

INFORMAZIONI PERSONALI



GASTALDI ROBERTO GIOVANNI

 Via Montecorno 40 – 16166 GENOVA
 +3901056362691  +393357120922
 robertogastaldi@gaslini.org

- Sesso Maschile,
- Data di nascita 24 / 06 /1956,
- Nazionalità Italiana,
- Codice Fiscale GSTRRT56H24D969H

ESPERIENZA
PROFESSIONALE

- Dirigente Medico con incarico di Altissima Professionalità in Diagnosi Terapia e Follow up delle Endocrinopatie dell'Età Evolutiva IRCCS G.Gaslini Genova
- Dirigente Medico con Incarico di Alta Specializzazione IRCCS G Gaslini Genova
- Dirigente Medico con Modulo Funzionale IRCCS G.Gaslini Genova
- Aiuto Corresponsabile IRCCS G.Gaslini Genova
- Assistente Medico IRCCS G Gaslini Genova
- Assistente Medico Incaricato IRCCS G Gaslini – Clinica Pediatrica
- Assistente Medico Incaricato IRCCS G Gaslini – Patologia Neonatale
- Borsista IRCCS G Gaslini Genova
- Borsista Regione Liguria per Progetto Finalizzato "Adolescenza"
- Assistente volontario Istituto di Puericultura Università di Genova- IRCCS G.Gaslini

ISTRUZIONE E
FORMAZIONE

- Diploma di Maturità Scientifica (50/60) – Liceo Scientifico Statale Martin Luther King - Genova 1975
- Laurea con Lode in Medicina e Chirurgia – Università di Genova 1981
- Specializzazione con Lode in Pediatria – Università di Genova 1985
- Specializzazione con Lode in Neonatologia – Università di Genova 1986
- Corso di Perfezionamento con Lode in Adolescentologia – Università di Genova 1987
- Perfezionamento in Endocrinologia Pediatrica presso Pediatric Endocrinology Unit Great Ormond Street Hospital- Londra
- Professore a Contratto Università di Genova - Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia
- Professore a Contratto Università di Genova - Scuola di Specializzazione in Pediatria
- Professore a Contratto Università di Genova - Scuola di Specializzazione in Endocrinologia
- Professore a Contratto Università degli Studi di Genova - Corso di Laurea in Infermieristica Pediatrica dall' Anno Accademico 2008 / 2009 a tutt'oggi
- Docente Scuola Infermieri Istituto Giannina Gaslini dal 1989 al 2008
- Docente Corsi di Formazione per Pediatri di Famiglia e Pediatri Ospedalieri in Endocrinologia Pediatrica
- Docente Scuola di Perfezionamento in Endocrinologia Pediatrica della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica
- Relatore a Congressi nazionali e Internazionali di Pediatria ed Endocrinologia Pediatrica
- Perito Consulente Auxologo Tribunale di Genova presso la Procura di Genova e presso la Procura dei Minori di Genova
- Perito Endocrinologia Pediatrica – Tribunale di Sassari presso la Procura della Repubblica di Sassari
- Referente per lo Screening Neonatale dell'Ipotiroidismo Congenito della Regione Liguria presso l'Istituto Superiore di Sanità
- Coordinatore e Partecipante progetti di ricerca nazionali e internazionali in tema di Endocrinologia Pediatrica
- Co-Coordinatore Progetto Nazionale Carenza di Iodio in Pediatria – Istituto Superiore di Sanità
- Tutor Dottorandi di Ricerca Università di Genova
- Tutor Medici in Formazione Scuola di Specializzazione in Pediatria Università di Genova

- Responsabile aziendale Qualità (RAQ) Day Hospital Clinica Pediatrica Università di Genova
- Referente Tavolo Tecnico Istituto Superiore di Sanità per armonizzazione “cut off” TSH allo Screening Neonatale
- Referente progetto pilota Teleconsulto nell’ambito del Gaslini Diffuso e pediatri FIMP

COMPETENZE PERSONALI

Lingua madre ITALIANO

INGLESE

COMPRENSIONE		ESPOSIZIONE		PRODUZIONE SCRITTA
Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	
B2	B2	B2	B2	B2
FRANCESE	scolastico	scolastico	scolastico	scolastico

