

Curriculum Vitae

Alessia Pugliese

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome Alessia Pugliese
E-mail/pec alessiapugliese76@gmail.com / alessia.pugliese@pec.it
Nazionalità Italiana
Data di nascita 02/07/1993

POSIZIONE

Assegnista di Ricerca
Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale, Università degli Studi di Messina,
Messina, Italia

ESPERIENZA LAVORATIVA

27/03/2024 – ad oggi
Assegnista di Ricerca
Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale, Università degli Studi di Messina,
Messina, Italia

05/07/2023 – 19/03/2024
Dirigente medico di Neurologia, U.O.C. di Neurologia, IRCCS Neurolesi "Bonino Pulejo",
Messina, Italia

01/05/2023 – 04/07/2023
Dirigente medico di Neurologia, U.O.C. Neuroriabilitazione, IRCCS Neurolesi "Bonino
Pulejo", Messina, Italia

20/12/2022 - 30/04/2023
Specialista neurologo presso "Cooperativa Sociale CAPP1990"

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

11/11/2022
Specialista in Neurologia

01/11/2018 - 31/10/2022
Messina, Italia

Specializzazione in Neurologia presso Università degli Studi di Messina, Azienda
Ospedaliera Universitaria Policlinico "G. Martino"

17/01/2022-30/06/2022
Ottawa, Ontario, Canada

Research Fellowship presso Lochmüller Lab, "Children Hospital of Eastern Ontario"
Research Institute

30/03/2018
Bologna, Italia

Iscrizione professionale all'Albo dei Medici Chirurghi e degli Odontoiatri di Bologna
N. 18060

04/10/2011-12/07/2017
Bologna, Italia

Laurea Magistrale a Ciclo Unico in Medicina e Chirurgia
Alma Mater Studiorum, Università degli Studi di Bologna
Votazione: 110/110 con Lode

18/09/2006-14/07/2011
Vibo Valentia, Italia

Diploma di Maturità Classica
Liceo Ginnasio Statale M. Morelli
Votazione: 100/100

COMPETENZE PERSONALI

Lingua madre: Italiano
Altre lingue: Inglese

COMPRESIONE		PARLATO		PRODUZIONE SCRITTA
Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	
B2	B2	B2	B2	B2

Competenze digitali
Ottima conoscenza del Pacchetto Microsoft Office (Word, Excel, PowerPoint)

Patente di guida
Patente di guida: B

PUBBLICAZIONI

1. "Integrating D4Z4 methylation analysis into clinical practice: improvement of FSHD molecular diagnosis through distinct thresholds for 4qA/4qA and 4qA/4qB patients". Strafella C. et al., Clin Epigenetics. 2024 Oct 22;16(1):148. doi: 10.1186/s13148-024-01747-2. PMID: 39438900; PMCID: PMC11520157.
2. "Focal myositis: a literature review of clinical and immunopathological aspects". Pugliese A. et al., Acta Myol. 2024 Sep;43(3):108-113. doi: 10.36185/2532-1900-536. PMID: 39468967; PMCID: PMC11537714.

