


**+INFORMAZIONI PERSONALI****Carlo Fusco**

 Via San Bartolomeo, 72/1, 42123 Reggio Emilia

 0522-295968

 [Fusco.carlo@asmn.re.it](mailto:Fusco.carlo@asmn.re.it)

Sesso M | Data di nascita 23/05/1971 | Nazionalità Italiana

**POSIZIONE RICOPERTA**

Direttore Struttura Complessa di Neuropsichiatria Infantile- Arcispedale Santa Maria Nuova, Reggio Emilia

**TITOLI DI STUDIO**

Laurea in Medicina e Chirurgia  
Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile  
Alta Specializzazione in Neurofisiologia dell'età evolutiva.

**ESPERIENZA PROFESSIONALE**

---

|                                 |  |
|---------------------------------|--|
| Dal 1 Giugno 2015               | Direttore Struttura Complessa di Neuropsichiatria Infantile, Arcispedale Santa Maria Nuova Reggio Emilia.  |
| Dal 1 Gennaio 2015              | Alta Specializzazione in Neurofisiologia delle malattie Neuromuscolari in età evolutiva.   |
| Da Dicembre 2007 al Maggio 2015 | Dirigente Medico di I livello presso l'Azienda Ospedaliera di Reggio Emilia - Dipartimento Materno Infantile - Unità Operativa di Neuropsichiatria Infantile. Responsabile dell'Attività di Elettromiografia Pediatrica e Disordini del Movimento. |
| Febbraio 2005                   | Contratto libero professionale presso l'Azienda Ospedaliera di Reggio Emilia - Dipartimento Materno Infantile - Unità Operativa di Neuropsichiatria Infantile  |
| Marzo 2004-Febbraio 2005        | Incarico (Dirigente Medico di I livello) presso l'Azienda Ospedaliera di Reggio Emilia Dipartimento Materno Infantile - Unità Operativa di Neuropsichiatria Infantile.   |
| 2001-2003                       | Ambulatorio di Neuropsicologia dello Sviluppo presso l'Istituto di Fisiologia Umana dell'Università degli Studi di Parma. (Responsabile: Prof. G. Cossu- Direttore: Prof G. Rizzolatti).   |
| 2001-2002                       | Ambulatorio di Neuropsicologia dello Sviluppo presso l'Istituto di Fisiologia Umana dell'Università degli Studi di Parma. (Responsabile: Prof. G. Cossu- Direttore: Prof G. Rizzolatti).   |
| Novembre 2002-Febbraio 2004     | Contratto libero professionale presso l'Azienda Ospedaliera di Reggio Emilia - Dipartimento Materno Infantile - Unità Operativa di Neuropsichiatria Infantile.   |
| Marzo-Aprile 2002               | Medico frequentatore presso Istituto "Carlo Besta", Milano - Studio dei disordini del movimento in età evolutiva. Ambulatorio di neurofisiologia clinica.  |
| A.A. 2000-2001                  | Vincitore di borsa di studio (Progetto Erasmus) per lo studio dei disordini del  |

- movimento, delle patologie neuromuscolari e dell' elettromiografia in età evolutiva.  
Hospital San Joan de Deu - Università Centrale di Barcellona.
- 1999-2000 Medico di guardia presso la Clinica Psichiatrica "Villa Maria Luigia" di Monticelli Terme – Parma.
- 1997 Immatricolato presso Scuola di Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile dell'Università degli Studi di Parma (Direttore: Prof. C. Faienza).
- 1995-1996 Medico frequentatore presso l'Istituto di Neurologia Dell'Università degli Studi di Parma.

## ISTRUZIONE E FORMAZIONE

### Docente

- Meeting di Neuropsichiatria Infantile su casi clinici complessi: rare forme di corea anche su base genetica: presentazione di casi clinici. Bologna, Policlinico Sant'Orsola-Malpighi- Università di Bologna, 31.5.2016.
- Incarico di Tutor di Tirocinio per la disciplina di " Neuropsichiatria Infantile", Anno 2016. Corso triennale di formazione specifica in Medicina Generale della Regione Emilia-Romagna , 2015-2018. Attribuzione Crediti ECM.
- Paraplegie spastiche ereditarie in età evolutiva. Giornate di neurologia pediatrica. Reggio Emilia, 11 Maggio 2016.
- Le epilessie da cause nel percorso della vita. Relatore-Moderatore. Parma, 4 Marzo 2016.
- Corso di Aggiornamento: su Malattie Rare Neurologiche. Relatore. Sindrome di Niemann-Pick. Genetica. Bologna, 26 Febbraio 2016
- Iperammoniemia ed iperlattacidemia in età evolutiva. Reggio Emilia, 9 Dicembre 2015.
- La pompa al Baclofen intratecale nella spasticità grave generalizzata in età pediatrica. Relatore.- Le terapie antiepilettiche ed il baclofen. Reggio Emilia, 22.1.2016
- XLI Congresso Società Italiana di Neurologia Pediatrica. Speaker: " Diagnostica strumentale e di laboratorio delle forme centrali". Bologna 25-28 Novembre 2015.
- Aggiornamenti sui disordini del movimento in età infantile. Speaker: " Efficacia del trattamento corticosteroidico nella corea di Sydenham". Torino, 25-27 Novembre 2015.

- Incontri di Genetica clinica 2015. Le microcefalie. Speaker: “Le microcefalie e malformazioni del cervelletto/tronco cerebrale. Microcefalie metaboliche”. Reggio Emilia, 19 Maggio 2015
- XXXVIII Congresso Nazionale Società Italiana di Neurologia Pediatrica. Roma, 7-9 Novembre 2012. Speaker: “Malattia di Niemann-Pick tipo C: descrizione clinica e neuroradiologica di un caso con nuova mutazione NPC1.
- Università di Parma, Struttura NPI, 25 Maggio 2012. “Corea in età pediatrica”
- Università di Bologna, Struttura NPI, 24 Aprile 2012. “Elettromiografia in età pediatrica”
- XXXVII Congresso della Società Italiana di Neurologia Pediatrica. Padova, 17-19 Novembre 2011. Speaker: Benign Hereditary chorea: clinical and genetic update. Speaker: SPG3A hereditary spastic paraplegia: clinical review. Speaker: Neuropathology of Patau syndrome (13 trisomy and 13 traslocation).
- Malattie Mitocondriali in età pediatrica: dalla neurobiologia al letto del paziente. Reggio Emilia, 7-8 Ottobre 2011. Speaker: Mitochondrial neuropathies. Speaker: a case of PDH deficiency.
- Meeting di Oftalmologia Pediatrica. Reggio Emilia, 27 Settembre 2011. Speaker: Ophthalmological findings in neurometabolic diseases in childhood.
- X Congresso di Neuroradiologia Pediatrica. Genova, 10-12 Dicembre 2010. Speaker: Chiari I malformation. Speaker: Biopercular syndrome of hyschemic perinatal origin.
- Il Floppy Infant Neuromuscolare. Padova 3 Dicembre 2010. Speaker: The inherited neuropathies.
- Epilessia e malattia neurometabolica in età infantile. Reggio Emilia, 3 Dicembrer 2010. Speaker: epilepsy, lysosomal storage and axonal degeneration.
- 2° corso teorico-pratico di Neurofisiologia in età pediatrica. Frascati, Roma, 14-18 Aprile 2008.
- XXXIV Congresso di Neurologia Pediatrica. Napoli, November 2008. Speaker: Cerebellar atrophy in a child with hereditary methemoglobinemia type II.
- Workshop sui Disturbi del Movimento. Gruppo di Studio di Neurologia, Società Italiana di Neuropsichiatria dell'Infanzia e dell'Adolescenza. Bologna, 26 Gennaio 2007. Speaker: Tremore e Mioclono.
- XXXIII Congresso della Società Italiana di Neurologia Pediatrica. Bolzano, 8-10 Novembre 2007. Speaker: Sydenham's Chorea: clinical findings and anatomical/functional relationships. Clinical follow-up on 5 patients.
- Artrogriposi oggi: una vision obbligatoriamente multidisciplinare. Salsomaggiore Terme, 28-29 Novembre 2008. Speaker: Neurophysiological approach and muscle biopsy
- Second International Symposium on paediatric movement disorders. Barcelona, Spagna, 10-11 Febbraio 2006. Speaker: Dyskinetic cerebral palsy in bilirubin encephalopathy: report of three cases with MRI images. Speaker: Choreathetosis as a main clinical feature of relapsing herpes simplex encephalitis.
- XXXII Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica. Il cervello: dal neonato all'adolescente. Genetica, nutrizione, eventi acuti. Sasso Marconi, Bologna, 9-11 Novembre 2006. Speaker: Cerebral neuropathological findings of the nutrition.

