



Nome: Malgorzata Gabriela **Cognome:** Wasniewska
Luogo, Data di nascita: Koszalin (Polonia) 17.09.1959
Residenza: Via Napoli 258. 98124 MESSINA
Nationalità: italiana e polacca
Ordine professionale: Ordine dei Medici Chirurghi di Messina. n. iscrizione 7651
Codice Fiscale: WSNMGR59P57Z127N
Famiglia: coniugata dal 1991. una figlia

POSIZIONE ATTUALE

Professore associato in Pediatria (SSD MED/38). Università degli Studi di Messina.
Dipartimento di Patologia Umana dell'adulto e dell'età evolutiva "G. Barresi".

STUDI, FORMAZIONE MEDICA

- 2016/17: "Corso di formazione manageriale per l'accesso agli incarichi relativi alle funzione di direttore di struttura complessa" (Autoriz. dell'Assessorato Salute.Regione Sicilia,prot.n.44866 del 9.11.10)
- 2003:Dottorato di Ricerca in Gastroendocrinologia Pediatrica (15° ciclo) presso Università di Parma discutendo la tesi : "Diabete e Fibrosi Cistica"
- 1999:Specializzazione in Pediatria in Italia , presso l'Università di Messina , con il massimo dei voti e la lode
- 1994:Abilitazione all'esercizio della Professione Medica a Palermo
- 1994:Riconoscimento della Laurea in Medicina e Chirurgia in Italia (Università degli Studi di Palermo)
- 1991:Specializzazione in Pediatria II grado in Polonia
- 1987:Specializzazione in Pediatria I grado in Polonia
- 1983:Laurea in Medicina e Chirurgia presso l'Accademia di Medicina di Varsavia


POSIZIONI OCCUPATE

• 07.10.1983-20.10.1995 : Assistente e poi primo assistente della Clinica di Pediatria dell'Istituto Materno - Infantile a Varsavia

- 07.02.2004–24.10.2015 : Ricercatore universitario (SSD MED 38) presso il Dipartimento di Scienze Pediatriche Mediche e Chirurgiche del Policlinico Universitario di Messina (Ricercatore confermato da Febbraio 2007)
- 25.10.2015 oggi: Professore Associato nel Dipartimento di Patologia Umana dell'adulto e dell'età evolutiva "Gaetano Barresi", Università di Messina.
- 31.07.2017: Abilitazione Scientifica Nazionale nel settore concorsuale 06/G1 I fascia.

ATTIVITA' DIDATTICA

- Incaricata dell'insegnamento di **Pediatria** (2004-2014) nel **Corso di laurea in Infermieristica** Coordinatrice del Corso Integrato Scienze Mediche-Chirurgiche Pediatria, Ostetricia e Ginecologia (2009-2014)
- Formalmente afferita al Corso di Laurea in **Infermieristica Pediatrica** dal 2005 con incarico di insegnamento di **Endocrinologia pediatrica**. **Coordinatrice del C.I. Scienze Pediatriche 2** (2005-12) e dal 2012 **coordinatrice del C.I. di Area Clinica I**.
- Incaricata dell'insegnamento di **Adolescentologia** al Corso di Laurea in **Infermieristica Pediatrica** (dal 2016) e coordinatore del C.I. di Area Clinica II (dal 2018).
- Incaricata dell'insegnamento di **Pediatria preventiva e sociale** al Corso di Laurea in **Infermieristica Pediatrica** (dal 2017).
- Incaricata dell'insegnamento di **Emergenze pediatriche** al Corso di Laurea in **Infermieristica Pediatrica** dal 2019.
- Membro del **Gruppo di Gestione Assicurazione della Qualità** e della **Commissione Didattica** del Corso di Laurea in **Infermieristica pediatrica** dal 2015.
- Incaricata dell'insegnamento di **Pediatria generale e specialistica** nel **Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia** dal 2002.
- Incaricata dell'insegnamento di **Genetica medica** nelle Scienze Pediatriche del **Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia** (2013-15).
- Incaricata dell'insegnamento di **Auxologia ed Endocrinologia** nel **Corso di Laurea in Scienze Motorie, Sport e Salute** dal 2018. **Coordinatore del C.I. di Fisiologia, Auxologia ed Endocrinologia** (2019-20).
- Incaricata dell'insegnamento di **Endocrinologia e Diabetologia** presso la **Scuola di Specializzazione in Pediatria** dell'Università di Messina dall'Anno accademico dal 2002.
- Incaricata dell'insegnamento di **Adolescentologia** presso la **Scuola di Specializzazione in Pediatria** dell'Università di Messina (2003-05).
- Incaricata dell'insegnamento di **Ginecologia Pediatrica** presso la **Scuola di Specializzazione in Pediatria** dell'Università di Messina (2006-12).
- Incaricata dell'insegnamento di **Pediatria specialistica** presso la **Scuola di Specializzazione in Genetica Medica** (2004-12).
- Incaricata dell'insegnamento di **Pediatria specialistica** presso la **Scuola di Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile** (dal 2020).
- Docente del **Dottorato di Ricerca in Scienze Endocrinologiche e Metaboliche Sperimentali** (Curriculum Endocrinologia Pediatrica, Università di Messina) (2008-15).
- Docente del **Dottorato di Ricerca in Biotecnologie Mediche e Chirurgiche** : Anno accademico di inizio (dal 2013).



- Docente e **Componente del Gruppo dei 16 del Dottorato di Ricerca Internazionale "TRANSLATIONAL MOLECULAR MEDICINE AND SURGERY"** (dal 2019).
- Incaricata dell'insegnamento di **Endocrinologia pediatrica nel Master universitario di 2° livello di Endocrinologia dell'infanzia, dell'adolescenza e della donna** (dal 2004).
- Componente del Comitato Scientifico del Master universitario di 2° livello A.A.2021-2022 **"Prevenzione, diagnosi, terapia e assistenza sul territorio delle patologie tiroidee a bassa-media complessità"**.
- Incaricata dell'insegnamento di Endocrinologia pediatrica di urgenza **nel Master universitario di 2° livello di Terapia intensiva e subintensiva pediatrica A.A. 2021-2022.**

Relatore di 51 tesi di laurea in Medicina e Chirurgia, Infermieristica, Infermieristica Pediatrica, Scienze Motorie; **tesi di specializzazione** in Pediatria, tesi di **Dottorato in Scienze Endocrinologiche**, e tesi di **Master universitario di 2° livello di Endocrinologia dell'infanzia, dell'adolescenza e della donna**. È componente della **Commissione di Diploma** per i Corsi la Laurea in Medicina e Chirurgia, Infermieristica, Infermieristica Pediatrica, Scienze Motorie, Sport e Salute. Membro del **Comitato ordinatore della Scuola di Specializzazione in Pediatria** dell'Università di Messina dall'anno accademico 2018/19.

Ha svolto funzioni di **Tutor Valutatore per il tirocinio post-laurea** (in pediatria) presso l'Università degli Studi di Messina dal 2013.

ATTIVITÀ SCIENTIFICA

Si interessa alla endocrinologia e diabetologia pediatrica e con particolare riferimento ai seguenti argomenti di ricerca:

- 1) **patofisiologia, neuroradiologia, clinica e terapia dell'ipopituitarismo ad esordio precoce**
- 2) **patofisiologia, clinica e terapia delle alterazioni dello sviluppo puberale**
- 3) **peculiarità relative all'ipotiroidismo** (congenito, subclinico e ipotalamico)
- 4) **peculiarità della patologia autoimmune tiroidea in età pediatrica**
- 5) **alterazioni genetiche e molecolari in varie malattie auxologiche ed endocrinologiche**
- 6) **alterazioni endocrinologiche e metaboliche nelle sindromi genetiche**
- 7) **obesità essenziale e secondaria (genetica ed endocrinologica)**
- 8) **malattie rare endocrinologiche**
- 9) **complicanze endocrine e metaboliche in pazienti con malattie sistemiche croniche**
- 10) **alterazioni del metabolismo Calcio/Fosforo**

PRODUZIONE SCIENTIFICA

N° pubblicazioni in extenso su riviste internazionali impattate – 160

IF totale = 494.978; Indice H 31; N. Citazioni 3223;

PREMI E RICONOSCIMENTI PER L'ATTIVITÀ SCIENTIFICA

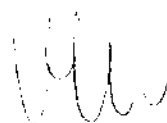
- Vincitrice del Concorso Nazionale per la **Borsa di Studio in Pediatria, Auxologia ed Endocrinologia della Fondazione Cesare Serono** negli anni 2001, 2002, 2003 con i seguenti progetti di ricerca: 1) Patologia molecolare e correlazioni genotipo-fenotipo nell'ipopituitarismo congenito; 2) Studio epidemiologico e longitudinale della ipertransaminasemia nella Sindrome di Turner; 3) L'inizio precoce del trattamento con GH (entro i primi 5 anni di vita) della sindrome di Turner: risposta auxologica longitudinale.
- La pubblicazione : Wasniewska M, Salerno M, Cassio A, Corrias A, Aversa T, Zirilli G, Capalbo D, Bal M, Mussa A, De Luca F. Prospective evaluation of the natural course of idiopathic subclinical hypothyroidism in childhood and adolescence. Eur J Endocrinol. 2009

Mar;160(3):417-21. PubMed PMID: 19074464 è stata scelta per **Year Book of Pediatric Endocrinology 2009** (Karger).

- L'abstract (P1-d2-292) M. Cerbone; D. Capalbo; M. Wasniewska; D. Cioffi; N. Improda; L. De Martino; M. Polizzi; F. De Luca; C. Bravaccio; M. Salerno: "LINEAR GROWTH AND INTELLECTUAL OUTCOME IN CHILDREN WITH IDIOPATHIC SUBCLINICAL HYPOTHYROIDISM" è stato premiato come **migliore abstract del Congresso: 49th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE) - Praga 22-25 September 2010**; Horm. Res. Paediatr 2010; 74 (S3):89
- L'abstract (P1-d1-592): Cerbone M, Wasniewska M, Alfano S, Di Donato O, Di Mase R, De Luca F, Salerno M. Clinical and biochemical risk factors in children with untreated long-term idiopathic subclinical hypothyroidism è stato premiato come **migliore abstract del Congresso: 9th Joint Meeting of Paediatric Endocrinology ESPE-PES- APEG-APPES-ASPAE-JSPE-SLEP (19-22.09.2013 Milan)**
- L'abstract : Giuffrida G, Certo R, Cama E, De Luca F, Wasniewska M, Trimarchi F, Ruggeri RM. Prevalenza di co-morbilità autoimmuni in pazienti affetti da Tiroidite di Hashimoto (TH): confronto tra età adulta e pediatrica è stato premiato come **migliore poster del Congresso: XXXIII GIORNATE ITALIANE DELLA TIROIDE**. Udine 3-5.12.2015
- **ESPE Research Unit Grant** : Aneta Gawlik (Katowice, Poland), Ze'ev Hochberg (Haifa, Israel), Stefan A Wudy (Gießen, Germany), Michael Shmoish (Haifa, Israel), **Malgorzata Wasniewska (Messina, Italy)**, Abdullah Bereket (Istanbul, Turkey) per "Personalised approach to non-syndromic childhood obesity using multi-omics disease signature" (€130 000 for 2 years) (2018-19)
- La pubblicazione : van der Straaten S, Springer A, Zecic A, Hebenstreit D, Tonhofer U, Gawlik A, Baumert M, Szeliga K, Debulpaep S, Desloovere A, Tack L, Smets K, Wasniewska M, Corica D, Calafiore M, Ljubicic ML, Busch AS, Juul A, Nordenström A, Sigurdsson J, Flück CE, Haamberg T, Graf S, Hannema SE, Wolffenbuttel KP, Hiort O, Ahmed SF, Cools M. The External Genitalia Score (EGS): A European Multicenter Validation Study. J Clin Endocrinol Metab. 2020 Mar 1;105(3):dgz142. doi: 10.1210/clinem/dgz142. PMID: 31665438 è stata scelta per **Year Book of Pediatric Endocrinology 2020** (Karger).
- La pubblicazione : Pepe G, Corica D, De Sanctis L, Salerno M, Faienza MF, Tessaris D, Tuli G, Scala I, Penta L, Alibrandi A, Pajno GB, Aversa T, Wasniewska M; Thyroid Study Group of the Italian Society of Pediatric Endocrinology and Diabetology (ISPED). Prospective evaluation of autoimmune and non-autoimmune subclinical hypothyroidism in Down syndrome children. Eur J Endocrinol. 2020 Apr;182(4):385-392. doi: 10.1530/EJE-19-0823. PMID: 31999620 è stata scelta come HOT TOPIC per il congresso internazionale ESPE connect online 2020.
- La pubblicazione : **Wasniewska MG**, Morabito LA, Baronio F, Einaudi S, Salerno M, Bizzarri C, Russo G, Chiarito M, Grandone A, Guazzarotti L, Spinuzza A, Corica D, Ortolano R, Balsamo A, Abrigo E, Baldini Ferrolì B, Alibrandi A, Capalbo D, Aversa T, Faienza MF: Adrenal Diseases Working Group of the Italian Society for Pediatric Endocrinology and Diabetology. Growth Trajectory and Adult Height in Children with Nonclassical Congenital Adrenal Hyperplasia. Horm Res Paediatr. 2020;93(3):173-181. doi: 10.1159/000509548 ha vinto il premio di European Society of Pediatric Endocrinology (**ESPE**) per migliore lavoro scientifico pubblicato nel 2020 nella Rivista Hormone Research in Pediatrics.