Competenze comunicative

Sono riconosciute competenze comunicative derivanti dall’esperienza maturata per la formazione universitaria, le relazioni a congressi nazionali ed internazionali, le lezioni a studenti e medici in formazione in qualità di Professore Universitario a Contratto presso l’Università di Genova, sia per le relazioni ai Corsi di formazione in ambito Scientifico ed Aziendale, che per l’attività formativa in generale

Competenze organizzative e gestionali

Sono riconosciute buone capacità nella gestione del gruppo dei collaboratori sanitari e del personale infermieristico, in particolare nella gestione dei conflitti. Esperienza trentennale nella organizzazione del day hospital della Clinica Pediatrica, da una specificità pediatrica generalista fino all'indirizzo endocrinologico esclusivo

Ruoli gestionali nell'ambito della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica sia come coordinatore nazionale di gruppi di studio sia come referente regionale per l'Endocrinologia Pediatrica.

Nominato sostituto del Direttore della Clinica Pediatrica nei periodi di sua assenza

Competenze professionali

La maggior parte dell'impegno lavorativo è dedicato all'assistenza ai pazienti affetti da patologie endocrine primitive e secondarie, patologie rare, patologie croniche di interesse endocrinologico.

Responsabile del Follow Up dei neonati con ipotiroidismo Congenito, su questa tematica è referente regionale presso l'Istituto superiore di Sanità

Responsabile Aziendale Qualità Day Hospital Endocrinologia della Clinica Pediatrica

Attivo nella ricerca clinica, promotore e collaboratore di protocolli di studio su tematiche endocrinologiche

Competenze digitali

AUTOVALUTAZIONE				
Elaborazione e delle informazioni	Comunicazione	Creazione di Contenuti	Sicurezza	Risoluzione di problemi
Intermedio	Intermedio	Intermedio	Intermedio	Intermedio

- Buon livello di conoscenza ed utilizzo di Word e Power-Point
- Buon livello di conoscenza e familiarità con i supporti informatici utilizzati per l'assistenza (cartella clinica computerizzata ed altri software gestionali)
- Sufficiente conoscenza del foglio elettronico Excel
- Buona conoscenza e familiarità con piattaforme per didattica a distanza, webinar e congressi da remoto (Microsoft Teams, Zoom, Cisco Webex ed altre)

Patente di guida PATENTE DI GUIDA TIPO B CONSEGUITA NEL 1975

ULTERIORI INFORMAZIONI

Pubblicazioni

Presentazioni

Progetti

Conferenze

Seminari

Riconoscimenti e premi

Appartenenza a gruppi

associazioni

Referenze

Menzioni

Corsi

Certificazioni

Principali Lavori Scientifici Pubblicati e Indicizzati:

- 1 Accuracy of Glucagon Testing Across Transition in Young Adults with Childhood-Onset Growth Hormone Deficiency. Fava D, Guglielmi D, Pepino C, Angelelli A, Casalini E, Varotto C, Panciroli M, Tedesco C, Camia T, Naim A, Allegri AEM, Patti G, Napoli F, **Gastaldi R**, Parodi S, Salerno MC, Maghnie M, Di Iorgi N: J Clin Endocrinol Metab. 2024 Jun 24
- 2 Precocious Puberty Diagnoses Spike, COVID-19 Pandemic, and Body Mass Index: Findings From a 4-year Study. Fava D, Pepino C, Tosto V, **Gastaldi R**, Pepe A, Paoloni D, Strati MF, Angelelli A, Calandrino A, Tedesco C, Camia T, Allegri AEM, Patti G, Casalini E, Bassi M, Calevo MG, Napoli F, Maghnie M: J Endocr Soc. 2023 Aug 3;7(9)
- 3 Pubertal timing in children with Silver Russell syndrome compared to those born small for gestational age Patti G, Malerba F, Calevo MG, Schiavone M, Scaglione M, Casalini E, Russo S, Fava D, Bassi M, Napoli F, Allegri AEM, D'Annunzio G, **Gastaldi R**, Maghnie M, Di Iorgi N. Front Endocrinol (Lausanne). 2023 Mar 15;14
- 4 Effect of initial levothyroxine dose on neurodevelopmental and growth outcomes in children with congenital hypothyroidism. Esposito A, Vigone MC, Polizzi M, Wasniewska MG, Cassio A, Mussa A, **Gastaldi R**, Di Mase R, Vincenzi G, Pozzi C, Peroni E, Bravaccio C, Capalbo D, Bruzzese D, Salerno M. Front Endocrinol (Lausanne). 2022 Sep 5;13:923448
- 5 Clinical, Endocrine and Neuroimaging Findings in Girls With Central Precocious Puberty. Fava D, Calandrino A, Calevo MG, Allegri AEM, Napoli F, **Gastaldi R**, Patti G, Casalini E, Bassi M, Accogli A, Alyasin ARAA, Ramaglia A, Rossi A, Maghnie M, Morana G, Di Iorgi N. J Clin Endocrinol Metab. 2022 Sep 28;107(10):e4132-e414
- 6 Novel Pathogenetic Variants in PTHLH and TRPS1 Genes Causing Syndromic Brachydactyly. Elli FM, Mattinzoli D, Lucca C, Piu M, Maffini MA, Costanza J, Fontana L, Santaniello C, Forino C, Milani D, Bonati MT, Secco A, **Gastaldi R**, Alfieri C, Messa P, Miozzo M, Arosio M, Mantovani G. J Bone Miner Res. 2022 Mar;37(3):465-474
- 7 Cognitive and White Matter Microstructure Development in Congenital Hypothyroidism and Familial Thyroid Disorders. Perri K, De Mori L, Tortora D, Calevo MG, Allegri AEM, Napoli F, Patti G, Fava D, Crocco M, Schiavone M, Casalini E, Severino M, Rossi A, Di Iorgi N, **Gastaldi R**, Maghnie M. J Clin Endocrinol Metab. 2021 Sep 27;106(10):e3990-e4006
- 8 Mowat-Wilson Syndrome: Growth Chart. Ivanovski I, Olivera D, Broccoli S, Caraffi S.G., Accorsi P., **Gastaldi R**, Rossi P.G., Garavelli L, et al. Orphanet Journal of Rare Disease 2020;15:151,
- 9 A child with a novel ACAN missense variant mimicking a septic arthritis. Florio A, Papa R, Caorsi R, Consolaro A, **Gastaldi R**, Gattorno M, Picco P. Ital J Pediatr. 2019 Nov 20;45(1):148
- 10 Influence of Hashimoto Thyroiditis on the Development of Thyroid Nodules