- I Congresso Internazionale Associazione RING 14: dalla gestione clinica alla gestione familiar dei bambini affetti. Reggio Emilia, 13-14 Ottobre 2006. Speaker: Clinical findings and neurological features of RING14 syndrome.
- Epilessia “essenziale”: che cosa è rimasto? Reggio Emilia, 14 Maggio 2005. Speaker: partial epilepsy with cortical dysplasia with neonatal onset.
- XXXI Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica. Pavia, 27-30 Ottobre 2005. Speaker: Isolated vitamin E deficiency mimicking distal HMN in a 13 years-old boy.
- International Symposium on paediatric movement disorders. Barcelona, Spagna, 20-21 Febbraio 2004. Speaker: Infantile bilateral striatal necrosis following Mycoplasma pneumoniae infection.
- XXX Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica. Catania, 28-30 Ottobre 2004. Speaker: Acute ophthalmoparesis associated with anti GM1, GD1A and GD1B antibodies following enterovirus infection in a six years old girl.
- XIX Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica. Firenze, 3-6 Dicembre 2003. Speaker: Infantile Bilateral Striatal Necrosis: a case report with Mycoplasma p. infection.
- XIV Corso di aggiornamento “Emicrania e cefalea tensive in età evolutiva”. Milano, 13-15 Marzo 2002. Speaker: Comorbidity migraine-sleep disturbances.
- XII Riunione della Società Europea di Neurologia. Berlino, Germania, 22-26 Giugno 2002. Speaker: Neurophysiological study of essential tremor in children and adolescents.
- VII Congresso della "Société Européenne de Neurologie Pédiatrique". Parigi, Francia, 1-4 Dicembre 2002. Speaker: Neurophysiological study of essential tremor in children and adolescents.
- 15° Corso di aggiornamento della Società Italiana di Neurologia. Milano, Ospedale San Raffaele - IRCCS, 23-27 Settembre 2000. Speaker: Sensory manifestation and quality di life in Charcot-Marie-Tooth disease.
- XIV Congresso Nazionale “Le cefalee verso il terzo millennio”. Perugia, 19-22 Settembre 1999. Speaker: Clinical and epidemiological evaluations di pediatric patients with headache.
- VII Congresso Nazionale Gruppo di Neuroimmunologia. Siena, 19-21 Settembre 1996. Speaker: Neuromiopathy as first symptom di neurosarcoidosis.

## ISTRUZIONE E FORMAZIONE Discente

---

- Corso di formazione manageriale per Dirigenti di Struttura Complessa. Reggio Emilia, 2015-2016.
- Organizzazione dei servizi e delle strutture sanitarie. Bologna, 29-30 Settembre 2014.
- XXXVIII Congresso Nazionale Società Italiana di Neurologia Pediatrica. Roma, 7-9 Novembre 2012.
- Meeting di Oftalmologia Pediatrica, Reggio Emilia, 27 Settembre 2011.
- Malattie Mitocondriali in età pediatrica: dalla neurobiologia al letto del malato. Reggio Emilia, 7-8 Ottobre 2011.
- XXXVII Congresso Società Italiana di Neurologia Pediatrica. Padova, 17-19 Novembre 2011.
- EISAI: Epilepsy Franchise Day. Palermo, 12 Marzo 2010

- L'emergenza psichiatrica in età evolutiva: quadri clinici e percorsi assistenziali. Calabrone, Pisa, 23 Gennaio 2009.
- Colloquium on Paediatric Movement Disorder. Barcelona, Spagna, Hospital San Joan De Deu, 20 Febbraio 2009.
- Workshop: i difetti del metabolismo della creatinina". Reggio Emilia, 8 Novembre 2008.
- "Claudio Munari" workshop 2008. Non invasive diagnostic work-up for pharmaco-resistant Epilepsy Surgery. Siena, 21 Novembre 2008.
- Corso formativo regionale di discussione e confronto di casi clinici di Neurologia Infantile. UO di Neuropsichiatria Infantile, Faenza, 14 Settembre 2007
- Corso formativo regionale di discussione e confronto di casi clinici di Neurologia Infantile. Reggio Emilia, UO di Neuropsichiatria Infantile, Arcispedale Santa Maria Nuova, 14 Dicembre 2007
- Corso formativo regionale di discussione e confronto di casi clinici di Neurologia Infantile. Reggio Emilia, UO di Neuropsichiatria Infantile, Arcispedale Santa Maria Nuova, 17 Novembre 2006.
- Corso formativo regionale di discussione e confronto di casi clinici di Neurologia Infantile. Ferrara, UO di Neuropsichiatria Infantile, Arcispedale S. Anna, 7 Aprile 2006.
- "CNS: Epilepsy Symposium". "Rational choice of an antiepileptic drug in refractory epilepsies with partial onset seizures". Bruxelles, Belgium, 17 Giugno 2006.
- Corso formativo regionale di discussione e confronto di casi clinici di Neurologia Infantile. Carpi, 23 Giugno 2006.
- Neurofisiologia Clinica: metodiche consolidate e nuove acquisizioni per una diagnosi funzionale multidisciplinare. Reggio Emilia, UO di Neuropsichiatria Infantile, Arcispedale Santa Maria Nuova, 16 Dicembre 2006.
- Discussione interdisciplinare di casi clinici di Neurologia Infantile. Reggio Emilia, UO di Neuropsichiatria Infantile, Arcispedale Santa Maria Nuova, 5-14 Ottobre 2005.
- Symposium on Neuroprotection in early life. San Servolo, Venezia, 23-24 Settembre 2005.
- Corso formativo regionale di discussione confronto di casi clinici in Neurologia Infantile. Reggio Emilia, UO di Neuropsichiatria Infantile, Arcispedale Santa Maria Nuova, 6 Maggio 2005.
- Corso formativo regionale di discussione confronto di casi clinici in Neurologia Infantile. Reggio Emilia, UO di Neuropsichiatria Infantile, Arcispedale Santa Maria Nuova, 25 Febbraio 2005.
- . Update sul trattamento delle distonie: incontro con gli esperti. Ferrara, AOU "Arcispedale S. Anna", 24 Gennaio 2004.
- Corso formative regionale di discussione e confronto di casi clinici di Neurologia Infantile: approccio a Bethlem myopathy, spasmi epilettici, encefalopatia epilettica infantile precoce di Ohtahara. Reggio Emilia, UO di Neuropsichiatria Infantile, Arcispedale Santa Maria Nuova, 26 Marzo 2004.
- EBM Progetto di formazione dipartimentale Materno Infantile. Arcispedale Santa Maria Nuova, Reggio Emilia, 5-25 Maggio 2004.