3. "Clinical, Histopathologic, and Genetic Features of Patients with Myofibrillary and Distal Myopathies: Experience From the Italian Network". Bortolani S. et al., *Neurology*. 2024 Aug 27;103(4):e209697. doi: 10.1212/WNL.0000000000209697. Epub 2024 Aug 5. Erratum in: *Neurology*. 2024 Nov 12;103(9):e209965. doi: 10.1212/WNL.0000000000209965. PMID: 39102614. Erratum in: *Clinical, Histopathologic, and Genetic Features of Patients With Myofibrillar and Distal Myopathies: Experience From the Italian Network*. *Neurology*. 2024 Nov 12;103(9):e209965. doi: 10.1212/WNL.0000000000209965. Epub 2024 Oct 4. Erratum for: *Neurology*. 2024 Aug 27;103(4):e209697. doi: 10.1212/WNL.0000000000209697. PMID: 39365974.
4. "Advancing the Understanding of Vesicle-Associated Membrane Protein 1-Related Congenital Myasthenic Syndrome: Phenotypic Insights, Favorable Response to 3,4-Diaminopyridine, and Clinical Characterization of Five New Cases." Natera-de Benito D. et Pugliese A. et al., *Pediatr Neurol*. 2024 May 9;157:5-13. doi: 10.1016/j.pediatrneurol.2024.04.027. Epub ahead of print. PMID: 38833907.
5. "Immune checkpoint inhibitors and neurotoxicity: a focus on diagnosis and management for a multidisciplinary approach." Speranza D. et al., *Expert Opin Drug Saf*. 2024 Jun 3:1-14. doi: 10.1080/14740338.2024.2363471
6. "Mutations in PTPN11 could lead to a congenital myasthenic syndrome phenotype: a Noonan syndrome case series." Pugliese A. et al., *J Neurol*. 2024 Mar;271(3):1331-1341. doi: 10.1007/s00415-023-12070-w
7. "Digital health and CPMS platform utility for data sharing of neuromuscular patients: The Italian Euro-NMD experience". Fortunato F. et al., *Orphanet J Rare Dis*. 2023 Jul 21;18(1):196. doi: 10.1186/s13023-023-02776-5
8. "Presynaptic Congenital Myasthenic Syndromes: Understanding Clinical Phenotypes through In vivo Models." Pugliese A. et al., *J Neuromuscul Dis*. 2023 May 19. doi: 10.3233/JND-221646
9. "Efficacy and Safety of Avalglucosidase Alfa in Patients With Late-Onset Pompe Disease After 97 Weeks: A Phase 3 Randomized Clinical Trial." Kishnani P.S. et al., *JAMA Neurol*. 2023 Apr 10: e230552. doi: 10.1001/jamaneurol.2023.0552
10. "A very late onset AChR and MuSK double positive myasthenia gravis: a case description and literature review". Pugliese A. et al., *Neuromuscul Disord*. 2022 Dec 13;33(2):145-147. doi: 10.1016/j.nmd.2022.12.004
11. "A new phenotype of muscle glycogen synthase deficiency (GSD0B) characterized by an adult onset myopathy without cardiomyopathy", Musumeci O. et al., *Neuromuscul Disord*. 2022 Jul;32(7):582-589. doi: 10.1016/j.nmd.2022.03.008
12. "Molecular Genetics Overview of Primary Mitochondrial Myopathies". Arena I.G. et al., *J Clin Med*. 2022 Jan 26;11(3):632. doi: 10.3390/jcm11030632
13. "Safety and efficacy of avalglucosidase alfa versus alglucosidase alfa in patients with late-onset Pompe disease (COMET): a phase 3, randomised, multicentre trial", Diaz-Manera J. et al., *Lancet Neurol*. 2021 Dec; 20(12):1012-1026. doi: 10.1016/S1474-4422(21)00241-6
14. "Methotrexate as a Steroid-Sparing Agent in Myasthenia Gravis: A Preliminary Retrospective Study", Rodolico C. et al., *J Clin Neuromuscul Dis*. 2021 Dec 1;23(2):61-65. doi: 10.1097/CND.0000000000000342

15. "STIG study: real-world data of long-term outcomes of adults with Pompe disease under enzyme replacement therapy with alglucosidase alfa", Gutschmidt K. et al., *J Neurol.* 2021 Feb 5:1-11. doi: 10.1007/s00415-021-10409-9
16. "Endocrine myopathies: clinical and histopathological features of the major forms", Rodolico C. and Bonanno C. et al., *Acta Myol.* 2020 Sep 1;39 (3):130-135. doi: 10.36185/2532-1900-017
17. "Mitochondrial neurogastrointestinal encephalomyopathy (MNGIE): Position paper on diagnosis, prognosis, and treatment by the MNGIE International Network", Hirano M. et al., *J Inherit Metab Dis.* 2020 Aug 9. doi: 10.1002/jimd.12300
18. "Liver transplantation in mitochondrial neurogastrointestinal encephalomyopathy (MNGIE): clinical long-term follow-up and pathogenic implications", D'Angelo R. et al., *J Neurol.* 2020 Jul 18. doi: 10.1007/s00415-020-10051-x

