



Curriculum Vitae
Europass

Edoardo De Ruvo

Occupazione	Dirigente Responsabile UOSD di Terapia del Dolore Dipartimento Scienze Chirurgiche Azienda Ospedaliera San Camillo -Forlanini di Roma.
Esperienza professionale	Anestesista -Rianimatore e Terapista del Dolore
Date	Dal 30/08/2003-
Lavoro o posizioni ricoperti	Azienda Ospedaliera San Camillo-Forlanini Dipartimento Malattie polmonari servizio Anestesia-Rianimazione.Presso l'UOS di terapia del dolore dal 2009 in sede stabile completamente dedicato con valutazione positiva del collegio tecnico di cui all' art.26 del CCNL 2002-2005, con incarico di Terapia del Dolore. Dichiara che la attività svolta dalla U.O.di Terapia del Dolore svolta nel triennio 2013-2015 ha previsto numero di : -5302 prestazioni ambulatoriali esterne 821 prestazioni per U.O. ospedaliera e di altri ospedali,160 prestazioni in D:H:35 interventi in regime di ricovero per terapia del dolore nel 2013. - 9003 prestazioni ambulatoriali esterne, 674 prestazioni per UO ospedaliera e per altri ospedali,301 prestazioni in D:H:,35 interventi in regime di ricovero per il 2014. - Nel primo trimestre 2015 con la chiusura Ospedale Forlanini - : 2792 prestazioni ambulatoriali esterne 80 prestazioni per U.O. ospedaliera e di altri ospedali,73 prestazioni in D.H.08 interventi in regime di ricovero.
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini Circonvallazione Gianicolense 87 00151 Roma

Date	1994
Lavoro o posizioni ricoperti	Assistente di Anestesia e Rianimazione presso Ospedale Sandro Pertini di Roma (ASL RM B)
Date	01/01/ 1998
Lavoro o posizioni ricoperti	Dirigente di Primo Livello (ex aiuto) di Anestesia e Rianimazione presso l'Azienda Sanitaria Locale di Frosinone, presidio ospedaliero di Anagni.
Date	1999
Lavoro o posizioni ricoperti	Dirigente di Primo livello. Dipartimento d'Emergenza, reparto di Rianimazione polivalente Azienda Ospedaliera San Giovanni-Addolorata di Roma.
Date	2000
Lavoro o posizioni ricoperti	Dirigente di anestesia e rianimazione con incarico concernente la terapia antalgica presso l'Ospedale Santo Spirito(ASL RM E) .

Istruzione e formazione

Diploma di Maturità Classica.

-Laurea in Medicina e Chirurgia presso Università degli studi di Roma "La Sapienza" nel 13/07/1988.

-Specializzazione in Anestesia e Rianimazione indirizzo Terapia Antalgica, presso Università Cattolica Policlinico Gemelli nel 15/07/1994.

-Master quadriennale in psicoterapia Ipnosi presso la S.M.I.P.I. (Società Medica Italiana di Psicoterapia ed Ipnosi) il 24/11/2007 e socio terapeuta della società scientifica dal 2007.

-Corso su dispositivi ad infusione prolungata presso Istituto Nazionale per la Ricerca sul Cancro di Genova 11-12/ 12/ 2008

-Corso di Formazione Manageriale 2010-2011"SDA BOCCONI" dal 22 novembre 2010 al 11 gennaio 2011.

-Corso di Periduroscopia e Radiofrequenza per il trattamento delle stenosi lombari e Low Back Pain con il Prof. W. Raffaelli presso UOC di terapia del dolore ospedale di Rimini. Aprile 2011.

-Course for professionals in Spine Surgery "Paracelsus Medical University " Tess Cadaver lab Salzburg (Austria) 11-12/02/2011.

-Corso di formazione sulla "Stimolazione sottocutanea con PENS" presso U.O.di Terapia del Dolore 19/04/2013 dell'Azienda Ospedaliera-Universitaria Pisana.

-Live Training di Epiduroscopia AMS group. M.D.G.Ciliberto 02/07/2014

-Corso avanzato teorico pratico di Tecniche endoscopiche in chirurgia vertebrale Perugia casa di cura villa Fiorita M.D. Meloncelli 06/05/2015

-Membro I.N.S (International Neuromodulation Society) dal 2013.

-Enea-Cnr formazione equipe Medica missione Antartide nel settembre -ottobre 2003.

-Impegnato per la cooperazione internazionale in missioni nelle regioni del corno d'Africa in qualità di medico Anestesista.(2010-2012) presso "Orotta Hospital "di Asmara (Eritrea)

-Consigliere regionale associazione anestesisti rianimatori ospedalieri italiani (A.A.R.O.I. - EMAC) Regione Lazio.

-Visiting Professor alla Scuola di Specializzazione di Anestesia, Rianimazione , Terapia Intensiva e del Dolore dell'Università Campus Bio-Medico di Roma .

Madrelingua **Italiano**

Altra lingua **Inglese (intermedio) e Spagnolo (buono)**

Ulteriori informazioni

Dichiara inoltre di aver svolto e di aver pubblicato lavori inerenti alla Terapia Antalgica e di svolgere corsi ECM come docente nella Terapia del Dolore e Cure Palliative.

