

CURRICULUM VITAE di DEL RIZZO MONICA

Il/la sottoscritto/a DEL RIZZO MONICA
 consapevole che le dichiarazioni false comportano l'applicazione delle sanzioni penali previste dall'art. 76 del D.P.R. 445/2000, dichiara che le informazioni riportate nel seguente curriculum vitae, redatto in formato europeo, corrispondono a verità.

INFORMAZIONI PERSONALI

Cognome e Nome	DEL RIZZO MONICA
Qualifica	MEDICO PEDIATRA
Amministrazione	Aulss 8
Incarico attuale	Dirigente Medico con incarico a tempo indeterminato presso l'UOC Pediatria dell'Ospedale San Bortolo di Vicenza, Reparto di Pediatria e Pronto Soccorso Pediatrico (a partire dal 16.09.19)
Numero telefonico dell'ufficio	0444 752887 (Segreteria Reparto Pediatria)
E-mail istituzionale	monica.delrizzo@aulss8.veneto.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	LAUREA IN MEDICINA E CHIRURGIA CONSEGUITA IL 17/03/2004 PRESSO L'UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI PADOVA
Altri titoli di studio e professionali	<p>Specializzazione in Pediatria con indirizzo in Pediatria generale secondo il D.lgs. 368/99 conseguita il giorno 8/01/2010 presso la Scuola di Specializzazione di Pediatria dell'Università degli Studi di Padova</p> <p>Master di II livello in Pediatria Specialistica, indirizzo di Neurologia e Neurofisiologia Pediatrica, conseguito il 15/3/2015 presso il Dipartimento della salute della donna e del bambino, Azienda Ospedaliera di Padova, Università degli Studi di Padova</p>
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	<p>5/12/14-15/9/19 Titolare di contratto a tempo indeterminato come Dirigente Medico Pediatra presso l'UO di Pediatria, Ospedale Unico dell'Alto Vicentino (con periodo di aspettativa 12/01-31/12/15 per altro incarico). Attività clinica nei reparti di Pediatria, Terapia Intensiva Neonatale, Sezione Neonatale, e attività di Pronto Soccorso Pediatrico</p> <p>12/1/15-31/12/15 Impiego con contratto a tempo determinato come Pediatra presso il Centro Regionale Malattie Metaboliche Ereditarie, Dipartimento di Pediatria, Azienda Ospedaliera di Padova. Attività clinica nel reparto di Malattie Metaboliche Ereditarie del Dipartimento di Pediatria, attività ambulatoriale, attività di ricerca clinica.</p> <p>1/12/12- 4/12/14 Titolare di contratto a tempo determinato come Pediatra presso l'UO di Pediatria, Ospedale Unico dell'Alto Vicentino.</p> <p>4/11/10-3/11/12 Impiego con contratto a tempo determinato come Pediatra presso il Centro Regionale Malattie Metaboliche Ereditarie, Dipartimento di Pediatria, Azienda Ospedaliera di Padova.</p> <p>1/04/10-3/11/10 Titolare di Borsa di Studio presso il Centro Regionale Malattie Metaboliche Ereditarie, Dipartimento di Pediatria, Azienda Ospedaliera di Padova nell'ambito del progetto "Diagnosi, terapia e follow-up nei pazienti con difetti di tetraidropterina riduttasi"</p>