ABSTRACT

2024

"Kaposi's sarcoma in myasthenia gravis patient under oral steroids treatment: two case reports". Antozzi C., Barbaccia A., Pugliese A., Biasini F, Rodolico C. *Neurological Sciences (2024) 45 (Suppl 1):S507.*

"Ocular myasthenia vs generalized myasthenia gravis with ocular onset: clinical outcomes from a single-centre retrospective study". Pugliese A., Barbaccia A., Biasini F., Alibrandi A., Rizzo V., Terranova C., Rodolico C. *Neurological Sciences (2024) 45 (Suppl 1):S528.*

"Lambert-Eaton myasthenic syndrome in a Sicilian cohort of patients: a clinico-neurophysiological and therapeutic study". Pugliese A., Barbaccia A., Biasini F., Musumeci O., Messina S., Toscano A., Rodolico C.

"Ocular myasthenia vs generalized myasthenia gravis with ocular onset: clinical outcomes from a single-centre retrospective study." Pugliese A., Barbaccia A., Biasini F., Migliorato A., Terranova C., Rizzo V., Rodolico C.

"Kaposi's sarcoma in Myasthenia Gravis patient in oral steroids treatment: two case reports". Barbaccia A., Pugliese A., Biasini F., Migliorato A., Rodolico C.

"Clinical characteristics and outcome of Mitochondrial Parkinsonism in patients with PMM". Arena I.G., Porcino M., Falcone G.M.I., Usbergo C., Pugliese A., Rodolico C., Musumeci O.

2023

"Herpes Simplex encephalitis mimicking ischemic stroke in a patient with anatomical variant of Willis Circle". Fiume G., Cosenza D., Portera E., Vita GL., Sottile F., Lopresti R., Pugliese A., Grugno R. *Neurological Sciences (2023) 44 (Suppl 2):S503*

"Lambert-Eaton myasthenic syndrome in a single centre cohort of patients: clinical, neurophysiological features and therapeutic management". Pugliese A., Barbaccia A., Biasini F., Musumeci O., Messina S., Toscano A., Rodolico C. *Acta Myologica, vol. XLII – March 2023 (Suppl.1) pag. 59-60*

"Lambert-Eaton myasthenic syndrome (LEMS) following SARS-CoV2 infection". Barbaccia A., Pugliese A., Biasini F., Andreeta F., Migliorato A., Rodolico C. *Acta Myologica*, vol. XLII – March 2023 (Suppl.1) pag. 110

"Clinical and therapeutic long-term follow-up in a large LOPD population: clues from a single centre experience". Pugliese A., Musumeci O., Porcino M., Trimarchi G., Rodolico C., Toscano A. *European Journal of Neurology*, 30 (Suppl. 1), 471

"Immune-mediated necrotizing myopathies: clinical-serological features of a large Italian cohort of patients". Bonanno S., Lucchini M., Pancheri E., Rovere Querini P., Biglia A., Zaottini F., Riguzzi P., Bello L., Pugliese A., Cotti Piccinelli S., Ruggiero L., Ricci G., Fiorillo C., Vattemi G., Siciliano G., Rodolico C., Filosto M., Grandis M., Garibaldi M., Pegoraro E., Previtali S., Tonin P., Cavagna L., Mirabella, Maggi L. *European Journal of Neurology*, 30 (Suppl. 1), 351

"Longitudinal MGFA-PIS evaluation in a large Italian cohort of patients with Myasthenia Gravis". Nicocia G., Pugliese A., Frangiamore R., Bonanno S., Gallone A., Antozzi C., Toscano A., Rodolico C., Mantegazza R., Maggi L. *European Journal of Neurology*, 30 (Suppl. 1), 463