Dal 2009 al 2015 docente nel Corso ECM "MEDICINA DEL DOLORE NELLE ALGIE CRONICHE" presso la Scuola Medica Ospedaliera della Regione Lazio

Dal 2011 al 2015 docente Master in Area Critica in Terapia Del Dolore per il corso di Laurea infermieristica presso la Università degli Studi di Roma "la Sapienza"

Ultima pubblicazione :

RADIOFREQUENZA PULSATA NEL TRATTAMENTO DEL DOLORE CRONICO NON NEOPLASTICO.(CONGRESSO NAZIONALE INS - VENEZIA, 13-14 Gennaio 2014. pubblicato sulla rivista internazionale INS-04/14.

Breakthrough Cancer Pain: Preliminary Data of The Italian Oncologic Pain Multisetting Multicentric Survey (IOPS-MS) 2017 ADVANCES IN THERAPY2017-05-22T09:58:05Z

Ai sensi e per gli effetti degli artt. 19,46 e 47 del D.P.R. 28 dicembre 2000,n.445,consapevole delle sanzioni penali previste dagli artt. 75 e76 del citato D:P:R:per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci nonché della sanzione di decadenza dei benefici conseguiti a seguito di provvedimento adottato in base ad una dichiarazione rivelatasi successivamente non veritiera.

Firma in

FORMATO EUROPEO
PER IL CURRICULUM
VITAE



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome

GERMANI LUCIA

Nazionalità

italiana

ESPERIENZA LAVORATIVA

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
- Tipo di azienda o settore
- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

Dal 01/09/2012 sino ad oggi
Azienda Ospedaliera San Camillo – Forlanini

Centro di Terapia del Dolore
Dirigente Medico
Referente Terapia Antalgica

Dal 01/06/2003 al 31/08/2012
Azienda Ospedaliera San Camillo – Forlanini
Anestesista-Rianimatore c/o camere operatorie Chirurgia Toracica, ORL, OCL e Centro di Rianimazione Direttore U.O.C. Dott. R. Orsetti

Dal 2001 al 2003
Azienda Ospedaliera San Camillo - Forlanini
Anestesista-Rianimatore c/o U.O.S. Shock e Trauma, Chirurgia d'Urgenza e Pronto Soccorso
Direttore U.O.C. Dott.ssa E. Cerchiari

Dal 1998 al 2001
Azienda Ospedaliera San Camillo - Forlanini
Anestesista-Rianimatore c/o U.O.C. Chirurgia Pediatrica

Dal 1997 al 1998
Anestesista-Rianimatore c/o Camere Operatorie Ospedale San Camillo e Servizio 118

Dal 24/12/1993 al 23/03/1994
Contratto a termine c/o Croce Rossa Italiana
Medico di Pronto Soccorso e Servizio su Ambulanza

Dal 16/11/1989 al 28/02/1994
Casa di Cura "NUOVA ITOR"
Rapporto di lavoro libero professionale
Assistente Medico c/o Centro di Emodialisi

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Date (da – a)
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
- Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio
- Qualifica conseguita
- Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

Dal 2012 al 2016
Scuola di Studi Superiori dell'Istituto PARACELSO

Corso quadriennale di AGOPUNTURA e MTC

Diploma di Agopuntura e MTC in via di assegnazione

Dal 1989 al 1994
Università " La Sapienza " Facoltà di Medicina e Chirurgia
Anestesia, Rianimazione e Terapia Antalgica
Diploma di Specializzazione in Anestesia, Rianimazione e Terapia Antalgica

Dal 1990 al 1992
Ministero della Sanità
Medicina Generale
Specializzazione in Medicina Generale

Dal 18/07/1986
Università " La Sapienza " Facoltà di Medicina e Chirurgia
Medicina e Chirurgia
Laurea in Medicina e Chirurgia (votazione 110/110 e lode)

CAPACITÀ E COMPETENZE

PERSONALI

Acquisite nel corso della vita e della carriera ma non necessariamente riconosciute da certificati e diplomi ufficiali.

DAL 2012 FINO AD OGGI
COMPONENTE DELLA COMMISSIONE DELL'ORDINE DEI MEDICI-CHIRURGI DI ROMA
SULLA TERAPIA DEL DOLORE

DAL 2012 FINO AD OGGI
COMPONENTE DEL COMITATO OSPEDALE-TERRITORIO SENZA DOLORE
AZIENDA OSPEDALIERA SAN CAMILLO-FORLANINI

09/05/2015
OMCEO ORDINE PROVINCIALE DI ROMA
RELATORE AL CORSO
"IL DOLORE CRONICO IN MEDICINA TERRITORIALE: UN APPROCCIO INTEGRATO"
CON LA RELAZIONE " DOTTORE, HO MAL DI SCHIENA....."

