

CURRICULUM VITAE

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	Carla
Cognome	Morando
Qualifica	Dirigente medico I livello– U.O.C Pediatria
Numero telefonico dell'ufficio	0444-752685
E-mail istituzionale	carla.morando@aulss8.veneto.it
Codice fiscale	
Area di competenza professionale	Pediatria, Neonatologia, Genetica

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	<ul style="list-style-type: none">• Laurea in Medicina e Chirurgia conseguita presso l'Università degli Studi di Padova anno accademico 99/00• Diploma di specializzazione in Pediatria conseguito presso l'Università degli Studi di Padova (2007)• Dottorato di ricerca in Genetica Biochimica e Molecolare presso l'Università degli Studi di Padova (2011)• Corso di perfezionamento in Diabetologia Pediatrica (2015)• Master in Patologia Genetica Molecolare presso l'Università degli Studi di Siena (2020)
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	<ul style="list-style-type: none">• Dirigente Medico di I livello a tempo indeterminato presso la U.O.C. di Pediatria, Ospedale di Vicenza (dal 2010)• Incarico di Facente Funzioni Primario presso UOC Pediatria di Camposampiero (PD) (2018-2019).• Ambulatorio follow up del paziente a rischio di disabilità neurocognitiva e diagnosi dei quadri plurimalformativi (dal 2013)• Incarico Alta Specializzazione "Gestione del paziente pediatrico sindromico" (dal 2023)
Capacità linguistiche	Inglese : Ottimo scritto e parlato Spagnolo: discreto parlato, sufficiente scritto
Capacità nell'uso delle tecnologie	Buone capacità di utilizzo computer sistema operativo Windows
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)	Comunicazioni orali in sede congressuale Dal 2001 ad oggi ha tenuto 14 comunicazioni orali e numerose presentazioni di poster a congressi nazionali e

internazionali.

Pubblicazioni

Riviste internazionali con revisione:

- Bertuola F, Morando C, Menniti-Ippolito F, Da Cas R, Capuano A, Perilongo G, Da Dalt L: "Association between drug and vaccine use and acute immune thrombocytopenia in childhood: a case-control study in Italy" *Drug Safety*, 2010; 33(1): 65-72
- Morando C, Midrio P, Gamba P, Filippone M, Sgrò A, Orzan E: "Hearing assessment in high-risk congenital diaphragmatic hernia survivors" *International Journal of Pediatric Otorhinolaryngology*, 2010; 74(10): 1176-1179
- Visentin S, Manara R, Milanese L, Da Roit A, Forner G, Salvoato E, Citton V, Magno FM, Orzan E, Morando C, Cusinato R, Mengoli C, Palù G, Ermani M, Rinaldi R, Cosmi E, Gussetti N: "Early primary cytomegalovirus infection in pregnancy: maternal hyperimmunoglobulin therapy improves outcomes among infants at 1 year of age" *Clinical Infectious Disease*, 2012; 55(4): 497-503
- Vedovato S, Lo Iacono A, Morando C, Suppiej A, Orzan E, Trevisanuto D, Visentin S, Cavallin F, Chiarelli S, ZAnardo V: "Sensorineural hearing loss in very low birth weight infants with histological chorioamnionitis" *Journal of maternal-fetal and neonatal medicine*, 2015; 28(8): 895-899
- Morando C, Conti G, Araimo G, Aversa S, Baldascino A, Bubbico L, Buffolano W, Giannantonio C, Martinelli S "Universal newborn hearing screening: recommendations and criticisms" *Journal of Pediatric and Neonatal Individualized Medicine* 2017;6(2):60-62
- Mussa A, Leoni C, Iacoviello M, Carli D, Ranieri C, Pantaleo A, Buonuomo PS, Bagnulo R, Ferrero GB, Bartuli A, Melis D, Maitz S, Loconte DC, Turchiano A, Piglionica M, De Luisi A, Susca FC, Bukvic N, Forleo C, Selicorni A, Zampino G, Onesimo R, Cappuccio G, Garavelli L, Novelli C, Memo L, Morando C, Della Monica M, Accadia M, Capurso M, Piscopo C, Cereda A, Di Giacomo MC, Saletti V, Spinelli AM, Lastella P, Tenconi R, Dvorakova V, Irvine AD, Resta N. Genotypes and phenotypes heterogeneity in PIK3CA-related overgrowth spectrum and overlapping conditions: 150 novel patients and systematic review of 1007 patients with PIK3CA pathogenetic variants. *J Med Genet.* 2023 Feb;60(2):163-173.
- Ghisleni C, Parma B, Cianci P, De Paoli A, Pangallo E, Agovino T, Cereda A, Bedeschi MF, Villa R, Fossati C,

Modena P, Giudici C, Morando C, Memo L, Onesimo R, Zampino G, Salvatore S, Agosti M, Selicorni A. Celiac disease prevalence and predisposing-HLA in a cohort of 93 Williams-Beuren syndrome patients. Am J Med Genet A. 2023 Jan;191(1):84-89.

Riviste nazionali:

- “Studio multicentrico sulla sicurezza dei farmaci in pediatria”. Quaderni ACP, maggio-giugno 2007.

Capitoli di libri:

2006: “Reazioni avverse ai farmaci in età pediatrica”; pubblicazione dei risultati dello studio nazionale multicentrico nel rapporto ISTISAN 06/16.

2009: “Gli aspetti clinici della neuropatia uditiva” pubblicato nel libro: “Impianti Cocleari” a cura di D. Cuda.

2016: “Gli aspetti diagnostici, valutativi e riabilitativi delle ipoacusie non genetiche” capitolo 26 del libro “la riabilitazione in ORL pediatrico” a cura di A. Martini e P. Trevisi.

2018: “Il giuramento di Ippocrate, diritto alla vita e diritto sulla vita: il medico e il paziente” capitolo del libro “Il diritto sulla vita: testamento biologico, autodeterminazione e dignità della persona” a cura di V. Verduci.

2019: “Complessità e specificità audiologiche nella prematurità. La necessità di un patto di cura” capitolo del libro: “Dalla Diagnosi All’Autonomia Comunicativa: Percorsi Interprofessionali In Audiologia E Otologia Pediatrica” a cura di E. Orzan.

2022: “Rapporto ISTISAN 22/17 - Screening neonatale uditivo e visivo: raccomandazioni. A cura di Domenica Taruscio, Luciano Bubbico, Paolo Salerno per il Gruppo di studio “lo screening neonatale uditivo e visivo”

- Dal 2015 esegue revisioni per le riviste “Minerva Pediatrica” e “Italian Journal of Pediatrics”

- Dal 2015 parte del comitato direttivo del gruppo di studio "Organi di Senso" della Società Italiana di Neonatologia per la quale ha scritto le raccomandazioni: "Organizzazione, esecuzione e gestione dello screening neonatale della sordità congenita: guida pratica" Strumento formativo della SIN consultabile al link: <https://www.neonatologia.it/gds/more/sezione-id/23/tag/Strumenti%20Formativi>
- Dal 2020 parte del comitato direttivo del gruppo di studio "Genetica clinica" della Società Italiana di Neonatologia per il quale ha organizzato il webinar "ipoacusie congenite di origine genetica" (2022)
- Dal 2020 scrive articoli di aggiornamento per la rivista della Società Italiana di Neonatologia