2022

"Myasthenia gravis and pregnancy: a single centre experience". Pugliese A., Biasini F., Mazzeo A., Musumeci O., Toscano A., Rodolico C. *Acta Myologica*, vol. XLI - Sept 2022 (Suppl.1) pag. 34

"Clinical and therapeutic long-term follow-up in a large LOPD population: clues from a single centre experience". Pugliese A., Drago S.A., Trimarchi G., Rodolico C., Musumeci O., Toscano A. *Acta Myologica*, vol. XLI - Sept 2022 (Suppl.1) pag. 41

"Mutations in PTPN11 could lead to a congenital myasthenic syndrome phenotype: a Noonan syndrome case series". Pugliese A., Della Marina A., Estephan E.P., Roos A., Azuma Y., Thompson R., Polavarapu K., Lochmüller H. *Myology and Mitonice Conference*

2021

"Improved use of the CPMS platform through tailored online training: the Italian EURO-NMD experience". Bianchi F., Fortunato F., Giannini F., Malandrini A., Silani V., Ticozzi N., Fenu S., Bonanno S., Peduto C., D'Ambrosio P., Primiano G., Sancricca C., Sciacco M., Brusa R., Filosto M., Cotti Piccinelli S., Pegoraro E., Solero L., Gadaleta G., Brusa C., Cateruccia M., Diodado D., Pugliese A., Nicocia G., Ferlini A., Siciliano G. *Acta Myologica*, vol XL- pag. 35

"Congenital myasthenic syndrome: natural history of an Italian cohort of patients". Gallone A., Pugliese A., Bonanno S., Garibaldi M., Rodolico C., Maggi L. *Acta Myologica*, vol XL- pag. 39

"Refractory Myasthenia Gravis: characteristics of an Italian cohort of patients". Nicocia G., Pugliese A., Frangiamore R., Bonanno S., Gallone A., Antozzi C., Baggi F., Rodolico C., Mantegazza R., Maggi L. *Acta Myologica*, vol XL- pag. 40

"A very late onset AChR and MuSK double positive myasthenia gravis". Pugliese A., D'Ambrosio P., Nicocia G., Messina S., Toscano A., Rodolico C. *Acta Myologica*, vol XL- pag. 53

"Mutation of LRSAM1 gene: a novel cause of congenital myasthenic syndrome". Pugliese A., Nicocia G., D'Ambrosio P., Musumeci S.A., Toscano A., Rodolico C. *Acta Myologica*, vol XL- pag. 54-55

2020

"Clinical, laboratory and therapeutic follow-up of large cohort of Late Onset Pompe Disease (LOPD) patients: a single Centre experience". Pugliese A., Nicocia G., Crescimanno G., Tavilla G., Ciranni A., Oteri R., Rodolico C., Vita G., Musumeci O., Toscano A. *Neurol Sci* (2020), Pag.42. <https://doi.org/10.1007/s10072-020-04851-2>

"Long-term follow-up and clinical features in an Italian cohort of patients with GNE myopathy". Pugliese A., Bonanno C., Nicocia G., Lupica A., Messina S., Vita GL, Vita G., Toscano A., Rodolico C. *Neurol Sci* (2020), Pag. 41-42. <https://doi.org/10.1007/s10072-020-04851-2>

"Characteristics of corneal innervation in patients with Myasthenia Gravis: experience of an Italian Centre". Nicocia G., Bonanno C., Pugliese A., Montanini D., Postorino E., Messina S., Vita G., Aragona P., Toscano A., Rodolico C. *Neurol Sci* (2020), Pag. 35-36. <https://doi.org/10.1007/s10072-020-04851-2>

"Myoglobinuria as unexpected onset of disease in an asymptomatic 75-years-old man". Bonanno C., Pugliese A., Nicocia G., Rodolico C., Toscano A. *Neurol Sci* (2020), Pag. 5. <https://doi.org/10.1007/s10072-020-04851-2>

