

CURRICULUM VITAE

VALERIA LUCCHINI

ESPERIENZE LAVORATIVE

Marzo 2023 chiamata a contratto per dirigente medico neurologo a tempo indeterminato e pieno c\o ASST SS Paolo e Carlo distretto territoriale.

Da Ott'20 a Feb'22: ASST-NordMilano P.O. "E. Bassini", Cinisello B.mo. Sostituto dirigente medico neurologo.

Da Apr 2020 a Ott 2020: ASST-NordMilano P.O. "E. Bassini", Cinisello B.mo. Sostituto dirigente medico neurologo.

Da Nov 2019 a Feb 2020: ASST-NordMilano poliambulatorio territoriale via Livigno, Milano.

Collaborazione libero professionale per attività specialistica ambulatoriale.

Da Ago 2016 a Feb 2020: MultiMedica (accreditata SSL), degenza riabilitativa "Villa Bianca", Limbiate.

Incarico libero professionale per guardia medica interdivisionale.

Da Lug 2014 a Lug 2015: Az. Osp. "G. Salvini" (Sistema Sanitario Lombardo) P.O. Garbagnate M.se, Rho, Bollate. Sostituto dirigente medico neurologo.

Dal 2009 al 2014: Neurologo borsista c/o "Fond. IRCCS Cà Granda" Osp. Maggiore Policlinico, Milano. Unita' malattie neuromuscolari e rare.

Dal 2009 al 2012: MultiMedica (accreditata SSL), degenza riabilitativa "Villa Bianca", Limbiate. Incarico libero professionale per guardia medica interdivisionale.

Dal 2004 al 2008 medico borsista in formazione specialistica c\o Neurologia H. Policlinico Milano.

FORMAZIONE

Da mag'22 ad apr'23 frequentatrice c\o Neurofisiologia ASST GOM Niguarda (Prof. Facchetti).

Dal 15.2.2022 all' 11.12.23: Master I livello UNIMI Neurofisiologia Intraoperatoria (Prof. Priori).

Dal 15.3.2019 al 3.11. 2021: Corso di perfezionamento UNIMIB Ecodoppler carotideo (Prof. Froio).

Da Mag 2018 a Nov 2020 (sospensione anticipata per pandemia) frequentatrice c\o Neurointerventistica ASST GOM Niguarda (Prof Boccardi).

Da Ott 2016 a Mag 2018: Master II livello UNIMIB Rivascolarizzazione e neuroprotezione nell'ictus ischemico acuto (Prof Ferrarese, Prof Agostoni, Prof Boccardi, Prof Valvassori).

Da Ago 2015 a Ago 2016 frequentatrice c/o Neurofisiologia P.O. Garbagnate Milanese "ASST-Rhodense" (Dr Mattioli).

Dal 2009 al 08.2.2012: PhD UNIMI Medicina molecolare, internato c\o Fondazione IRCCS Ca' Granda Policlinico, (Professori Comi, Moggio). Durante gli anni di formazione (2003-2013 circa) c\o "Laboratorio diagnostica istologica delle malattie neuromuscolari" Fondazione IRCCS Policlinico, Milano, parallela attività di ricerca clinica neuromuscolare, trials farmacologici internazionali, osservazione post-marketing farmacologica, ricerca strumentale in campo laboratoristico istologico (su modelli animali di malattie neurodegenerative, su campioni biotipici di biobanche di malattie neuromuscolari), attività diagnostica neuromuscolare. Pubblicazioni scientifiche su riviste nazionali ed internazionali dell'attività svolta. Nel triennio per il conseguimento del PhD partecipazione a gruppi di ricerca nazionali ed internazionali.

Dal 2004 al 12.11.2008: Specializzazione in Neurologia UNIMI internato c\o Fondazione IRCCS Ca' Granda Policlinico (Prof. Moggio).

Dal 27 Gen 2004: iscrizione all'Albo dei Medici Chirurghi ed Odontoiatri di Milano OMCeOMi (n. iscrizione 38820). Nov 2003: Abilitazione alla professione medica.

Dal 1996 al 19.03.2003 Laurea in medicina e chirurgia UNIMI, internato c\o Neurologia Policlinico Milano, (Prof Moggio, Prof Bresolin).

Nel 1995 Maturità scientifica.

Non docenze.

