



Europass Curriculum Vitae

Personal information

Nome / Cognome **Luca Gentile**

Indirizzo

Telefono

Fax(es)

E-mail

Nationalità

Data di nascita

Sesso

Esperienze di studio e lavoro

| | |
|--------------------|---|
| Data | 11 novembre 2019 - oggi |
| Nome dell'istituto | Centro Studi DISMED Onlus |
| Occupazione | Attività libero-professionale (10h/settimana) come neurologo e fisiatra responsabile del servizio di assistenza domiciliare |
| Data | 2015 - 2019 |
| Nome dell'istituto | Scuola di Specializzazione in Medicina Fisica e Riabilitativa, Università di Messina (Italia) – Direttore: Prof Roberto Dattola, Università di Messina (Italia) |
| Occupazione | Medico in formazione specialistica in Medicina Fisica e Riabilitativa Dipartimento di Medicina Fisica e Riabilitativa, Università degli Studi di Messina, Messina-Italia |
| Titolo | Specialista in Medicina Fisica e Riabilitativa (50/50 cum laude) |
| Data | 2018 (gennaio - aprile) |
| Nome dell'istituto | Fondazione Policlinico Universitario "Agostino Gemelli" - Dipartimento Scienze dell'Invecchiamento, Neurologiche, Ortopediche e della Testa –Collo (Prof. Luca Padua) |
| Occupazione | Ambulatorio di ecografia di nervo periferico |

| | |
|--------------------|--|
| Data | 2010 - 2015 |
| Nome dell'istituto | Scuola di Specializzazione in Neurologia, Università di Messina (Italia) – Direttore: Prof. Paolo Girlanda, Università di Messina (Italia) |
| Occupazione | Medico in formazione specialistica in Neurologia Dipartimento di Neurologia, Università degli Studi di Messina, Messina-Italia |
| Titolo | Specialista in Neurologia (50/50 cum laude) |
| Data | Settembre 2012 – oggi |
| Nome dell'istituto | Attività di Reperibilità presso Presidi di Continuità Assistenziale (ex – guardie mediche) |
| Occupazione | Servizio medico di continuità assistenziale nella provincia di Messina |
| Data | Dal 22 al 29 dicembre 2014, dal 16 al 23 febbraio 2015, dal 16 al 23 marzo 2015, dal 6 al 13 aprile 2015, dal 6 al 13 luglio 2015, dal 27 luglio al 3 agosto 2015 (78 ore/settimana) |
| Nome dell'istituto | Centro prima accoglienza C.A.R.A., progetto CONTEXTUS – S.Anna, SS106 Isola di capo Rizzuto |
| Occupazione | Assistenza medica generica presso ambulatorio del campo |
| Data | 2002 - 2008 |
| Nome dell'istituto | Università degli studi di Messina, facoltà di Medicina e Chirurgia |
| Titolo | Laurea in Medicina e Chirurgia (110/110 con lode) |

Competenze personali

| | | | | | |
|---------------------------|----------------------|---------|--------------------|-------------------|----------------|
| Lingua madre | Italiano | | | | |
| Altre lingue | | | | | |
| Auto-giudizio | Understanding | | Speaking | | Writing |
| <i>European level (*)</i> | Listening | Reading | Spoken interaction | Spoken production | |
| Inlgese | C1 | C1 | C1 | C1 | C1 |

(*) [Common European Framework of Reference for Languages](http://www.cedefop.europa.eu/en/files/quest_doc/2008/06/CEFR.pdf)

Competenze al computer Patente europea del computer (ECDL) – conseguita a Maggio 2015

Competenze artistiche Chitarrista

Patente di guida B e A3, possessore di autovettura e motociclo

Publicazioni scientifiche:

1. Mazzeo A, Stancanelli C, Russo M, Granata F, **Gentile L**, Di Leo R, Vita G, Nobile-Orazio E, Toscano A. Subacute inflammatory demyelinating polyneuropathy disclosed by massive nerve root enhancement in CMT1A. *Muscle Nerve* 2012;45(3):451-452. doi: 10.1002/mus.22260.
2. Stancanelli C, Taioli F, Testi S, Fabrizi GM, Arena MG, Granata F, Russo M, **Gentile L**, Vita G and Mazzeo A. Unusual features of central nervous system involvement in CMTX associated with a novel mutation of GJB1 gene. *Journal of the Peripheral Nervous System* 2012;17:407-411. doi: 10.1111/j.1529-8027.2012.00439.x.
3. Russo M, Mazzeo A, Stancanelli C, Di Leo R, **Gentile L**, Di Bella G, Minutoli F, Baldari S and Vita G. Transthyretin-related familial amyloidotic polyneuropathy: description of a cohort of patients with Leu64 mutation and late onset. *Journal of the Peripheral Nervous System* 2012;17:385-390. doi: 10.1111/j.1529-8027.2012.00436.x.
4. **Gentile L**, Taioli F, Fabrizi GM, Russo M, Stancanelli C, Mazzeo A. Considerable post-partum worsening in a patient with CMT2E. *Neurological Sciences* 2013 Oct;34(10):1813-4. doi: 10.1007/s10072-013-1296-x.
5. Cocito D, Peci E, Merola A, Romagnolo A, Toscano A, Mazzeo A, **Gentile L**, Russo M, Martino G, Fazio R, Velardo D, Francia A, Valentino P, Nisticò R, Liguori R, Donadio VA, Filosto M, Siciliano G, Schirinzi E, Bono G, Clerici M, Lelli S, Rosso T, Marfia GA, Mataluni G, Antonini G, Clemenzi A, Ceconi I, Suprani M, Nobile-Orazio E. Subcutaneous immunoglobulin in CIDP and MMN: a short-term nationwide study. *J Neurol.* 2014 Nov;261(11):2159-64. doi: 10.1007/s00415-014-7444-2.
6. Stancanelli C, Fabrizi GM, Ferrarini M, Cavallaro T, Taioli F, Di Leo R, Russo M, **Gentile L**, Toscano A, Vita G, Mazzeo A. Charcot-Marie-Tooth 2F: phenotypic presentation of the Arg136Leu HSP27 mutation in a multigenerational family. *Neurological Sciences* 2015 Jun;36(6):1003-6. doi: 10.1007/s10072-014-2050-8.
7. Cocito D, Merola A, Romagnolo A, Peci E, Toscano A, Mazzeo A, **Gentile L**, Russo M, Fazio R, Filosto M, Siciliano G, Schirinzi E, Nobile-Orazio E, Lopiano L. Subcutaneous immunoglobulin in CIDP and MMN: a different long-term clinical response? *J Neurol Neurosurg Psychiatry.* 2015 Jun 24. pii: jnnp-2014-310280. doi: 10.1136/jnnp-2014-310280.