PROGETTI DI RICERCA :

- Ha ottenuto il finanziamento per European Society of Pediatric Endocrinology (**ESPE Research Unit Grant** : Aneta Gawlik (Katowice, Poland), Ze'ev Hochberg (Haifa, Israel), Stefan A Wudy (Gießen, Germany), Michael Shmoish (Haifa, Israel), **Malgorzata Wasniewska (Messina, Italy)**, Abdullah Bereket (Istanbul, Turkey) for "Personalised approach to non-syndromic childhood obesity using multi-omics disease signature" (€130 000 for 2 years) (2018-19) – **Responsabile della Unità di Ricerca Italiana**



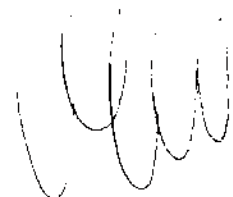
- Ha ottenuto il finanziamento del Progetto di Ricerca Nazionale (**PRIN 2008**): Studio del gene CYP21A2 in soggetti di origine Siciliana e del Centro-Nord Italia con deficit di 21-idrossilasi nella fascia di sovrapposizione tra eterozigote e forma non classica (17-OH-progesterone dopo stimolo: 24-76 nmol/L.) al fine di individuare nuove mutazioni del gene associate a tale condizione e di valutarne l'epidemiologia nelle due differenti casistiche regionali: studi funzionali e ricerca di indicatori per la necessità di terapia (**Responsabile della Unità di Ricerca di Messina**): dal 22-03-2010 al 22-09-2012
- Ha ottenuto il finanziamento del Progetto di Ricerca dell'Agenzia Italiana del Farmaco **AIFA 2008** : Valutazione del profilo rischio-beneficio a lungo termine della terapia con levotiroxina in bambini con ipotiroidismo congenito: influenza della dose iniziale di levotiroxina su sviluppo neurologico, crescita, apparato cardiovascolare e scheletrico- **FARM8A8FHP (Responsabile della Unità di Ricerca di Messina)**; dal 16-06-2011 al 17-10-2016
- Ha ottenuto il finanziamento del Progetto di Ricerca **PSN 2019 della Regione Sicilia** "E poi educare per prevenire obesità infantile (**Responsabile del progetto**): dal Luglio 2021
- Ha fatto parte del **consorzio internazionale** (IBM ISRAEL - SCIENCE AND TECHNOLOGY LTD IL, TECHNION - ISRAEL INSTITUTE OF TECHNOLOGY, SLASKI UNIWERSYTET MEDYCZNY W KATOWICACH PL, HELSINGIN YLIOPISTO FI, HELSINGIN JA UUDENMAAN SAIRAANHOITOPAJIN KUNTAYHTYMÄ FI, **UNIVERSITA DEGLI STUDI DI MESSINA IT**, MARMARA UNIVERSITY TR, JUSTUS-LIEBIG-UNIVERSITAET GIESSEN DE, GenProbio srl IT, LIFENOME Inc. US, The European Childhood Obesity Group) per **Horizon 2020 Framework Programme Call for proposals: H2020-SC1-BHC-2018-2020 (H2020-SC1-2018-Single-Stage- RTD) che ha presentato la proposta del progetto: 825814 — MiCO** intitolata "*Systems analysis of microbiome with multi-omic data for personalized care in childhood obesity*" che ha ottenuto, una votazione positiva di 13.5/15 e, dopo un anno in lista di attesa in seconda posizione, non è stato finanziato.
- **Investigatore locale nel progetto internazionale: THE GENETICS AND NEUROENDOCRINOLOGY OF SHORT STATURE INTERNATIONAL STUDY (GENESIS) Studio Osservazionale B9R – EW-GDFC** sponsorizzato da Lilly editato nella pubblicazione scientifica multicentrica (J Endocrinol Invest 2016;39(6):667-77) , **Responsabile per il Centro di Messina** dal 30-06-2005 al 19-02-2016
- **Investigatore locale nel progetto internazionale: A TWO-YEAR MULTI-CENTRE, RANDOMIZED TWO ARM STUDY OF GENOTROPIN TREATMENT IN VERY YOUNG CHILDREN BORN SMALL FOR GESTATIONAL AGE: EARLY GROWTH AND NEURODEVELOPMENT (EGN) A6281287** sponsorizzato da Pfizer - **Responsabile per il Centro di Messina** dal 22-10-2007 al 01-04-2011
- **Investigatore locale nel progetto internazionale: DESCRIPTIVE, CROSS-SECTIONAL AND PROSPECTIVE EPIDEMIOLOGY STUDY, ON THE IDENTIFICATION OF INSULIN-LIKE GROWTH FACTOR 1 STATUS IN IDIOPATHIC SHORT STATURE CHILDREN (EPIGROW)** sponsorizzato da IPSEN - **Responsabile per il Centro di Messina**: concluso con la pubblicazione scientifica internazionale (J Clin Endocrinol Metab 2013;98(6):E1122-30) dal 28-07-2008 al 02-10-2010
- **Responsabile per il Centro Italiano del progetto europeo ESPE Disorders of SEX Development Working Group: VALIDATION OF "THE EXTERNAL GENITALIA SCORE" TO DESCRIBE GENITALIA OF MALE AND FEMALE NEONATE AND YOUNG CHILDREN** dal 11-09-2016 al settembre 2019, concluso con la pubblicazione scientifica internazionale (J Clin Endocrinol Metab 2020 105(3), pii: dgz142, doi: 10.1210/clinem/dgz142)

AFFILIAZIONI E RUOLI IN SOCIETA' SCIENTIFICHE NAZIONALI ED INTERNAZIONALI

- Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica (SIEDP): **Referente Regionale** per Endocrinologia pediatrica in Sicilia (nel biennio 2017-19 e 2019-21); **Responsabile scientifico** del Corso regionale di Endocrinologia pediatrica della SIEDP (Messina 18.05.2018); Membro della **Commissione Didattica** SIEDP (nel biennio 2015-17: Membro dell'**Expert Panel SIEDP** per un nuovo Growth Calculator (Growth Hub) (2015-2016); Relatore, Tutore e Moderatore nella **Scuola di Perfezionamento in Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica** SIEDP ISPED (Quarta, Quinta, Sesta e Settima Edizione - 2014, 2016, 2018 e 2021); **Coordinatore nazionale** (nel biennio 2007-09 e 2011-2013) del Gruppo di studio SIEDP "Malattie endocrine da alterata funzione della proteina Gs α "; **Coordinatore nazionale** (nel biennio 2013-2015) del Gruppo di studio SIEDP "Sindrome di Turner"; Partecipazione alle attività delle seguenti **Gruppi di studio SIEDP** : Sindrome di Turner, Malattie endocrine da alterata funzione della proteina Gs α , Malattie della Tiroide, Obesità genetiche, Obesità, Fisiopatologia dei Processi di Accrescimento e della Pubertà, Patologia surrenalica e Patologia ossea. Co-autore di diversi **PDTA nazionali** sotto l'egida della SIEDP (Tiroiditi, Sindrome Prader-Willi, Sindrome di McCune Albright, Sindrome Turner Pubertà precoce, Rachitismi).
- Società Italiana di Pediatria (SIP)
- Società Italiana di Endocrinologia (SIE): Membro della **Commissione Scientifica SIE** dal 2021
- Società Italiana Medicina di Adolescenza (SIMA) fino 2016
- European Society for Pediatric Endocrinology (ESPE) : **Membro del Programme Organising Committee** dal 2019; **Membro del Comitato Direttivo del Gruppo di Studio Europeo dell'ESPE "Turner Syndrome"** dal 2019; **Membro attivo del Gruppo di Studio Europeo dell'ESPE "Turner Syndrome"** dal 2015; Partecipazione, come membro ESPE, nella elaborazione e della stesura delle **linee guida internazionali per la Sindrome di Turner** (partecipazione al Turner Syndrome Consensus Meeting July 24-26, 2016, Cincinnati, OH) pubblicati in Eur J Endocrinology 2017; 177(3):G1-G70; Partecipazione, come membro del Gruppo di Studio Europeo dell'ESPE "Sindrome di Turner" nella elaborazione del progetto di induzione puberale nella Sindrome di Turner "*Optimal Pubertal Induction in Girls with Turner Syndrome Using Either Oral or Transdermal Estradiol: A Proposed Modern Strategy*" pubblicato sul Hormone Research in Paediatrics 2019; **Membro del Gruppo di Studio Europeo dell'ESPE "Childhood obesity"** dal 2019. Partecipazione ai lavori del **Gruppo di Studio DSD (Disorders of Sex Development) dell'ESPE dal 2017**. Studio europeo : VALIDATION OF "THE EXTERNAL GENITALIA SCORE" TO DESCRIBE GENITALIA OF MALE AND FEMALE NEONATE AND YOUNG CHILDREN pubblicato sul Journal of Clinical Endocrinology & Metabolism 2020 - responsabile del Centro italiano.
- European Thyroid Association (ETA)
- European Childhood Obesity Group (ECOG)
- Socio Aggregato dell'**Accademia Peloritana dei Pericolanti** in classe di scienze medicobiologiche. Università di Messina

MEMBRO DELL'EDITORIAL BOARD DI RIVISTE SCIENTIFICHE PEER-REVIEWED

- **Chief Editor** - International Journal of Clinical Endocrinology and Metabolism, Peertechz dal 14-11-2017 a oggi
- **Academic Editor** della Hindawi Publishing Corporation dal 2019



- **Academic Editor** della Rivista Internazionale : Scientifica, Pathology, Hindawi Publishing Corporation dal 12-06-2015 a oggi
- **Co-Topic Editor** Frontiers in Endocrinology Research Topics Bone: Endocrine Target and Organ dal 19-03-2016 23-12-2017
- **Guest Associate Editor** - Frontiers in Endocrinology Research Topic : **Autoimmune and non-autoimmune thyroid pathology – specificity of the pediatric age** dal settembre 2019 a oggi
- **Guest Associate Editor** - Frontiers in Endocrinology Research Topic : Thyroid disorders in children below 3rd year of life: age-related specificity and challenges dal Agosto 2021 a oggi
- **Guest Editor** – Genes Special Issue: **Autoimmune Disease Genetics** dal Febbraio 2020 a oggi
- **Editorial Board Genes** dal Maggio 2021
- **Guest Editor** - International Journal Molecular Sciences Special Issue : Thyroid, Thyroid Cancer dal Marzo 2021 a oggi
- **Guest Editor** – Journal of Clinical Medicine Special Issue : Hypothyroidism: Causes, Effects and Current Treatments dal Marzo 2021
- Comitato editoriale Dataset Papers in Medicine, Endocrinology, Hindawi Publishing Corporation dal 18-03-2012 a oggi
- Comitato editoriale Scientifica, Pathology, Hindawi Publishing Corporation dal 18-03-2012 a oggi
- Co-Autrice del capitolo “Autoimmune thyroiditis” del libro “Thyroid diseases in childhood: Recent advances from basic science to clinical practice” : Editors: Bona G, De Luca F, Monzani A : Publisher: Springer International Publishing Switzerland 2015 dal 01-01-2015 al 01-09-2015
- Co-Autrice del capitolo “Subcliniczna niedoczynność tarczycy wieku rozwojowego” (Ipotiroidismo subclinico in età evolutiva) del libro “Choroby tarczycy u dzieci” (Mallatie della tiroide nei bambini); Editor: Bossowski Artur; Publisher: Medical Tribune Polska 2020 dal 10.03.2019 al 15.02.2020
- **Membro del Comitato scientifico dell' AFaDOC** (Associazione Famiglie di Soggetti con Deficit dell'Ormone della Crescita ed altre Patologie) responsabile della Campagna di Sensibilizzazione “La Crescita dei Bambini” dell'organizzazione di OPEN DAY nel Centro di Endocrinologia Pediatrica dell'Università di Messina negli anni 2018 e 2019. Partecipazione attiva nei Workshop nazionali organizzati da AFaDOC a Reggio Calabria (2012), Firenze (2014), Roma (2015), Peschiera (2020) e nel ciclo video conferenze in emergenza COVID 19.