"Immune-mediated necrotizing myopathies: clinical-serological features of a large Italian cohort of patients". Bonanno S., Lucchini M., Pancheri E., Rovere Querini P., De Lorenzo R., Biglia A., Gemelli C., Riguzzi P., Bello L., Pugliese A., Ruggiero L., Ricci G., Fiorillo C., Vattemi G., Siciliano G., Rodolico C., Filosto M., Grandis M., Garibaldi M., Pegoraro E., Previtali S., Tonin P., Antonini G., Cavagna L., Mirabella M., Maggi L. *Neurol Sci* (2020), Pag. 5-6. <https://doi.org/10.1007/s10072-020-04851-2>

"Inclusion body myositis: rhabdomyolysis as an atypical misleading onset". Nicocia G., Bonanno C., Pugliese A., Messina S., Migliorato A., Vita G., Toscano A., Rodolico C. *Neurol Sci* (2020) 41 (Suppl 1): S52

"GNE myopathy in an Italian cohort of patients: long-term follow-up and clinical features". Pugliese A., Bonanno C., Nicocia G., Lupica A., Messina S., Vita G., Toscano A., Rodolico C. *Neurol Sci* (2020) 41 (Suppl 1): S146-147

"Long-term follow-up in a large cohort of late onset Pompe disease (LOPD) patients: a single centre experience". Pugliese A., Nicocia G., Tavilla G., Ciranni A., Oteri R., Rodolico C., Musumeci O., Toscano A. *Neurol Sci* (2020) 41 (Suppl 1): S147

"Late-onset Ataxia Teleangiectasia: a case mimicking spinal muscle atrophy". Pugliese A., Tessa A., Toscano A., Santorelli F., Musumeci O. *Neurol Sci* (2020) 41 (Suppl 1): S59–S60

"Myasthenia gravis in the elderly: evaluation of an Italian cohort". Lupica A., Nicocia G., Bonanno C., Pugliese A., Sinicropi S., Messina S., Toscano A., Rodolico C. *European Journal of Neurology*, 27 (Suppl. 1), 952

"Long-term follow-up in presymptomatic LOPD patients". Musumeci O, Tavilla G., Oteri R., Ciranni A., Pugliese A., Toscano A. *European Journal of Neurology*, 27 (Suppl. 1 (Suppl. 1)), 355

"Long-term follow-up and clinical features in an Italian cohort of patients with GNE myopathy". Pugliese A., Bonanno C., Nicocia G., Lupica A., Messina S., Vita GL., Vita G., Toscano A., Rodolico C. Conferenza regionale "SIN Sicilia NEUROLOGIA 4.0 - Il Futuro non può attendere"

"Clinical and laboratory features of muscle glycogenosis: data from the Italian Muscle GSD Registry". Pugliese A., Toscano A., Musumeci O. Conferenza regionale "SIN Sicilia NEUROLOGIA 4.0 - Il Futuro non può attendere"

2019

"Glycogen synthase deficiency myopathy: two new cases with atypical phenotype". Pugliese A., Rodolico C., Volta S., Oteri R., Ciranni A., Lupica A., Vita G., Toscano A., Musumeci O. 50° Congresso Società Italiana di Neurologia

"Mitochondrial Encephalomyopathies: a single centre experience". Pugliese A., Toscano A., Musumeci O. VIII Giornata dello Specializzando in Neurologia

"A less severe phenotype of glycogen synthase deficiency myopathy in two unrelated cases". Pugliese A., Rodolico C., Volta S., Oteri R., Ciranni A., Lupica A., Vita G., Toscano A., Musumeci O. Acta Myologica, vol XXXVIII- pag. 129-130

"Adult form of Multiple Acyl-CoA dehydrogenases deficiency triggered by statin treatment". Lupica A., Rodolico C., Brizzi T., Distefano M.G., Pugliese A., Ciranni A., Volta S., Vita G., Toscano A., Musumeci O. Acta Myologica, vol XXXVIII- pag. 132