10/05/2014
Azienda Ospedaliera San Camillo-Forlanini
RELATORE al Corso
"Percorso e Gestione del Paziente con Dolore Cronico Non Oncologico sul Territorio della ASL Roma D"
Con la Relazione "Classificazione e valutazione clinica del dolore"

Maggio 2014 e maggio 2013
RELATORE al MASTER AREA CRITICA PER INFERMIERI
Università "La Sapienza" di Roma
Relazione su "IL DOLORE CRONICO"

25/10/2012
Azienda Ospedaliera San Camillo-Forlanini
RELATORE al Corso
"Global Health: Salute per tutti a nord e a sud del mondo. Le esperienze del San Camillo-Forlanini"
Relazione su " Fine vita e Terapie Palliative ed Antalgiche: Stato dell'Arte dei Servizi Ospedalieri e di Assistenza Domiciliare"

Nel 2006
Referente del Progetto:
"Linee Guida per la Valutazione Anestesiologica Pre-Operatoria finalizzata alla Prevenzione degli Incidenti in Anestesia ed alla Ottimizzazione del Percorso Diagnostico-terapeutico del Paziente Chirurgico"

DAL 11/09/2015 AL 18/12/2015
SCUOLA MEDICA OSPEDALIERA CORSO DI FORMAZIONE
"LA MEDICINA DEL DOLORE NELLE ALGIE CRONICHE"

04/06/2014
Workshop teorico-pratico
"EPIDUROSCOPIA: ESPLORAZIONE E TRATTAMENTO DELLO SPAZIO EPIDURALE"

30/11/2012
AZIENDA OSPEDALIERA -UNIVERSITARIA PISANA
Corso di Formazione
"Stimolazione Sottocutanea con PENS"

12/03/2010
Azienda Ospedaliera San Camillo-Forlanini
Corso di Formazione
" L'Ipnosi e Medicina Ospedaliera: Nuove Prospettive in Terapia Antalgica"

Dal 10/04/2006 al 24/07/2006
SCUOLA MEDICA OSPEDALIERA

Corso di Formazione
"La Terapia Antalgica nel Dolore Cronico"

29/11/2004
Azienda Ospedaliera San Camillo-Forlanini
Corso di Formazione
"Responsabilità Professionale Medica e Consenso Informato"

Dal 16/06/1987 al 20/06/1987
FONDAZIONE INTERNAZIONALE FATEBENEFRAPELLI
Corso di Formazione
"Filosofia ed Etica della Medicina"

giugno 1987
Corso di Formazione Teorico-Pratico
"Ossigeno Ozono Terapia"

MADRE LINGUA

ITALIANA

INGLESE
FRANCESE

Lettura, comprensione, scrittura: A2
Lettura, comprensione, scrittura: A2

Di seguito sono riportate le informazioni relative alla lingua inglese e francese.

Curriculum Vitae

Informazioni personali

Nome Cognome **ROSANNA RINALDI**

Cittadinanza Italiana

Luogo di nascita

Data di nascita

Esperienza professionale Posizione Attuale

Data **Luglio 2014 – ad Oggi**

Nome del datore di lavoro Azienda Ospedaliera S.Camillo – Forlanini, Roma

Tipo di attività o settore Dipartimento Medicine Specialistiche e Oncologia
(Dip. Scienze Chirurgiche/Dip. Anestesia, Rianimazione e Terapia del dolore)
U.O.S.D. Terapia del Dolore

Responsabile attuale: Dr. Edoardo De Ruvo

Ambulatorio di Medicina Complementare

Lavoro o posizione ricoperti Dirigente Medico (a tempo indeterminato)

Data **Luglio 2013 – Luglio 2014**

Nome del datore di lavoro Azienda Ospedaliera S. Camillo – Forlanini, Roma

Tipo di attività o settore Ambulatori e Servizi Sanitari afferenti alla Direzione Sanitaria
Ambulatorio di Medicina Complementare

Responsabile: Dr.ssa Antonella Angelini

Lavoro o posizione ricoperti Dirigente Medico (a tempo indeterminato)

Precedenti Attività

Data **Marzo 1999 – Luglio 2013**

Nome del datore di lavoro Azienda Ospedaliera S. Camillo – Forlanini, Roma

Tipo di attività o settore U.O.C. Laboratorio di Genetica Medica (a Direzione Universitaria)
U.O.C. Genetica Medica (ex Istituto/Cattedra di Genetica Medica)

Lavoro o posizione ricoperti Dirigente Medico a rapporto di lavoro esclusivo disciplina Genetica Medica
(a tempo indeterminato)

Data **Dall'Anno Accademico 2001/2002 - All'Anno Accademico 2006/2007**
1° Facoltà di Medicina e Chirurgia
Nome del datore di lavoro Azienda Ospedaliera S. Camillo – Forlanini, Roma
Tipo di attività o settore Corso di Laurea in Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico
Lavoro o posizione ricoperti Insegnamento di Genetica Medica e
Coordinatore Corso Integrato di: Genetica Medica, Malattie del Sangue ed
Endocrinologia