- Società Italiana di neurofisiologia Clinica. Gruppo di studio di Neurofisiologia Pediatrica. Montesilvano, Perugia, 21 Maggio 2004.
- Discussione interdisciplinare di casi clinici di neurologia infantile. Reggio Emilia, Dipartimento materno Infantile, Arcispedale Santa Maria Nuova, dal 12 Dicembre 2003 all'11 Giugno 2004.
- Corso formativo regionale di discussione e confronto di casi clinici di Neurologia Infantile. Ospedale di Rimini, 18 Giugno 2004.
- Corso formativo regionale di discussione e confronto di casi clinici di Neurologia Infantile. Reggio Emilia, Arcispedale Santa Maria Nuova, 9 Luglio 2004.
- Il disturbo da deficit attentivo con iperattività (ADHD): valutazione diagnostica e strategie di intervento. Porto Conte Ricerche – Tramarglio, Sassari, 16-19 Settembre 2004.
- "L'Elettromiografia in età pediatrica". Riunione del gruppo di studio di Neuropediatria. Firenze, 22 Novembre 2004.
- Riunione Sezione Regionale LICE. Parma, Istituto di Neurologia, 12 Aprile 2003.
- Incontro periodico di discussione di casi clinici neurologici e neuropsichiatrici infantili. Reggio Emilia, UO di Neuropsichiatria Infantile, Arcispedale Santa Maria Nuova, 24 Gennaio 2003.
- Incontro periodico di discussione di casi clinici neurologici e neuropsichiatrici infantili. Reggio Emilia, UO di Neuropsichiatria Infantile, Arcispedale Santa Maria Nuova, 21 Marzo 2003.
- Incontro periodico di discussione di casi clinici neurologici e neuropsichiatrici infantili. Bologna, UO di Neuropsichiatria Infantile, Ospedale Maggiore "C.A. Pizzardi", 18 Aprile 2003.
- Aspetti genetici, clinico-patologici, neurofisiologici delle cromosomopatie, con particolare riferimento alla cromosomopia RING14. Reggio Emilia, UO di Neuropsichiatria Infantile, Arcispedale Santa Maria Nuova, 24 Maggio 2003.
- Discussione di casi clinici in neurologia pediatrica. Bologna, UO di Neuropsichiatria Infantile, Ospedale Maggiore "C.A. Pizzardi". Dal 7 Gennaio al 19 Dicembre 2003.
- Corso Excel. Reggio Emilia, Arcispedale Santa Maria Nuova, 2-19 Settembre 2003.
- Recenti acquisizioni in Neuropsichiatria Infantile. Terapia delle encefalopatie metaboliche geneticamente determinate. Milano, 12 Novembre 2003. Istituto Nazionale Neurologico "Carlo Besta".
- Recenti acquisizioni in Neuropsichiatria Infantile. Recenti acquisizioni nella diagnosi e nel trattamento dei disturbi del movimento in età infantile. Milano, 21-22 Novembre 2003. Istituto Nazionale Neurologico "Carlo Besta".
- Recenti acquisizioni in Neuropsichiatria Infantile. Neuriti ottiche in età pediatrica. Milano, 26 Novembre 2003. Istituto Nazionale Neurologico "Carlo Besta".
- XXVII Congresso Nazionale Società Italiana di Neuropediatria. Reggio Emilia, 15-17 Novembre 2001.
- La Sindrome delle Apnee Ostruttive nel Sonno in età adulta e pediatrica: diagnosi e prospettive chirurgiche. Francavilla al Mare, Chieti, 4 Maggio 2002.
- Problematiche Anestesiologiche delle Malattie Neuromuscolari ad esordio in età evolutiva". Bologna, UO di Neuropsichiatria Infantile, Ospedale Maggiore, 16 Novembre 2002.

- Sviluppo normale e patologico del SNC umano. Idrocefalia prenatale e postnatale. Patologie della sostanza bianca. Reggio Emilia, 13-14 Dicembre 2002.
- XIV Curso de Avances en Neuropediatria, Barcelona, Spain, 4-5 Ottobre 2001. Universidad de Barcelona. Hospital de Sant Joan de Deu.
- Corso di aggiornamento sulla Terapia Farmacologica delle Malattie Neurologiche in età Evolutiva. Bologna, 25 Ottobre 2001. UO di Neuropsichiatria Infantile, Ospedale Maggiore "A. Pizzardi".
- 29° Reunion Annuelle de la Société européenne de Neurologie Pédiatrique. Bologna, 25-28 Ottobre 2001.
- Sviluppo Normale e Patologico del SNC umano. Reggio Emilia, UO di Neuropsichiatria Infantile, Arcispedale Santa Maria Nuova, 15 Novembre 2001.
- Corso Internazionale di Neurologia Neonatale. International Postgraduate Course on Prechtl's Method of Qualitative Assessment of General Movements. Graz, Austria, 4-8 Aprile 2000.
- Corso di aggiornamento sulle cefalee "Board di Qualification in Headache Disorders". Perugia, 5-10 Giugno 2000.
- "Limbic seizures in children". International Colloquium on Childhood Epilepsy. Milano, 7-9 Maggio 1998.
- Meeting Interattivo sull' Epilessia. Bologna, 21 Ottobre 1998.
- Vecchi e nuovi antidepressivi a confronto. Monticelli Terme (Parma), 18 Aprile 1998.
- III° Corso residenziale di Medicina del Sonno: indirizzo neuropsichiatrico. AIMS. Bertinoro, 10-15 Aprile 1999.
- VI° Corso di perfezionamento di Ecografia Pediatrica. Pavia, 26-27 Aprile 1999.
- Corso Internazionale di Neurologia Neonatale. International Postgraduate Training Course on Prechtl's Method of Qualitative Assessment of General Movements. Graz, Austria, 12-18 Maggio 1999.
- Corso di aggiornamento relative al "Test di Sviluppo Bayley". Ferrara, 7-9 Settembre 1999.
- XXXII Congresso Associazione Italiana di Neuropatologia. Università di Parma, Istituto di Neurologia, 3-5 Giugno 1996.
- Tumori cerebrali: dalla biologia alla prognosi". Università di Parma, Istituto di Neurologia, 2 Giugno 1996. Malattia di Parkinson: Criteri diagnostici e prospettive terapeutiche. Università di Parma, Istituto di Neurologia, 4 Novembre 1995.

