DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI CERTIFICAZIONE

(art. 46 e 47 del DPR 28 dicembre 2000 n. 445)

La sottoscritta Valentina Bruni nata a Catanzaro il 12/10/1982 e residente in via Jannoni 5, Catanzaro (CZ), consapevole delle responsabilità penali in caso di dichiarazioni mendaci, ai sensi degli art. 76 del DPR 28 dicembre 2000 n. 444

DICHIARA

che i dati e le informazioni inserite nel curriculum vitae et studiorum corrispondono al vero

| Curriculum Vitae et studiorum | | | | |
|---|--|---------------|-------------|---|
| | | | | |
| | | | | |
| Informazioni personali | | | | |
| Nome / Cognome | Valentina Bruni | | | |
| Data di nascita | 2015 | | | |
| Luogo di nascita | OMISSIS | | | |
| Nazionalità | | | | |
| Telefono/fax | | | Cellulare: | -OMISSIS |
| PEC | OMISSIS | | | |
| E-mail | | | | |
| | | | | |
| Istruzione e formazione | | | | |
| 06/06/2024 | Diploma di Master internazionale e Pediatria Tor Vergata- Bambino G | | | Pediatrica AA 2021/2022, presso la Scuola di on votazione 110/110. |
| 07 Febbraio 2019 | Specializzazione in Genetica Medica (5 anni) presso l'Università Tor Vergata di Roma, con voto 50/50 e lode (Specializzazione affine alla pediatria) | | | |
| 24 Ottobre 2012 | doneità all'esercizio dell'attività di EMERGENZA TERRITORIALE, rilasciato dalla ASP di Catanzaro. | | | |
| 23 Febbraio 2011 | scrizione all'Ordine dei Medici Chir Provincia di Catanzaro con numero | | Odontoiatri | della |
| II° Sessione 2010 Ordine dei Medici di Catanzaro | Esame di Stato Abilitazione alla professione di Med | dico Chirurgo |) | |
| 27 Luglio 2010 | | | | iversità degli Studi Magna Graecia, Catanzaro. Sindrome di Down, esperienza presso la cattedra |