ATTIVITA' ISTITUZIONALI

Revisore Qualità della Ricerca

- Reviewer MIUR del progetto **FIRB** nel 2013
- Reviewer MIUR per la valutazione **VQR** 2011-14
- Candidatura per **GEV** per la valutazione VQR 2015-2018
- Reviewer esterno per **Estonian Research Council** – 2019 e 2020
- Reviewer esterno per **Swiss National Science Foundation** - 2021
- Reviewer esterno tesi di Dottorato Curriculum Endocrinologia e Diabetologia Dottorato di Ricerca in Scienze Pediatriche – Università di Genova - 2020
- Membro della Commissione della Ricerca scientifica del Dipartimento Di Patologia Umana del Adulto e dell'età evolutiva “G. Barresi” dell'Università di Messina dal 2019 al 2021

- Componente della Commissione giudicatrice per la procedura selettiva din.1 posto di Professore associato (II fascia) ai sensi dell'art. 18 della Legge 240/2010 presso il Dipartimento di Scienze Chirurgiche Odontostomatologiche e Materno Infantili **dell'Università di Verona** - Settore Concorsuale 06/G1 Pediatria Generale, Specialistica e Neuropsichiatria Infantile Settore Scientifico Disciplinare MED/38 – Pediatria Generale e Specialistica - bandito con D.R. n. 8121/2019 Prot.299456 dell'8.8.2019 e pubblicato sulla G.U. IV serie speciale n. 66 del 20.8.2019
- Componente della Commissione giudicatrice per la procedura selettiva din.1 posto di Professore associato (II fascia) per il settore concorsuale 06/H1 settore scientifico-disciplinare MED/40 Presso il Dipartimento di Patologia Umana dell'adulto e dell'età evolutiva G.Barresi, ai sensi dell'art.24, comma 6,della legge 240/2010 bandito il 26.07.2017 con P.R. n. 1604/2017 Prot. N. 55122
- Componente della Commissione giudicatrice per la procedura selettiva diN. 1 posto di Professore di II fascia nel SC 06/G1, SSD MED/39 "Pediatria generale e specialistica" Presso il Dipartimento di Patologia Umana dell'adulto e dell'età evolutiva G.Barresi, ai sensi dell'art.24, comma 6,della legge 240/2010 bandito il 10.02.2021
- Componente della Commissione giudicatrice per la procedura selettiva diN. 1 posto di Professore di II fascia nel SC 06/G1, SSD MED/39 "Pediatria generale e specialistica" – Presso il Dipartimento di Patologia Umana dell'adulto e dell'età evolutiva G.Barresi, ai sensi dell'art.24, comma 6,della legge 240/2010 bandito il 24.02.2021
- Componente della Commissione giudicatrice per la procedura selettiva diN. 1 posto di Professore di II fascia nel SC 06/G1, SSD MED/39 "Neuropsichiatria infantile" Presso il Dipartimento di Patologia Umana dell'adulto e dell'età evolutiva G.Barresi, ai sensi dell'art.24, comma 6,della legge 240/2010 bandito il 08.02.2021
- Componente della Commissione giudicatrice per Bando di concorso per titoli e colloquio per il conferimento di una borsa di studio per laureati in Medicina e Chirurgia con specializzazione in Endocrinologia bandito dal Dipartimento di Patologia Umana dell'adulto e dell'età evolutiva "G. Barresi" dell'Università di Messina (Prot n. 0024387 dell'11/03/2019 [UOR:Dip-104-Classif. III/12])
- Componente della Commissione giudicatrice per Bando di concorso per titoli e colloquio per il conferimento di una borsa di studio per laureati in Biotecnologie Mediche bandito dal Dipartimento di Patologia Umana dell'adulto e dell'età evolutiva "G. Barresi" dell'Università di Messina (Prot. n. 0002059 del 12/01/2018 - [UOR: DIP-104 - Classif. III/12])
- Componente della Commissione di concorso per gli esami di ammissione ai Corsi di laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia e in Odontoiatria e Protesi dentaria; Professioni Sanitarie (2017/18, 2018/19, 2019/20)

Valutatore attività didattica

- Membro della Commissione Didattica della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica (SIEDP) nel biennio 2015-17
- Membro del Gruppo di Gestione Assicurazione della Qualità e della Commissione Didattica del Corso di Laurea in Infermieristica Pediatrica dall'anno accademico 2015/16 (5 anni)
- Membro della Commissione Didattica del Corso di Laurea Infermieristica Pediatrica – Università di Messina dal 2016
- Membro del Comitato Ordinatore della Scuola di Specializzazione in Pediatria – Università di Messina
- Componente del Gruppo dei 16 del Dottorato di Ricerca Internazionale "TRANSLATIONAL MOLECULAR MEDICINE AND SURGERY" dell'Università di Messina

Altri incarichi istituzionali

- Membro del consiglio della **SIR** (Struttura Interdipartimentale di Raccordo) " Facoltà di Medicina e Chirurgia" dell'Università di Messina - dal 2019
- Membro della **Giunta** del Dipartimento di Patologia Umana dell'adulto e dell'età evolutiva "G. Barresi" dell'Università di Messina dal 2018
- Componente della **Commissione Regionale (Sicilia) dell'Ormone della Crescita** dal 2020
- **Referente Regionale di Endocrinologia pediatrica** della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica (**SIEDP**) per la Regione Sicilia dal 2017
- Docente dell'Intervento Endocrinologico Protocollo MIUR – ISS – per Regione Sicilia "**Iodoprofilassi per le scuole**" dal 2017
- **Collaboratore scientifico dell' AFaDOC** (Associazione Famiglie di Soggetti con Deficit dell'Ormone della Crescita ed altre Patologie) responsabile della Campagna di Sensibilizzazione "La Crescita dei Bambini" dell'organizzazione di OPEN DAY nel Centro di Endocrinologia Pediatrica dell'Università di Messina negli anni 2018 e 2019. Partecipazione attiva nei Workshop nazionali organizzati da AFaDOC a Reggio Calabria (2012), Firenze (2014), Roma (2015), Peschiera (2020 e 2021).
- **Membro del Comitato Scientifico dell'AFaDOC** (Associazione Famiglie di Soggetti con Deficit dell'Ormone della Crescita ed altre Patologie) dal 2020 a oggi.

REVISORE SCIENTIFICO

per 37 Riviste Scientifiche peer-reviewed con impact factor e indexate, per un totale di 143 articoli rivisti.

ESPERIENZE ALL' ESTERO

Durante gli ultimi anni del Corso di Laurea in Medicina e subito dopo il conseguimento della laurea (1981-83), sono stati effettuati a più riprese diversi soggiorni di studio in Germania presso la **Kinderklinik dell'Università di Muenster**, finalizzati all'approfondimento di alcuni aspetti di patologia e clinica delle malattie cardiache, emato-oncologiche ed endocrinologiche dei bambini, oltre che al perfezionamento nella lingua tedesca.

CONOSCENZA LINGUE STRANIERE

- Inglese (scritto e parlato): ottima
- Polacco (scritto e parlato): ottima
- Tedesco (scritto e parlato): buona
- Russo (scritto e parlato): sufficiente

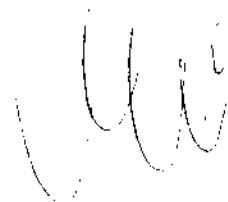
SINTESI PRODUZIONE SCIENTIFICA

**N° pubblicazioni in extenso su riviste internazionali – 174, impattate – 166
IF totale = 494,978; Indice H 31; N. Citazioni 3223;**

Numero articoli con IF con 1° nome = 32

Numero articoli con IF con 2° nome = 11

Numero articoli con IF con ultimo nome = 50



ELENCO DELLE 128 PUBBLICAZIONI A STAMPA SU RIVISTE CON IF

- 1: Capalbo D, Moracas C, Cappa M, Balsamo A, Maghnie M, **Wasniewska MG**, Greggio NA, Baronio F, Bizzarri C, Ferro G, Di Lascio A, Stancampiano MR, Azzolini S, Patti G, Longhi S, Valenzise M, Radetti G, Betterle C, Russo G, Salerno M. Primary Adrenal Insufficiency in Childhood: Data From a Large Nationwide Cohort. *J Clin Endocrinol Metab*. 2021 Mar 8;106(3):762-773. doi: 10.1210/clinem/dgaa881. PMID: 33247909.
- 2: Aversa T, Corica D, Pepe G, Pajno GB, Valenzise M, Messina MF, **Wasniewska M**. Pubertal induction in girls with Turner syndrome. *Minerva Endocrinol*. 2021 Jan 12. doi: 10.23736/S0391-1977.20.03285-X. Epub ahead of print. PMID: 33435643.
- 3: **Wasniewska MG**, Gawlik AM, Aversa T. Editorial: Autoimmune Thyroid Pathology-Specificity of the Pediatric Age. *Front Endocrinol (Lausanne)*. 2021 Feb 5;12:645278. doi: 10.3389/fendo.2021.645278. PMID: 33613458; PMCID: PMC7892775.
- 4: Elia M, Rutigliano I, Sacco M, Madeo SF, **Wasniewska M**, Li Pomi A, Trifirò G, Di Bella P, De Lucia S, Vetri L, Iughetti L, Delvecchio M. EEG Patterns in Patients with Prader-Willi Syndrome. *Brain Sci*. 2021 Aug 6;11(8):1045. doi:10.3390/brainsci11081045. PMID: 34439664; PMCID: PMC8391179.
- 5: Casto C, Pepe G, Li Pomi A, Corica D, Aversa T, **Wasniewska M**. Hashimoto's Thyroiditis and Graves' Disease in Genetic Syndromes in Pediatric Age. *Genes (Basel)*. 2021 Feb 4;12(2):222. doi: 10.3390/genes12020222. PMID: 33557156; PMCID: PMC7913917.
- 6: Bertelli E, Di Frenna M, Cappa M, Salerno M, **Wasniewska M**, Bizzarri C, DeSanctis L. Hypogonadism in male and female: which is the best treatment? *Minerva Pediatr (Torino)*. 2021 Jul 26. doi: 10.23736/S2724-5276.21.06534-4. Epub ahead of print. PMID: 34309345.
- 7: Corica D, Aversa T, Currò M, Tropeano A, Pepe G, Alibrandi A, Ientile R, **Wasniewska M**. Asprosin serum levels and glucose homeostasis in children with obesity. *Cytokine*. 2021 Jun;142:155477. doi: 10.1016/j.cyto.2021.155477. Epub 2021 Mar 1. PMID: 33662891.
- 8: Gawlik A, Salonen A, Jian C, Yanover C, Antosz A, Shmoish M, **Wasniewska M**, Bereket A, Wudy SA, Hartmann MF, Thivel D, Matusik P, Weghuber D, Hochberg Z. Personalized approach to childhood obesity: Lessons from gut microbiota and omics studies. Narrative review and insights from the 29th European childhood obesity congress. *Pediatr Obes*. 2021 Oct;16(10):e12835. doi: 10.1111/ijpo.12835. Epub 2021 Jul 23. PMID: 34296826.
- 9: Tropeano A, Corica D, Li Pomi A, Pepe G, Morabito LA, Curatola S, Casto C, Aversa T, **Wasniewska M**. The metabolic syndrome in pediatrics: do we have a reliable definition? A systematic review. *Eur J Endocrinol*. 2021 Jul 1;185(2):265-278. doi: 10.1530/EJE-21-0238. PMID: 34061767.
- 10: Corica D, Bottari A, Aversa T, Morabito LA, Curatola S, Alibrandi A, Ascenti G, **Wasniewska M**. Prospective assessment of liver stiffness by shear wave elastography in childhood obesity: a pilot study. *Endocrine*. 2021 Jul 23. doi: 10.1007/s12020-021-02828-5. Epub ahead of print. PMID: 34302259.
- 11: Roszkowska AM, Alessandrello F, **Wasniewska M**, Tropeano A, Gargano R, Aragona P. Is keratoconus associated to thyroid diseases? Assessment of the corneal parameters in patients with congenital hypothyroidism. *Eur J Ophthalmol*. 2021 Aug 16;11206721211039946. doi: 10.1177/11206721211039946. Epub ahead of print. PMID: 34399598.