8. Mazzeo A, Russo M, Di Bella G, Minutoli F, Stancanelli C, **Gentile L**, Baldari S, Carerj S, Toscano A, Vita G. Transthyretin-related familial amyloid polyneuropathy (TTR-FAP): A single-center experience in Sicily, an Italian endemic area. *J Neuromuscul Dis.* 2015 Jul 22;2(s2):S39-S48. doi: 10.3233/JND-150091.
9. Cortese A, Vita G, Luigetti M, Russo M, Bisogni G, Sabatelli M, Manganelli F, Santoro L, Cavallaro T, Fabrizi GM, Schenone A, Grandis M, Gemelli C, Mauro A, Pradotto LG, **Gentile L**, Stancanelli C, Lozza A, Perlini S, Piscosquito G, Calabrese D, Mazzeo A, Obici L, Pareyson D. Monitoring effectiveness and safety of Tafamidis in transthyretin amyloidosis in Italy: a longitudinal multicenter study in a non-endemic area. *J Neurol.* 2016 May;263(5):916-24 doi: 10.1007/s00415-016-8064-9.
10. Padua L, Pazzaglia C, Pareyson D, Schenone A, Aiello A, Fabrizi GM, Cavallaro T, Santoro L, Manganelli F, Gemignani F, Vitetta F, Quattrone A, Mazzeo A, Russo M, Vita G; CMT-TRIAAL Group. Novel outcome measures for Charcot-Marie-Tooth disease: validation and reliability of the 6-min walk test and StepWatch™ Activity Monitor and identification of the walking features related to higher quality of life. *Eur J Neurol.* 2016 May 10. doi: 10.1111/ene.13033.
11. Stancanelli C, **Gentile L**, Di Bella G, Minutoli F, Russo M, Vita G, Mazzeo A. Phenotypic variability of TTR Val122Ile mutation: a Caucasian patient with axonal neuropathy and normal heart. *Neurol Sci.* 2017 Mar;38(3):525-526. doi: 10.1007/s10072-016-2767-7.
12. Stancanelli C, Mazzeo A, **Gentile L**, Vita G. Unilateral hyperhidrosis as persistently isolated feature of syringomyelia and Arnold Chiari type 1. *Neurol Sci.* 2018 Sep;39(9):1607-1608. doi: 10.1007/s10072-018-3403-5.
13. Coraci D, Giovannini S, **Gentile L**, Tannous Cordenonssi J, Loreti C, Padua L. A Cyst Compressing the Ulnar Nerve Motor Branch: Ultrasonographic Diagnosis of a Tricking Neuropathy. *Ann Plast Surg.* 2018 Jul;81(1):124-125. doi: 10.1097/SAP.0000000000001527.
14. Gimigliano F, De Sire A, Gastaldo M, Maghini I, Paoletta M, Pasquini A, Boldrini P, Selb M, Proding B; SIMFER Residents Section Group. Use of the International Classification of Functioning, Disability and Health Generic-30 Set for the characterization of outpatients: Italian Society of Physical and Rehabilitative Medicine Residents Section Project. *Eur J Phys Rehabil Med.* 2018 Jun 11. doi: 10.23736/S1973-9087.18.05324-8.