| 2000 | Diploma di maturità classica presso il liceo" P. Galluppi" di Catanzaro con votazione 84/100 | | |
|---|--|--|--|
| Madre Lingua | Italiano | | |
| Altre Lingue • Capacità di lettura • Capacità di scrittura • Capacità di espressione orale | Inglese e Spagnolo Buono Buono Buono | | |
| Area prevalente di interesse | Neurologia pediatrica Malattie pediatriche rare e del neurosviluppo Dismorfologia e malattie genetiche Medicina fetale e Diagnosi Prenatale Malattie genetico-oncologiche pediatriche | | |
| Attività didattica | | | |
| Dal 2013 al 2019 | Ha frequentato la scuola di Specializzazione in Genetica Medica dell'Università di Roma Tor Vergata, per il primo anno nella sede affiliata di Bari poi presso la sede affiliata di Catanzaro | | |
| Nel 2012 | Ha frequentato il corso "VIII corso di formazione per l'idoneità all'esercizio dell'emergenza sanitaria territoriale ". | | |
| Dal 2008 al 2010 | Internato presso il reparto di Pediatria dell'Università Magna Graecia di Catanzaro, lavoro di tesi dal titolo: "Alterazioni ematologiche nella Sindrome di Down: esperienza presso la Cattedra di Pediatria." | | |
| Nel 2007 | Erasmus presso l'Università di Cordoba, "Hospital Reina Sofia", della durata di 10 mesi, ha sostenuto esami in lingua spagnola, ha frequentato attivamente tirocini di pratica nei reparti di: Pediatria, Otorinolaringoiatria, Urgenze ed Emergenze, Medicina Interna. Ha frequentato un corso di lingua spagnola, sostenendo e superando l'esame finale. | | |
| Esperienza lavorativa | | | |
| Da Luglio 2011 a Dicembre 2018 | Medico di Continuità Assistenziale presso l'A.S.P. di Catanzaro | | |
| Dal1 Aprile 2019 al 30 Aprile 2019 (1mese) | Dirigente Medico, disciplina Pediatra , presso il reparto di Pediatria dell'Ospedale Jazzolino di Vibo Valentia con incarico a tempo determinato . | | |
| Dal 3 Maggio 2019 a Settembre 2020 -1° incarico continuativo dal 3/5/2019 al 23/04/2020 -2°incarico dal 16/05/2020 al 30 Settembre 2020 (15 mesi circa) | Dirigente Medico, disciplina Pediatra, presso il reparto di Pediatria dell'Ospedale Giovanni Paolo II di Lamezia Terme (ASPCZ), incarico a tempo determinato. | | |
| Dal 10ttobre 2020 al 31 Dicembre 2020 (3 mesi) | Dirigente Medico, disciplina Pediatria, presso il reparto di Pediatria dell'Ospedale Jazzolino di Vibo Valentia con incarico a tempo indeterminato. | | |
| Dal 1Gennaio 2021 ad oggi | Dirigente Medico, disciplina Pediatra, presso la SOC di Pediatria dell'Ospedale Giovanni Paolo II di Lamezia Terme (ASPCZ), incarico a tempo pieno ed indeterminato. Da oltre 1 anno attivato ambulatorio di malattie rare del neurosviluppo, in collaborazione con la UO di Neurologia dello stesso nosocomio e con a NPI territoriale. | | |
| Corsi | | | |
| 29-30 Novembre 2022 | Ha partecipato al corso di Rianimazione Neonatale in sala parto per esecutore | | |
| 13/01/2020 al 31/12/2020 | Ha partecipato al corso FAD "Percorso Advanced di formazione online con certificazione in neurologia pediatrica (CFNP) I parte. | | |
| 30 Ottobre 2018 e 29 Gennaio 2019 | Ha partecipato al corso di Rianimazione Neonatale ILCOR 2015, presso la U.O. di Pediatria dell'Università Magna Graecia di CZ. | | |
| 29 Marzo 2019 | Ha partecipato al corso di aggiornamento "La Chetoacidosi diabetica in età pediatrica" Reggio Calabria. | | |
| 7 Maggio 2019 | Ha partecipato al corso di Rianimazione Neonatale in sala parto, Vibo Valentia. | | |
| 13-14 Maggio 2019 | Ha partecipato all'evento formativo "L'appropriatezza dei ricoveri" | | |