## PUBBLICAZIONI DI ABSTRACT A CONGRESSI

---

1. Polineuropatia demielinizzante associata a linfoma di Hodgkin. Margarito F, Gemignani F, Salih S, **Fusco C**, Marbini A. VII Congresso Gruppo Nazionale di Neuroimmunologia. Siena, 19-21 Settembre 1996.
2. Neuromiopia come manifestazione d'esordio di sarcoidosi. **Fusco C**, Marbini A, Bellanova MF, Margarito F. VII Congresso Gruppo Nazionale di Neuroimmunologia. Siena, 19-21 Settembre 1996.

3. Idiopathic small-fiber neuropathy. Case report and review of the literature. Margarito FP, Gemignani F, Salih S, **Fusco C**, Marbini A. Journal of the peripheral nervous system - Vol 2, No 1 - 1997.
4. Cryoglobulinemic neuropathy in HCV-negative patients. Margarito FP, Gemignani F, Bellanova MF, Salih S, **Fusco C**. Journal of the peripheral nervous system - Vol 3, No. 2 – 1998.
5. Anomalie del corpo calloso: polimorfismo neuroradiologico e difficoltà diagnostiche. Todeschini A, **Fusco C**, Sani E, Piazza P. Rivista di Neuroradiologia 1999; Vol 12, 45-48.
6. Attacchi cefalalgici di breve durata in un gruppo di soggetti in età evolutiva. **Fusco C**, Pisani F, Capone C, Regonelli C, Sani E, Scarano A, Gambini L, Faienza C. XIV Congresso Nazionale Cefalee. Perugia, 19-22 Settembre 1999.
7. Valutazione clinico-epidemiologica di un gruppo di soggetti in età evolutiva affetti da cefalea. Pisani F, Capone C, **Fusco C**, Regonelli C, Sani E, Tomassini E, Faienza C. XIV Congresso Nazionale Cefalee. Perugia, 19-22 Settembre 1999.
8. Profilassi dell'emicrania giovanile con flunarizina. **Fusco C**, Pisani F, Faienza C. Congresso nazionale S.I.N.P.I.A. Bellaria, Rimini, 21-23 Settembre 2000.
9. Profilassi con acido valproico nella cefalea giovanile. **Fusco C**, Capone C, Pisani F, Sani E, Scarano A, Faienza C. Congresso nazionale S.I.N.P.I.A. Bellaria, Rimini, 21-23 Settembre 2000.
10. Alterazioni EEG nell'emicrania giovanile in fase acuta. **Fusco C**, Pisani F, Faienza C. Congresso nazionale S.I.N.P.I.A. Bellaria, Rimini, 21-23 Settembre 2000.
11. Neuropatia ereditaria sensitivomotora de Russe: una nueva entidad nosologica en la etnia gitana. Colomer J, Iturriaga C, Lucero M, **Fusco C**, Kalaydjieva L, Rogers T, King R. XXVIII Reunion Annual de la Sociedad Española de Neurologia Pediatrica-I Reunion Conjunta de la Sociedad Espanola de Neurologia Pediatrica y de la Sociedad Portuguesa de Neuropediatria. Palma de Mallorca, 31 Maggio-2 Giugno 2001. Revista de Neurologia: Vol. 33 (Separata), 2001.
12. HMSN-Russe in two Spanish patients: further evidence for a founder mutation. Colomer J, Iturriaga C, Lucero M, **Fusco C**, Kalaydjieva L, Rogers T, King R. 6th International Congress di the World Muscle Society. UTAH, 5-8 Settembre 2001. Neuromuscular Disorders: Vol 11 (6-7) 2001. Abstract: G.P.6.2.
13. Dystonie de la jambe au cours de l' exercise soutenu: signe précoce de dystonie myoclonique. Fernández-Alvarez E, **Fusco C**, Sanabria J, Ruiz A, Lopez-Casas J, Sans A. Societéé Européenne de Neuropediatrie. Bologna, 15 Ottobre 2001.
14. Comorbidità Emicrania-Disturbo del sonno: Case Report. **Fusco C**, Regonelli C, Sani E, Capone C, Faienza C. XIV corso di aggiornamento Emicrania e cefalea tensiva in età evolutiva. Milano, 13-15 Marzo 2002.
15. Neurophysiological study of essential tremor in children and adolescents. **Fusco C**, Valls-Solé J, Iturriaga C, Colomer J and Fernández-Alvarez E. XII riunione della Società Europea di Neurologia. Berlino, 22-26 Giugno 2002. Journal of Neurology Vol 249 - S1 Giugno 2002 I/133. Revista de Neurologia, 2003;36 (Separata).
16. Amniotic band syndrome (ABS) and cerebral involvement. Della Giustina E, Asioli S, **Fusco C**, Ambrosetti F, Gardini G. 5<sup>th</sup> Congresso EPNS. Taormina, 22-25 Ottobre 2003. European Journal of Paediatric Neurology.
17. Congenital neuronal ceroid lipidiiscinosis: two familial cases. Della Giustina E, **Fusco C**, Caricati G, Bertani G. Italy, Taormina. 5<sup>th</sup> Congresso EPNS. 22-25 Ottobre 2003.