Data **Luglio 1998 - Settembre 1998**
Nome del datore di lavoro Azienda Ospedaliera S. Camillo – Forlanini, Roma
Tipo di attività o settore Istituto di Genetica Medica (a Direzione Universitaria)
Lavoro o posizione ricoperti Medico Specialista disciplina Genetica Medica (a contratto libero-professionale)

Data **1993 – 1997**
Azienda Ospedaliera S. Camillo – Forlanini, Roma
Università degli Studi di Roma “La Sapienza”
Tipo di attività o settore Istituto di Genetica Medica (a Direzione Universitaria)
Lavoro o posizione ricoperti Medico Specializzando

Date **1992 - 1998**
Nome del datore di lavoro Regione Lazio U.S.L. - RM C
Tipo di attività o settore Medico di Libera Scelta (Medico di medicina generale)
Lavoro o posizione ricoperti Sostituzioni periodiche Medico di medicina generale (> 1.000 assistiti)

Date **1992 – 1998**
Nome del datore di lavoro Regione Lazio U.S.L. - RM C - Distretti
Tipo di attività o settore Attività Territoriali Programmate
Lavoro o posizione ricoperti Medico (incarichi trimestrali)

Date **1989 – 1992**
Tipo di attività o settore Università degli Studi di Roma “La Sapienza”
Clinica Pediatrica S.S. Ematologia Pediatrica (Primario Prof. Digilio)
Lavoro o posizione ricoperti Studentessa Tirocinante

Istruzione e formazione

- Data **2016**
Qualifica conseguita **DIPLOMA in OMEOPATIA**
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione *Scuola Superiore di Omeopatia - SMB ITALIA*, Roma (Corso Triennale)
Direttore: DR. GF. TRAPANI
- Data **2015**
Qualifica conseguita **DIPLOMA in AGOPUNTURA ed ENERGETICA dei SISTEMI VIVENTI e TRADIZIONALE (III LIVELLO)**
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione SAET (A.I.A), Roma (Corso Triennale)
Responsabile: Dr. Franco Menichelli
- Data **2014**
Qualifica conseguita **ATTESTATO del PERCORSO FORMATIVO ANNUALE in TECNICHE INFILTRATIVE in OMOTOSSICOLOGIA**
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione Accademia di Medicina Biologica
Associazione Medica Italiana di Omotossicologia (A.I.O.T.)
Direttore del Corso: Dr. M. Loberti
- Data **28/07/2011**
Qualifica conseguita **DIPLOMA di SPECIALIZZAZIONE in ONCOLOGIA**
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione Università degli Studi di Napoli "Seconda Università degli studi di Napoli"
- Data **10/11/1997**
Qualifica conseguita **DIPLOMA di SPECIALIZZAZIONE in GENETICA MEDICA**
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione Università degli Studi di Roma "La Sapienza"
- Data **1992 / sez. Novembre**
Qualifica conseguita **ABILITAZIONE all'esercizio della professione medica**
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione Università degli Studi di Roma "La Sapienza"
- Data **07/11/1992**
Qualifica conseguita **LAUREA in MEDICINA e CHIRURGIA**
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione Università degli Studi di Roma "La Sapienza"
- Data **1982**
Qualifica conseguita **DIPLOMA di MATURITA' SCIENTIFICA**
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione Liceo Scientifico, Istituto Santa Dorotea, Roma

Qualifiche

INCARICO PROF. ALTA SPECIALITA' **ALFA2** (2010)

- Rinnovo 2013
- Rinnovo 2016

INCARICO PROF. ALTA SPECIALITA' **ALFA3** (2006)

- Rinnovo 2009
(interrotto 2010 per riconoscimento passaggio fascia alfa 2)

Iscrizioni

Ordine dei Medici di Roma **Registro della Agopuntura**
alla Posizione N° 464 Dclibera 206

Ordine dei Medici di Roma **Registro della Omeopatia**
alla Posizione N° 751 Dclibera 209

Iscritta all' **ALBO PROFESSIONALE** dell'**ORDINE** dei **MEDICI CHIRURGHI** di Roma alla Posizione N° 44752, in data 01/04/1993

Capacità e competenze personali

Madrelingua **Italiano**

Altra lingua **Inglese**

Autovalutazione

Livello europeo ()*

Lingua

Comprensione

Ascolto

Lettura

Buona

Buona

Parlato

Interazione
orale

Produzione
orale

Buona

Buona

Scritto

Buona

() Quadro comune europeo di riferimento per le lingue*

Produzione Scientifica costituita da 1 editoriale, 23 lavori a stampa su riviste internazionali e 40 contributi scientifici presentati a Congressi nazionali e internazionali.