PUBBLICAZIONI

- 1. Ataluren treatment of patients with nonsense mutation dystrophinopathy.** Bushby K, Finkel R, Wong B, Barohn R, Campbell C, Comi GP, Connolly AM, Day JW, Flanigan KM, Goemans N, Jones KJ, Mercuri E, Quinlivan R, Renfroe JB, Russman B, Ryan MM, Tulinius M, Voit T, Moore SA, Lee Sweeney H, Abresch RT, Coleman KL, Eagle M, Florence J, Gappmaier E, Glanzman AM, Henricson E, Barth J, Elfring GL, Reha A, Spiegel RJ;donnell MW, Peltz SW, Mcdonald CM; PTC124-GD-007-DMD STUDY GROUP. *Muscle Nerve*. 2014 Oct;50(4):477-87. doi: 10.1002/mus.24332. PMID:25042182
- 2. Purkinje cell COX deficiency and mtDNA depletion in an animal model of spinocerebellar ataxia type 1.** Ripolone M, Lucchini V, Ronchi D, Fagiolari G, Bordoni A, Fortunato F, Mondello S, Bonato S, Meregalli M, Torrente Y, Corti S, Comi GP, Moggio M, Sciacco M. *J Neurosci Res*. 2018 Sep;96(9):1576-1585. doi: 10.1002/jnr.24263. PMID:30113722
- 3. The relationship between deficit in digit span and genotype in nonsense mutation Duchenne muscular dystrophy.** Thangarajh M, Elfring GL, Trifillis P, McIntosh J, Peltz SW; Ataluren Phase 2b Study Group. *Neurology*. 2018 Sep 25;91(13):e1215-e1219. doi: 10.1212/WNL.00000000000006245. Epub 2018 Aug 22. PMID:30135256
- 4. Impaired Muscle Mitochondrial Biogenesis and Myogenesis in Spinal Muscular Atrophy.** Ripolone M, Ronchi D, Violano R, Vallejo D, Fagiolari G, Barca E, Lucchini V, Colombo I, Villa L, Berardinelli A, Balottin U, Morandi L, Mora M, Bordoni A, Fortunato F, Corti S, Parisi D, Toscano A, Sciacco M, DiMauro S, Comi GP, Moggio M. *JAMA Neurol*. 2015 Jun;72(6):666-75. doi: 10.1001/jamaneurol.2015.0178. Erratum in: *JAMA Neurol*. 2015 Oct;72(10):1210. PMID:25844556
- 5. Effects of short-to-long term enzyme replacement therapy (ERT) on skeletal muscle tissue in late onset Pompe disease (LOPD).** Ripolone M, Violano R, Ronchi D, Mondello S, Nascimbeni A, Colombo I, Fagiolari G, Bordoni A, Fortunato F, Lucchini V, Saredi S, Filosto M, Musumeci O, Tonin P, Mongini T, Previtali S, Morandi L, Angelini C, Mora M, Sandri M, Sciacco M, Toscano A, Comi GP, Moggio M. *Neuropathol Appl Neurobiol*. 2018 Aug;44(5):449-462. doi: 10.1111/nan.12414. Epub 2017 Jul 4. PMID:28574618
- 6. Prevalence of asymptomatic vertebral fractures in late-onset Pompe disease.** Bertoldo F, Zappini F, Brigo M, Moggio M, Lucchini V, Angelini C, Semplicini C, Filosto M, Ravaglia S, Cotelli S, Todeschini A, Scarpelli M, Pancheri S, Tonin P. *J Clin Endocrinol Metab*. 2015 Feb;100(2):401-6. doi: 10.1210/jc.2014-2763. Epub 2014 Nov 14. PMID:25396301
- 7. Prevalence of Asymptomatic Vertebral Fractures in Late-Onset Pompe Disease.** Bertoldo F, Zappini F, Brigo M, Moggio M, Lucchini V, Angelini C, Semplicini C, Filosto M, Ravaglia S, Cotelli S, Todeschini A, Scarpelli M, Pancheri S, Tonin P. *J Neuromuscul Dis*. 2015;2(s1):S13. No abstract available. PMID:27858611
- 8. LOPED study: looking for an early diagnosis in a late-onset Pompe disease high-risk population.** Musumeci O, la Marca G, Spada M, Mondello S, Danesino C, Comi GP, Pegoraro E, Antonini G, Marrosu G, Liguori R, Morandi L, Moggio M, Massa R, Ravaglia S, Di Muzio A, Filosto M, Tonin P, Di Iorio G, Servidei S, Siciliano G, Angelini C, Mongini T, Toscano A; Italian GSD II group. *J Neurol Neurosurg Psychiatry*. 2016 Jan;87(1):5-11. doi: 10.1136/jnnp-2014-310164. Epub 2015 Mar 17. PMID:25783438
- 9. Mitochondrial changes in platelets are not related to those in skeletal muscle during human septic shock.** Protti A, Fortunato F, Caspani ML, Pluderi M, Lucchini V, Grimoldi N, Solimeno LP, Fagiolari G, Ciscato P, Zella SM, Moggio M, Comi GP, Gattinoni L. *PLoS One*. 2014 May 1;9(5):e96205. doi: 10.1371/journal.pone.0096205. eCollection 2014. PMID:24787741
- 10. Novel CLN3 mutation causing autophagic vacuolar myopathy.** Cortese A, Tucci A, Piccolo G, Galimberti CA, Fratta P, Marchioni E, Grampa G, Cereda C, Grieco G, Ricca I, Pittman A, Ciscato P, Napoli L, Lucchini V, Ripolone M, Violano R, Fagiolari G, Mole SE, Hardy J, Moglia A, Moggio M. *Neurology*. 2014 Jun 10;82(23):2072-6. doi: 10.1212/WNL.0000000000000490. Epub 2014 May 14. PMID:24827497
- 11. POLG1 mutations and stroke like episodes: a distinct clinical entity rather than an atypical MELAS syndrome.** Cheldi A, Ronchi D, Bordoni A, Bordo B, Lanfranconi S, Bellotti MG, Corti S, Lucchini V, Sciacco M, Moggio M, Baron P, Comi GP, Colombo A, Bersano A; Lombardia GENS collaborators. *BMC Neurol*. 2013 Jan 15;13:8. doi: 10.1186/1471-2377-13-8. PMID:23324391
- 12. Frequency and characterisation of anoctamin 5 mutations in a cohort of Italian limb-girdle muscular dystrophy patients.** Magri F, Del Bo R, D'Angelo MG, Sciacco M, Gandossini S, Govoni