18. Necrosi striatale bilaterale infantile: descrizione di un caso con infezione da Mycoplasma. **Fusco C**, Caricati G, Bertani G, Della Giustina E. Riunione Nazionale SINP. Firenze, 3-6 Dicembre 2003.
19. Infantile bilateral striatal necrosis following Mycoplasma pneumoniae infection. **Fusco C**, Caricati G, Bertani G, Della Giustina, E. International Symposium on paediatric movement disorders. Barcelona, Spagna, 20-21 Febbraio 2004.
20. Oftalmoparesi acuta e positività di IGM anti GM1, Anti GD1a e GD1b. Un'associazione inusuale. **Fusco C**, Bertani G, Scarano A, Della Giustina E. XXX Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica. Catania, 28-30 Ottobre 2004.
21. Eterotopie nodulari periventricolari unilaterali ed epilessia parziale. Scarano A, **Fusco C**, Bertani G, De Berti G, Della Giustina E. XXX Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica. Catania, 28-30 Ottobre 2004.
22. Il cosiddetto "microbrain". Descrizione di un ulteriore caso. Della Giustina E, Scarano A, **Fusco C**, Zuccoli G. XXX Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica. Catania, 28-30 Ottobre 2004.
23. Cromosomopatia 47, XYY: descrizione di un caso con leucopatia emisferica bilaterale. **Fusco C**, Scarano A, Bertani G, Fornaciari M, Della Giustina E. XXX Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica. Catania, 28-30 Ottobre 2004.
24. Lesion Vermienne secondarie a hypoxie-ischemie perinatale severa. Della Giustina E, **Fusco C**, Scarano A, Fornaciari M. 32° .SENP. Martigny, Svizzera, 18-20 Novembre 2004. Revista de Neurologia 1-15 Novembre 2004. Vol.39, n°9, 890.
25. Dysplasie du corps calleux et deficit expressif du langage. Della Giustina E, Zanotti S, Scarano A, **Fusco C**, M. Frattini D, Bertani G, Bilancia G. Martigny, Svizzera, 18-20 Novembre 2004. Revista de Neurologia 1-15 Novembre 2004. Vol.39, n°9, 891.
26. Polioidistrofia cerebrale o Sindrome di Alpers: neuropatologia e neuroradiologia a confronto in un nuovo caso. Della Giustina E, Bertani G, **Fusco C**, Scarano A, Sintini M. VII Congresso Nazionale Neuroradiologia Pediatrica. Padova, 15-17 Aprile 2005.
27. Malformazione venosa e displasia corticale focale: descrizione di un caso. Della Giustina E, **Fusco C**, Scarano A, Caricati G, Zuccoli G. VII Congresso Nazionale Neuroradiologia Pediatrica. Padova, 15-17 Aprile 2005.
28. Sviluppo e genetica del corpo calloso. Neuropatologia. Della Giustina E, **Fusco C**, Scarano A. VII Congresso Nazionale Neuroradiologia Pediatrica. Padova, 15-17 Aprile 2005.
29. Follow-up clinico e neuroradiologico di un nuovo caso di difetto delle subunità e1 del complesso PDH. Della Giustina E, Scarano A, **Fusco C**, Bertani G, Zeviani M. XXXI Congresso Nazionale Società Italiana di Neuropediatria. Pavia, 27-30 Ottobre 2005.
30. Encefalite herpetica e relapsing: controversie patogenetiche e terapeutiche. Scarano A, **Fusco C**, Bertani G, Caricati G, Della Giustina E. XXXI Congresso Nazionale Società Italiana di Neuropediatria. Pavia, 27-30 Ottobre 2005.

31. Tricopoliiodistrofia cerebrale o Malattia di Menkes: efficacia della terapia con rame istidinato. Della Giustina E, Scarano A, **Fusco C**, Antonazzo M. XXXI Congresso Nazionale Società Italiana di Neuropediatria. Pavia, 27-30 Ottobre 2005.
32. Deficit isolato di Vit.E con quadro neurofisiologico suggestivo per Charcot-Marie-Tooth motoria/spinale. **Fusco C**, Scarano A, Bertani G, Caricati G, Della Giustina E. XXXI Congresso Nazionale Società Italiana di Neuropediatria. Pavia, 27-30 Ottobre 2005.
33. Cefalea tensiva nell'età evolutiva. Bertani G, **Fusco C**, Caricati G, Scarano A, Della Giustina E. Focus on: Cefalea di tipo tensivo (TTH). 6° incontro Gruppo di Studio Università degli Studi di Parma. Reggio Emilia, 5 Novembre 2005.
34. Ritardo di mielinizzazione in Sindrome di Angelman con mutazione UBE3A. Della Giustina E, Fusco C, Masina F. XXXII Congresso di Neurologia Pediatrica. Sasso Marconi, Bologna, 9-11 Novembre 2006.
35. Studio clinico-patologico di un nuovo caso di GM-1. Della Giustina E, **Fusco C**, Bertani G, Scarano A, Frattini D, Piana S, Valli R, Gardini G, Rimoldi M. XXXII Congresso di Neurologia Pediatrica. Sasso Marconi, Bologna, 9-11 Novembre 2006.
36. Paralisi centrale del VII nervo cranico: esordio precoce ed atipico di Atassia di Friedreich. **Fusco C**, Scarano A, Bertani G, Della Giustina E. XXXII Congresso di Neurologia Pediatrica. Sasso Marconi, Bologna, 9-11 Novembre 2006.
37. CMT1A congenita: anticipazione e variabilità intrafamiliarità. **Fusco C**, Scarano A, Della Giustina E. XXXII Congresso di Neurologia Pediatrica. Sasso Marconi, Bologna, 9-11 Novembre 2006.
38. Delezione interstiziale del braccio lungo del cromosoma 4 (4q-): analisi clinico-patologica di un caso. Della Giustina E, **Fusco C**, Scarano A, Frattini D, Bertani G, Uchino V, Giovannini S. XXXIII Congresso di Neurologia Pediatrica. Bolzano, 8-10 Novembre 2007.
39. Charcot Marie-Tooth X-linked: variabilità fenotipica in pazienti portatori di doppia mutazione anche a carico della regione del promotore P2 della connessina 32. **Fusco C**, Frattini D, Bertani G, Scarano A, Della Giustina E. XXXIII Congresso di Neurologia Pediatrica. Bolzano, 8-10 Novembre 2007.
40. Wolf-Hirschhorn syndrome (delezione 4p): studio clinico-patologico di un caso. Della Giustina E, **Fusco C**, Scarano A, Frattini D, Bertani G, Uchino V, Giovannini S. XXXIII Congresso di Neurologia Pediatrica. Bolzano, 8-10 Novembre 2007.
41. Corea di Sydenham: variabilità fenotipica e correlazioni anatomo-funzionali. Follow-up clinico e strumentale di 5 pazienti. **Fusco C**, Frattini D, Bertani G, Scarano A, Della Giustina E. XXXIII Congresso di Neurologia Pediatrica. Bolzano, 8-10 Novembre 2007.
42. La cromosomopatia "ring(14)": studio clinico-genetico con presentazione dei risultati preliminari e del database dedicato. Giovannini S, Scarano A, Frattini D, Filippini M, Seminara L, **Fusco C**, Zollino M, Della Giustina E, Gobbi G, Neri G. XXXIII Congresso di Neurologia Pediatrica. Bolzano, 8-10 Novembre 2007.
43. Agenesia del corpo calloso e displasia corticale emisferica: un quadro clinico-radiologico inusuale. Frattini D, **Fusco C**, Fornaciari M, Della Giustina E. 24° Congresso SINP. Napoli, 13-15 Novembre 2008.
44. Sindrome MASA e gene L1CAM. Della Giustina E, Frattini D, **Fusco C**, Bergonzini P, Mostacciolo ML. 24° Congresso SINP. Napoli, 13-15 Novembre 2008.