15. Doneddu PE, Cocito D, Manganelli F, Fazio R, Briani C, Filosto M, Benedetti L, Mazzeo A, Marfia GA, Cortese A, Fierro B, Jann S, Beghi E, Clerici AM, Carpo M, Schenone A, Luigetti M, Lauria G, Antonini G, Rosso T, Siciliano G, Cavaletti G, Liberatore G, Santoro L, Peci E, Tronci S, Ruiz M, Cotti Piccinelli S, Toscano A, Mataluni G, Piccolo L, Cosentino G, Sabatelli M, Nobile-Orazio E; Italian CIDP Database study group. Atypical CIDP: diagnostic criteria, progression and treatment response. Data from the Italian CIDP Database. *J Neurol Neurosurg Psychiatry*. 2018 Oct 8. pii: jnnp-2018-318714. doi: 10.1136/jnnp-2018-318714.
16. Coraci D, Giovannini S, **Gentile L**, Cordenonssi JT, Padua L. "It is not what it seems." Ultrasound findings in a case of unusual iatrogenic ulnar nerve damage. *Childs Nerv Syst*. 2018 Oct 18. doi: 10.1007/s00381-018-3992-6.
17. Coraci D, **Gentile L**, Tannous Cordenonssi J, Piccinini G, Giovannini S, Padua L. "Seeing Through the Wall": Ultrasound Application for the Diagnosis and Treatment of Abdominal Pain. *Pain Med*. 2018 Oct 19. doi: 10.1093/pm/pny203.
18. Bedewi MA, Coraci D, Ruggeri F, Giovannini S, **Gentile L**, Padua L. Shear wave elastography of median nerve at wrist and forearm. Heterogeneity of normative values. *J Plast Reconstr Aesthet Surg*. 2018 Nov 13. pii: S1748-6815(18)30393-0. doi: 10.1016/j.bjps.2018.09.015.
19. Coraci D, **Gentile L**, Tannous Cordenonssi J, Loreti C, Cuccagna C, Padua L. Letter to the Editor: "Who seeks finds, who compares discovers". Usefulness of ultrasound to assess small nerve branches. *Rom J Morphol Embryol*. 2018;59(3):1007-1008.
20. Cavaletti G, Cornblath DR, Merkies ISJ, Postma TJ, Rossi E, Alberti P, Bruna J, Argyriou AA, Briani C, Velasco R, Kalofonos HP, Psimaras D, Ricard D, Pace A, Faber CG, Lalisang RI, Brandsma D, Koeppen S, Kerrigan S, Schenone A, Grisold W, Mazzeo A, Padua L, Dorsey SG, Penas-Prado M, Valsecchi MG; CI-PeriNomS Group. Patients' and physicians' interpretation of chemotherapy-induced peripheral neurotoxicity. *J Peripher Nerv Syst*. 2019 Mar;24(1):111-119. doi: 10.1111/jns.12306.
21. Vita GL, Stancanelli C, **Gentile L**, Barcellona C, Russo M, Di Bella G, Vita G, Mazzeo A. 6MWT performance correlates with peripheral neuropathy but not with cardiac involvement in patients with hereditary transthyretin amyloidosis (hATTR). *Neuromuscul Disord*. 2019 Mar;29(3):213-220. doi: 10.1016/j.nmd.2018.11.002.