| Pubblicazioni principali | | | |
|-------------------------------|--|--|--|
| Settembre 2018 | The Cytoscan HD Array in the Diagnosis of Neurodevelopmental Disorders Francesca Scionti, Maria Teresa Di Martino, Licia Pensabene, Valentina Bruni and Daniela Concolino. High Throughput. 2018 Sep 14;7 (3). | | |
| Dicembre 2018 | A 46 XY female with 9p24.3p24.1 deletion and 8q24.11q24.3 duplication: a case report and review of literature. V. Bruni, K. Roppa, F. Scionti, R. Apa, S. Sestito., MT Di Martino, L. Pensabene, D. Concolino. Cytogenet Genome Res, Dic 2018. | | |
| Settembre 2019 | Alport's syndrome V.Bruni, M.Petrisano, F.Tarsitano, F.Falvo, F.Parisi, U.Cucinotta, P.Betta, V.Di Benedetto, M.G. Scuderi, L.Pensabene, S.Sestito, C.Cuppari, C.Fede, R. Chimenz, D.Concolino. Journal of Biological Regulators & Homeostatic agents. Sept. 2019. | | |
| Gennaio 2020 | Facial dysmorphisms, macrodontia, focal epilepsy and thinning of the corpus callosum: a rare mild form of Kabuki Syndrome. V Bruni., C. Scozzafava, M.Gnazzo, F.Parisi, S.Sestito, L. Pensabene, A.Novelli, D.Concolino. Journal of Ped. Gen. 2020; 00:1–5. | | |
| Settembre 2021 | A Novel Splicing Variant of COL2A1 in a Fetus with Achondrogenesis Type II: Interpretation of Pathogenicity of In-Frame Deletions. V. Bruni, C. Spoleti, A. La Barbera, V. Dattilo, E. Colao, C. Votino, E. Bellacchio, N. Perrotti, S. Giglio, R. Iuliano. Genes, Sept 2021. | | |
| Abstract ed atti congressuali | | | |
| | Fenilchetonuria: struttura familiare e compliance. S. Grasso, M.G. Pascale, G.Parisi, I.Mascaro, M.T. Moricca, V.Bruni, D.Concolino. (Poster Milano Pediatria 2010) | | |
| | La terapia enzimatica domiciliare nella Sindrome di Hunter: risultati di un progetto pilota. F.Ceravolo, A. Lauricella, M.G. Pascale, S.Sestito, E.Pascale, V.Bruni, M.T. Moricca, M.S. Montesani, L.Dizione, D.Concolino. (Poster Milano Pediatria 2010. | | |
| | Malattia di Gaucher tipo 3 in terapia enzimatica sostitutiva: un caso di psicosi farmaco dipendente. F. Ceravolo, I.Mascaro, M.Sirianni, E.Pacale, V.Bruni, S.Spagnolo, G. Bonapace, D.Concolino. (Poster Milano Pediatria 2010). | | |
| | Coesistenza di Fenilchetonuria e malattia di Fabry in un bambino di tre anni. S. Sestito, M.G. Pascale, G. Bonapace, F. Ceravolo, M.S. Montesani, E. Pascale, I. Mascaro, V. Bruni, MT Moricca, D. Concolino. Rivista Italiana di genetica e Immunologia Pediatrica. Aprile 2010. | | |
| | Delezione interstiziale di circa 3MB in 21q22.13-q 22.2 in una ragazza con ritardo mentale, agenesia renale, glaucoma e dimorfismi. F. Ceravolo, A. Novelli°, M.S. Montesani, M.G. Pascale, S. Sestito, E. Pascale, I. Mascaro, V. Bruni, M.T. Moricca, G. Bonapace, D. Concolino. Rivista Italiana di genetica e Immunologia Pediatrica. Aprile 2010. | | |
| | La mutazione ricorrente p. R674Q nel gene della catena pesante della miosina Perinatale (MYH8) è associata a "trismus-pseudocamptodactyly syndrome" (TPS) in due fratelli di origine calabrese. G. Bonapace, F. Ceravolo, M.G. Pascale, S. Sestito, M.S. Montesanti, E. Pascale, I. Mascaro, V. Bruni, M.T. Moricca, I. Concolino. Rivista Italiana di genetica e Immunologia Pediatrica, Aprile 2010. | | |
| | The clinical phenotype of 3q29 microdeletion and 3q29 microduplication syndrome in three female patients. M. Gentile, C. Cesarano, A. D'Aprile, A.Pansini, L. Buonadonna, V. Bruni, M.Bruno, M. Carboni, P. Zampetti, G. Cotora, Manghisi, F.C. Susca, N.Resta, R. Antonetti, N. Bukvic. Poster European Human Genetics Conference 2014) | | |
| | Diagnosi prenatale di trisomia 9 in mosaico. Votino C, Visconti F, Quaresima P, Bruni V, Albano A, Colao E, Perrotti N. Abstract Meeting Annuale AGUI, Bologna dal 13 al 14 novembre 2015. | | |