"Long-term follow up in presymptomatic LOPD patients". Musumeci O., Tavilla G., DiSfetano M.G., Pugliese A., Volta S., Toscano A. Acta Myologica, vol XXXVIII- pag. 130

2018

"Altered microvasculature in chronic intestinal pseudo-obstruction and MNGIE: a morphometric and molecular analysis". Boschetti E., D'Angelo R., Rinaldi R., Pugliese A., Costa R., Papa V., Cenacchi G., Carelli V., Pironi L., Tugnoli V., Stanghellini V., De Giorgio. United European Gastroenterology Journal, vol. 6, 8_suppl: pp. A26

CONGRESSI

09/11/2024 – 12/11/2024

54° Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia (SIN), Roma, Italia

Partecipazione qualità di Relatrice della Comunicazione orale: "Ocular myasthenia vs generalized myasthenia gravis with ocular onset: clinical outcomes from a single-centre retrospective study"

29/06/2024 – 02/07/2024

10th Congress of the European Academy of Neurology, Helsinki, Finlandia

Partecipazione qualità di Relatrice del Poster: "Lambert-Eaton myasthenic syndrome in a Sicilian cohort of patients: a clinico-neurophysiological and therapeutic study"

05/06/2024 – 08/06/2024

XXIV Congresso Nazionale dell'Associazione Italiana di Miologia (AIM), Roma, Italia

Partecipazione qualità di Relatrice della Comunicazione orale: "Ocular myasthenia vs generalized myasthenia gravis with ocular onset: clinical outcomes from a single-centre retrospective study"

01/07/2023 – 04/07/2023

9th Congress of the European Academy of Neurology, Budapest, Ungheria
Partecipazione qualità di Relatrice del Poster: *"Clinical and therapeutic long-term follow-up in a large LOPD population: clues from a single centre experience"*

03/12/2022 – 06/12/2022

52° Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia (SIN), Milano, Italia
Partecipazione in qualità di discente

19/10/2022 - 22/10/2022

XXII Congresso Nazionale dell'Associazione Italiana di Miologia (AIM), Matera, Italia
Partecipazione in qualità di Relatrice delle Comunicazioni orali:
"Myasthenia gravis and pregnancy: a single centre experience"
"Clinical and therapeutic long-term follow-up in a large LOPD population: clues from a single centre experience"

12/09/2022 – 17/09/2022

"Myology and Mitonice Conference", Nizza, Francia
Partecipazione qualità di Relatrice del Poster: *"Mutations in PTPN11 could lead to a congenital myasthenic syndrome phenotype: a Noonan syndrome case series"*

25/04/2022 – 26/04/2022

"Solve-RD Annual Meeting 2022", Edizione Digitale
Partecipazione in qualità di discente

01/12/2021- 04/12/2021

XXI Congresso Nazionale dell'Associazione Italiana di Miologia (AIM), Edizione Digitale
Partecipazione in qualità di Relatrice del Poster *"Mutation of LRSAM1 gene: a novel cause of congenital myasthenic syndrome"*

13/03/2021

IV Giornata delle Malattie Neuromuscolari, Messina, Italia
Partecipazione in qualità di discente

09/12/2020 – 12/12/2020

Congresso Congiunto Associazione Italiana di Miologia (AIM)/ Associazione Italiana per lo Studio del Nervo Periferico (ASNP), Edizione Digitale
Partecipazione in qualità di:
• Moderatrice di Sessione Poster
• Relatrice delle Comunicazioni orali:
"Clinical, laboratory and therapeutic follow-up of large cohort of Late Onset Pompe Disease (LOPD) patients: a single Centre experience"
"Long-term follow-up and clinical features in an Italian cohort of patients with GNE myopathy"

28/11/2020 – 30/11/2020

51° Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia (SIN), Edizione Digitale
Partecipazione in qualità di:
• Relatrice del Poster: *"Late-onset Ataxia Teleangiectasia: a case mimicking spinal muscle atrophy"*
• Relatrice delle Comunicazioni orali:
"GNE myopathy in an Italian cohort of patients: long-term follow-up and clinical features"
"Long-term follow-up in a large cohort of late onset Pompe disease (LOPD) patients: a single centre experience"