- 12: Tessaris D, Bonino E, Weber G, **Wasniewska M**, Corica D, Pitea M, Scirè G, Caruso-Nicoletti M, Fintini D, de Sanctis L. Pseudohypoparathyroidism: application of the Italian common healthcare-pathway for a homogeneous clinical approach and a shared follow up. *Ital J Pediatr*. 2021 Mar 4;47(1):48. doi:10.1186/s13052-021-01000-z. PMID: 33663571; PMCID: PMC7934261.
- 13: Aversa T, Ruggeri RM, Corica D, Cristani MF, Pepe G, Vicchio TM, Alibrandi A, Trimarchi F, Cannavò S, Pajno GB, **Wasniewska MG**. Serum Levels of Soluble Receptor for Advanced Glycation End Products Are Reduced in Euthyroid Children with Newly Diagnosed Hashimoto's Thyroiditis: A Pilot Study. *Horm Res Paediatr*. 2021;94(3-4):144-150. doi: 10.1159/000517341. Epub 2021 Jul 8. PMID: 34237741.
- 14: Aversa T, Corica D, Zirilli G, Pajno GB, Salzano G, De Luca F, **Wasniewska M**. Phenotypic Expression of Autoimmunity in Children With Autoimmune Thyroid Disorders. *Front Endocrinol (Lausanne)*. 2019 Jul 12;10:476. doi: 10.3389/fendo.2019.00476. PMID: 31354636; PMCID: PMC6640617.
- 15: Crisafulli G, Aversa T, Zirilli G, Pajno GB, Corica D, De Luca F, **Wasniewska M**. Subclinical Hypothyroidism in Children: When a Replacement Hormonal Treatment Might Be Advisable. *Front Endocrinol (Lausanne)*. 2019 Feb 25;10:109. doi: 10.3389/fendo.2019.00109. PMID: 30858827; PMCID: PMC6397829.
- 16: van der Straaten S, Springer A, Zecic A, Hebenstreit D, Tomhofer U, Gawlik A, Baumert M, Szeliga K, Debulpaep S, Desloovere A, Taek L, Smets K, **Wasniewska M**, Corica D, Calafiore M, Ljubicic ML, Busch AS, Juul A, Nordenström A, Sigurdsson J, Flück CE, Haamberg T, Graf S, Hannema SE, Wolfenbittel KP, Hiort O, Ahmed SF, Cools M. The External Genitalia Score (EGS): A European Multicenter Validation Study. *J Clin Endocrinol Metab*. 2020 Mar 1;105(3):dgz142. doi: 10.1210/clinem/dgz142. PMID: 31665438.
- 17: Pepe G, Corica D, De Sanctis L, Salerno M, Faienza MF, Tessaris D, Tuli G, Scala I, Penta L, Alibrandi A, Pajno GB, Aversa T, **Wasniewska M**: Thyroid Study Group of the Italian Society of Pediatric Endocrinology and Diabetology (ISPED). Prospective evaluation of autoimmune and non-autoimmune subclinical hypothyroidism in Down syndrome children. *Eur J Endocrinol*. 2020 Apr;182(4):385-392. doi: 10.1530/EJE-19-0823. PMID: 31999620.
- 18: Corica D, Aversa T, Caminiti L, Lombardo F, **Wasniewska M**, Pajno GB. Nutrition and Avoidance Diets in Children With Food Allergy. *Front Pediatr*. 2020 Sep 4;8:518. doi: 10.3389/fped.2020.00518. PMID: 33014926; PMCID: PMC7498536.
- 19: Brunetti G, D'Amelio P, **Wasniewska M**, Mori G, Faienza MF. Editorial: Bone: Endocrine Target and Organ. *Front Endocrinol (Lausanne)*. 2017 Dec 19;8:354. doi:10.3389/fendo.2017.00354. PMID: 29312144; PMCID: PMC5742131.
- 20: Salvatori A, Moretti A, Grugni G, Agosti M, Azzolini S, Bonaita V, Cianci P, Corica D, Crinò A, Delvecchio M, Ferraris S, Greggio NA, Iughetti L, Licenziati MR, Madeo SF, Nosetti L, Pajno R, Rutigliano I, Sacco M, Salvatore S, Scarano E, Trifirò G, **Wasniewska M**. Anthropometric characteristics of newborns with Prader-Willi syndrome. *Am J Med Genet A*. 2019 Oct;179(10):2067-2074. doi: 10.1002/ajmg.a.61304. Epub 2019 Jul 30. PMID: 31361394.

- 21: Cannavò L, Cucinotta U, Zirilli G, Lima M, Pajno GB, **Wasniewska M**, Valenzise M. Malignant insulinoma, a very rare cause of pediatric hypoglycemia. *J Biol Regul Homeost Agents*. 2020 May-Jun;34(3):1167-1170. doi: 10.23812/19-478-L-1. PMID: 32638580.
- 22: Giordano P, Delvecchio M, Lassandro G, Valente F, Palladino V, Chiarito M, **Wasniewska M**, Faienza MF. Can Anti-Thyroid Antibodies Influence the Outcome of Primary Chronic Immune Thrombocytopenia in Children? *Endocr Metab Immune Disord Drug Targets*. 2020;20(3):351-355. doi: 10.2174/1871530319666190905161347. PMID:31486759.
- 23: Zirilli G, Valenzise M, Dionigi G, Tuccari G, Romeo C, Campenni A, Corrias A, Tuli G, Ieni A, Pajno GB, **Wasniewska M**. Hurthle cell carcinoma in childhood: A retrospective analysis of five cases and review of pediatric literature. *Pediatr Blood Cancer*. 2020 Sep;67(9):e28300. doi: 10.1002/pbc.28300. Epub 2020 Jul 2. PMID: 32614144.
- 24: Faienza MF, Chiarito M, Baldinotti F, Canale D, Savino C, Paradies G, Corica D, Romeo C, Tyutyusheva N, Caligo MA, **Wasniewska MG**, Bertelloni S. NR5A1 Gene Variants: Variable Phenotypes, New Variants, Different Outcomes. *Sex Dev*. 2019;13(5-6):258-263. doi: 10.1159/000507411. Epub 2020 May 6. PMID: 32369823.
- 25: Tropeano A, Roszkowska AM, Aversa T, Corica D, Pepe G, Aragona P, **Wasniewska M**. Ocular morphology development and function in children with congenital hypothyroidism diagnosed by neonatal screening. *Endocrine*. 2020 Aug 27. doi: 10.1007/s12020-020-02457-4. Epub ahead of print. PMID: 32851574.
- 26: Aversa T, Zirilli G, Corica D, De Luca F, **Wasniewska M**. Phenotypic testicular abnormalities and pubertal development in boys with McCune-Albright syndrome. *Ital J Pediatr*. 2018 Nov 19;44(1):136. doi: 10.1186/s13052-018-0577-7. PMID: 30454028; PMCID: PMC6245937.
- 27: Capalbo D, Moracas C, Cappa M, Balsamo A, Maghnie M, **Wasniewska MG**, Greggio NA, Baronio F, Bizzarri C, Ferro G, Di Lascio A, Stancampiano MR, Azzolini S, Patti G, Longhi S, Valenzise M, Radetti G, Betterle C, Russo G, Salerno M. Primary Adrenal Insufficiency in childhood: data from a large nationwide cohort. *J Clin Endocrinol Metab*. 2020 Nov 28:dga881. doi: 10.1210/clinem/dga881. Epub ahead of print. PMID: 33247909.
- 28: **Wasniewska MG**, Morabito LA, Baronio F, Einaudi S, Salerno M, Bizzarri C, Russo G, Chiarito M, Grandone A, Guazzarotti L, Spinuzza A, Corica D, Ortolano R, Balsamo A, Abrigo E, Baldini Ferrolì B, Alibrandi A, Capalbo D, Aversa T, Faienza MF: Adrenal Diseases Working Group of the Italian Society for Pediatric Endocrinology and Diabetology. Growth Trajectory and Adult Height in Children with Nonclassical Congenital Adrenal Hyperplasia. *Horm Res Paediatr*. 2020;93(3):173-181. doi: 10.1159/000509548. Epub 2020 Aug 18. PMID: 32810858.
- 29: Cannavò L, Aversa T, Corica D, Pepe G, Pajno GB, Alibrandi A, De Luca F, **Wasniewska M**. In children with acquired hypothyroidism levothyroxine requirements may be significantly conditioned by the etiology of thyroid failure. *Endocrine*. 2020 Jan;67(1):252-255. doi: 10.1007/s12020-019-01965-2. Epub 2019 Jul 3. PMID: 31270749.
- 30: Corica D, Aversa T, Pepe G, De Luca F, **Wasniewska M**. Peculiarities of Precocious Puberty in Boys and Girls With McCune-Albright Syndrome. *Front Endocrinol (Lausanne)*. 2018 Jun 22;9:337. doi: 10.3389/fendo.2018.00337. PMID: 29988390; PMCID: PMC6023984.
- 31: Corica D, Aversa T, Ruggeri RM, Cristani M, Alibrandi A, Pepe G, De Luca F, **Wasniewska M**. Could AGE RAGE-Related Oxidative Homeostasis Dysregulation Enhance Susceptibility to Pathogenesis of Cardio-Metabolic Complications in Childhood Obesity? *Front Endocrinol*

- (Lausanne). 2019 Jun 28;10:426. doi: 10.3389/fendo.2019.00426. PMID: 31316471; PMCID: PMC6611173.
- 32: Cannavò L, Aversa T, Corica D, Pepe G, Pajno GB, Alibrandi A, **Wasniewska M**. Authors' response to "Harder than just hitting a bulls-eye: treatment for hypothyroidism in children might have more than just one target". *Endocrine*. 2020 Jul;69(1):231-232. doi: 10.1007/s12020-020-02318-0. Epub 2020 Apr 22. PMID: 32323092.
- 33: Corica D, Oreto L, Pepe G, Calabrò MP, Longobardo L, Morabito L, Pajno GB, Alibrandi A, Aversa T, **Wasniewska M**. Precocious Preclinical Cardiovascular Sonographic Markers in Metabolically Healthy and Unhealthy Childhood Obesity. *Front Endocrinol (Lausanne)*. 2020 Mar 3;11:56. doi: 10.3389/fendo.2020.00056. PMID: 32194501; PMCID: PMC7062712.
- 34: Iughetti L, Vivi G, Balsamo A, Corrias A, Crinò A, Delvecchio M, Gargantini L, Greggio NA, Grugni G, Hladnik U, Pilotta A, Ragusa L, Salvatoni A, **Wasniewska M**, Weber G, Predieri B. Thyroid function in patients with Prader-Willi syndrome: an Italian multicenter study of 339 patients. *J Pediatr Endocrinol Metab*. 2019 Feb 25;32(2):159-165. doi: 10.1515/jpem-2018-0388. PMID: 30703060.
- 35: Crisafulli G, Aversa T, Zirilli G, De Luca F, Gallizzi R, **Wasniewska M**. Congenital hypopituitarism: how to select the patients for genetic analyses. *Ital J Pediatr*. 2018 Apr 6;44(1):47. doi: 10.1186/s13052-018-0484-y. PMID: 29625578; PMCID: PMC5889615.
- 36: Corica D, Bottari A, Aversa T, Caudo D, Galletta K, Micalizzi MF, Pajno GB, **Wasniewska M**, Ascenti G. An unusual epididymal localization of Testicular Adrenal Rest Tumor in an adolescent with congenital adrenal hyperplasia. *Endocrine*. 2019 Dec;66(3):695-698. doi: 10.1007/s12020-019-01986-x. Epub 2019 Jun 21. PMID: 31227992.
- 37: Ragusa L, Crinò A, Grugni G, Reale L, Fiorencis A, Licenziati MR, Faienza MF, **Wasniewska M**, Delvecchio M, Franzese A, Rutigliano I, Fusilli P, Corica D, Campana G, Greco D, Chiarito M, Sacco M, Toscano S, Marini MG. Caring and living with Prader-Willi syndrome in Italy: integrating children, adults and parents' experiences through a multicentre narrative medicine research. *BMJ Open*. 2020 Aug 6;10(8):e036502. doi: 10.1136/bmjopen-2019-036502. PMID: 32764084; PMCID: PMC7412587.
- 38: Palmieri VV, Lonero A, Boecchini S, Cassano G, Convertino A, Corica D, Crinò A, Fattorusso V, Ferraris S, Fintini D, Franzese A, Grugni G, Iughetti L, Lia R, Macchi F, Madeo SF, Matarazzo P, Nosetti L, Osimani S, Pajno R, Patti G, Pellegrin MC, Perri A, Ragusa L, Rutigliano I, Sacco M, Salvatoni A, Scarano E, Stagi S, Tornese G, Trifirò G, **Wasniewska M**, Fischetto R, Giordano P, Licenziati MR, Delvecchio M; Genetic Obesity Study Group of the Italian Society of Pediatric Endocrinology and Diabetology. Uniparental disomy and pretreatment IGF-1 may predict elevated IGF-1 levels in Prader-Willi patients on GH treatment. *Growth Horm IGF Res*. 2019 Oct-Dec;48-49:9-15. doi: 10.1016/j.ghir.2019.08.003. Epub 2019 Aug 28. PMID: 31487604.
- 39: De Luca F, Alessi L, Bruno E, Cama V, Costanzo D, Genovese C, **Wasniewska M**. Graves' disease in childhood: new epidemiological, pathophysiological and therapeutic insights. *Minerva Pediatr*. 2016 Feb;68(1):66-9. Epub 2014 Dec 12. PMID: 25502917.
- 40: Crisafulli G, Gallizzi R, Aversa T, Salzano G, Valenzise M, **Wasniewska M**, De Luca F, Zirilli G. Thyroid function test evolution in children with Hashimoto's thyroiditis is closely conditioned by the biochemical picture at diagnosis. *Ital J Pediatr*. 2018 Feb 7;44(1):22. doi: 10.1186/s13052-018-0461-5. PMID: 29415743; PMCID: PMC5804084.