45. Delezione 2q23q31: le neuroimmagini e le anomalie di struttura. Della Giustina E, De Lorenzi L, **Fusco C**, Frattini D, Ucchino V. 25° Congresso SINP. L'Aquila, 29-31 Ottobre 2009.
46. Encefalite da mycoplasma pneumoniae con atipica sede temporo-insulare. Parente E, Ciriaco A, **Fusco C**, Della Giustina E. 25° Congresso SINP. L'Aquila, 29-31 Ottobre 2009.
47. Sindrome di Aicardi-Goutieres: miglioramento spontaneo o per terapia. Della Giustina E, De Berti G, Bertani G, Caricati G, **Fusco C**, Frattini D. 25° Congresso SINP. L'Aquila, 29-31 Ottobre 2009.
48. Le neuroimmagini nella diagnosi delle cromosomopatie. Ambrosino S, Della Giustina E, **Fusco C**, Frattini D. 25° Congresso SINP. L'Aquila, 29-31 Ottobre 2009.
49. Normalisation neuroradiologique après thérapie dans un cas d'acidémie méthylmalonique par déficience de vitamina B12. Ambrosino S, Della Giustina E, Frattini D, **Fusco C**. 38° Réunion de la Société Européenne de Neurologie Pédiatrique. Geneve, Svizzera, 11-13 Marzo 2010.
50. Gangliosidose GM1: description clinique et neuropathologique d'un nouveau cas. Ambrosino S, Della Giustina E, **Fusco C**, Bertani G. 38° Réunion de la Société Européenne de Neurologie Pédiatrique. Geneve, Svizzera, 11-13 Marzo 2010.
51. Sindrome da duplicazione del gene MECP2: aspetti clinici e neuro radiologici di un nuovo caso. Frattini D, **Fusco C**, Giglio S, Pantaleo M, Della Giustina E. XXXVIII Congresso Nazionale Società Italiana di Neurologia Pediatrica. Roma, 7-9 Novembre 2012.
52. Geni recettori pro cinetici e cardiomiopia congenita: descrizione clinico-patologica di un caso con sospetta malattia neurometabolica. Frattini D, Chesi E, Pantaleo M, **Fusco C**, Gelli M, Piana S, Gargano G, Della Giustina E. XXXVIII Congresso Nazionale Società Italiana di Neurologia Pediatrica. Roma, 7-9 Novembre 2012.
53. Difetto di complesso I della catena respiratoria: studio clinico-patologico di due fratelli. Della Giustina E, Frattini D, Pedori S, Piana S, **Fusco C**, Gelli M, Gargano G. XXXVIII Congresso Nazionale Società Italiana di Neurologia Pediatrica. Roma, 7-9 Novembre 2012.
54. Deficience en surf-1: deux nouveaux cas dont un avec examen neuropathologique. Frattini D, Pascarella R, **Fusco C**, Gelli MC, Della Giustina E. Congrès SENP, Brescia 18-20 Aprile 2013.
55. ACC et dysplasie au lobe fronta chez un fœtus: etude neuropathologique. Della Giustina E, Carlifante G, Gelli MC, **Fusco C**. Congrès SENP, Brescia 18-20 Aprile 2013.
56. A mutation in the DOPA decarboxylase gene (DDC) causes a new syndromic form of Intellectual disability. E Bonora, T Wischmeijer, T Pippucci C Diquigiovanni, M Giambartolomei, A Kurg, L Garavelli **C Fusco, C** Graziano M Seri, G Romeo. European Human Genetic Conference 2013. Paris 8-11,2013, Paris, France
57. Deficit di SURF-1: due nuovi casi con neuropatologia di uno. Della Giustina E, Frattini D, **Fusco C**, Pascarella R. XXXIX Congresso Nazionale Società Italiana di Neurologia Pediatrica. Genova, 21-23 novembre 2013.
58. Sindrome di Smith-Magenis: anomalie strutturali encefaliche significative in un nuovo caso. . Della Giustina E, **Fusco C**, Frattini D. XXXIX Congresso Nazionale Società Italiana di Neurologia Pediatrica. Genova, 21-23 novembre 2013.

59. Difetto di complesso I della catena respiratoria;: studio clinico - patologico di due fratelli. Della Giustina E, Frattini D, Pedori S, Piana S, **Fusco C**, Gelli M, Gargano G. XXXIX Congresso Nazionale Società Italiana di Neurologia Pediatrica. Genova, 21-23 novembre 2013.
60. Sindrome da duplicazione del gene MECP2: aspetti clinici e neuroradiologici di un nuovo caso. Frattini D, **Fusco C**, Giglio S, Pantaleo M, Della Giustina E. XXXIX Congresso Nazionale Società Italiana di Neurologia Pediatrica. Genova, 21-23 novembre 2013.
61. Geni recettori pro cinetici e cardiomiopatia congenita: descrizione clinico - patologica di un caso con sospetto di malattia neurometabolica.- Frattini D, Chesi E, Pantaleo M, Bonini E, **Fusco C**, Gelli M, Pina S, Gargano G, Della Giustina E. XXXIX Congresso Nazionale Società Italiana di Neurologia Pediatrica. Genova, 21-23 novembre 2013.
62. Seminario Nazionale di farmacoepidemiologia. La valutazione dell'uso e della sicurezza dei farmaci:esperienze in Italia. Istituto Superiore della Sanità. 9 dicembre 2014.
63. A pediatric case report of acute intermittent porphyria: learning the lesson. Rosafio C, Bergonzini P, Marchini S, Leoni S, **Fusco C**, Serena C, Pietrangelo A, Paolucci P, Venutra P, Lughetti L. Abstract: Digestive and Liver disease, 26, (2014) (e103).
64. Utilizzo off-label degli antipsicotici in minori con autismo. Gallo Maria Linda, Fabiani Michela, Fusco Carlo, Ferretti Alessandra°, Miselli Mauro^, Rompianesi Maria Chiara, Ferretti Tiziano\*, Bianconi Lina\*, Chiari Corrado\*, Davoli Daniela, Gandolfi Alberto\*, Tolomelli Stefano\*, Bassi Elena, Bassi Maria Beatrice, Pancioli Annamaria\*, Pellati Morena, Marconi Piera Maria, Costi Dorella, Signoretta Vincenzo, Barberini Cinzia, Viaroli Mario, Ragni Pietro, Gigliobianco Andrea, Busani Corrado°, Rizzo Luigi, Riccò Daniel **Congresso Nazionale SIFO** (Società Italiana Farmacisti Ospedalieri, Catania 22 - 25 Ottobre 2015)
65. Disturbi parossistici non epilettici e mutazioni del gene PRRT2: descrizione di un caso con epilessia e miocloni benigni dell'infanzia. Iodice A, Maini I, Spagnoli C, Salerno GG, Bertani G, Frattini D, **Fusco C**. XLI Congresso Nazionale della società di Neurologia Pediatrica. Bologna, 25-28 Novembre 2015.
66. Intracranial calcifications in children and adults: molecular and phenotypic characterization from a tertiary referral centre. MDS Congress, Berlin, June 2016 Panteghini C and Cerebral Calcification Study Group.
67. Terapia ormonale nella gestione acuta dei cluster di crisi nell'epilessia secondaria a mutazione del gene PCDH19. C. Spagnoli, G. Bertani, A. Iodice, G.G. Salerno, D. Frattini, C. Fusco. *U.O.C. Neuropsichiatria Infantile, Arcispedale Santa Maria Nuova, Reggio nell'Emilia. LICE 2016.*
68. Successful use of Non invasive ventilation in a child affected by congenital myotonic dystrophy syndrome. Valeria Caldarelli MD\*, Mirco Lusuardi MD°, Carlo Fusco °°Liliana Spagnolatti MD°, Sergio Amarri MD\*. American Thoracic Society, 2016.
- 69.