- and Cancer in Children and Adolescents. Radetti G, Loche S, D'Antonio V, Salerno M, Guzzetti C, Aversa T, Cassio A, Cappa M, **Gastaldi R**, Deluca F, Vigone MC, Tronconi GM, Corrias A. J Endocr Soc. 2019 Jan 4;3(3):607-616.
- 11 Role of MRI T2-DRIVE in the assessment of pituitary stalk abnormalities without gadolinium in pituitary diseases. Godano E, Morana G, Di Iorgi N, Pistorio A, Allegri AEM, Napoli F, **Gastaldi R**, Calcagno A, Patti G, Gallizia A, Notarnicola S, Giaccardi M, Noli S, Severino M, Tortora D, Rossi A, Maghnie M. Eur J Endocrinol. 2018 Jun;178(6):613-622.
- 12 Controlled ovarian stimulation and IVF pregnancy in a trisomy X carrier with associated hypogonadotropic hypogonadism. Massarotti C, Fiorio P, **Gastaldi R**, Rosaia De Santis L, Pastorino D, Remorgida V, Anserini P. Gynecol Endocrinol. 2017 Oct;33(10):763-765.
- 13 Thyroid function in children and adolescents with Hashimoto's thyroiditis after l-thyroxine discontinuation. Radetti G, Salerno M, Guzzetti C, Cappa M, Corrias A, Cassio A, Cesaretti G, **Gastaldi R**, Rotondi M, Lupi F, Fanolla A, Weber G, Loche S. Endocr Connect. 2017 May;6(4):206-212.
- 14 Classical and non-classical causes of GH deficiency in the paediatric age. Di Iorgi N, Morana G, Allegri AE, Napoli F, **Gastaldi R**, Calcagno A, Patti G, Loche S, Maghnie M. Best Pract Res Clin Endocrinol Metab. 2016 Dec;30(6):705-736.
- 15 JAG1 Loss-Of-Function Variations as a Novel Predisposing Event in the Pathogenesis of Congenital Thyroid Defects. de Filippis T, Marelli F, Nebbia G, Porazzi P, Corbetta S, Fugazzola L, **Gastaldi R**, Vigone MC, Biffanti R, Frizziero D, Mandarà L, Prontera P, Salerno M, Maghnie M, Tiso N, Radetti G, Weber G, Persani L. J Clin Endocrinol Metab. 2016 Mar;101(3):861-70.
- 16 Hypogonadotropic hypogonadism in a trisomy X carrier: phenotype description and genotype correlation. Fiorio P, Rosaia De Santis L, Cuoco C, Gimelli G, **Gastaldi R**, Bonatti F, Ravazzolo R, Bocciardi R. Gynecol Endocrinol. 2016;32(1):14-7.
- 17 Multiple factors influencing the incidence of congenital hypothyroidism detected by neonatal screening. Olivieri A, Fazzini C, Medda E; Italian Study Group for Congenital Hypothyroidism. Horm Res Paediatr. 2015;83(2):86-93.
- 18 Incidence of congenital hypothyroidism in the Autonomous Province of Bolzano: benefit of increased iodine intake. Olivieri A, Radetti G, Medda E; Italian Study Group for Congenital Hypothyroidism. J Endocrinol Invest. 2015 Feb;38(2):185-7.
- 19 Graves disease in children: thyroid-stimulating hormone receptor antibodies as remission markers. **Gastaldi R**, Poggi E, Mussa A, Weber G, Vigone MC, Salerno M, Delvecchio M, Peroni E, Pistorio A, Corrias A. J Pediatr. 2014 May;164(5):1189-1194.
- 20 Iodine deficiency and its consequences for cognitive and psychomotor development of children **Gastaldi R**, Muraca M, Beltramo A, Poggi E. Italian Journal of Pediatrics 2014, 40(Suppl 1):A15
- 21 Serum thyrotropin concentration in children with isolated thyroid nodules. Mussa A, Salerno MC, Bona G, Wasniewska M, Segni M, Cassio A, Vigone MC, **Gastaldi R**, Iughetti L, Santanera A, Capalbo D, Matarazzo P, De Luca F, Weber G, Corrias A. J Pediatr. 2013 Nov;163(5):1465-70.

- 22 Congenital hypothyroidism due to defects of thyroid development and mild increase of TSH at screening: data from the Italian National Registry of infants with congenital hypothyroidism. Olivieri A, Corbetta C, Weber G, Vigone MC, Fazzini C, Medda E; Italian Study Group for Congenital Hypothyroidism. *J Clin Endocrinol Metab.* 2013 Apr;98(4):1403-8.
- 23 Diagnostic potential of hepcidin testing in pediatrics. Cangemi G, Pistorio A, Miano M, Gattorno M, Aquila M, Bicocchi MP, **Gastaldi R**, Riccardi F, Gatti C, Fioredda F, Calvillo M, Melioli G, Martini A, Dufour C. *Eur J Haematol.* 2013 Apr;90(4):323-30.
- 24 The Italian screening program for primary congenital hypothyroidism: actions to improve screening, diagnosis, follow-up, and surveillance - Cassio A, Corbetta C, Antonozzi I, Calaciura F, Caruso U, Cesaretti G, **Gastaldi R**, Medda E, Mosca F, Pasquini E, Salerno MC, Stoppioni V, Tonacchera M, Weber G, Olivieri A. *J Endocrinol Invest.* 2013 Mar;36(3):195-203.
- 25 Impaired GH secretion in patients with SHOX deficiency and efficacy of recombinant human GH therapy - Iughetti L, Vannelli S, Street ME, Pirazzoli P, Bertelloni S, Radetti G, Capone L, Stasiowska B, Mazzanti L, Gastaldi R, Maggio MC, Predieri B.. *Horm Res Paediatr.* 2012;78(5-6):279-87.
- 26 Epidemiology of congenital hypothyroidism: what can be deduced from the Italian registry of infants with congenital hypothyroidism Olivieri A, Italian Study Group for Congenital Hypothyroidism. *J Matern Fetal Neonatal Med.* 2012 Oct;25(Suppl 5):7-9
- 27.The natural history of the normal/mild elevated TSH serum levels in children and adolescents with Hashimoto's thyroiditis and isolated hyperthyrotropinaemia: a 3-year follow-up. Radetti G, Maselli M, Buzi F, Corrias A, Mussa A, Cambiaso P, Salerno M, Cappa M, Baiocchi M, **Gastaldi R**, Minerba L, Loche S *Clin Endocrinol (Oxf).* 2012 Mar;76(3):394-8.
- 28 Diagnostic features of thyroid nodules in pediatrics. Corrias A, Mussa A, Baronio F, Arrigo T, Salerno M, Segni M, Vigone MC, **Gastaldi R**, Zirilli G, Tuli G, Beccaria L, Iughetti L, Einaudi S, Weber G, De Luca F, Cassio A *Arch Pediatr Adolesc Med.* 2010 Aug;164(8):714-9.
- 29 Posterior pituitary (PP) evaluation in patients with anterior pituitary defect associated with ectopic PP and septo-optic dysplasia.- Secco A, Allegri AE, di Iorgi N, Napoli F, Calcagno A, Bertelli E, Olivieri I, Pala G, Parodi S, **Gastaldi R**, Rossi A, Maghnie M *Eur J Endocrinol.* 2011 Sep;165(3):411-20.
- 30 Levothyroxine treatment in pediatric benign thyroid nodules. Radetti G, Maselli M, Buzi F, Corrias A, Mussa A, Cambiaso P, Salerno M, Corrias A, Mussa A, Wasniewska M, Segni M, Cassio A, Salerno MC, **Gastaldi R**, Vigone MC, Bal M, Matarazzo P, Weber G, De Luca F. *Horm Res Paediatr.* 2011;75(4):246-51.
- 31 Diagnostic Features of Thyroid Nodules in Pediatrics Corrias A, Mussa A, Baronio F, Arrigo T, Salerno M, Segni M, Vigone MC, **Gastaldi R**, Zirilli G,

