

FORMATO EUROPEO  
PER IL CURRICULUM  
VITAE

Pagina I - Curriculum vitae di

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome e Cognome

Enza Maria Valente

Indirizzo

Telefono E-mail

Nazionalità

Luogo e Data di nascita

Codice Fiscale

ESPERIENZA LAVORATIVA

- Nome e indirizzo del datore di lavoro
- Tipo di impiego

IRCCS Fondazione Mondino (da set 2018)  
Convenzionamento ospedaliero per attività di neurogenetica

- Nome e indirizzo del datore di lavoro
- Tipo di impiego

Università di Pavia (da dic 2016)  
Professore Ordinario di Genetica Medica, Dipartimento di Medicina Molecolare

- Nome e indirizzo del datore di lavoro
- Tipo di impiego

CERC, IRCCS Fondazione Santa Lucia (dal 2016)  
Coordinatore, Unità di Neurogenetica

- Nome e indirizzo del datore di lavoro
- Tipo di impiego

Università di Salerno (nov 2012 - dic 2016)  
Professore Associato di Genetica Medica, Dipartimento di Medicina e Chirurgia

- Nome e indirizzo del datore di lavoro
- Tipo di impiego

Università di Messina (nov 2006 - nov 2012)  
Professore Associato di Genetica Medica, Dipartimento di Scienze Pediatriche Mediche e Chirurgiche

- Nome e indirizzo del datore di lavoro
- Tipo di impiego

Istituto CSS-Mendel, IRCCS Casa Sollievo della Sofferenza (2001 - 2015)  
Coordinatore, Unità di Neurogenetica

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

luglio 1994  
novembre  
1999 maggio  
2003

Laurea in Medicina e Chirurgia cum laude, Università Cattolica, Roma  
Specializzazione in Neurologia cum laude, Università Cattolica, Roma  
Dottorato di ricerca in Neurogenetica, Institute of Neurology, Londra

Enza Maria Valente

Riconoscimenti

Premio Novartis per la neurologia (2001)  
Borsa di studio L'Oreal per le donne e la scienza (2006)  
Premio della "Société Européenne de Neurologie Pédiatrique" (2007)  
Genetic Section Editor, Pediatric Research (dal 2014)  
Associate Editor, Journal of Medical Genetics (dal 2016)

Corsi di formazione specialistica

- Corsi teorico-pratici per il trattamento della spasticità con tossina botulinica (Stoke-on-Trent, marzo e dicembre 1999)
- Corso avanzato di linkage sulle malattie complesse (Zurigo, agosto 2001)
- Corso avanzato "Wellcome Trust" di genomica funzionale (The Sanger Center, Hixton, giugno 2003)
- Corsi residenziali di genetica medica, San Giovanni Rotondo (giugno 2001-2008)
- XVII Corso di aggiornamento organizzato dalla Fondazione Mariani "I disturbi del movimento in età pediatrica" (Bologna, marzo 2005)

Attività di ricerca

- Caratterizzazione clinica, analisi mutazionale e correlazioni genotipo-fenotipo in numerose patologie neurogenetiche: disturbi del movimento (sindromi distoniche, parkinsonismi familiari), ciliopatie, atassie pediatriche, malformazioni congenite del sistema nervoso centrale.
- Identificazione di nuovi geni nell'ambito della malattia di Parkinson e delle malformazioni congenite del sistema nervoso centrale
- Studi funzionali su modelli cellulari e animali: caratterizzazione di nuovi meccanismi di neurodegenerazione e studio di strategie neuroprotettive nella malattia di Parkinson; sviluppo di modelli cellulari per lo studio delle patologie malformative del cervelletto e del troncoencefalo
- Autore di 215 pubblicazioni scientifiche su riviste internazionali peerreviewed (IF totale calcolato nell'anno di pubblicazione: 1396,5 H-index Scopus: 54).

PRIMA LINGUA ALTRE  
LINGUE

Italiano

- Capacità di lettura
  - Capacità di scrittura
  - Capacità di espressione orale
- Borsa di studio CNR (1998)

Inglese

Ottima

Ottima

Ottima

"Il sottoscritto è a conoscenza che, ai sensi dell'ad 76 del DPR 445/2000, le dichiarazioni mendaci, la falsità negli atti e l'uso di atti falsi sono puniti ai sensi del codice penale e delle leggi speciali, inoltre, il sottoscritto autorizza al trattamento dei dati personali, secondo quanto previsto dal Regolamento 679/2016/UE"

Pavia, 13 giugno 2019

Firmato da Enza Maria Valente- copia originale firmata conservata agli atti