| Agenesia del dotto venoso e rischio di patologie malformative. Votino C, Quaresima P, Miceli M, Bruni V, Visconti F, Madeo M, Zullo F. Abstract Meeting Annuale AGUI, Bologna dal 13 al 14 novembre 2015 |
|--|
| Severe IUGR in the third trimester of pregnancy can be associated with maternal undiagnosed Phenylketonuria: a case report. Bruni V, Visconti F, Quaresima P, Perrotti N, Zullo F, Votino C. Oral Communication. International Congress on Fetal Growth. Palermo 14th- 16th April 2016. |
| Sindrome di Christ-Siemens-Touraine: segregazione X-linked di una rara mutazione in EDA1. V. Bruni, R. Talleric , G. Contrò , A. Primerano , A. Nicoletti , R. Iuliano , D. Concolino , N. Perrotti , E. Colao (Poster Congresso SIGU 2016) |
| Gravi manifestazioni psichiatriche in paziente con sindrome di DiGeorge Primerano A, Bruni V. C. Villela, M.D. Nocera, E. Luciano P. De Fazio, E. Colao, N. Perrotti, P. Malatesta. (Poster Congresso SIGU 2016) |
| Severo IUGR nel terzo trimestre svela una fenilchetonuria materna misconosciuta. Votino C, Visconti F, Bruni V, Quaresima P, Cosco AG, Perrotti N, Zullo F. Poster Meeting AGUI, Napoli 30 Settembre- 01 Ottobre 2016. |
| Un caso atipico di Sindrome di Di George diagnosticato mediante l'uso di CGH-array Technology A.Primerano, V. Bruni , M.D. Nocera , C. Villella , E. Luciano , G. Filice , N. Perrotti , P. Malatesta , E. Colao (Poster Congresso SIGU 2016) |
| Il gene Pten: una stessa mutazione responsabile di manifestazioni differenti. G. Contro, T. Grillone , R. Tallerico , V. Bruni , A. Primerano , F. Fabiani , N. Perrotti , E. Colao. (Poster Congresso SIGU 2016) |
| Identificazione di una nuova mutazione nel gene CDH3 responsabile di Ipotricosi Congenita (Maculopatia Giovanile (HJMD). M. Menniti, S. Belviso, R. Tallerico, A. Primerano, F. Bombardiere, G. Contrò, V. Bruni, M.T. Divizia, N. Perrotti, R. Iuliano, E. Colao. (Poster Congresso SIGU 2016) |
| Malattia di Gaucher: variabilità clinica intrafamiliare in tre sorelle affette da malattia di Gaucher tipo I Falvo F, Scozzafava C, Roppa K, Bruni V, Bonapace G, Moricca M T, Gullace R, Concolino D. (Poster Congresso SIMMESN 2017) |
| Associazione tra Ipotiroidismo Congenito e malformazioni congenite: studio retrospettivo in 229 pazienti. G.A. Mazza, V. Bruni, V. Uppolo, F. Falvo, F. Parisi, M.A. Castelluzzo, E. Pascale, L. Giancotti, D. Concolino (Poster Congresso SIP 2018) |
| 46 XY e fenotipo femminile associato con delezione 9p e duplicazione 8q: case report. K. Roppa, V. Bruni, F.Scionti, R.Apa, S.Sestito, L. Pensabene, M.T. Moricca, D. Concolino. (Poster Congresso SIP 2018) |
| Acidi dicarbossilici nelle urine: disordine congenito del metabolismo o alimentazione con MCT? F. Parisi, M. Ceravolo, M. Scavone V. Bruni, M.T. Moricca, D. Concolino. (Poster Congresso SIP 2018) |
| Utilizzo degli array-cgh in pazienti pediatrici con disabilità intellettiva e/o dismorfismi. F. Parisi, V. Bruni, F. Scionti, A. Tolomeo, M.T. Di Martino, A.A. Crispino, L. Pensabene, D. Concolino (Poster Congresso SIP 2018) |
| Due rare mutazioni nel gene HDG in un paziente con una atipica forma di alcaptonuria. Bruni V, Petrisano M, Carboni E, Tarsitano F, Battagliere I, Falvo F, Bonapace G, Concolino D. (Poster Congresso SIMMESN 2018) |
| Malattia di Fabry: correlazione genotipo-fenotipo in una casistica pediatrica. Benvenuto S, Roppa K, Petrisano M, Scavone M, Falvo F, Bruni V, Moricca M, Concolino D. (Poster Congreso SIMMESN 2018) |
| Risultati a lungo termine del trattamento con elosulfase alfa in due pazienti di età pediatrica Falvo F, Carboni E, Tarsitano F, Petrisano M, Battagliere I, Bruni V, Moricca M, Concolino D. (Poster Congresso SIMMESN 2018) |
| A rare splicing mutation of RP2 gene associated with sever X-Linked retinitis pigmentosa. V. Bruni, G. Contrò, R. Tallerico, A. Primerano, M.D. Nocera, F. Fabiano, P. Malatesta, R. Iuliano, N. Perrotti, E. Colao. (Poster Congresso SIGU 2018) |