## PUBBLICAZIONI DI ARTICOLI SCIENTIFICI

---

1. Hereditary neuropathy with liability to pressure palsies in childhood; case series and literature update. Spagnoli C, Iodice A, Salerno GG, Frattini D, Bertani G, **Fusco C**. *Neuromuscul Disord*. 2016 Apr 8.
2. Letter to the Editor. *Pisani F, Piccolo B, Cantalupo F, Copioli C, Fusco C, Tassinari CA, Seri S*. *Brain and Dev* Dic 2015
3. CMV-associated axonal sensory-motor Guillain-Barré syndrome in a child: case report and review of the literature. Spagnoli C, Iodice A, Salerno GG, Frattini D, Bertani G, Pisani F, **Fusco C**. *Eur J Paediatr Neurol*. 2015 Nov 14. pii: S1090-3798(15)00187-7. doi: 10.1016/j.ejpn.2015.11.004.
4. Steroids efficacy in the acute management of seizure clusters in one case of PCDH19 female epilepsy. *Bertani G, Spagnoli C, Iodice A, Salerno GG, Frattini D, Fusco C*. *Seizure*. 2015 Nov;32:45-6. doi: 10.1016/j.Seizure.2015.09.002. Epub 2015 Sep 8.
5. Clinical and genetic features of paroxysmal kinesigenic dysknesia in Italian patients. *Lamperti C, Invernizzi F, Solazzi R, Freri E, Carella F, Zeviani M, Zibordi F, Fusco C, Zorzi G, Granata T, Garavaglia B, Nardocci N*. *Eur J Paediatr Neurol*. 2015 Sep 3. pii: S1090-3798(15)00148-8. doi: 10.1016/j.ejpn.2015.08.006. [Epub ahead of print]
6. The hyperkinetic movement disorder of FOXP1 related epileptic-dyskinetic encephalopathy. *Cellini E, Vignoli A, Pisano T, Falchi M1, Molinaro A, Accorsi P, Bontacchio A, Pinelli L, Giordano L, Guerrini R; FOXG1 Syndrome Study Group*. *Dev Med Child Neurol* 2015 Sep 6 [Epub ahead of print]
7. New phenotype and neonatal onset of sodium channel myotonia in a child with a novel mutation of SCN4A gene. **Carlo Fusco**, *Daniele Frattini, Grazia Gabriella. Salerno, Elena Canali, Pia Bernasconi, Lorenzo Maggi*. *Brain and Dev*, 2015. Feb 27.
8. Syndromic intellectual disability: A new phenotype caused by an aromatic amino acid decarboxylase gene (DDC) variant. *Claudio Graziano, Anita Wischmeijer, Tommaso Pippucci, Carlo Fusco, Chiara Diquigiovanni, Margit Nõukas, Martin Sauk, Ants Kurg, Francesca Rivieri, Nenad Blau, Georg F. Hoffmann, Alka Chaubey, Charles E. Schwartz, Giovanni Romeo, Elena Bonora Livia Garavelli, Marco Seri*. *Gene*, 2015 Apr 1 559(2):144-8.

9. A novel KCNQ3 gene mutation in a child with infantile convulsions and partial epilepsy with centrotemporal spikes. **Carlo Fusco**, Daniele Frattini, Maria Teresa Bassi. *European Journal of Paediatric Neurology*, 2015.
10. A Case of Infantile Neuroaxonal Dystrophy of Neonatal Onset. **Carlo Fusco**, Daniele Frattini, Celeste Panteghini, Rosario Pascarella and Barbara Garavaglia. *Journal of Child Neurology* 2014, in press.
11. Downbeat nystagmus as the presenting symptom of infantile neuroaxonal dystrophy: a case report. Frattini D, Nardocci N, Pascarella R, Panteghini C, Garavaglia V, **Fusco C**. *Brain & Dev* 2014, in press.
12. Novel phenotype in a family with infantile convulsions and paroxysmal choreoatetosis syndrome and PRRT2 gene mutation. **Fusco C**, Invernizzi F, Frattini D, Pisani F, Garavaglia B. *Brain & Dev* 2014 Feb;36(2):183-4.
13. Epilepsy in ring 14 syndrome: a clinical and EEG study of 22 patients" Gobbi G, **Fusco C**, Frattini D, Della Giustina E, Marangio L, Giovannini S, Sollino M, Neri G. *Epilepsia*, 2013 Dec;54(12):2204-13
14. "New Niemann-Pick Type C1 Gene Mutation Associated With Very Severe Disease Course and Marked Early Cerebellar Vermis Atrophy". **Fusco C**, Russo A, Galla D, Hladnik U, Frattini D, Giustina ED. *Journal Child Neurol*. 2012, Oct 30
15. "Neonatal seizures and postneonatal epilepsy: a 7-y follow-up study". Pisani F, Piccolo B, Cantalupo G, Copioli C, **Fusco C**, Pelosi A, Tassinari CA, Seri S. *Pediatr Res*.2012 Aug; 72(2): 186-93.
16. "Very Early Onset and Severe Complicated Phenotype Caused by a New Spastic Paraplegia 3A Gene Mutation". **Fusco C**, Frattini D, Farnetti E, Nicoli D, Casali B, Giustina ED. *J Child Neurol*. 2012 Oct; 27(10): 1348-50.
17. "Acute and chronic corticosteroid treatment of ten patients with paralytic form of Sydenham's chorea". **Fusco C**, Uchino V, Frattini D, Pisani F, Della Giustina E. *Eur J Paediatr Neurol*. 2012 Jul; 16(4): 373-8.
18. "The homozygous ganglioside-induced differentiation-associated protein 1 mutation c.373C > T causes a very early-onset neuropathy: case report and literature review". **Fusco C**, Uchino V, Barbon G, Bonini E, Mostacciolo ML, Frattini D, Pisani F, Giustina ED. *J Child Neurol*. 2011 Jan; 26(1): 49-57.
19. "Cerebellar atrophy in a child with hereditary methemoglobinemia type II". **Fusco C**, Soncini G, Frattini D, Della Giustina E, Vercellati C, Fermo E, Bianchi P. *Brain Dev*. 2011 Apr; 33(4): 357-60.
20. "Dilated Virchow-Robin spaces mimic white matter disease in a XYY Syndrome". Uchino V, **Fusco C**, Frattini D, Della Giustina E. *J Pediatr Neurol*. 2011; Vol 9, n°3.
21. "Partial epilepsy complicated by convulsive and nonconvulsive episodes of status epilepticus in a patient with ring chromosome 14 syndrome". Giovannini S, Frattini D, Scarano A, **Fusco C**, Bertani G, Della Giustina E, Martinelli P, Orteschi D, Zollino M, Neri G, Gobbi G. *Epileptic Disord*. 2010 Sep; 12(3): 222-7.