Capacità linguistiche	INGLESE: CONOSCENZA BUONA FRANCESE: CONOSCENZA ELEMENTARE
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)	<p><u>PRINCIPALI PUBBLICAZIONI</u></p> <p>D'Antiga L, Del Rizzo M, Mengoli C, Cillo U, Guariso G, Zancan L. Sustained Epstein-Barr Virus Detection in Paediatric Liver Transplantation. Insights into the occurrence of late PTLT. Liver Transplantation 2007;13:343-348</p> <p>Del Rizzo M, Fanin M, Cerutti A, Cazzorla C, Milanese O, Nascimbeni AC, Angelini C, Giordano L, Bordugo A, Burlina AB. Long-term follow-up results in enzyme replacement therapy for Pompe disease: a case report. J Inherit Metab Dis. 2010 Dec 33Suppl3 :389-93; DOI 10.1007/s10545-010-9195-2</p> <p>Manara R*, Del Rizzo M*, Burlina AP, Bordugo A, Citton V, Rodriguez-Pombo P, Ugarte M, Burlina AB. Wernicke-like encephalopathy during classic maple syrup urine disease decompensation. J Inherit Metab Dis. 2012 May; 35:413-7 *coautori</p> <p>Cazzorla C, Del Rizzo M, Burgard P, Zanco C, Bordugo A, Burlina AB, Burlina AP. Application of the WHOQOL-100 for the assessment of quality of life of adult patients with inherited metabolic diseases. Mol Genet Metab. 2012 May 106:25-30</p> <p>M Del Rizzo, AP Burlina, JO Sass, F Beermann, C Zanco, C Cazzorla, A Bordugo, L Giordano, R Manara, AB Burlina. Metabolic stroke in a late-onset form of isolated sulfite oxidase deficiency. Mol Genet Metab. 2013 Apr 108:263-6</p> <p>Del Rizzo M, Galderisi A, Celato A, Furlan F, Giordano L, Cazzorla C, Fasan I, Moretti C, Zschocke J, Burlina AB. The long-term treatment of a patient with type 1 diabetes mellitus and glutaric aciduria type 1: the effect of insulin. Eur J Pediatr. 2016 Aug; 175:1123-8. doi: 10.1007/s00431-016-2699-5. Epub 2016 Feb 5.</p> <p><u>Come capitoli di libri:</u> C. Cazzorla, M. Del Rizzo, A. Bordugo, C. Zanco, A.B. Burlina. La comunicazione al bambino con malattia metabolica ereditaria. In: P. Drigo, G. Verlatto, A. Ferrante, L. Chiandetti. Il silenzio non è d'oro – L'etica della comunicazione al bambino malato. Piccin Ed., Padova 2011</p> <p><u>COMUNICAZIONI ORALI</u></p> <p>Del Rizzo M, Burlina AP, Giordano L, Zanco C, Burlina AB. Utilizzo di miscele di aminoacidi neutri (LNAA) nel trattamento dei pazienti adulti con PKU. Congresso Nazionale Congiunto SISMME/SISN-SIMGePeD; Palermo 28-30 ottobre 2008</p> <p>Giordano L, Burlina AP, Manara R, Citton V, Ermani M, Carollo C, Zanco C, Del Rizzo M, Burlina AB. Valutazione delle alterazioni della sostanza bianca in pazienti adulti con fenilchetonuria classica (CPKU) mediante RMN cerebrale pesata in diffusione (DWI). Congresso Nazionale Congiunto SISMME/SISN-SIMGePeD; Palermo 28-30 ottobre 2008</p> <p>Burlina A, Giordano L, Del Rizzo M. ABC terapeutico. XV Congresso Nazionale Società Italiana di Neonatologia; Bologna 12-15 maggio 2009</p> <p>A.B. Burlina, L. Giordano, M. Del Rizzo, A. Bordugo. Malattie metaboliche ereditarie a prognosi infausta in età pediatrica; Congresso Nazionale Congiunto SISMME/SISN-SIMGePeD; Cagliari 12-14 ottobre 2009</p> <p>A.P. Burlina, C. Cazzorla, I. Ponza, C. Zanco, A. Bordugo, L. Giordano, M. Del Rizzo, A.B. Burlina. Qualità di vita e aderenza terapeutica in pazienti adulti con malattia metabolica ereditaria: il paradosso della fenilchetonuria. Congresso Nazionale Congiunto SISMME/SISN-SIMGePeD; Cagliari 12-14 ottobre 2009</p>

Con la trasmissione dei presenti dati autorizzo l'Azienda U.L.S.S. n. 8 alla pubblicazione sul sito internet aziendale delle informazioni giuridiche ed economiche richieste in applicazione della legge n. 69/2009.

I dati utilizzati dall'Azienda in applicazione della legge n. 69/2009 (contenuti nel presente curriculum, nonché nelle banche dati aziendali) saranno trattati nel rispetto di quanto previsto dal d. lgs 30/06/2003, n. 196 ("Codice in materia di protezione dei dati personali").