22. Vita G, Vita GL, Stancanelli C, **Gentile L**, Russo M, Mazzeo A. Genetic neuromuscular disorders: living the era of a therapeutic revolution. Part 1: peripheral neuropathies. *Neurol Sci*. 2019 Apr;40(4):661-669. doi: 10.1007/s10072-019-03778-7.
23. Minutoli F, Di Bella G, Mazzeo A, Laudicella R, **Gentile L**, Russo M, Vita G, Baldari S. Serial scanning with 99mTc-3, 3-diphosphono-1, 2-propanodicarboxylic acid (99mTc-DPD) for early detection of cardiac amyloid deposition and prediction of clinical worsening in subjects carrying a transthyretin gene mutation. *J Nucl Cardiol*. 2019 Nov 18. doi: 10.1007/s12350-019-01950-2.
24. **Gentile L**, Coraci D, Pazzaglia C, Del Tedesco F, Erra C, Le Pera D, Padua L. Ultrasound guidance increases diagnostic yield of needle EMG in plegic muscle. *Clin Neurophysiol*. 2019 Nov 9;131(2):446-450. doi: 10.1016/j.clinph.2019.10.012.
25. **Gentile L**, Russo M, Fabrizi GM, Taioli F, Ferrarini M, Testi S, Alfonzo A, Aguenouz M, Toscano A, Vita G, Mazzeo A. Charcot-Marie-Tooth disease: experience from a large Italian tertiary neuromuscular center. *Neurol Sci*. 2020 Jan 4. doi: 10.1007/s10072-019-04219-1.
26. **Gentile L**, Di Bella G, Minutoli F, Cucinotta F, Obici L, Mussinelli R, Arimatea I, Russo M, Toscano A, Vita G, Mazzeo A. Description of a large cohort of Caucasian patients with V122I ATTRv amyloidosis: neurological and cardiological features. *J Peripher Nerv Syst*. 2020 May 12. doi: 10.1111/jns.12385.
27. **Gentile L**, Mazzeo A, Russo M, Arimatea I, Vita G, Toscano A. Long-term treatment with subcutaneous immunoglobulin in patients with chronic inflammatory demyelinating polyradiculoneuropathy: a follow-up period up to 7 years. *Sci Rep*. 2020 May 13;10(1):7910. doi: 10.1038/s41598-020-64699-6.
28. Doneddu PE, Bianchi E, Cocito D, Manganelli F, Fazio R, Filosto M, Beghi E, Mazzeo A, Cosentino G, Cortese A, Jann S, Clerici AM, Antonini G, Siciliano G, Marfia GA, Briani C, Lauria G, Rosso T, Cavaletti G, Carpo M, Benedetti L, Schenone A, Liberatore G, Peci E, Spina E, Tronci S, Cotti Piccinelli S, Toscano A, **Gentile L**, Piccolo L, Leonardi L, Mataluni G, Ruiz M, Sabatelli M, Santoro L, Nobile-Orazio E; Italian CIDP Database Study Group. Impact of environmental factors and physical activity on disability and quality of life in CIDP. *J Neurol*. 2020 May 19. doi: 10.1007/s00415-020-09916-y.
29. Russo M, **Gentile L**, Toscano A, Vita G, Mazzeo A. From a misdiagnosis of anorexia nervosa to a dramatic patisiran-induced improvement in a patient with ATTRE89Q amyloidosis. *Amyloid*. 2020 Jun 9:1-2. doi: 10.1080/13506129.2020.1773425.