Tuli G, Beccaria L, Iughetti L, Einaudi S, Weber G, De Luca F, Cassio A. . Arch Pediatr Adolesc Med. 2010 Aug;164(8):714-719

32 Auxological and metabolic study in small for gestational age children during 2 years follow-up. - Polo Perucchin P, Traggiai C, Calevo MG, **Gastaldi R**, Di Battista E, Amisano A, Lorini R.: J Matern Fetal Neonatal Med. 2010 Jul 14.

33 The accuracy of the glucagon test compared to the insulin tolerance test in the diagnosis of adrenal insufficiency in young children with growth hormone deficiency - Di Iorgi N, Napoli F, Allegri A, Secco A, Calandra E, Calcagno A, Frassinetti C, Ghezzi M, Ambrosini L, Parodi S, **Gastaldi R**, Loche S, Maghnie M.: J Clin Endocrinol Metab. 2010 May;95(5):2132-9.

34 Peculiarities of Graves' disease in children and adolescents with Down's syndrome De Luca F, Corrias A, Salerno M, Wasniewska M, **Gastaldi R**, Cassio A, Mussa A, Aversa T, Radetti G, Arrigo T.: . Eur J Endocrinol. 2010 Mar;162(3):591-5.

35 Reassessment of the growth hormone status in young adults with childhood-onset growth hormone deficiency: reappraisal of insulin tolerance testing. Secco A, di Iorgi N, Napoli F, Calandra E, Calcagno A, Ghezzi M, Frassinetti C, Fratangeli N, Parodi S, Benassai M, Leitner Y, **Gastaldi R**, Lorini R, Maghnie M, Radetti G. RJ Clin Endocrinol Metab. 2009 Nov;94(11):4195-204.

36 Phenotypic and functional characterization of switch memory B cells from patients with oligoarticular juvenile idiopathic arthritis Corcione A, Ferlito F, Gattorno M, Gregorio A, Pistorio A, **Gastaldi R**, Gambini C, Martini A, Traggiai E, Pistoia V. .Arthritis Res Ther. 2009;11(5):R150.

37 Collectrin gene screening in Turner syndrome patients with kidney malformation Pasquali L, d'Annunzio G, **Gastaldi R**, Di Battista E, Calcaterra V, Larizza D, Lorini R, D'Amato E.. J Genet. 2009 Apr;88(1):105-8.

38 Four new cases of PHACES syndrome: variable phenotypic expression and endocrine features Mussa A, Baldassarre G, Rosaia De Santis L, **Gastaldi R**, Corrias A, Silengo MC. . Acta Paediatr. 2008 Dec;97(12):1729-33.