Burlina A, Bordugo A, **Del Rizzo M**, Zanco C. BH4 Deficiencies: diagnosis, treatment and follow-up. 2nd European Phenylketonuria Group Symposium; Monaco 22-23 gennaio 2010

Burlina A, Visconti C, Dweikat I, Savoirdo M, Bordugo A, **Del Rizzo M**, Tiranti V, Zeviani M. N-Acetylcysteine a new and effective treatment in Ethylmalonic Encephalopathy. SSIEM Annual Symposium 2010; Istanbul 31 agosto-3 settembre 2010

M. Del Rizzo, R. Manara, A. Bordugo, V. Citton, A. Amigoni, M. Ugarte, A.P. Burlina, A.B. Burlina. Encefalopatia di Wernicke in leucinosi. Il Congresso Nazionale Società Italiana per lo Studio delle Malattie Metaboliche Ereditarie e Screening Neonatale (SIMMESN) – Società italiana Malattie Genetiche Pediatriche e disabilità congenite (SIMGePeD), Milano 19-21 novembre 2010

M. Del Rizzo, A. Bordugo, V. Citton, G. Bommarito, A. Amigoni, A.B. Burlina, L. Balao, R. Manara. Encefalopatia di Wernicke in pazienti con leucinosi. X Congresso Nazionale di Neuroradiologia Pediatrica, Genova 10-12 dicembre 2010

Del Rizzo M, Manara R, Burlina AP, Bordugo AB, Zanco C, Rodriguez-Pombo P, Ugarte M, Burlina AB. Wernicke encephalopathy in classic Maple Syrup Urine Disease (MSUD) decompensation. Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism (SSIEM) Annual Symposium 2011; Ginevra 30 agosto-2 settembre 2011

Burlina AB, **Del Rizzo M**, Zanco C, Cazzorla C, Bordugo A, Manara R, Sass JO. Successful treatment in Isolated Sulfite Oxidase Deficiency. Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism (SSIEM) Annual Symposium 2012; Birmingham, UK 4-7 settembre 2012

CORSI DI FORMAZIONE, CONVEGNI, CONGRESSI E SEMINARI NELL'AMBITO DEGLI ERRORI CONGENITI DEL METABOLISMO E MALATTIE GENETICHE

- Inborn errors in neonatology – a practical course; Venezia 5-7 giugno 2008
- 2nd Advanced level: European metabolic course; Venezia 26-29 maggio 2010
- Le patologie da Accumulo Lisosomiale trattabili con terapia enzimatica sostitutiva; Mantova 1 marzo 2008
- Congresso Nazionale Congiunto SISME/SISN-SIMGePeD “Malattie genetiche e malattie metaboliche verso il futuro”; Palermo 28-30 ottobre 2008
- 1st European Gaucher Leadership Forum; Milano 14-15 maggio 2009
- Congresso Nazionale Congiunto SISME/SISN-SIMGePeD “La diagnosi precoce delle malattie genetiche e metaboliche tra nuove prospettive di cura e problematiche bioetiche”; Cagliari 12-14 ottobre 2009
- 9th International Workshop on Lysosomal Storage Disorders; Barcellona 6-7 novembre 2009
- Workshop Deficit di fenilalaninidrossilasi: riflessioni alla luce dell'esperienza sulla terapia con sapropterina (BH4); Napoli 23-24 marzo 2010
- Malattie mitocondriali: la “disfunzione” suggerisce la “funzione”; Padova 11 maggio 2010
- Molecular diagnosis of inborn errors of metabolism; Padova 6 luglio 2010
- Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism (SSIEM) Annual Symposium 2010; Istanbul 31 agosto-3 settembre 2010
- 2nd European Gaucher Leadership Forum; Londra 1-2 Ottobre 2010
- Training on Good Clinical Practice; Milano 14 Ottobre 2010
- Il Congresso Nazionale Società Italiana per lo Studio delle Malattie Metaboliche Ereditarie e Screening Neonatale (SIMMESN) – Società italiana Malattie Genetiche Pediatriche e disabilità congenite (SIMGePeD), Milano 19-21 novembre 2010
- Day with the experts on Management of Gaucher Disease: Bone Disease and Neurological manifestations in Type 1 GD, Colonia 2 marzo 2011
- The 7th ISNS (International Society for Neonatal Screening) – European Neonatal Screening Regional Meeting; Ginevra 28-30 agosto 2011

Con la trasmissione dei presenti dati autorizzo l'Azienda U.L.S.S. n. 8 alla pubblicazione sul sito internet aziendale delle informazioni giuridiche ed economiche richieste in applicazione della legge n. 69/2009.