PRODUZIONE SCIENTIFICA

EDITORIALI

- "Update on central diabetes insipidus" P. Zuppi, **R. Rinaldi**, E. Fidotti in "Update in Neuroendocrinology". R. Badelli, FF Casanueva, G Tamburano eds, Udine, Pubblicazioni Medico Scientifiche, 2004, pp247-259

LAVORI A STAMPA

1. Bracci F, Farina F, Bracaglia C, Silli P, **Rinaldi R**. Anastomosi linfo-venosa e/o shunt peritoneo-giugulare nell'ascite refrattaria. *Chirurgia* 1991; 4: 618-620.
2. Grammatico P, Di Rosa C, **Rinaldi R**, Roccella M, Cupilari F, Sbezzi T, Del Porto G. 2q35qter Duplication Syndrome: Phenotypic Definition. *Genet Couns.* 1997;8(4), 327-34.
3. Grammatico P, Roccella M, De Bernardo C, Roccella F, Grammatico B, **Rinaldi R**, Del Porto G. Detection of a 46,XX,del(3)(p25pter),dup(4)(p16.1pter) by using chromosome microdissection. *Genet Couns.* 1998;9(4), 259-64.
4. Picardo M, Maresca V, Eibenschutz L, De Bernardo C, **Rinaldi R**, Grammatico P. Correlation between antioxidants and phototypes in melanocytes cultures. A possible link of physiologic and pathologic relevance. *J Invest Dermatol.* 1999 Sep;113(3) 424-25.
5. Blasi MA, **Rinaldi R**, Renieri A, Petrucci R, De Bernardo C, Bruttini M, Grammatico P. Dot-fleck retinopathy in the Alport syndrome. *Am J Ophthalmol.* 2000 Jul 1;130(1):130-1.
6. Grammatico P, Binni F, Eibenschutz L, De Bernardo C, Grammatico B, **Rinaldi R**, Catricalà C. CDKN2A novel mutation in a patient from a melanoma-prone family. *Melanoma Research* 2001 Oct;11(15):447-9.
7. **Rinaldi R**, De Bernardo C, Assumma M, Grammatico B, Buffone E, Poscente M, Grammatico P. Cytogenetic and molecular characterization of a de novo 4q24qter duplication and correlation to the associated phenotype. *Am J Med Genet A.* 2003 Apr 15;118(2):122-6. Review
8. Marrocco G, Poscente M, Majore S, De Bernardo C, **Rinaldi R**, Del Porto G, Storniello G, Grammatico P. Clinical management and molecular cytogenetic characterization in a 45,X/46,X,idic(Yp) patient with severe hypospadias. *J Pediatr Surg.* 2003 Aug;38(8):1258-62.
9. **Rinaldi R**, Parisi P, Poscente M, Calvani M and Grammatico P. Attention-deficit/hyperactivity disorder, speech delay and polymicrogyria associated with trisomy 18 mosaicism. *Genet Couns.* 2004;15(3):379-382
10. Stuppia L, Antonucci I, Binni F, Brandi A, Grifone N, Colosimo A, De Santo M, Gatta V, Gelli G, Guida V, Majore S, Calabrese G, Palka C, Ravani A, **Rinaldi R**, Tiboni GM, Ballone E, Venturosi A, Ferlini A, Torrente I, Grammatico P, Calzolari E, Dalla piccola B. Screening of mutations in the CFTR gene in 1195 couples entering assisted reproduction technique programs. *Eur J Hum Genet.* 2005 Aug;13(8):959-64.