39 Thyroid Nodules and Cancer in Children and Adolescents Affected by Autoimmune Thyroiditis Corrias A, Cassio A, Weber G, Mussa A., Wasniewska M, Rapa A., **Gastaldi R.**, Einaudi S, Baronio F. Vigone MC, Messina MF, Bal M, Bona G, de Sanctis C . Arch Pediatr Adolesc Med 2008;162 (6) 526-531

40 Absence of sonic hedgehog germline mutations in patients with thyroid dysgenesis - Muzza M, Persani L, de Filippis T, **Gastaldi R**, Vigone MC, Sala D, Weber G, Lorini R, Beck-Peccoz P, Fugazzola L..Clin Endocrinol (Oxf). 2008 Apr 10

41 Cut-off limits of the GH response to GHRH plus arginine test and IGF-I levels for the diagnosis of GH deficiency in late adolescents and young adults Corneli G, Di Somma C, Prodham F, Bellone J, Bellone S, Gasco V, Baldelli R, Rovere S, Schneider HJ, Gargantini L, **Gastaldi R**, Ghizzoni L, Valle D, Salerno M, Colao A, Bona G, Ghigo E, Maghnie M, Aimaretti G..Eur J Endocrinol. 2007 Dec;157(6):701-8.

- 42 The advantage of measuring spontaneous growth hormone (GH) secretion compared with the insulin tolerance test in the diagnosis of GH deficiency in young adults. Radetti G, di Iorgi N, Paganini C, Gastaldi R, Napoli F, Lorini R, Maghnie M. Clin Endocrinol (Oxf). 2007 Jul;67(1):78-84. Apr 27.
- 43 High risk of congenital hypothyroidism in multiple pregnancies. Olivieri A, Medda E, De Angelis S, Valensise H, De Felice M, Fazzini C, Cascino I, Cordeddu V, Sorcini M, Stazi M **Gastaldi R** J Clin Endocrinol Metab. 2007 May 8
- 44 A proposal for a pediatric version of the Systemic Lupus International Collaborating Clinics/American College of Rheumatology Damage Index based on the analysis of 1,015 patients with juvenile-onset systemic lupus erythematosus. Gutiérrez-Suárez R, Ruperto N, **Gastaldi R**, Pistorio A, Felici E, Burgos-Vargas R, Martini A, Ravelli A. Arthritis Rheum. 2006 Sep;54(9):2989-96.
- 45 The natural history of euthyroid Hashimoto's thyroiditis in children Radetti G, Gottardi E, Bona G, Corrias A, Salardi S, Loche S, **Gastaldi R** et al. J Pediatr. 2006 Dec;149(6):827-32
- 46 Hashimoto's Thyroiditis Lorini R, **Gastaldi R**, Traggiai C, Perucchin PP. Pediatr Endocrinol Rev. 2003 Dec;1 Suppl 2:205-11
- 47 Heterozygous mutations of growth hormone receptor gene in children with idiopathic short stature Bonioli E, Tarò M, Rosa CL, Citana A, Bertorelli R, Morcaldi G, **Gastaldi R**, Coviello D.A.. Growth Horm IGF Res. 2005 Dec;15(6):405-10.
- 48 Outcome after depot gonadotrophin-releasing hormone agonist treatment for central precocious puberty: effects on body mass index and final height. Traggiai C, Perucchin PP, Zerbini K, **Gastaldi R**, De Biasio P, Lorini R. Eur J Endocrinol. 2005 Sep;153(3):463-4.
- 49 Diagnosis of GH deficiency in the transition period: accuracy of insulin tolerance test and insulin-like growth factor-I measurement. Maghnie M, Aimaretti G, Bellone S, Bona G, Bellone J, Baldelli R, de Sanctis C, Gargantini L, **Gastaldi R**, Ghizzoni L, Secco A, Tinelli C, Ghigo E. Eur J Endocrinol. 2005 Apr;152(4):589-96.
- 50 Population Based Study on the frequency of additional congenital malformations in infants with congenital hypothyroidism: data from the italian registry for congenital hypothyroidism 1991-1998. Olivieri M.A Stazi, P. Mastroiacovo, Altamura R., **Gastaldi R** JCE&M 2002;87(2) 557-562.
- 51 Postnatal evaluation of intrauterine growth retarded infants **Gastaldi R**, Mazzarello L, de Toni T. J Perinat Med. 1994;22
- 52 Use of calcium excretion values to distinguish two forms of primary renal tubular hypokalemic alkalosis: Bartter and Gitelman syndromes Bettinelli A, Bianchetti MG, Girardin E, Caringella A, Cecconi M, Appiani AC, Pavanello L, **Gastaldi R**, Isimbaldi C, Lama G, et al. J Pediatr. 1992 Jan;120(1):38-43.
- 53 Fluconazole therapy in an underweight infant Viscoli C, Castagnola E, Corsini M, **Gastaldi R**, Soliani M, Terragna A.. Eur J Clin Microbiol Infect Dis. 1989 Oct;8(10):925-6.