A, Napoli L, Ciscato P, Fortunato F, Brighina E, Bonato S, Bordoni A, Lucchini V, Corti S, Moggio M, Bresolin N, Comi GP. *Neuromuscul Disord.* 2012 Nov;22(11):934-43. doi: 10.1016/j.nmd.2012.05.001. Epub 2012 Jun 27. PMID:22742934

13. Genotype and phenotype characterization in a large dystrophinopathic cohort with extended follow-up. Magri F, Govoni A, D'Angelo MG, Del Bo R, Ghezzi S, Sandra G, Turconi AC, Sciacco M, Ciscato P, Bordoni A, Tedeschi S, Fortunato F, Lucchini V, Bonato S, Lamperti C, Coviello D, Torrente Y, Corti S, Moggio M, Bresolin N, Comi GP. *J Neurol.* 2011 Sep;258(9):1610-23. doi: 10.1007/s00415-011-5979-z. Epub 2011 Mar 12. PMID:21399986

14. Unusual adult-onset Leigh syndrome presentation due to the mitochondrial m.9176T>C mutation. Ronchi D, Bordoni A, Cosi A, Rizzuti M, Fassone E, Di Fonzo A, Servida M, Sciacco M, Collotta M, Ronzoni M, Lucchini V, Mattioli M, Moggio M, Bresolin N, Corti S, Comi GP. *Biochem Biophys Res Commun.* 2011 Aug 26;412(2):245-8. doi: 10.1016/j.bbrc.2011.07.076. Epub 2011 Jul 27. PMID:21819970

15. Amyotrophic lateral sclerosis linked to a novel SOD1 mutation with muscle mitochondrial dysfunction. Corti S, Donadoni C, Ronchi D, Bordoni A, Fortunato F, Santoro D, Del Bo R, Lucchini V, Crugnola V, Papadimitriou D, Salani S, Moggio M, Bresolin N, Comi GP. *J Neurol Sci.* 2009 Jan 15;276(1-2):170-4. doi: 10.1016/j.jns.2008.09.030. Epub 2008 Nov 8. PMID:19000626