23/05/2020 – 26/05/2020

61° Congresso della "European Academy of Neurology" (EAN), Edizione Digitale
Partecipazione in qualità di discente

21/02/2020 – 22/02/2020

Congresso Regionale "SIN Sicilia NEUROLOGIA 4.0 - Il Futuro non può attendere"
Siracusa, Italia

Partecipazione in qualità di Relatrice delle Comunicazioni orali:

"Long-term follow-up and clinical features in an Italian cohort of patients with GNE myopathy"
"Clinical and laboratory features of muscle glycogenosis: data from the Italian Muscle GSD Registry"

12/10/2019 – 15/10/2019

50° Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia (SIN), Bologna, Italia

Partecipazione in qualità di Relatrice della Comunicazione orale: *"Glycogen synthase deficiency myopathy: two new cases with atypical phenotype"*

11/06/2019

VIII Giornata dello Specializzando in Neurologia, Catania, Italia

Partecipazione in qualità di Relatrice della Comunicazione orale: *"Mitochondrial Encephalomyopathies: a single centre experience"*

05/06/2019 – 08/06/2019

XIX Congresso Nazionale Associazione Italiana di Miologia (AIM), Bergamo, Italia

Partecipazione in qualità di Relatrice del Poster: *"A less severe phenotype of glycogen synthase deficiency myopathy in two unrelated cases"*

30/03/2019 – 31/03/2019

Consensus Conference "Diagnosis and Treatment of Mitochondrial NeuroGastroIntestinal Encephalomyopathy (MNGIE)", Bologna, Italia

Partecipazione in qualità di Membro del Comitato Tecnico Scientifico

09/03/2019

III Giornata delle Malattie Neuromuscolari, Messina, Italia

Partecipazione in qualità di discente

15/12/2018

Incontro di "Macroarea LICE Sicilia-Calabria", Messina, Italia

Partecipazione in qualità di discente

CORSI E SEMINARI

15/11/2024 – 16/11/2024

Rare Disease Connect in Neurology (RDCN) 2024 Annual Meeting, Amsterdam, Olanda

Partecipazione qualità di Discente

15/10/2024 – 16/10/2024

Ravulution, L'evoluzione del trattamento della miastenia gravis generalizzata, Milano, Italia

Partecipazione qualità di Discente

04/10/2024

Vysi-on Let's move to the future in myasthenia gravis, Milano, Italia

Partecipazione qualità di Discente

08/07/2024 – 09/07/2024

Clinical Round in myasthenia gravis, Napoli, Italia

Partecipazione in qualità di Relatrice

22/06/2024 – 23/06/2024

Neurophthalmology Update for Clinicians 2024, Palermo, Italia

Partecipazione in qualità di Relatrice del contributo "Eye movements in myasthenia gravis"

11/12/2024

Riunione macro-area Calabria e isole-giunzione neuromuscolare: inquadramento clinico e neurofisiopatologico, Partecipazione virtuale

06/12/2023

CORNER – Expert meeting focus on myasthenia gravis, Messina, Italia

04/11/2023

“Dormire la notte, per stare svegli di giorno”, Catania, Italia

14/09/2023

“Pillole di Neurooftalmologia: Red Flags in malattie neuromuscolari e/o neurodegenerative”,
GdS Neurooftalmologia SIN
Partecipazione in qualità di relatrice

14/12/2022 – 13/12/2023

Pompe Star – Progetto educativo sulla malattia di Pompe
Partecipazione in qualità di relatrice

15/06/2023 – 16/06/2023

MG-Connect - Miastenia Gravis: share and experience the journey, Partecipazione virtuale