11. Cappellacci S, Martinelli S, **Rinaldi R**, Martinelli E, Parisi P, Mancini B, Pescosolido R, Grammatico P. De Novo Pure 12q22q24.33 duplicaton: first report of a case with mental retardation, ADHD, and Dandy-Walker Malformation. *Am J Med Genet A*. 2006 Jun 1;140(11):1203-07.
12. Castori M, Brancati F, **Rinaldi R**, Adami L, Mingarelli R, Grammatico P, Dallapiccola B. Antenatal presentation of the oculo-auriculo-vertebral spectrum (OAVS). *Am J Med Genet A*. 2006 Jul 15;140(14):1573-9. Review
13. Striano P, Malacarne M, Cavani S, Pierluigi M, **Rinaldi R**, Cavaliere ML, Rinaldi MM, De Bernardo C, Coppola A, Pintaudi M, Gaggero R, Grammatico P, Striano S, Dallapiccola B, Zara F, Faravelli F. Clinical phenotype and molecular characterization of 6q terminal deletion sindrome: five new case. *Am J Med Genet A*. 2006 Sep 15;140(18):1944-9.
14. D'Elia AV, Pellizzari L, Fabbro D, Pianta A, Divizia MT, **Rinaldi R**, Grammatico B, Grammatico P, Arduino C, Damante G. A deletion 3' to the PAX6 gene in familial aniridia cases. *Mol Vis*. 2007 Jul 23;13:1245-50.
15. Castori M, **Rinaldi R**, Bianchi A, Caponetti A, Assumma M, Grammatico P. Pai syndrome: First patient with agenesis of the corpus callosum and literature review. *Birth Defects Res A Clin Mol Teratol*. 2007 Oct;79(10):673-9. Review.
16. Baldinotti F, Majore S, Fogli A, Marrocco G, Ghirri P, Vuerich M, Tumini S, Boscherini B, Vetri MG, Scommegna S, **Rinaldi R**, Simi P, Grammatico P. Molecular characterization of six unrelated Italian patients with 5{alpha}-reductase type 2 deficiency. *J Androl*. 2008 Jan-Feb;29(1):20-8.
17. Castori M, **Rinaldi R**, Angelo C, Zambruno G, Grammatico P, Happle R. Phacomatosis Cesiioflammea with unilateral lipohypoplasia. *Am J Med Genet A*. 2008 Feb 15;146(4):492-5.
18. Castori M, **Rinaldi R**, Capocaccia P, Roggini M, Grammatico P. VACTERL association and maternal diabetes: a possibile causal relationship? *Birth Defects Res A Clin Mol Teratol*. 2008 Mar;82(3):169-72.
19. Cecconi M, Forzano F, **Rinaldi R**, Cappellacci S, Grammatico P, Faravelli F, Dagna Bricarelli F, Di Maria E, Grasso M. A Single Nucleotide Variant in the FMR1 CGG Repeat Results in a "Pseudodeletion" and Is Not Associated with the Fragile X Syndrome Phenotype. *J Mol Diagn*. 2008 May;10(3):272-5.
20. Castori M, **Rinaldi R**, Cappellacci S, Grammatico P. Tibial developmental field defect is the most common lower limb malformation pattern in VACTERL association. *Am J Med Genet A*. 2008 May 15;146(10):1259-66.
21. Castori M, Covaciu C, **Rinaldi R**, Grammatico P, Paradisi M. A rare cause of syndromic hypotrichosis: Nicolaidis-Baraitser syndrome. *J Am Acad Dermatol*. 2008 Nov;59(5 Suppl): S92-8.
22. Castori M, **Rinaldi R**, Barboni L, Tanzilli P, Bamshad M, Grammatico P. Juvenile macular dystrophy and forearm pronation-supination restriction presenting with features of distal arthrogryposis type 5. *Am J Med Genet A*. 2009 Mar;149(3):482-6.
23. Saredi S, Ardisson A, Ruggieri A, Mottarelli E, Farina L, **Rinaldi R**, Silvestri E, Gandioli C, D'Arrigo S, Salerno F, Morandi L, Grammatico P, Pantaleoni C, Moroni I, Mora M. Novel POMGNT1 point mutations and intragenic rearrangements associated with muscle-eye-brain disease. *J Neurol Sci*. 2012 Jul 15;318(1-2):45-50.

LAVORI INVIATI A CONGRESSI

1. Forte R, Iannaccone A, De Propriis G, Del Beato P, **Rinaldi R**, Roncati s, Vingolo EM, Pannarale MR. Il nervo ottico in pazienti con fenotipo Laurence-Moon-Bardet-Biedl: studio clinico e funzionale. Bollettino di Oculistica. Anno 75 Supplemento n.4 1996. Atti del 12° Congresso Nazionale Oftalmologia Pediatrica. Roma 8-10 giugno 1995.
2. **Rinaldi R**, Roccella M, Grammatico P. Marcatori cromosomici sovranumerari nella diagnosi prenatale. Riunione Primavera della Società Campano-Calabro-Lucana di Ostetricia e Ginecologia, Castelvoturno 31-5/1-6-1996.
3. Di Rosa C, **Rinaldi R**, Cupilari F, Grava P, Grammatico B, Poscente M, Grammatico P. Duplicazione 2q35qter: contributo alla definizione clinica della sindrome. XI Congresso Nazionale FISMF, Spoleto 9-12/10/1996.
4. Grammatico P, Poscente M, **Rinaldi R**, Roccella M, Mordenti C, Grammatico B, Del Porto G. Del(2)(q37) and dup(10)(p13pter) associated with a Turner mosaicism. 1st European Cytogenetics Conference Athens 22-25 giugno 1997.
5. Grammatico P, De Bernardo C, Roccella M, **Rinaldi R**, Grammatico B, Roccella F, Micci F, Del Porto G. Microdissezione cromosomica nella caratterizzazione di un caso con delezione 3p25pter e duplicazione 4p16. XII Congresso Nazionale FISMF, Spoleto 12-14/11/1997.
6. Grammatico P, Mordenti C, De Bernardo C, **Rinaldi R**, Grammatico B, Poscente M, Del Porto G. De novo inv dup(5)(p14p15.3) characterized by FISH: case report and review of the literature. Second European Cytogenetic Conference, Vienna 3-6/7/1999.
7. Grammatico P, Marrocco G, De Bernardo C, Poscente M, **Rinaldi R**, Majore S, Del Porto G. Molecular cytogenetic characterization in a 45,X/46,X,dic(Y)(q11) patient with severe hypospadias. Second European Cytogenetic Conference, Vienna 3-6/7/1999.
8. Grammatico P, Poscente M, Majore S, **Rinaldi R**, Grammatico B, Melillo S, De Bernardo C. A case with 46,XX,del(18)(q22) characterized by YAC probes. Contribution to the 18q- syndrome. Second European Cytogenetic Conference, Vienna 3-6/7/1999.
9. Grammatico P, Binni F, Eibenschutz L, De Bernardo C, Grammatico B, **Rinaldi R**, Catricalà C. CDKN2A novel mutation in a patient from a melanoma-prone family. 29th ESDR meeting Montpellier 22-25/9/1999.
10. Buffone E, Assumma M, **Rinaldi R**, Grammatico P. Sindrome polimalformativa da duplicazione 4q24qter. Caso clinico. La Ricerca e la Pratica Clinica in Pediatria. 2° incontro: emergenza neonatologico-pediatria. Roma 11-11-2000
11. Cappellacci S, Grammatico B, Sarkozy A, De Bernardo C, **Rinaldi R**, Grammatico P. Dup(1)(q41qter): presentazione di un caso e revisione della letteratura. III Congresso Nazionale SIGU Orvieto 29-30 novembre 1 dicembre 2000
12. Baldinotti F, **Rinaldi R**, Ravenna A.R., Fogli A, Gianni D, Simi P, Grammatico P. 5 alfa reduttasi 2: mutazione in omozigosi in una paziente con disturbi di identità di genere. III Congresso Nazionale SIGU Orvieto 29-30 novembre 1 dicembre 2000.
13. **Rinaldi R**, De Bernardo C, Assumma M, Grammatico B, Buffone E, Poscente M, Grammatico P. Duplicazione 4q24qter: caratterizzazione citogenetica-molecolare e contributo alla definizione della sindrome. III Congresso Nazionale SIGU Orvieto 29-30 novembre 1 dicembre 2000.
14. **Rinaldi R**, Assumma M, De Bernardo C, Majore S, Buffone E, Sarkozy A, Grammatico P. Caratterizzazione citogenetica-molecolare in un paziente con cariotipo 46,XY,r(4)(p16.1q35). Presentazione di un caso e revisione della letteratura. III Congresso Nazionale SIGU Orvieto 29-30 novembre 1 dicembre 2000.
15. Majore S, Cappellacci S, Botta A, **Rinaldi R**, Poscente M, Zuppi P, Grammatico P. Angiomatosi cavernosa diffusa in un soggetto con sindrome di Williams: caratterizzazione citogenetica e molecolare della regione deleta. III Congresso Nazionale SIGU Orvieto 29-30 novembre 1 dicembre 2000.