H INDEX (www.scopus.com): punteggio totale 25, CITAZIONI 1960

CAPITOLI DI TESTI SCIENTIFICI

- Aderenza al Trattamento con L-Tiroxina: i problemi di genitori e pazienti. In "IPOTIROIDISMO CONGENITO" a cura di Paolo Vitti e Marco Cappa Edra Editore 2013
- I Noduli Tiroidei in Età Evolutiva in ENDOCRINOLOGIA PEDIATRICA a cura di Luisa De Sanctis. Edizioni Minerva Medica, 2023

PARTECIPAZIONE Ai PRINCIPALI CORSI E CONGRESSI In qualità di RELATORE (ultimi 10 anni):

- 8° Join Meeting LWPES/ESPE. New York 9-12 settembre 2009
- 17° Congresso Nazionale SIEDP. Napoli 5-7 novembre 2009
- 3° Incontro Patologia Tiroidea dal neonato all'adolescente. Milano 9 ottobre 2010
- Workshop Ipotiroidismo Congenito . Firenze 26 maggio 2012
- 19° Congresso Nazionale SIEDP. Bari 21-23 novembre 2013
- 53° ESPE Meeting. Dublino 18-20 settembre 2014
- Convegno Iodoprofilassi In Italia. Istituto superiore di Sanità Roma 4 novembre 2014
- 70° Congresso Nazionale Società Italiana di Pediatria. Palermo 11-14 giugno 2014
- Corso di Aggiornamento Nazionale SIEDP. Genova 12-14 novembre 2014
- 9° Congresso Associazione Italiana della Tiroide. Udine 3-5 dicembre 2015
- 20° Congresso Nazionale SIEDP Roma 25-27 Novembre 2015
- 72° Congresso Nazionale Società Italiana Pediatria Firenze 16-19 novembre 2016
- 5° Edizione Corso di Perfezionamento in Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica. Riccione 10-13 ottobre 2016
- 55° Meeting ESPE . Parigi 10-12 settembre 2016
- 21° Congresso Nazionale SIEDP Padova 27-29 settembre 2017
- 18° Workshop in Endocrinologia e Metabolismo età Evolutiva. Milano 23-24 marzo 2017
- 6° Edizione Corso di Perfezionamento in Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica- Riccione 21-24 maggio 2018
- Corso di Aggiornamento Nazionale SIEDP Roma 14-16 novembre 2018
- 13° Congresso Associazione Italiana della Tiroide- Genova 5-7 dicembre 2019
- 19° Workshop in Endocrinologia e Metabolismo Età Evolutiva. Milano 9-10 maggio 2019
- Convegno Malattie Rare Endocrine. Piazzola sul Brenta (PD). 7 giugno 2019
- Corso di Aggiornamento Nazionale Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica ottobre 2020 (On Line)
- Congresso Nazionale della Società Italiana di Endocrinologia Pediatrica

Novembre 2021 (On Line)

- Docente Scuola di perfezionamento in Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica, Riccione ottobre 2022
- Corso di Aggiornamento Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica (SIEDP) Catanzaro Ottobre 2022
- Congresso 41 Società Italiana di Endocrinologia Genova Gennaio 2023
- XXI Workshop Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica. Milano, Marzo 2023
- Congresso Nazionale Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica (SIEDP) Bologna Novembre 2023

ALLEGATI

Dati personali Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati personali" ed il Regolamento UE 2017 / 679.

Genova 23 Luglio 2024