- 41: Pepe G, Calafiore M, Valenzise M, Corica D, Morabito L, Pajno GB, Aversa T, **Wasniewska M**. Bone Maturation as a Predictive Factor of Catch-Up Growth During the First Year of Life in Born Small for Gestational Age Infants: A Prospective Study. *Front Endocrinol (Lausanne)*. 2020 Mar 24;11:147. doi: 10.3389/fendo.2020.00147. PMID: 32265840; PMCID: PMC7105798.
- 42: De Luca F, **Wasniewska M**, Zirilli G, Aversa T, Arrigo T. At the end of a two-year follow-up elevated TSH levels normalize or remain unchanged in most the children with subclinical hypothyroidism. *Ital J Pediatr*. 2010 Jan 30;36:11. doi: 10.1186/1824-7288-36-11. PMID: 20205884; PMCID: PMC2827425.
- 43: Babu D, Fanelli A, Mellone S, Muniswamy R, **Wasniewska M**, Prodam F, Petri A, Bellone S, Salerno MC, Giordano M. Novel *GLI2* mutations identified in patients with Combined Pituitary Hormone Deficiency (CPIID): Evidence for a pathogenic effect by functional characterization. *Clin Endocrinol (Oxf)*. 2019 Mar;90(3):449-456. doi: 10.1111/een.13914. Epub 2019 Jan 7. PMID: 30548673.
- 44: Arrigo T, Wasniewska M, Crisafulli G, Lombardo F, Messina MF, Rulli I, Salzano G, Valenzise M, Zirilli G, De Luca F. Subclinical hypothyroidism: the state of the art. *J Endocrinol Invest*. 2008 Jan;31(1):79-84. doi: 10.1007/BF03345571. PMID: 18296910.
- 45: Sawicka B, Borysewicz-Sańczyk H, Wawrusiewicz-Kuryłonek N, Aversa T, Corica D, Gościk J, Krętowski A, **Waśniewska M**, Bossowski A. Analysis of Polymorphisms rs7093069-II,-2RA, rs7138803-FAIM2, and rs1748033-PADI4 in the Group of Adolescents With Autoimmune Thyroid Diseases. *Front Endocrinol (Lausanne)*. 2020 Oct 23;11:544658. doi: 10.3389/fendo.2020.544658. PMID: 33193078; PMCID: PMC7645032.
- 46: Giordano P, Urbano F, Lassandro G, Bianchi FP, Tolva A, Saracco P, Russo G, Notarangelo LD, Gabelli M, Cesaro S, **Wasniewska M**, Faienza MF. Role of antithyroid autoimmunity as a predictive biomarker of chronic immune thrombocytopenia. *Pediatr Blood Cancer*. 2019 Jan;66(1):e27452. doi: 10.1002/pbc.27452. Epub 2018 Sep 30. PMID: 30270575.
- 47: Aversa T, Corica D, Pepe G, Pajno GB, Valenzise M, Messina MF, **Wasniewska M**. Pubertal induction in girls with Turner syndrome. *Minerva Endocrinol*. 2021 Jan 12. doi: 10.23736/S0391-1977.20.03285-X. Epub ahead of print. PMID: 33435643.
- 48: **Wasniewska M**, Corrias A, Salerno M, Lombardo F, Aversa T, Mussa A, Capalbo D, De Luca F, Valenzise M. Outcomes of children with hashitoxicosis. *Horm Res Paediatr*. 2012;77(1):36-40. doi: 10.1159/000334640. Epub 2012 Jan 26. PMID: 22286076.
- 49: Zirilli G, Cannavò L, Vermiglio F, Violi MA, Luca F, **Wasniewska M**. Differentiated thyroid carcinoma presentation may be more aggressive in children and adolescents than in young adults. *Ital J Pediatr*. 2018 Jan 17;44(1):13. doi: 10.1186/s13052-018-0455-3. PMID: 29343289; PMCID: PMC5772690.
- 50: Corica D, Aversa T, Valenzise M, Messina MF, Alibrandi A, De Luca F, **Wasniewska M**. Does Family History of Obesity, Cardiovascular, and Metabolic Diseases Influence Onset and Severity of Childhood Obesity? *Front Endocrinol (Lausanne)*. 2018 May 2;9:187. doi: 10.3389/fendo.2018.00187. PMID: 29770124; PMCID: PMC5941161.
- 51: Ramistella V, **Wasniewska M**, Valenzise M, Corica D, Cantucci S, Pitrolo E, Romeo M, De Luca F. Un'obesità poco essenziale: la sindrome ROHHAD. Due casi clinici e review della letteratura [A not very essential obesity: the Rohhad syndrome. Description of two cases and review of the literature]. *Pediatr Med Chir*. 2013 Jul-Aug;35(4):187-90. Italian. doi: 10.4081/pmc.2013.40. PMID: 24245102.

- 52: Delvecchio M, Salerno M, Vigone MC, **Wasniewska M**, Popolo PP, Lapolla R, Mussa A, Tronconi GM, D'Acunzo I, Di Mase R, Falcone RM, Corrias A, De Luca F, Weber G, Cavallo L, Faienza MF. Levothyroxine requirement in congenital hypothyroidism: a 12-year longitudinal study. *Endocrine*. 2015 Dec;50(3):674-80. doi: 10.1007/s12020-015-0574-1. Epub 2015 Mar 12. PMID: 25762444.
- 53: Capalbo D, Esposito A, Improda N, **Wasniewska MG**, Di Mase R, De Luca F, Bruzzese D, Salerno M. Glucose homeostasis in GHID children during long-term replacement therapy: a case-control study. *Endocrine*. 2018 Mar;59(3):643-650. doi: 10.1007/s12020-017-1408-0. Epub 2017 Sep 5. PMID: 28875423.
- 54: Velletri MR, Valenzise M, **Wasniewska M**, Arasi S, Santisi A, Romeo M, Pitrolo E, Santucci S, Corica D, Crisafulli R, Zirilli G. Sembrava fosse una sindrome di Turner: descrizione di un caso clinico [Turner-like syndrome: a case report]. *Pediatr Med Chir*. 2013 Sep-Oct;35(5):228-30. Italian. doi: 10.4081/pme.2013.33. PMID: 24516945.
- 55: Such K, Gawlik A, Dejner A, **Wasniewska M**, Zachurzok A, Antosz A, Gawlik T, Malecka-Tendera E. Evaluation of Subclinical Hypothyroidism in Children and Adolescents: A Single-Center Study. *Int J Endocrinol*. 2016;2016:1671820. doi:10.1155/2016/1671820. Epub 2016 Jul 27. PMID: 27528870; PMCID: PMC4978826.
- 56: Chiocca E, Dati E, Baroncelli GL, Cassio A, **Wasniewska M**, Galluzzi F, Einaudi S, Cappa M, Russo G, Bertelloni S. Central precocious puberty: treatment with triptorelin 11.25 mg. *ScientificWorldJournal*. 2012;2012:583751. doi:10.1100/2012/583751. Epub 2012 May 3. PMID: 22645436; PMCID: PMC3356708.
- 57: Mussa A, Salerno MC, Bona G, **Wasniewska M**, Segni M, Cassio A, Vigone MC, Gastaldi R, Iughetti L, Santanera A, Capalbo D, Matarazzo P, De Luca F, Weber G, Corrias A. Serum thyrotropin concentration in children with isolated thyroid nodules. *J Pediatr*. 2013 Nov;163(5):1465-70. doi: 10.1016/j.jpeds.2013.07.003. Epub 2013 Aug 22. Erratum in: *J Pediatr*. 2014 May;164(5):1244. PMID: 23972643.
- 58: Tessaris D, Corrias A, Matarazzo P, De Sanctis L, **Wasniewska M**, Messina MF, Vigone MC, Lala R. Thyroid abnormalities in children and adolescents with McCune-Albright syndrome. *Horm Res Paediatr*. 2012;78(3):151-7. doi:10.1159/000342641. Epub 2012 Sep 20. PMID: 23006743.
- 59: Ruggeri RM, Trimarchi F, Giuffrida G, Certo R, Cama E, Campenni A, Alibrandi A, De Luca F, **Wasniewska M**. Autoimmune comorbidities in Hashimoto's thyroiditis: different patterns of association in adulthood and childhood/adolescence. *Eur J Endocrinol*. 2017 Feb;176(2):133-141. doi: 10.1530/EJE-16-0737. Epub 2016 Nov 9. PMID: 27913607.
- 60: Corrias A, Mussa A, **Wasniewska M**, Segni M, Cassio A, Salerno M, Gastaldi R, Vigone MC, Bal M, Matarazzo P, Weber G, De Luca F. Levothyroxine treatment in pediatric benign thyroid nodules. *Horm Res Paediatr*. 2011;75(4):246-51. doi:10.1159/000321841. Epub 2010 Dec 7. PMID: 21135537.
- 61: Aversa T, Lombardo F, Valenzise M, Messina MF, Sferlazzas C, Salzano G, De Luca F, **Wasniewska M**. Peculiarities of autoimmune thyroid diseases in children with Turner or Down syndrome: an overview. *Ital J Pediatr*. 2015 May 15;41:39. doi: 10.1186/s13052-015-0146-2. PMID: 25971674; PMCID: PMC4440559.
- 62: Cerbone M, Capalbo D, **Wasniewska M**, Alfano S, Mattace Raso G, Oliviero U, Cittadini A, De Luca F, Salerno M. Effects of L-thyroxine treatment on early markers of atherosclerotic disease

in children with subclinical hypothyroidism. *Eur J Endocrinol*. 2016 Jul;175(1):11-9. doi: 10.1530/EJE-15-0833. Epub 2016 Apr 11. PMID: 27068687.

63: Cerbone M, Capalbo D, **Wasniewska M**, Mattace Raso G, Alfano S, Meli R, De Luca F, Salerno M. Cardiovascular risk factors in children with long-standing untreated idiopathic subclinical hypothyroidism. *J Clin Endocrinol Metab*. 2014 Aug;99(8):2697-703. doi: 10.1210/je.2014-1761. Epub 2014 May 19. PMID: 24840815.

64: Aversa T, Valenzise M, Salerno M, Corrias A, Iughetti L, Radetti G, De Luca F, **Wasniewska M**. Metamorphic thyroid autoimmunity in Down Syndrome: from Hashimoto's thyroiditis to Graves' disease and beyond. *Ital J Pediatr*. 2015 Nov 11;41:87. doi: 10.1186/s13052-015-0197-4. PMID: 26558364; PMCID: PMC4642678.

65: Cascio A, Torina A, Valenzise M, Blanda V, Camarda N, Bombaci S, Iaria C, De Luca F, **Wasniewska M**. Scalp eschar and neck lymphadenopathy caused by *Rickettsia massiliae*. *Emerg Infect Dis*. 2013 May;19(5):836-7. doi: 10.3201/eid1905.121169. PMID: 23697545; PMCID: PMC3647502.

66: Arrigo T, **Wasniewska M**, Ghizzoni L, Messina MF, Crisafulli G, De Luca F. Liver dysfunction associated with congenital hypopituitarism. *J Endocrinol Invest*. 2000 Mar;23(3):215-6. doi: 10.1007/BF03343708. PMID: 10803481.

67: Marseglia L, Alterio T, Manti L, Aversa T, Gitto E, **Wasniewska M**. Acute Adrenal Failure in a Term Newborn with Congenital Cytomegalovirus Infection. *Pediatr Infect Dis J*. 2015 Oct;34(10):1139-40. doi:10.1097/INF.0000000000000807. PMID: 26107346.

68: Aversa T, Salerno M, Radetti G, Faienza MF, Iughetti L, Corrias A, Predieri B, Mussa A, Mirabelli S, De Luca F, **Wasniewska M**. Peculiarities of presentation and evolution over time of Hashimoto's thyroiditis in children and adolescents with Down's syndrome. *Hormones (Athens)*. 2015 Jul-Sep;14(3):410-6. doi:10.14310/horm.2002.1574. PMID: 26188225.

69: Aversa T, Valenzise M, Corrias A, Salerno M, Iughetti L, Tessaris D, Capalbo D, Predieri B, De Luca F, **Wasniewska M**. In children with autoimmune thyroid diseases the association with Down syndrome can modify the clustering of extra-thyroidal autoimmune disorders. *J Pediatr Endocrinol Metab*. 2016 Sep 1;29(9):1041-6. doi: 10.1515/jpem-2016-0073. PMID: 27442363.

70: Pajno GB, Caminiti L, Salzano G, Crisafulli G, Aversa T, Messina MF, **Wasniewska M**, Passalacqua G. Comparison between two maintenance feeding regimens after successful cow's milk oral desensitization. *Pediatr Allergy Immunol*. 2013 Jun;24(4):376-81. doi: 10.1111/pai.12077. PMID: 23692328.

71: **Wasniewska M**, Corrias A, Messina MF, Crisafulli G, Salzano G, Valenzise M, Mussa A, De Luca F. Graves' disease prevalence in a young population with Turner syndrome. *J Endocrinol Invest*. 2010 Jan;33(1):69-70. doi: 10.1007/BF03346552. Epub 2009 Jun 18. PMID: 19542755.

72: Delvecchio M, Vigone MC, **Wasniewska M**, Weber G, Lapolla R, Popolo PP, Tronconi GM, Di Mase R, De Luca F, Cavallo L, Salerno M, Faienza MF. Final height in Italian patients with congenital hypothyroidism detected by neonatal screening: a 20-year observational study. *Ital J Pediatr*. 2015 Oct 28;41:82. doi: 10.1186/s13052-015-0190-y. PMID: 26511640; PMCID: PMC4625434.

73: **Wasniewska M**, Aversa T, Salerno M, Corrias A, Messina MF, Mussa A, Capalbo D, De Luca F, Valenzise M. Five-year prospective evaluation of thyroid function in girls with subclinical mild

hypothyroidism of different etiology. *Eur J Endocrinol*. 2015 Dec;173(6):801-8. doi: 10.1530/EJE-15-0484. Epub 2015 Sep 15. PMID: 26374873.

