>• Nome istituto di formazione</li> <li>• Oggetto dello studio</li> </ul>	<p>Anno 2014 <b>Master in "approccio cognitivo-comportamentale ai disturbi dell'età evolutiva"</b> IPSICO, Firenze. Via Mannelli, 139. Firenze Teoria e Tecnica dell'intervento psicoterapeutico cognitivo comportamentale dei principali disturbi dell'infanzia e adolescenza</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>Date</li> <li>Titolo della qualifica rilasciata</li> <li>Principali competenze acquisite</li> <li>Nome e tipo dell'organizzazione</li> </ul>	<p>4-5-6- Luglio 2013 <b>Corso introduttivo-clinico ADOS-2 moduli 1-4 e Toddler</b> Autism Diagnostic Observation Schedule. Tenuto da Dr.ssa Costanza Colombi. Istituto di Fisiologia Clinica Azienda Ospedaliera Universitaria "G. Martino" Messina, CNR</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Date</li> <li>• Qualifica conseguita</li> </ul>	<p>2012 Ottobre <b>Abilitazione per l'osservazione dell'attività motoria spontanea come strumento diagnostico nei neonati e nella prima infanzia.</b></p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Nome e tipo di istituto di formazione</li> <li>• Oggetto dello studio</li> </ul>	<p>Stella Maris Scientific Institute. Viale del Tirreno, 331. Calambrone (Pisa). General Movement Basic Course secondo il metodo Prechtl's.</p>
<ul style="list-style-type: none"> <li>Date</li> <li>Denominazione dell'evento</li> <li>Competenze professionali acquisite</li> <li>Nome e tipo d'org. erogatrice</li> </ul>	<p>13-14-15 ottobre e 1-2-3 dicembre 2011 <b>Corso "Psicofarmacoterapia dello sviluppo"</b> Trattamento Psicofarmacologico della psicopatologia in Infanzia ed Adolescenza. Organizzato da IRCCS Stella Maris di Calambrone, Pisa (Responsabile scientifico Dott. G. Masi)</p>
<b>CONGRESSI</b>	
	<p>Formazione continua in ambito neurologico, psichiatrico e neuropsicologico. Vedi allegato 1</p>

**ISCRIZIONI AD ASSOCIAZIONI PROFESSIONALI** Socio SINPIA

## PUBBLICAZIONI

. L - "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.

- "Autismo in famiglia: quali i tratti in comune tra genitori e figli? Un contributo di ricerca nell'ambito del Broader Autism Phenotype (BAP)". Pinzino M., Santocchi E., Barsotti J., **Scarselli G.**, Calderoni S., Tancredi R., Muratori F., Narzisi A. (2018). AUTISMO e disturbi pervasivi dello sviluppo, 2018 (2).

- "Effects of improvisational music therapy vs enhanced standard care on symptom severity among children with autism spectrum disorder the TIME-A randomized clinical trial". Ł Bieleninik, M. Geretsegger, K. Mössler, J. Assmus, G. Thompson, G. Gattino, C. Elefant, T. Gottfried, R. Iglizzo, F. Muratori, F. Suvini, J. Kim, M.J. Crawford, H. Odell-Miller, A. Oldfield, O. Casey, J. Finnemann, J. Carpena, A-L. Park, E. Grozzi, C. Gold, for the **TIME-A study team I**. *JAMA*, 318 (6). pp. 525-535. ISSN 0098-7484. DOI: 10.1001/jama.2017.9478

## 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. Barp3, 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" Montevarchi 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 DSA".
- 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. Mettieri, 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. Iglizzo, **G. Scarselli**, F. Apicella, R. Milone, R. Tancredi. ESHG 2015 Glasgow, Scotland.