**Publicazioni scientifiche
(segue):**

30. Vita GL, Aguennouz M, Polito F, Oteri R, Russo M, **Gentile L**, Barbagallo C, Ragusa M, Rodolico C, Di Giorgio RM, Toscano A, Vita G, Mazzeo A. Circulating microRNAs Profile in Patients With Transthyretin Variant Amyloidosis. *Front Mol Neurosci*. 2020 Jun 23;13:102. doi: 10.3389/fnmol.2020.00102
31. Russo M, Obici L, Bartolomei I, Cappelli F, Luigetti M, Fenu S, Cavallaro T, Chiappini MG, Gemelli C, Pradotto LG, Manganelli F, Leonardi L, My F, Sampaolo S, Briani C, **Gentile L**, Stancanelli C, Di Buduo E, Pacciolla P, Salvi F, Casagrande S, Bisogni G, Calabrese D, Vanoli F, Di Iorio G, Antonini G, Santoro L, Mauro A, Grandis M, Di Girolamo M, Fabrizi GM, Pareyson D, Sabatelli M, Perfetto F, Rapezzi C, Merlini G, Mazzeo A, Vita G. ATTRv amyloidosis Italian Registry: clinical and epidemiological data. *Amyloid*. 2020 Jul 22:1-7. doi: 10.1080/13506129.2020.1794807.
32. Salvalaggio A, Coraci D, Cacciavillani M, Obici L, Mazzeo A, Luigetti M, Pastorelli F, Grandis M, Cavallaro T, Bisogni G, Lozza A, Gemelli C, **Gentile L**, Ermani M, Fabrizi GM, Plasmati R, Campagnolo M, Castellani F, Gasparotti R, Martinoli C, Padua L, Briani C. Nerve ultrasound in hereditary transthyretin amyloidosis: red flags and possible progression biomarkers. *J Neurol*. 2020 Aug 4. doi: 10.1007/s00415-020-10127-8.
33. Doneddu PE, Cocito D, Manganelli F, Fazio R, Briani C, Filosto M, Benedetti L, Bianchi E, Jann S, Mazzeo A, Antonini G, Cosentino G, Marfia GA, Cortese A, Clerici AM, Carpo M, Schenone A, Siciliano G, Luigetti M, Lauria G, Rosso T, Cavaletti G, Beghi E, Liberatore G, Santoro L, Spina E, Peci E, Tronci S, Ruiz M, Cotti Piccinelli S, Verrengia EP, **Gentile L**, Leonardi L, Mataluni G, Piccolo L, Nobile-Orazio E; Italian CIDP Database study group. Frequency of diabetes and other comorbidities in chronic inflammatory demyelinating polyradiculoneuropathy and their impact on clinical presentation and response to therapy. *J Neurol Neurosurg Psychiatry*. 2020 Aug 31: jnnp-2020-323615. doi: 10.1136/jnnp-2020-323615.
34. Pisciotta C, Calabrese D, Santoro L, Tramacere I, Manganelli F, Fabrizi GM, Schenone A, Cavallaro T, Grandis M, Previtali SC, Allegri I, Padua L, Pazzaglia C, Saveri P, Quattrone A, Valentino P, Tozza S, **Gentile L**, Russo MM, Mazzeo A, Trapasso MC, Parazzini F, Vita G, Pareyson D; Italian CMT Network. Pregnancy in Charcot-Marie-Tooth disease: Data from the Italian CMT national registry. *Neurology*. 2020 Sep 14:10.1212/WNL.000000000010860. doi: 10.1212/WNL.000000000010860.
35. Liberatore G, Manganelli F, Doneddu PE, Cocito D, Fazio R, Briani C, Filosto M, Benedetti L, Mazzeo A, Antonini G, Cosentino G, Jann S, Cortese A, Marfia GA, Clerici AM, Siciliano G, Carpo M, Luigetti M, Lauria G, Rosso T, Cavaletti G, Santoro L, Peci E, Tronci S, Ruiz M, Piccinelli SC, Schenone A, Leonardi L, Toscano A, Mataluni G, Spina E, **Gentile L**, Nobile-Orazio E; Italian CIDP Database Study Group. Chronic inflammatory demyelinating polyradiculoneuropathy: Can we make a diagnosis in patients not fulfilling electrodiagnostic criteria? *Eur J Neurol*. 2020 Sep 21. doi: 10.1111/ene.14545.
36. Luigetti M, Romozzi M, Bisogni G, Cardellini D, Cavallaro T, Di Paolantonio A, Fabrizi GM, Fenu S, **Gentile L**, Grandis M, Marucci G, Massucco S, Mazzeo A, Pareyson D, Romano A, Russo M, Schenone A, Tagliapietra M, Tozza S, Vita G, Sabatelli M. hATTR Pathology: Nerve Biopsy Results from Italian Referral Centers. *Brain Sci*. 2020 Oct 26;10(11):E780. doi: 10.3390/brainsci10110780.
37. Adams D, Polydefkis M, González-Duarte A, Wixner J, Kristen AV, Schmidt HH, Berk JL, Losada López IA, Dispenzieri A, Quan D, Conceição IM, Slama MS, Gillmore JD, Kyriakides T, Ajroud-Driss S, Waddington-Cruz M, Mezei MM, Planté-Bordeneuve V, Attarian S, Mauricio E, Brannagan TH 3rd, Ueda M, Aldinc E, Wang JJ, White MT, Vest J, Berber E, Sweetser MT, Coelho T; patisiran Global OLE study group. Long-term safety and efficacy of patisiran for hereditary transthyretin-mediated amyloidosis with polyneuropathy: 12-month results of an open-label extension study. *Lancet Neurol*. 2020 Nov 16:S1474-4422(20)30368-9. doi: 10.1016/S1474-4422(20)30368-9.