74: Faienza MF, Brunetti G, Acquafredda A, Delvecchio M, Lonero A, Gaeta A, Suavo Bulzis P, Corica D, Velletri MR, De Luca F, Cavallo L, **Wasniewska M**. Metabolic Outcomes, Bone Health, and Risk of Polycystic Ovary Syndrome in Girls with Idiopathic Central Precocious Puberty Treated with Gonadotropin-Releasing Hormone Analogues. *Horm Res Paediatr*. 2017;87(3):162-169. doi:10.1159/000456546. Epub 2017 Apr 7. PMID: 28391271.

75: de Sanctis L, Giachero F, Mantovani G, Weber G, Salerno M, Baroncelli GI, Elli MF, Matarazzo P, **Wasniewska M**, Mazzanti L, Scirè G, Tessaris D: Study Group Endocrine diseases due to altered function of Gsα protein of the Italian Society of Pediatric Endocrinology and Diabetology (ISPED). Genetic and epigenetic alterations in the GNAS locus and clinical consequences in Pseudohypoparathyroidism: Italian common healthcare pathways adoption. *Ital J Pediatr*. 2016 Nov 21;42(1):101. doi: 10.1186/s13052-016-0310-3. PMID: 27871293; PMCID: PMC5117549.

76: Falcinelli C, Iughetti L, Percesepe A, Calabrese G, Chiarelli F, Cisternino M, De Sanctis L, Pucarelli I, Radetti G, **Wasniewska M**, Weber G, Stuppia L, Bernasconi S, Forabosco A. SHOX point mutations and deletions in Leri-Weill dyschondrosteosis. *J Med Genet*. 2002 Jun;39(6):E33. doi: 10.1136/jmg.39.6.e33. PMID: 12070265; PMCID: PMC1735140.

77: Aversa T, Valenzise M, Corrias A, Salerno M, Mussa A, Capalbo D, Salzano G, De Luca F, **Wasniewska M**. Subclinical hyperthyroidism when presenting as initial manifestation of juvenile Hashimoto's thyroiditis: first report on its natural history. *J Endocrinol Invest*. 2014 Mar;37(3):303-8. doi:10.1007/s40618-014-0054-0. PMID: 24474680.

78: **Wasniewska M**, Salerno M, Corrias A, Mazzanti L, Matarazzo P, Corica D, Aversa T, Messina MF, De Luca F, Valenzise M. The Evolution of Thyroid Function after Presenting with Hashimoto Thyroiditis Is Different between Initially Euthyroid Girls with and Those without Turner Syndrome. *Horm Res Paediatr*. 2016;86(6):403-409. doi: 10.1159/000452722. Epub 2016 Nov 19. PMID: 27866202.

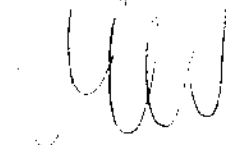
79: Bertelloni S, Massart F, Einaudi S, **Wasniewska M**, Miccoli M, Baroncelli GI. Central Precocious Puberty: Adult Height in Girls Treated with Quarterly or Monthly Gonadotropin-Releasing Hormone Analog Triptorelin. *Horm Res Paediatr*. 2015;84(6):396-400. doi: 10.1159/000441497. Epub 2015 Nov 4. PMID: 26528763.

80: Aversa T, Messina MF, Mazzanti L, Salerno M, Mussa A, Faienza MF, Scarano E, De Luca F, **Wasniewska M**. The association with Turner syndrome significantly affects the course of Hashimoto's thyroiditis in children, irrespective of karyotype. *Endocrine*. 2015 Dec;50(3):777-82. doi: 10.1007/s12020-014-0513-6. Epub 2014 Dec 27. PMID: 25542186.

81: **Wasniewska M**, Corrias A, Arrigo T, Lombardo F, Salerno M, Mussa A, Vigone MC, De Luca F. Frequency of Hashimoto's thyroiditis antecedents in the history of children and adolescents with graves' disease. *Horm Res Paediatr*. 2010;73(6):473-6. doi: 10.1159/000313395. Epub 2010 Apr 15. PMID: 20395669.

82: Valenzise M, Aversa T, Corrias A, Mazzanti L, Cappa M, Ubertaini G, Scarano E, Mussa A, Messina MF, De Luca F, **Wasniewska M**. Epidemiology, presentation and long-term evolution of Graves' disease in children, adolescents and young adults with Turner syndrome. *Horm Res Paediatr*. 2014;81(4):245-50. doi: 10.1159/000357130. Epub 2014 Jan 31. PMID: 24504143.

- 83: Aversa T, Lombardo F, Corrias A, Salerno M, De Luca F, **Wasniewska M**. In young patients with Turner or Down syndrome, Graves' disease presentation is often preceded by Hashimoto's thyroiditis. *Thyroid*. 2014 Apr;24(4):744-7. doi: 10.1089/thy.2013.0452. Epub 2014 Jan 29. PMID: 24325626.
- 84: **Wasniewska M**, Arrigo T, Lombardo F, Crisafulli G, Salzano G, De Luca F. 11-Hydroxylase deficiency as a cause of pre-pubertal gynecomastia. *J Endocrinol Invest*. 2009 Apr;32(4):387-8. doi: 10.1007/BF03345731. PMID: 19636210.
- 85: **Wasniewska M**, Valenzise M, Manganaro A, Bombaci S, Iudicello R, Aversa T, DeLuca F, Lombardo F. Increased intima media thickness at many arterial sites in obese adolescents with abdominal adiposity, insulin resistance, and high LDL-cholesterol. *J Endocrinol Invest*. 2011 Sep;34(8):647-9. doi: 10.1007/BF03345399. PMID: 22080649.
- 86: Ramistella V, **Wasniewska M**, Arasi S, Catena M, Velletri MR, Corica D, Santucci S, De Luca F. Cross-sectional and prospective study of the effects of GH therapy on metabolic panel in children with GH deficiency. *Pediatr Med Chir*. 2014 Dec 30;36(5-6):104. doi: 10.4081/pmc.2014.104. PMID: 25669895.
- 87: Faienza MF, Marzano F, Ventura AM, **Wasniewska M**, Valenzise M, Valletti A, Caratozzolo MF, Cornacchia S, Sbisà E, Cavallo L, Tullo A. Regulation of IGFBP3 gene expression in short children born small for gestational age. *Growth Horm IGF Res*. 2011 Dec;21(6):349-55. doi: 10.1016/j.ghir.2011.09.003. Epub 2011 Oct 15. PMID: 22001433.
- 88: **Wasniewska M**, Matarazzo P, Weber G, Russo G, Zampolli M, Salzano G, Zirilli G, Bertelloni S; Italian Study Group for Alterations of Gs alpha Protein Function. Clinical presentation of McCune-Albright syndrome in males. *J Pediatr Endocrinol Metab*. 2006 May;19 Suppl 2:619-22. doi: 10.1515/jpem.2006.19.s2.619. PMID: 16789625.
- 89: Aversa T, Corrias A, Salerno M, Tessaris D, Di Mase R, Valenzise M, Corica D, De Luca F, **Wasniewska M**. Five-Year Prospective Evaluation of Thyroid Function Test Evolution in Children with Hashimoto's Thyroiditis Presenting with Either Euthyroidism or Subclinical Hypothyroidism. *Thyroid*. 2016 Oct;26(10):1450-1456. doi: 10.1089/thy.2016.0080. Epub 2016 Sep 13. PMID: 27541075.
- 90: Casto C, Pepe G, Li Pomi A, Corica D, Aversa T, **Wasniewska M**. Hashimoto's Thyroiditis and Graves' Disease in Genetic Syndromes in Pediatric Age. *Genes (Basel)*. 2021 Feb 4;12(2):222. doi: 10.3390/genes12020222. PMID: 33557156.
- 91: Aversa T, Valenzise M, Zirilli G, Lombardo F, De Luca F, **Wasniewska M**. Key-role of thyrotropin deficiency in disclosing craniopharyngioma diagnosis in a short girl with Hashimoto's thyroiditis. *Minerva Pediatr*. 2016 Apr;68(2):152-4. Epub 2014 May 14. PMID: 24825480.
- 92: Cerbone M, Bravaccio C, Capalbo D, Polizzi M, **Wasniewska M**, Cioffi D, Improda N, Valenzise M, Bruzzese D, De Luca F, Salerno M. Linear growth and intellectual outcome in children with long-term idiopathic subclinical hypothyroidism. *Eur J Endocrinol*. 2011 Apr;164(4):591-7. doi:10.1530/EJE-10-0979. Epub 2011 Feb 3. PMID: 21292920.
- 93: **Wasniewska MG**, Gawlik AM, Aversa T. Editorial: Autoimmune Thyroid Pathology-Specificity of the Pediatric Age. *Front Endocrinol (Lausanne)*. 2021 Feb 5;12:645278. doi: 10.3389/fendo.2021.645278. PMID: 33613458; PMCID: PMC7892775.
- 94: Lombardo F, Messina MF, Salzano G, Rabbone I, Lo Presti D, Calcaterra V, Aversa T, De Luca F, **Wasniewska M**. Prevalence, presentation and clinical evolution of Graves' disease in children



- and adolescents with type 1 diabetes mellitus. *Horm Res Paediatr.* 2011;76(4):221-5. doi: 10.1159/000327587. Epub 2011 Jul 28. PMID: 21811047.
- 95: Aversa T, Valenzise M, Corrias A, Salerno M, De Luca F, Mussa A, Rezzuto M, Lombardo F, **Wasniewska M**. Underlying Hashimoto's thyroiditis negatively affects the evolution of subclinical hypothyroidism in children irrespective of other concomitant risk factors. *Thyroid.* 2015 Feb;25(2):183-7. doi:10.1089/thy.2014.0235. Epub 2014 Dec 2. PMID: 25364860.
- 96: **Wasniewska M**, Corrias A, Aversa T, Valenzise M, Mussa A, De Martino L, Lombardo F, De Luca F, Salerno M. Comparative evaluation of therapy with L-thyroxine versus no treatment in children with idiopathic and mild subclinical hypothyroidism. *Horm Res Paediatr.* 2012;77(6):376-81. doi: 10.1159/000339156. Epub 2012 Jun 12. PMID: 22699818.
- 97: **Wasniewska M**, Corrias A, Salerno M, Mussa A, Capalbo D, Messina MF, Aversa T, Bombaci S, De Luca F, Valenzise M. Thyroid function patterns at Hashimoto's thyroiditis presentation in childhood and adolescence are mainly conditioned by patients' age. *Horm Res Paediatr.* 2012;78(4):232-6. doi: 10.1159/000343815. Epub 2012 Nov 2. PMID: 23128840.
- 98: **Wasniewska M**, Valenzise M, Aversa T, Mirabelli S, De Luca F, De Luca FL, Lombardo F. Early hypertension and prolonged mineralocorticoid therapy discontinuation in a child with salt-wasting 21-hydroxylase deficiency. *J Endocrinol Invest.* 2011 Feb;34(2):159-61. doi: 10.1007/BF03347048. PMID:21502797.
- 99: Bruno R, Aversa T, Catena M, Valenzise M, Lombardo F, De Luca F, **Wasniewska M**. Even in the era of congenital hypothyroidism screening mild and subclinical sensorineural hearing loss remains a relatively common complication of severe congenital hypothyroidism. *Hear Res.* 2015 Sep;327:43-7. doi:10.1016/j.heares.2015.04.018. Epub 2015 May 15. PMID: 25987501.
- 100: **Wasniewska M**, De Luca F, Bertelloni S, Matarazzo P, Weber G, Crisafulli G, Valenzise M, Lala R. Testicular microlithiasis: an unreported feature of McCune-Albright syndrome in males. *J Pediatr.* 2004 Nov;145(5):670-2. doi:10.1016/j.jpeds.2004.06.083. PMID: 15520771.
- 101: Predieri B, Luisi S, Casarosa E, Farinelli E, Antoniazzi F, **Wasniewska M**, Bernasconi S, Petraglia F, Iughetti L; Italian Society of Pediatric Endocrinology and Diabetology - Study Group of Puberty. Allopregnanolone levels decrease after gonadotropin-releasing hormone analog stimulation test in girls with central precocious puberty. *J Endocrinol Invest.* 2011 Jan;34(1):38-44. doi:10.1007/BF03346693. Epub 2010 Jun 4. PMID: 20530984.
- 102: Arrigo T, De Luca F, Sferlazzas C, Lucanto C, Messina MF, Valenzise M, Marseglia L, **Wasniewska M**. Young adults with cystic fibrosis are shorter than healthy peers because their parents are also short. *Eur J Pediatr.* 2005 Dec;164(12):781-2. doi: 10.1007/s00431-005-1749-1. Epub 2005 Aug 16. PMID:16133236.
- 103: **Wasniewska M**, Vigone MC, Cappa M, Aversa T, Rubino M, De Luca F; Study Group for Thyroid diseases of Italian Society for Pediatric Endocrinology. Acute suppurative thyroiditis in childhood: relative frequency among thyroid inflammatory diseases*. *J Endocrinol Invest.* 2007 Apr;30(4):346-7. doi:10.1007/BF03346303. PMID: 17556874.
- 104: De Luca F, Corrias A, Salerno M, **Wasniewska M**, Gastaldi R, Cassio A, Mussa A, Aversa T, Radetti G, Arrigo T. Peculiarities of Graves' disease in children and adolescents with Down's syndrome. *Eur J Endocrinol.* 2010 Mar;162(3):591-5. doi: 10.1530/EJE-09-0751. Epub 2009 Dec 2. PMID: 19955260.