22. "Early onset methylmalonic aciduria and homocystinuria cblC type with demyelinating neuropathy". *Frattini D, Fusco C, Uchino V, Tavazzi B, Della Giustina E. Pediatr Neurol. 2010 Aug; 43(2): 135-8.*
23. "Coexistent central and peripheral nervous system involvement in a Charcot-Marie-Tooth syndrome X-linked patient". *Fusco C, Frattini D, Pisani F, Spaggiari F, Ferlini A, Della Giustina E. J Child Neurol. 2010 Jun; 25(6): 759-63.*
24. "Transient basal ganglia and thalamic involvement following Mycoplasma pneumoniae infection associated with antiganglioside antibodies". *Fusco C, Bonini E, Soncini G, Frattini D, Giovannini S, Della Giustina E. J Child Neurol. 2010 Aug; 25(8): 1029-33.*
25. "Hereditary spastic paraplegia and axonal motor neuropathy caused by a novel SPG3A de novo mutation". *Fusco C, Frattini D, Farnetti E, Nicoli D, Casali B, Fiorentino F, Nuccitelli A, Giustina ED. Brain Dev. 2010 Aug; 32(7): 592-4.*
26. "Congenital pes cavus in a Charcot-Marie-tooth disease type 1A newborn". *Fusco C, Frattini D, Scarano A, Giustina ED. Pediatr Neurol. 2009 Jun; 40(6): 461-4.*
27. "Isolated vitamin E deficiency mimicking distal hereditary motor neuropathy in a 13-year-old boy". *Fusco C, Frattini D, Pisani F, Gellera C, Della Giustina E. J Chil Neurol. 2008 Nov; 23(11): 1328-30.*
28. "Neonatal status epilepticus vs recurrent neonatal seizures: clinical findings and outcome". *Pisani F, Cermignara C, Fusco C, Sisti L. Neurologia. 2007 Dec 4; 69(23): 2177-85.*
29. "Acute ophthalmoparesis associated with anti-GM1, anti-GD1a, and anti-GD1b antibodies after enterovirus infection in a 6-year-old girl". *Fusco C, Bertani G, Scarano A, Giustina ED. J Child Neurol. 2007 Apr; 22(4): 432-4.*
30. "Relapsing peripheral facial palsy: an unusual early sign of Friedreich's ataxia". *Fusco C and Della Giustina E. J Pediatr Neurol. 2007; 5: 1-3.*
31. "Stress fracture of the peroneal bone secondary to a complex tic". *Fusco C, Bertani G, Caricati G, Della Giustina E. Brain Dev. 2006 Jan; 28(1): 52-4.*
32. "Ictal and interictal EEG findings in children with migraine". *Pisani F and Fusco C. J Headache Pain. 2004; 5(1): 23-29.*
33. "Electrophysiological approach to the study of essential tremor in children and adolescents". *Fusco C, Valls-Solé J, Iturriaga C, Colomer J, Fernández-Alvarez E. Dev Med Child Neurol. 2003 Sep; 45(9): 624-7.*
34. "Idiopathic stabbing headache: clinical characteristics di children and adolescents". *Fusco C, Pisani F, Faienza C. Brain Dev. 2003 Jun; 25(4): 237-40.*

35. "Valproic acid in migraine prophylaxis of young patients. Three new reports". **Fusco C**, Pisani F, Capone C, Faienza C. *Acta Biomed.* 2002; 73(3-4): 47-51.
36. "Immunohistochemical study of muscle biopsy in children with cerebral palsy". Marbini A, Ferrari A, Cioni G, Bellanova MF, **Fusco C**, Gemignani F. *Brain Dev.* 2002 Mar; 24(2): 63-6.
37. "Anomalie del corpo calloso: polimorfismo neuroradiologico e difficoltà diagnostiche". Todeschini A, **Fusco C**, Sani E, Piazza P. *Rivista di Neuroradiologia.* 1999; Vol 12: 45-48.
38. "Headache in pediatric age: clinical study of 457 patients". **Fusco C**, Capone C, Faienza C. *Confinia Cephalgica.* 1996; vol 5, n°2.

## PUBBLICAZIONI DI TESTI

---

- Il futuro della ricerca clinica (pediatria). Problemi, prospettive, proposte. Società italiana di ricerca pediatrica. SIRP. Onlus.
- Manuale di Neuropediatria. Capitolo: Electromiography, conduction velocities and evoked potentials. Della Giustina E and **Fusco C**. Il Ed, Editeam SPA, Bologna. 2004.

## MEMBERSHIP

---

- Membro di "ad hoc Commette": SISC (Società Italiana per lo studio delle Cefalee).
- Socio della Società Italiana di Neurofisiologia clinica. Gruppo di studio di Neurofisiologia Pediatrica.
- Membro della società italiana di Neurologia Pediatrica.
- Invited Reviewer Journal of Pediatric Neurology
- Invited Reviewer Journal of Pediatric Biochemistry
- Invited Reviewer Journal of Pediatric Neuroradiology
- Invited Reviewer Journal of Neurological Sciences
- Invited Reviewer di Pediatrics
- Invited Reviewer di Neuropediatrics
- Invited Reviewer di Acta Neurologica Belgica
- Invited Oman Journal of Medicine

## COMPETENZE PERSONALI

---



Lingua madre Italiano

| Altre lingue                                   | COMPRESIONE |         | PARLATO     |                  | PRODUZIONE SCRITTA |
|--|-------------|---------|-------------|------------------|--------------------|
|  | Ascolto     | Lettura | Interazione | Produzione orale |                    |
| Spagnolo                                       | Alto        | Alto    | Alto        | Alto             | Alto               |
| Inglese  | Buono       | Alto    | Buono       | Buono            | Ottima             |
| San Giles College, London. Livello Intermedio. |             |         |             |                  |                    |

Livelli: A1/2 Livello base - B1/2 Livello intermedio - C1/2 Livello avanzato  
 Quadro Comune Europeo di Riferimento delle Lingue

**Competenze comunicative** ▪ In possesso di ottime competenze comunicative acquisite durante la mie esperienze nei diversi Ospedali in cui ho lavorato in particolare presso la struttura di Neuropediatria e di Neurofisiologia Pediatrica dell'Università di Barcellona (Spagna), Ospedale San Juan de Deu.

**Competenze organizzative e gestionali** In possesso di ottime competenze di leadership (attualmente responsabile di un team di 5 medici, 1-2 medici specializzandi, 3 infermiere). Competenze acquisite nelle diverse esperienze lavorative in Italia e all'estero.

**Competenze professionali** In possesso di buona padronanza dei processi di controllo qualità e gestione del rischio clinico (qualità compilazione cartelle cliniche, invio ed interpretazione esami neurogenetici, neurometabolici, neurofisiologici di III livello).

**Competenze informatiche** Ottima padronanza degli strumenti Microsoft Office e MAC, ottenute per esperienza personale utilizzando i due sistemi informatici da almeno 20 anni.

**Patente di guida** Categoria AB

**Reggio Emilia, 20.11.2016**

**Firma:** Dr. Carlo Fusco

*Il/La Sottoscritto/a, ai sensi degli artt. 46 e 47 D.P.R. n. 445/2000, consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 76 D.P.R. n. 445/2000 nel caso di mendaci dichiarazioni, falsità negli atti, uso o esibizione di atti falsi o contenenti dati non più corrispondenti a verità, dichiara che quanto sopra riportato corrisponde a verità.*

*Dichiaro inoltre che i titoli e gli allegati sono, su richiesta, disponibili in copia fotostatica conforme agli originali.  
 Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del Dlgs 196 del 30 giugno 2003"*