Sub-Investigator nei seguenti trial:

1. APOLLO: A Phase 3 Multicenter, Multinational, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Patisiran (ALN-TTR02) in Transthyretin (TTR)-Mediated Polyneuropathy (Familial Amyloidotic Polyneuropathy-FAP).
2. ISIS 420915-CS2: A Phase 2/3 Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Assess the Efficacy and Safety of ISIS 420915 in Patients With Familial Amyloid Polyneuropathy.
3. A Phase III Study to Evaluate the Efficacy, Safety, and Tolerability of Immune Globulin Infusion 10% (Human) With Recombinant Human Hyaluronidase (HYQVIA/HyQvia) and Immune Globulin Infusion (Human), 10% (GAMMAGARD LIQUID/KIOVIG) for the Treatment of Chronic Inflammatory Demyelinating Polyradiculoneuropathy (CIDP).
4. ALN-TTR02-006: A Multicenter, Open-Label, Extension Study to Evaluate the Long-term Safety and Efficacy of Patisiran in Patients With Familial Amyloidotic Polyneuropathy Who Have Completed a Prior Patisiran Clinical Study.

5. An Open-Label Extension Study to Assess the Long-Term Safety and Efficacy of ISIS 420915 in Patients With Familial Amyloid Polyneuropathy (FAP).
6. Long-Term Tolerability and Safety of Immune Globulin Infusion 10% (Human) with Recombinant Human Hyaluronidase (HYQVIA/HyQvia) for the Treatment of Chronic Inflammatory Demyelinating Polyradiculoneuropathy (CIDP).
7. Transthyretin Amyloidosis Outcomes Survey (THAOS): A Global, Multi-Center, Longitudinal, Observational Survey of Patients With Documented Transthyretin Gene Mutations or Wild-Type Transthyretin Amyloidosis.
8. Registro nazionale CMT: verso la definizione degli standard di cura e le sperimentazioni cliniche (codice: GUP13006).
9. Registro CIDP: Una rete lombarda per lo studio della Poliradiculoneuropatia Cronica Infiammatoria Demyelinizzante (CIDP) (RF0180) e delle sue varianti per ottimizzare il processo diagnostico e terapeutico alla luce dei costi e del miglioramento della qualità della vita.
10. Registro Nazionale della Polineuropatia Amiloidosica Familiare legata alla transtiretina (TTR-FAP): Rete collaborativa multicentrica per la definizione della storia naturale, degli standard di cura, del carico e dei bisogni dei pazienti e delle sperimentazioni cliniche".
11. Registro MMN: Un database italiano per la valutazione della diagnosi, patogenesi e risposta alla terapia dei pazienti affetti da Neuropatia Motoria Multifocale e sue varianti.

Relatore nei seguenti congressi:

1. Le Amiloidosi genetiche in Sicilia: una malattia non tanto rara e adesso curabile, organizzata dal responsabile scientifico prof. Giuseppe Vita (UOC di Neurologia e Malattie Neuromuscolari, Dipartimento di Neuroscienze) presso l'Ordine dei Medici di Agrigento il 13 dicembre 2014
2. Le Amiloidosi genetiche in Sicilia: una malattia non tanto rara e adesso curabile, organizzata dal responsabile scientifico prof. Giuseppe Vita (UOC di Neurologia e Malattie Neuromuscolari, Dipartimento di Neuroscienze) presso l'Ordine dei Medici di Siracusa il 22 novembre 2014
3. Le Amiloidosi genetiche in Sicilia: una malattia non tanto rara e adesso curabile, organizzata dal responsabile scientifico prof. Giuseppe Vita (UOC di Neurologia e Malattie Neuromuscolari, Dipartimento di Neuroscienze) presso l'Ospedale San Giacomo d'Altopasso di Licata (AG) il 07 novembre 2015
4. Amiloidosi ereditaria da transtiretina: una malattia adesso curabile, organizzata dai responsabili scientifici prof. Filippo Brighina e il dott. Salvatore Cottone (UOC di Neurologia, AOU Policlinico "Paolo Giaccone" di Palermo) presso l'AOU Policlinico "Paolo Giaccone" di Palermo il 2 ottobre 2019
5. Cardiomiopatia amiloidotica correlata alla transtiretina, focus su attività clinico-diagnostica, organizzata dal responsabile scientifico prof. Giuseppe Vita (UOC di Neurologia e Malattie Neuromuscolari, Dipartimento di Neuroscienze) presso l'Hotel Royal di Messina e presso l'UOC di Neurologia e Malattie Neuromuscolari dell'AOU "Gaetano Martino" di Messina il 4 e 5 novembre 2019
6. Inquadramento multidisciplinare della Amiloidosi Ereditaria da Transtiretina: una malattia adesso curabile, organizzato dai responsabili scientifici prof. Filippo Brighina, dott. Salvatore Cottone (UOC di Neurologia, AOU Policlinico "Paolo Giaccone" di Palermo) e dott. Marcello Romano (UOC di Neurologia, Ospedali Riuniti Villa Sofia-Cervello di Palermo) presso l'Hotel Federico II Central Palace di Palermo in data 7 novembre 2019

Certifico l'autenticità dei titoli da me presentati ai sensi del D.P.R. n. 445/2000.

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".

Data 07 dicembre 2020

Firma Luca Cortese