16. Follow-up of a large population of asymptomatic/oligosymptomatic hyperckemic subjects. D'Adda E, Sciacco M, Fruguglietti ME, Crugnola V, Lucchini V, Martinelli-Boneschi F, Zecca C, Lamperti C, Comi GP, Bresolin N, Moggio M, Prella A. *J Neurol.* 2006 Nov;253(11):1399-403. Epub 2006 Jun 13. PMID:16773272

17. Mitochondrial respiratory chain dysfunction in muscle from patients with amyotrophic lateral sclerosis. Crugnola V, Lamperti C, Lucchini V, Ronchi D, Peverelli L, Prella A, Sciacco M, Bordoni A, Fassone E, Fortunato F, Corti S, Silani V, Bresolin N, Di Mauro S, Comi GP, Moggio M. *Arch Neurol.* 2010 Jul;67(7):849-54. doi: 10.1001/archneurol.2010.128. PMID:20625092

18. Clinical and molecular characterization of a cohort of patients with novel nucleotide alterations of the Dystrophin gene detected by direct sequencing. Magri F, Del Bo R, Angelo MG, Govoni A, Ghezzi S, Gandossini S, Sciacco M, Ciscato P, Bordoni A, Tedeschi S, Fortunato F, Lucchini V, Cereda M, Corti S, Moggio M, Bresolin N, Comi GP. *BMC Med Genet.* 2011 Mar 11;12:37. doi: 10.1186/1471-2350-12-37. PMID:21396098

19. Muscle coenzyme Q10 level in statin-related myopathy. Lamperti C, Naini AB, Lucchini V, Prella A, Bresolin N, Moggio M, Sciacco M, Kaufmann P, DiMauro S. *Arch Neurol.* 2005 Nov;62(11):1709-12. PMID:16286544

20. New motor outcome function measures in evaluation of late-onset Pompe disease before and after enzyme replacement therapy. Angelini C, Semplicini C, Ravaglia S, Moggio M, Comi GP, Musumeci O, Pegoraro E, Tonin P, Filosto M, Servidei S, Morandi L, Crescimanno G, Marrosu G, Siciliano G, Mongini T, Toscano A; Italian Group on GSDII. *Muscle Nerve.* 2012 Jun;45(6):831-4. doi: 10.1002/mus.23340. PMID:22581536

21. Two novel mutations in PEO1 (twinkle) gene associated with chronic external ophthalmoplegia. Ronchi D, Fassone E, Bordoni A, Sciacco M, Lucchini V, Di Fonzo A, Rizzuti M, Colombo I, Napoli L, Ciscato P, Moggio M, Cosi A, Collotta M, Corti S, Bresolin N, Comi GP. *J Neurol Sci.* 2011 Sep 15;308(1-2):173-6. doi: 10.1016/j.jns.2011.05.042. PMID:21689831

22. Muscular dystrophy: central nervous system alpha-dystroglycan glycosylation defects and brain malformation. Fagiolari G, Cappellini A, Cagliani R, Prella A, Lucchini V, Fortunato F, Locatelli F, Crugnola V, Comi GP, Bresolin N, Moggio M, Lamperti C. *J Child Neurol.* 2010 Mar;25(3):312-20. doi: 10.1177/0883073809338958. Epub 2009 Jul 25. PMID:19633331

23. Observational clinical study in juvenile-adult glycogenosis type 2 patients undergoing enzyme replacement therapy for up to 4 years. Angelini C, Semplicini C, Ravaglia S, Bembi B, Servidei S, Pegoraro E, Moggio M, Filosto M, Sette E, Crescimanno G, Tonin P, Parini R, Morandi L, Marrosu G, Greco G, Musumeci O, Di Iorio G, Siciliano G, Donati MA, Carubbi F, Ermani M, Mongini T, Toscano A; Italian GSDII Group. *J Neurol.* 2012 May;259(5):952-8. doi: 10.1007/s00415-011-6293-5. Epub 2011 Nov 12. PMID:22081099

“Quanto dichiarato e' conforme alle disposizioni degli art. 46 e 47 del DPR 445\00; il sottoscritto e' a conoscenza che, ai sensi dell'art 76 del DPR 445\2000, le dichiarazioni mendaci, la falsita' negli atti e l'uso di atti falsi sono puniti ai sensi del codice penale e delle leggi speciali. Autorizzo il trattamento dei dati personali contenuti nel mio curriculum vitae in base all'art.13 GDPR 679\16 ed ai sensi del D.Lgs.101\2018”

05/04/2023