16. Cappellacci S, Zatterale A, **Rinaldi R**, Colantuoni M, Grammatico P. 4p Duplication as a consequence of a t(X;4)(q28;p11) in a patient with turner syndrome. ECA, Parigi, 7-10/7/2001.
17. Majore S, Arganini F, Binni F, **Rinaldi R**, Papi L, Grammatico P. NF2 and CDKN2A molecular study in a familial schwannomatosis case. 9th European Neurofibromatosis Meeting, Venezia 6-8/4/2001.
18. Majore S, Poscente M, Boscherini B, **Rinaldi R**, Binni F, Grammatico P. Cytogenetic and molecular characterization in a turner patient with a complex Y chromosome mosaicism. The American Society of Human Genetics 51st Annual Meeting San Diego California 12-16 ottobre 2001.
19. Poscente M, Majore S, Boscherini B, **Rinaldi R**, Binni F, Grammatico P. Caratterizzazione citogenetico-molecolare di un mosaicismo complesso in una paziente con fenotipo turneriano. 4° Congresso Nazionale della SIGU Orvieto 28-30 novembre 2001.
20. **Rinaldi R**, Coppi G, Poscente M, Fidotti E, Martinelli S, Grammatico P. Associazione MURCS: descrizione di un caso e revisione della letteratura. 4° Congresso Nazionale della SIGU Orvieto 28-30 novembre 2001.
21. Cappellacci S, Martinelli S, **Rinaldi R**, Martinelli E, Parisi P, Mancini B, Grammatico P. 12q22q24.33 Duplication: case report and review of the literature. European Human Genetics Conference 2002 Strasburgo 25-28 maggio 2002.
22. Poscente M, **Rinaldi R**, Buffone E, Grammatico B, Florean L, Assumma M, Grammatico P. 14q32.2 subtelomeric deletion in a child with severe congenital anomalies and a cryptic t(Y;14)(p11.3;q32.2). European Human Genetics Conference 2002 Strasburgo 25-28 maggio 2002.
23. **Rinaldi R**, Negri P, Poscente M, Grammatico B, Marrocco G, Grammatico P. Trisomia 22 a mosaico: presentazione di un caso e revisione della letteratura. 5° Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana Verona 24-27 settembre 2002.
24. De Bernardo C, **Rinaldi R**, Scassellati G, Pittalis MC, Grammatico B, Martinelli E, Grammatico P. Dup(11)(q13||qter) mosaicism in prenatal diagnosis: case report. Fourth European Cytogenetics Conference (FECC) Bologna 6-9 settembre 2003.
25. **Rinaldi R**, Poscente M, Scassellati G, Pescosolido R, Assumma M, Cappellacci S, Mancini B, Grammatico P. Invdup(16)(q23||qter): molecular characterization and clinical features. Fourth European Cytogenetics Conference (FECC) Bologna 6-9 settembre 2003.
26. S. Majore, A. Crisi, M. G. Ricerca, **R. Rinaldi**, F. Binni, M. J. Calvani, P. Grammatico. Molecular analysis of the L-ferritin 5'UTR: identification of a novel mutation in two unrelated hereditary hyperferritinaemia cararact syndrome cases. European Human Genetics Conference Vienna
27. I. Antonucci, F. Binni, **R. Rinaldi**, S. Majore, G. Gelli, P. Grammatico, A. Colosimo, A. Venturoli, A. Brandi, A. Ravani, A. Ferlini, E. Calzolari, De Santo, G. Tiboni, G. Palka, N. Grifone, I. Torrente, L. Stuppia, B. Dallapiccola. Screening di mutazioni del gene CFTR in 1195 coppie sottoposte a fecondazione assistita. 7° Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana Pisa 13-15 ottobre 2004.
28. L. Pedace, F. Binni, **R. Rinaldi**, S. Majore, B. Grammatico, I. Antogni, E. Martinelli, P. Grammatico. Indagine molecolare dei geni APC e MYH in 19 casi italiani di poliposi adenomatosa del colon. 8° Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana Chia Laguna Domus de Maria (CA) 28-30 settembre 2005.
29. Majore S, Grammatico B, Marrocco G, Boscherini B, Tomaselli S, Scommegna S, Grillo R, Martinelli E, Rapone AM, **Rinaldi R**, Cancellario D'Alena F, Luzietti M, Pescosolido R, Vallasciani SA, De Bernardo C and Grammatico P. Cytogenetic and molecular characterization of isodicentric Y chromosome in four patients with a heterogeneous sex phenotype. International Meeting on Anomalies of Sex Differentiation Roma 24-26 Aprile, 2006
30. Pedace L, Majore S, Binni F, **Rinaldi R**, Crisi A, Villa A, Grammatico P. Poliposi adenomatosa del colon: indagine molecolare dei geni APC e MUTYH in una coorte di 36 genealogie italiane. IX Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana Lido di Venezia 8-11 novembre 2006.
31. **Rinaldi R**, Cappellacci S, Preziosi N, Pescosolido R, Grammatico B, Laino L, De Bernardo C, Grammatico P. Delezione criptica 11q pura in una bambina con segni clinici della S. di Jacobsen. Contributo alla definizione della regione criptica. IX Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana Lido di Venezia 8-11 novembre 2006.