10/03/2023

The rare disease system, Roma, Italia

01/12/2022 – 02/12/2022

UCB Rare Disease Connect in Neurology 2022, Madrid, Spagna

15/06/2021

Investigator Meeting, Protocollo di Studio Argenx ARGX-113-2003, Remote Meeting

11/05/2021

Investigator Meeting, Protocollo di Studio RENE01-201, Remote Meeting

30/04/2021

Investigator Meeting, Protocollo di Studio RENE01-903, Remote Meeting

30/04/2020

Corso FAD "Le Sindromi Miasteniche Congenite e Disimmuni"

02/03/2020

“Muscle Biopsy training for Clinical Trial Spark Therapeutics 3006-101”

24/11/2019 – 26/11/2019

“Munich Neuromuscular Masterclass”, Friedrich-Baur Institut, Ludwig-Maximilians University, Monaco, Germania

22/05/2019

Sub-Investigator Training, Protocollo di Studio SPK-3006-101, Spark Therapeutics and Covance, Milano, Italia

14/12/2018

Corso di Aggiornamento: Update sulle Distonie, Palermo, Italia

TRIALS CLINICI

“A Prospective, Multicenter, Non-interventional Study to Investigate the Disease Characteristics of Adult Patients With Long Chain Fatty Acid Oxidation Disorders (FAOD)”
Ruolo: Sub Investigator

"A Phase 3 Randomized, Multicenter, Multinational, Double-blinded Study Comparing the Efficacy and Safety of Repeated Biweekly Infusions of Avalglucosidase Alfa (neoGAA, GZ402666) and Alglucosidase Alfa in Treatment naïve Patients With Late-onset Pompe Disease"

Ruolo: Sub Investigator

"A phase 3 randomized double-blind, parallel-group, placebo-controlled trial to evaluate the efficacy and safety of daily subcutaneous injections of Elamipretide in subjects with primary mitochondrial myopathy followed by an open label treatment extension"

Ruolo: Sub Investigator

"A Multi-Center, Low Interventional Study with a Retrospective Component in Participants with Late Onset Pompe Disease SPK-GAA-100"

Ruolo: Sub Investigator

"A Phase 3 Double-blind Randomized Study to Assess the Efficacy and safety of Intravenous ATB200 Co-administered with Oral AT2221 in Adult Subjects with Late-Onset Pompe Disease compared with Alglucosidase Alfa/Placebo"

Ruolo: Sub Investigator

"An Open-label Extension Study of MOM-M281-004 to Evaluate the Safety, Tolerability, and Efficacy of M281 Administered to Patients With Generalized Myasthenia Gravis"

Ruolo: Sub Investigator

"A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Multicenter Study to evaluate the safety and efficacy of Ravulizumab in Complement-Inhibitor-Naïve adult patients with generalized Myasthenia Gravis"

Ruolo: Sub Investigator

PREMIAZIONI

01/12/2021 - 04/12/2021

XXI Congresso Nazionale dell'Associazione Italiana di Miologia (AIM), Edizione Digitale
Premio AIM Miglior Poster per il contributo dal titolo "Mutation of LRSAM1 gene: a novel cause of congenital myasthenic syndrome"

09/12/2020 – 12/12/2020

Congresso Congiunto Associazione Italiana di Miologia (AIM)/ Associazione Italiana per lo Studio del Nervo Periferico (ASNP), Edizione digitale
Premio Associazione Italiana Glicogenosi per il contributo dal titolo "Clinical, laboratory and therapeutic follow-up of large cohort of Late Onset Pompe Disease (LOPD) patients: a single Centre experience".

Le dichiarazioni contenute nel curriculum formativo e professionale allegato sono veritiere e sono rese ai sensi del D.P.R. 445/00 e di essere a conoscenza delle sanzioni penali di cui all'art. 76 del D.P.R. medesimo in caso di false dichiarazioni.

Autorizzo il trattamento dei dati personali contenuti nel mio curriculum vitae in base al D. Lgs. 196/2003 e al Regolamento UE 2016/679.

 Alessia Pugliese
05.12.2024
10:01:43
GMT+01:00