| | RBFOX1 gene intragenic microdeletion detected by SNP-array in a patient with macrocephaly and autism spectrum disorders. Valentina Bruni, Francesca Scionti, Miriam Ceravolo Maria Teresa Di Martino Francesca Falvo, Daniela Concolino. (Poster Congresso SIGU 2018) |
|--------------------------------|--|
| | Studio sulla distribuzione della sordità non sindromica nella popolazione calabrese. G. Contrò, R. Tallerico , A. Primerano , M.D. Ceravolo , V. Bruni , C. Politi , F. Fabiani, M.D. Nocera, E. Colao, P. Malatesta R. Iuliano , N. Perrotti. (Poster Congresso SIGU 2018) |
| | Un caso misconosciuto di sindrome branchio-oto-renale R. Tallerico, G. Contrò, A. Primerano M, Ceravolo, V. Bruni, C. Politi, F. Fabiani, M.D. Nocera, E. Colao , P. Malatesta , R. Iuliano, N. Perrotti. (Poster Congresso SIGU 2018) |
| | Terapia enzimatica sostitutiva nella malattia di Anderson Fabry: Score di severità Minniti ML, Sestito S, Roppa K, Parisi F, Bruni V, Concolino D. (Abstract SIMMESN 2019) |
| | Encefalopatia epilettica, anomalie neuroectodermiche e dismorfismi: un caso di Sindrome di Coffin Siris-11 V. Bruni, M.F. Frisone, M.G. Cugnetto, M.R. Barone, A. Micalizzi, C. Ermio, A. Novelli, M. Caloiero (Poster XLVI Congresso Nazionale SINP 2022) |
| | Sindrome di Dravet da mutazione c.434 T>C del gene SCN1Aresponsiva solo a terapia combinata con clobazam, valproato e fenfluoramina. M.R. Barone V. Bruni, M.F. Frisone, G. Mastroianni, M.G. Cugnetto, C. Ermio, M. Caloiero (Comunicazione orale, XLVII Congresso Nazionale SINP 2023) |
| Congressi | |
| Ha partecipato come relatrice | "16° Giornate Pediatriche Calabresi 2021" (1-3 Ottobre 2021, Pizzo Calabro VV)) Argomento di relazione "Malattie rare del Neurosviluppo" |
| | "XLV Congresso Nazionale SINP" (25-27 Novembre 2021, Roma) |
| Ha partecipato come relatrice | "Il Bambino complesso con patologia neurologica e l'adolescente in epoca covid" (2 Settembre 2022, Catanzaro) Argomenti di relazione: -"Patologie neurologiche rare dall'epoca prenatale alla gestione del bambino complesso: la nostra esperienza." -"Deficit di Decarbossilasi degli L-amminoacidi aromatici(ADDC) |
| Ha partecipato come discussent | "XLVI Congresso Nazionale SINP" (2022 Ottobre Milano) |
| Comunicazione orale | "Sindrome di Dravet da mutazione c. 434T>C del gene <i>SCN1A</i> responsiva solo a terapia combinata con clobazam, valproato e fenfluramina. XLVII Congresso Nazionale SINP 2023 Pisa. |
| Ha partecipato come relatrice | "Update in pediatria e Fibrosi cistica" (5-6-Luglio 2024, Lamezia Terme) |
| | 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)". |

Catanzaro, 23/07/2024

Firm

Firma oscurata in base alle linee Guida del Garante della Privacy