- 105: **Wasniewska M.** Balsamo A, Valenzise M, Manganaro A, Faggioli G, Bombaci S, Conti V, Ferri M, Aversa T, Cicognani A, De Luca F. Increased large artery intima media thickness in adolescents with either classical or non-classical congenital adrenal hyperplasia. *J Endocrinol Invest.* 2013 Jan;36(1):12-5. doi:10.3275/8194. Epub 2011 Dec 21. PMID: 22189488.
- 106: Albuissou J, Pêcheux C, Carel JC, Lacombe D, Leheup B, Lapuzina P, Bouchard P, Legius E, Matthijs G, **Wasniewska M.** Delpech M, Young J, Hardelin JP, Dodé C. Kallmann syndrome: 14 novel mutations in KAL1 and FGFR1 (KAL2). *Hum Mutat.* 2005 Jan;25(1):98-9. doi: 10.1002/humu.9298. PMID: 15605412.
- 107: **Wasniewska M.** Aversa T, Mazzanti L, Guarneri MP, Matarazzo P, De Luca F, Lombardo F, Messina MF, Valenzise M. Adult height in girls with Turner syndrome treated from before 6 years of age with a fixed per kilogram GH dose. *Eur J Endocrinol.* 2013 Sep 13;169(4):439-43. doi: 10.1530/EJE-12-1032. PMID: 23904278.
- 108: Valenzise M, **Wasniewska M.** Mirabelli S, De Luca F, Cervato S, Betterle C. Identification of two novel mutations in the first Sicilian APECED patient with no R203X mutation in AIRE gene and review of Italian APECED genotypes. *Gene.* 2012 May 15;499(2):343-6. doi: 10.1016/j.gene.2012.03.032. Epub 2012 Mar 17. Erratum in: *Gene.* 2012 Aug 10;504(2):314. PMID: 22450362.
- 109: Balsamo A, **Wasniewska M.** Di Pasquale G, Salzano G, Baronio F, Bombaci S, De Luca F. Birth length and weight in congenital adrenal hyperplasia according to the different phenotypes. *Eur J Pediatr.* 2006 Jun;165(6):380-3. doi:10.1007/s00431-005-0075-y. Epub 2006 Mar 7. PMID: 16520942.
- 110: Messina MF, Aversa T, de Sanctis L, **Wasniewska M.** Valenzise M, Pajno GB, De Luca F, Lombardo F. Adult height following a combined treatment of ketoconazole - cyproterone acetate - leuprolide depot in a boy with atypical McCune-Albright syndrome. *Hormones (Athens).* 2015 Apr-Jun;14(2):286-92. doi: 10.14310/horm.2002.1515. PMID: 25402389.
- 111: Matarazzo P, Lala R, Andreo M, Einaudi S, Altare F, Viora E, Buzi F, De Luca F, De Sanctis V, Rigon F, **Wasniewska M.** de Sanctis L, de Sanctis C; Study Group for Gs alpha Protein Related Diseases of the Italian Society for Pediatric Endocrinology and Diabetes. McCune-Albright syndrome: persistence of autonomous ovarian hyperfunction during adolescence and early adult age. *J Pediatr Endocrinol Metab.* 2006 May;19 Suppl 2:607-17. doi: 10.1515/jpem.2006.19.s2.607. PMID: 16789624.
- 112: Bozzola E, Lauriola S, Messina MF, Bona G, **Wasniewska M.** Bozzola M, Tatò L. The risk of diabetes mellitus in children born small for gestational age and treated with recombinant growth hormone. *J Pediatr Endocrinol Metab.* 2005 Jan;18(1):63-7. doi: 10.1515/jpem.2005.18.1.63. PMID: 15679070.
- 113: Rapa A, Monzani A, Moia S, Vivenza D, Bellone S, Petri A, Teofoli F, Cassio A, Cesaretti G, Corrias A, de Sanctis V, Di Maio S, Volta C, **Wasniewska M.** Tatò L, Bona G. Subclinical hypothyroidism in children and adolescents: a wide range of clinical, biochemical, and genetic factors involved. *J Clin Endocrinol Metab.* 2009 Jul;94(7):2414-20. doi: 10.1210/jc.2009-0375. Epub 2009 May 5. PMID:19417038.
- 114: Zucchini S, **Wasniewska M.** Cisternino M, Salerno M, Iughetti L, Maghnie M, Street ME, Caruso-Nicoletti M, Cianfarani S. Adult height in children with short stature and idiopathic delayed puberty after different management. *Eur J Pediatr.* 2008 Jun;167(6):677-81. doi: 10.1007/s00431-007-0576-y. Epub 2007 Aug 24. PMID: 17717702.

- 115: **Wasniewska M**, De Luca F, Sclari S, Salzano G, Messina MF, Lombardo F, Valenzise M, Ruggeri C, Arrigo T. Hearing loss in congenital hypothalamic hypothyroidism: a wide therapeutic window. *Hear Res*. 2002 Oct;172(1-2):87-91. doi: 10.1016/s0378-5955(02)00515-4. PMID: 12361870.
- 116: Crisafulli G, **Wasniewska M**, Ascenti G, Rulli I, Zirilli G, Aversa T, De Luca F. Acute suppurative thyroiditis disclosing diagnosis of thyroid cancer in a boy. *J Endocrinol Invest*. 2008 Dec;31(12):1137-8. doi: 10.1007/BF03345666. PMID: 19246984.
- 117: Salzano G, Lombardo F, Arrigo T, Sferlazzas C, **Wasniewska M**, Valenzise M, De Luca F. Association of five autoimmune diseases in a young woman with Down's syndrome. *J Endocrinol Invest*. 2010 Mar;33(3):202-3. doi: 10.1007/BF03346582. Epub 2009 Jul 2. PMID: 19574731.
- 118: Corrias A, Cassio A, Weber G, Mussa A, **Wasniewska M**, Rapa A, Gastaldi R, Einaudi S, Baronio F, Vigone MC, Messina MF, Bal M, Bona G, de Sanctis C; Study Group for Thyroid Diseases of Italian Society for Pediatric Endocrinology and Diabetology (SIEDP/ISPIED). Thyroid nodules and cancer in children and adolescents affected by autoimmune thyroiditis. *Arch Pediatr Adolesc Med*. 2008 Jun;162(6):526-31. doi: 10.1001/archpedi.162.6.526. PMID: 18524742.
- 119: Valenzise M, Cascio A, **Wasniewska M**, Zirilli G, Catena MA, Arasi S. Post vaccine acute disseminated encephalomyelitis as the first manifestation of chromosome 22q11.2 deletion syndrome in a 15-month old baby: a case report. *Vaccine*. 2014 Sep 29;32(43):5552-4. doi: 10.1016/j.vaccine.2014.08.047. Epub 2014 Aug 30. PMID: 25171844.
- 120: Cappa M, Iughetti L, Loche S, Maghnie M, Vottero A; GeNeSIS National Board on behalf of the GeNeSIS Italian Investigators. Efficacy and safety of growth hormone treatment in children with short stature: the Italian cohort of the GeNeSIS clinical study. *J Endocrinol Invest*. 2016 Jun;39(6):667-77. doi: 10.1007/s40618-015-0418-0. Epub 2015 Dec 28. PMID: 27223400; PMCID: PMC4944121.
- 121: **Wasniewska M**, Bergamaschi R, Matarazzo P, Predieri B, Bertelloni S, Petri A, Sposito M, Messina MF, De Luca F; Italian Study Group for Turner Syndrome. Increased liver enzymes and hormonal therapies in girls and adolescents with Turner syndrome. *J Endocrinol Invest*. 2005 Sep;28(8):720-6. doi: 10.1007/BF03347555. PMID: 16277168.
- 122: **Wasniewska M**, Arrigo T, Crisafulli G, Lombardo F, Messina MF, Salzano G, Valenzise M, De Luca F. Recovery of acanthosis nigricans under prolonged metformin treatment in an adolescent with normal weight. *J Endocrinol Invest*. 2009 Dec;32(11):939-40. doi: 10.1007/BF03345776. Epub 2009 May 5. PMID: 19494716.
- 123: Arrigo T, **Wasniewska M**, De Luca F, Valenzise M, Lombardo F, Vivenza D, Vaccaro T, Coradi E, Biason-Lauber A. Congenital adeno-hypophysis aplasia: clinical features and analysis of the transcriptional factors for embryonic pituitary development. *J Endocrinol Invest*. 2006 Mar;29(3):208-13. doi:10.1007/BF03345541. PMID: 16682832.
- 124: **Wasniewska M**, Mirabelli S, Baldazzi L, Salzano G, Messina MF, Lombardo F, Valenzise M, Arrigo T, De Luca F. Novel mutation of CYP21A2 gene (N387K) affecting a non-conserved amino acid residue in exon 9. *J Endocrinol Invest*. 2009 Jul;32(7):633. doi: 10.1007/BF03346522. Epub 2009 Mar 26. PMID: 19474522.
- 125: **Wasniewska M**, Salerno M, Cassio A, Corrias A, Aversa T, Zirilli G, Capalbo D, Bal M, Mussa A, De Luca F. Prospective evaluation of the natural course of idiopathic subclinical hypothyroidism in childhood and adolescence. *Eur J Endocrinol*. 2009 Mar;160(3):417-21. doi: 10.1530/EJE-08-0625. Epub 2008 Dec 12. PMID: 19074464.



- 126: Arrigo T, **Wasniewska M**, Messina MF, Arasi S, Catena MA, De Luca F. Fra le cause di ginecomastia prepuberale e puberale non trascurare la sindrome adrenogenitale! [Keeping in mind adrenogenital syndrome among the causes of prepuberal and puberal ginecomastia]. *Pediatr Med Chir*. 2011 Mar-Apr;33(2):105. Italian. PMID: 22111298.
- 127: **Wasniewska M**, De Luca F, Bergamaschi R, Guarneri MP, Mazzanti L, Matarazzo P, Petri A, Crisafulli G, Salzano G, Lombardo F. Early treatment with GH alone in Turner syndrome: prepubertal catch-up growth and waning effect. *Eur J Endocrinol*. 2004 Nov;151(5):567-72. doi: 10.1530/eje.0.1510567. PMID: 15538934.
- 128: **Wasniewska M**, Raiola G, Galati MC, Salzano G, Rulli I, Zirilli G, De Luca F. Non-classical 21-hydroxylase deficiency in boys with prepubertal or pubertal ginecomastia. *Eur J Pediatr*. 2008 Sep;167(9):1083-4. doi:10.1007/s00431-007-0625-6. Epub 2007 Nov 8. PMID: 17992539.
- 129: Lasco A, Morabito N, Gaudio A, Buemi M, **Wasniewska M**, Frisina N. Effects of hormonal replacement therapy on bone metabolism in young adults with beta-thalassemia major. *Osteoporos Int*. 2001;12(7):570-5. doi: 10.1007/s001980170079. PMID: 11527055.
- 130: Lombardo F, De Luca F, Rosano M, Sferlazzas C, Lucanto C, Arrigo T, Messina MF, Crisafulli G, **Wasniewska M**, Valenzise M, Cucinotta D. Natural history of glucose tolerance, beta-cell function and peripheral insulin sensitivity in cystic fibrosis patients with fasting euglycemia. *Eur J Endocrinol*. 2003 Jul;149(1):53-9. doi: 10.1530/eje.0.1490053. PMID: 12824866.
- 131: Messina MF, Arrigo T, **Wasniewska M**, Lombardo F, Crisafulli G, Salzano G, De Luca F. Combined treatment with ketoconazole and cyproterone acetate in a boy with McCune-Albright syndrome and peripheral precocious puberty. *J Endocrinol Invest*. 2008 Sep;31(9):839-40. doi: 10.1007/BF03349264. PMID: 18997496.
- 132: Arrigo T, Bertelloni S, Carcione L, De Luca F, De Sanctis C, Einaudi S, Pirazzoli P, Segni M, Urso L, **Wasniewska M**. Characterization of early presentation idiopathic ovarian failure in girls and adolescents. *J Pediatr Endocrinol Metab*. 2003 Jul-Aug;16(6):835-42. doi: 10.1515/jpem.2003.16.6.835. PMID: 12948295.
- 133: Clayton P, Bonnemaire M, Dutailly P, Maisonobe P, Naudin L, Pham E, Zhang Z, Grupe A, Thiagalingam A, Denèlle P; EPIGROW Study Group. Characterizing short stature by insulin-like growth factor axis status and genetic associations: results from the prospective, cross-sectional, epidemiogenetic EPIGROW study. *J Clin Endocrinol Metab*. 2013 Jun;98(6):E1122-30. doi: 10.1210/jc.2012-4283. Epub 2013 Apr 17.
- 134: Di Pasquale G, **Wasniewska M**, Caruso M, Salzano G, Coco M, Lombardo F, De Luca F. Salt wasting phenotype in a compound heterozygous girl with P482S mutation associated with a novel mutation of CYP21 gene (Q481P). *J Endocrinol Invest*. 2005 Dec;28(11):1038-9. doi: 10.1007/BF03345346. PMID: 16483186.
- 135: Arrigo T, Cisternino M, Galluzzi F, Bertelloni S, Pasquino AM, Antoniazzi F, Borrelli P, Crisafulli G, **Wasniewska M**, De Luca F. When to stop GnRH analog therapy: the experience of the Italian Study Group for Physiopathology of Puberty. *J Pediatr Endocrinol Metab*. 2000 Jul;13 Suppl 1:759-64. doi:10.1515/jpem.2000.13.s1.759. PMID: 10969918.
- 136: Di Pasquale E, Rossetti R, Marozzi A, Bodega B, Borgato S, Cavallo L, Einaudi S, Radetti G, Russo G, Sacco M, **Wasniewska M**, Cole T, Beck-Peccoz P, Nelson LM, Persani L. Identification of new variants of human BMP15 gene in a large cohort of women with premature ovarian failure. *J Clin Endocrinol Metab*. 2006 May;91(5):1976-9. doi: 10.1210/jc.2005-2650. Epub 2006 Feb 7. PMID:16464940.