32. Palka C, **Rinaldi R**, Lepri F, Castori M, Brancati F, Grammatico P, Dallapiccola B. Variabilità fenotipica in una famiglia italiana con artrogriposi distale: studio clinico e molecolare. IX Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana Lido di Venezia 8-11 novembre 2006.
33. Cecconi M, Forzano F, Di Maria E, **Rinaldi R**, Cappellacci S, Grammatico P, Dagna Bricarelli F, Grasso M. "Pseudodeletion" of FMR1 resulting from a polymorphism in the CGG expansion. 13th International Workshop on Fragile X and X Linked Mental Retardation (XLMR) Venezia Lido 3 ottobre 2007.
34. Castori M, **Rinaldi R**, Bianchi A, Caponetti A, Assumma M, Grammatico P. Sindrome di Pai: primo paziente con agenesia del corpo calloso e revisione della letteratura. X Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana Montecatini Terme 14-17 novembre 2007.
35. Castori M, **Rinaldi R**, Zambruno G, Grammatico P, Happle R. Un caso di facomatosi cesioflammea associata ad ipoplasia adiposa unilaterale. X Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana Montecatini Terme 14-17 novembre 2007.
36. Radio FC, **Rinaldi R**, Castori M, Silvestri E, Scassellati G, Fabbri R, Pecora F, Rossi A, Grammatico P. Approccio multidisciplinare al feto polimalformato: l'esempio dell'acondrogenesi di tipo IB. X Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana Montecatini Terme 14-17 novembre 2007.
37. D'Elia AV, Pellizzari L, Fabbro D, Pianta A, Divizia MT, **Rinaldi R**, Grammatico B, Grammatico P, Arduino C, Damante G. A deletion 3' to the PAX6 gene in familial aniridia cases. X Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana Montecatini Terme 14-17 novembre 2007.
38. Castori M, **Rinaldi R**, Cappellacci S, Grammatico P. Tibial developmental field is the most common lower limb malformation pattern in VACTERL association. Eur J Hum Genet 2008; 16 (Suppl 2): P01.148.
39. Castori M, **Rinaldi R**, Barboni L, Tanzilli P, Bamshad M, Grammatico P. Limitazione della pronosupinazione del braccio e maculopatia giovanile come presentazione clinica atipica della artrogriposi distale tipo 5. XI Congresso Nazionale della Società Italiana Genetica Umana. Genova 23-25 novembre 2008.
40. S. Majore, F.C. Radio, I. Cosentino, G. Biolcati, C. Aurizi, F. Brancati, A. Dragani, F. Spina, M. Castori, **R. Rinaldi**, C. De Bernardo, P. Grammatico. Sindrome Iperferitinemia-Cataratta: Correlazione Genotipo / Fenotipo. XVI Congresso Nazionale della Società Italiana Genetica Umana. Roma 25-28 settembre 2013