I dati utilizzati dall'Azienda in applicazione della legge n. 69/2009 (contenuti nel presente curriculum, nonché nelle banche dati aziendali) saranno trattati nel rispetto di quanto previsto dal d. lgs 30/06/2003, n. 196 (“Codice in materia di protezione dei dati personali”).

- Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism (SSIEM) Annual Symposium 2011; Ginevra 30 agosto-2 settembre 2011
- VII° Incontro Annuale La Malattia di Gaucher; Genova 28 settembre 2011
- 11th International Workshop on Lysosomal Storage Disorders; Londra 2-3 marzo 2012
- 44th EMG Conference; Monaco 7-9 giugno 2012
- Incontro congiunto GDL Genetica Clinica SIGU/SIMGEPED; Mestre 22/1/2018

CORSI DI FORMAZIONE, CONVEGNI, CONGRESSI E SEMINARI NELL'AMBITO DELLA NEUROLOGIA E NEUROFISIOLOGIA PEDIATRICA

- Percorso Basic di formazione online ECM con certificazione in Neurologia Pediatrica (16/1/17-16/1/18)
- XXXIX Congresso Nazionale Società Italiana di Neurologia Pediatrica; Genova 21-23 novembre 2013
- "SIPuò... saperne di più sul mal di testa"; Santorso (VI) 23 gennaio 2014
- EPICLUB "Epilessie del lobo frontale e parietale: manifestazioni cliniche nell'adulto e nel bambino; Padova 28 marzo 2014
- Riunione della Società Italiana di Neurologia Pediatrica - Sezione Triveneto "Aggiornamento in tema di trauma cranico in età pediatrica"; Treviso 11 aprile 2014
- Aggiornamenti in neuropsichiatria infantile "sessione primaverile": 1.corso: Psicofarmacologia; Padova 12 aprile 2014
- Urgenze neurologiche in Pediatria; Padova 27 giugno 2014
- Pediatricando 2014: La sclerosi multipla pediatrica; Padova 31 Ottobre 2014
- Aggiornamento in Neurologia Pediatrica- riunione autunnale SINP Triveneto; Padova 15 dicembre 2017
- La sclerosi multipla pediatrica nel 2018 - dalla diagnosi alla terapia; Padova 16 novembre 2018
- XXXI Corso di aggiornamento: Asfissia neonatale ed encefalopatia ipossico-ischemica: prevenzione, diagnosi, terapia e riabilitazione; Modena 20-22 marzo 2019
- Corso di approfondimento in campo epilettologico - Epilessia farmacoresistente: workup chirurgico e ottimizzazione della terapia medica; Vicenza 12 aprile 2019
- Il bambino con patologia neurologica acuta in Pronto Soccorso- Convegno Regionale SINP macroarea Emilia Romagna; 27 settembre 2019
- "EEG/aEEG in Neonatologia/TIN" ; evento FAD sincrona; 19 marzo 2021

Autorizza il trattamento dei dati personali, secondo quanto previsto dal Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196.

Vicenza, 16/04/2021

FIRMA

Firma oscurata ai sensi delle linee guida del Garante per la Privacy

Con la trasmissione dei presenti dati autorizzo l'Azienda U.L.S.S. n. 8 alla pubblicazione sul sito internet aziendale delle informazioni giuridiche ed economiche richieste in applicazione della legge n. 69/2009.

I dati utilizzati dall'Azienda in applicazione della legge n. 69/2009 (contenuti nel presente curriculum, nonché nelle banche dati aziendali) saranno trattati nel rispetto di quanto previsto dal d. lgs 30/06/2003, n. 196 ("Codice in materia di protezione dei dati personali").