- 137: Arrigo T, De Luca F, Maghnie M, Blandino A, Lombardo F, Messina MF, **Wasniewska M**, Ghizzoni L, Bozzola M. Relationships between neuroradiological and clinical features in apparently idiopathic hypopituitarism. *Eur J Endocrinol*. 1998 Jul;139(1):84-8. doi: 10.1530/eje.0.1390084. PMID: 9703383.
- 138: De Luca F, Mitchell V, **Wasniewska M**, Arrigo T, Messina MF, Valenzise M, de Sanctis L, Lahlou N. Regulation of spermatogenesis in McCune-Albright syndrome: lessons from a 15-year follow-up. *Eur J Endocrinol*. 2008 Jun;158(6):921-7. doi:10.1530/EJE-07-0494. PMID: 18505910.
- 139: Cianfarani S, Liguori A, Boemi S, Maghnie M, Iughetti L, **Wasniewska M**, Street ME, Zucchini S, Aimaretti G, Germani D. Inaccuracy of insulin-like growth factor (IGF) binding protein (IGFBP)-3 assessment in the diagnosis of growth hormone (GH) deficiency from childhood to young adulthood: association to low GH dependency of IGF-II and presence of circulating IGFBP-3 18-kilodalton fragment. *J Clin Endocrinol Metab*. 2005 Nov;90(11):6028-34. doi: 10.1210/je.2005-0721. Epub 2005 Aug 9. PMID: 16091488.
- 140: **Wasniewska M**, Arrigo T, Cisternino M, De Luca F, Ghizzoni L, Maghnie M, Valenzise M. Birth weight influences long-term catch-up growth and height prognosis of GH-deficient children treated before the age of 2 years. *Eur J Endocrinol*. 2000 May;142(5):460-5. doi: 10.1530/eje.0.1420460. PMID: 10802522.
- 141: Arrigo T, Pirazzoli P, De Sanctis L, Leone O, **Wasniewska M**, Messina MF, De Luca F. McCune-Albright syndrome in a boy may present with a monolateral macroorchidism as an early and isolated clinical manifestation. *Horm Res*. 2006;65(3):114-9. doi: 10.1159/000091279. Epub 2006 Feb 2. PMID: 16462147.
- 142: **Wasniewska M**, De Luca F, Cassio A, Oggiano N, Gianino P, Delvecchio M, Aiazzi R, Stoppioni V, Lombardo F, Messina MF, Valenzise M, Arrigo T. In congenital hypothyroidism bone maturation at birth may be a predictive factor of psychomotor development during the first Year of life irrespective of other variables related to treatment. *Eur J Endocrinol*. 2003 Jul;149(1):1-6. doi: 10.1530/eje.0.1490001. PMID: 12824859.
- 143: Lombardo F, Valenzise M, **Wasniewska M**, Messina MF, Ruggeri C, Arrigo T, De Luca F. Two-year prospective evaluation of the factors affecting honeymoon frequency and duration in children with insulin dependent diabetes mellitus: the key-role of age at diagnosis. *Diabetes Nutr Metab*. 2002 Aug;15(4):246-51. PMID:12416662.
- 144: Messina MF, De Luca F, **Wasniewska M**, Valenzise M, Lombardo F, Ghizzoni L. Final height in isolated GH deficiency type 1A: effects of 5-year treatment with IGF-I. *Eur J Endocrinol*. 2001 Apr;144(4):379-83. doi: 10.1530/eje.0.1440379. PMID: 11275947.
- 145: Arrigo T, Cisternino M, Galluzzi F, Bertelloni S, Pasquino AM, Antoniazzi F, Borrelli P, Crisafulli G, **Wasniewska M**, De Luca F. Analysis of the factors affecting auxological response to GnRH agonist treatment and final height outcome in girls with idiopathic central precocious puberty. *Eur J Endocrinol*. 1999 Aug;141(2):140-4. doi: 10.1530/eje.0.1410140. PMID: 10427157.
- 146: **Wasniewska M**, De Luca F, Valenzise M, Lombardo F, De Luca F. Aldosterone synthase deficiency type I with no documented homozygous mutations in the CYP11B2 gene. *Eur J Endocrinol*. 2001 Jan;144(1):59-62. doi:10.1530/eje.0.1440059. PMID: 11174838.
- 147: De Luca F12p4, Arrigo T, Bozzola M, Crisafulli G, Ghizzoni L, Messina MF, **Wasniewska M**. L'hypopituitarisme au cours de la première année de vie. Etude italienne collaborative [Hypopituitarism during the first year of life. A collaborative Italian study]. *Arch Pediatr*. 1998;5 Suppl 4:313S-317S. French. doi: 10.1016/s0929-693x(99)80182-1. PMID: 9853075.

- 148: **Wasniewska M.** Di Pasquale G, Rulli I, Salzano G, Caruso M, Indovina S, Di Pasquale L, Zirilli G, De Luca F. In Sicilian ethnic group non-classical congenital adrenal hyperplasia is frequently associated with a very mild genotype. *J Endocrinol Invest.* 2007 Mar;30(3):181-5. doi: 10.1007/BF03347422. PMID: 17505149.
- 149: Corica D, Santucci S, Pitrolo E, Romeo M, **Wasniewska M.** De Luca F. Testicular adrenal rest tumor in an adolescent with congenital adrenal hyperplasia, resolved by therapy doses adjustment. *Minerva Pediatr.* 2014 Jun;66(3):233-5. PMID: 24826980.
- 150: **Wasniewska M.** Raiola G, Teresa A, Galati MC, Zirilli G, Catena MA, Ascenti G, Arasi S, De Luca F. Gynecomastia disclosing diagnosis of Leydig cell tumour in a man with thalassemia, secondary hypogonadism and testis microlithiasis. *Acta Biomed.* 2009;80(3):286-8. PMID: 20578425.
- 151: Chiarelli F, Pomilio M, Mohn A, Tumini S, Verrotti A, Mezzetti A, Cipollone F, **Wasniewska M.** Morgese G, Spagnoli A. Serum angiogenin concentrations in young patients with diabetes mellitus. *Eur J Clin Invest.* 2002 Feb;32(2):110-4. doi:10.1046/j.0014-2972.2001.00958.x. PMID: 11895457.
- 152: **Wasniewska M.** Caruso M, Indovina S, Crisafulli G, Mirabelli S, Salzano G, Arrigo T, De Luca F. Salt-wasting congenital adrenal hyperplasia: genotypical peculiarities in a Sicilian ethnic group. *J Endocrinol Invest.* 2008 Jul;31(7):607-9. doi: 10.1007/BF03345610. PMID: 18787377.
- 153: Ruggeri C, Valenzise M, Alosi MM, Scibilia G, **Wasniewska M.** Tuberculoma complicante la meningite tuberculare: descrizione di un caso pediatrico [Tuberculoma complicating tuberculous meningitis: description of one paediatric case]. *Minerva Pediatr.* 2005 Oct;57(5):329-32. Italian. PMID: 16205620.
- 154: Ruggeri C, **Wasniewska M.** Crisafulli G, De Luca F. Monolateral coxitis as a unique osteoarticular manifestation of Parvovirus B19 infection. *Clin Exp Rheumatol.* 2004 May-Jun;22(3):383-4. PMID: 15144146.
- 155: **Wasniewska M.** Arrigo T, Crisafulli G, Aversa T, Messina MF, Salzano G, De Luca F. In the Italian population sexual dimorphism affects pre-natal thyroid migration but not biochemical severity of gland ectopia and pre-natal bone maturation. *J Endocrinol Invest.* 2008 Apr;31(4):341-5. doi: 10.1007/BF03346368. PMID: 18475053.
- 156: Messina MF, Lombardo F, Meo A, Miceli M, **Wasniewska M.** Valenzise M, Ruggeri C, Arrigo T, De Luca F. Three-year prospective evaluation of glucose tolerance, beta-cell function and peripheral insulin sensitivity in non-diabetic patients with thalassemia major. *J Endocrinol Invest.* 2002 Jun;25(6):497-501. doi:10.1007/BF03345490. PMID: 12109619.
- 157: Valenzise M, Cucinotta U, Aversa T, Messina MF, **Wasniewska M.** Pajno GB. Transient hyperthyroidism in a 6-year-old girl with Epstein-Barr virus infection: a link between infectious mononucleosis and autoimmune thyroid disease. *J Biol Regul Homeost Agents.* 2021 Feb 26;35(1). doi: 10.23812/20-374-L. Epub ahead of print. PMID: 33634672.
- 158: Borysewicz G, **Waśniewska M.** Gryglicka H, Derentowicz P, Siwińska-Golebiowska II. Ocena wybranych parametrów odporności humoralnej i komórkowej u dzieci z alergią pokarmową [Evaluation of selected humoral and cell immunology parameters in children with food allergies]. *Pneumonol Alergol Pol.* 1994;62 Suppl 2:34-8. Polish. PMID: 7894367.
- 159: **Wasniewska M.** Vigone MC, Cappa M, Cassio A, Scognamillo R, Aversa T, Rubino M, De Luca F. Acute suppurative thyroiditis in childhood: spontaneous closure of sinus pyriform fistula

may occur even very early. J Pediatr Endocrinol Metab. 2007 Jan;20(1):75-7. doi: 10.1515/jpem.2007.20.1.75. PMID: 17315532.

160: Arrigo T, Bozzola M, Cavallo L, Ghizzoni L, Maghnie M, Messina MF, **Wasniewska M**, De Luca F. Growth hormone deficient children treated from before two years old fail to catch-up completely within five years of therapy. J Pediatr Endocrinol Metab. 1998 Jan-Feb;11(1):45-50. doi:10.1515/jpem.1998.11.1.45. PMID: 9642628.

161: **Wasniewska M**, Raiola G, Nicoletti A, Galati MC, Messina MF, Mirabelli S, De Luca F. Severe SHOX gene haploinsufficiency in a girl with a novel mutation (MIT) involving the first codon of coding region. J Endocrinol Invest. 2010 Apr;33(4):282-3. doi: 10.1007/BF03345793. Epub 2009 Jul 28. PMID: 19636220.

162: Di Pasquale L, Indovina S, **Wasniewska M**, Mirabelli S, Porcelli P, Rulli I, Salzano G, De Luca F. Novel nonsense mutation (W22X) in CYP21A2 gene causing salt-wasting congenital adrenal hyperplasia in a compound heterozygous girl. J Endocrinol Invest. 2007 Oct;30(9):806-7. doi: 10.1007/BF03350823. PMID:17993777.

163: Arrigo T, **Wasniewska M**, Messina MF, Arasi S, Catena MA, De Luca F. Macroorchidismo monolaterale: manifestazione clinica precoce ed isolata della sindrome di McCune-Albright [Monolateral macro-orchidism as an isolated feature of McCune-Albright syndrome]. Pediatr Med Chir. 2009 Sep-Oct;31(5):220-1. Italian. PMID: 20131522.

164: Ruggeri C, **Wasniewska M**, Carcione L, De Luca F. Fistulectomy may not be the first choice treatment in a child with recurrent suppurative thyroiditis. J Endocrinol Invest. 2004 Feb;27(2):207-8. doi: 10.1007/BF03346269. PMID:15129819.

165: **Wasniewska M**, Borysewicz G, Derentowicz P, Siwińska-Golebiowska H. Screening test and further particular allergological diagnosis in children. Pneumonol Alergol Pol. 1992;60 Suppl 1:20-4. PMID: 1292839.

166: **Wasniewska M**, Domańska J, Kolakowska M, Siwińska-Golebiowska H. Przydatność testów alfa-gliadin FAST, gluten IgA EIA, gluten enteropathy test (GET) w diagnostyce i monitorowaniu leczenia nietolerancji glutenu u dzieci [Usefulness of the Alfa-Gliadin FAST, Gluten IgA EIA and gluten enteropathy test (GET) in the diagnosis and monitoring of the treatment of gluten intolerance in children]. Pneumonol Alergol Pol. 1991;59 Suppl 1:62-4. Polish. PMID: 1843812.

Wasniewska M
22/08/2021