

**FORMATO EUROPEO  
PER IL CURRICULUM  
VITAE**



**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome **CORDELLI DUCCIO MARIA**  
Indirizzo **VIA BORGONUOVO 21, 40100 BOLOGNA**  
Telefono **+39-0516364657 - 3384335732**  
CF **CRDDCM77C16H501K**  
Fax  
E-mail **ducciomaria.cordelli@unibo.it**

Nazionalità Italiana

Data di nascita 16/03/1977

**ESPERIENZA LAVORATIVA**

- Date (da – a) **GENNAIO 2021 AD OGGI**
- Nome e indirizzo del datore di lavoro **IRCCS Istituto delle Scienze Neurologiche di Bologna**
- Tipo di azienda o settore **IRCCS**
- Tipo di impiego **DIRETTORE**

**UO NEUROPSICHIATRIA DELL'ETA' PEDIATRICA  
(sede Policlinico S.Orosola e Ospedale Bellaria)**

**ESPERIENZA LAVORATIVA**

- Date (da – a) **NOVEMBRE 2018 A DICEMBRE 2020**
- Nome e indirizzo del datore di lavoro **AOU POLICLINICO S.ORSOLA-MALPIGHI, VIA MASSARENTI 11, BOLOGNA**
- Tipo di azienda o settore **POLICLINICO UNIVERSITARIO**
- Tipo di impiego **DIRETTORE**

**UO NEUROPSICHIATRIA INFANTILE**

- Date (da – a) **MAGGIO 2018 AD OGGI**
- Nome e indirizzo del datore di lavoro **DIPARTIMENTO DI SCIENZE MEDICHE E CHIRURGICHE, UNIVERSITA' DI BOLOGNA  
AOU POLICLINICO S.ORSOLA-MALPIGHI**
- Tipo di azienda o settore **POLICLINICO UNIVERSITARIO**
- Tipo di impiego **PROFESSORE ASSOCIATO MED/39 - NEUROPSICHIATRIA INFANTILE**

- Date (da – a) **GENNAIO 2012-MAGGIO 2018**
- Nome e indirizzo del datore di lavoro **AOU POLICLINICO S.ORSOLA-MALPIGHI, VIA MASSARENTI 11, BOLOGNA**
- Tipo di azienda o settore **POLICLINICO UNIVERSITARIO**
- Tipo di impiego **DIRIGENTE MEDICO DI I LIVELLO (TEMPO INDETERMINATO) PEDIATRA**

**UO NEUROPSICHIATRIA INFANTILE**  
**Responsabile reparto degenze di Neurologia Pediatrica,**

- Principali mansioni e responsabilità

*Pagina 1 - Curriculum vitae di  
[Cordelli Duccio Maria]*

Per ulteriori informazioni:  
[www.cedefop.eu.int/transparency](http://www.cedefop.eu.int/transparency)  
[www.europa.eu.int/comm/education/index\\_it.html](http://www.europa.eu.int/comm/education/index_it.html)  
[www.eurescv-search.com](http://www.eurescv-search.com)

Responsabile Ambulatorio Malattie Rare Neurologiche  
Consulente Neurologo all'interno del Dipartimento Pediatrico per Rianimazione, Oncologia ed Unità trapianto di midollo osseo, Neonatologia e TIN, Cardiologia e Terapia Intensiva cardiologica, PS pediatrico.

Attività come pediatra di guardia notturna e festiva presso SSD Pronto Soccorso Pediatrico interdipartimentale del Policlinico di Bologna

Dal 01.01.2015 Consulente di Neurologia Pediatrica e refertazione EEG pediatrici per AUSL IMOLA

- Date (da – a)

- Nome e indirizzo del datore di lavoro

- Tipo di azienda o settore

- Tipo di impiego

- Principali mansioni e responsabilità

#### **MARZO 2011- DICEMBRE 2011**

AOU POLICLINICO S.ORSOLA-MALPIGHI, VIA MASSARENTI 11, BOLOGNA

POLICLINICO UNIVERSITARIO

CONTRATTO DI PRESTAZIONE D'OPERA INTELLETTUALE PEDIATRA

UO NEUROPSICHIATRIA INFANTILE

Responsabile reparto degenze di Neurologia Pediatrica,

Consulente Neurologo all'interno del Dipartimento Pediatrico per Rianimazione, Oncologia ed Unità trapianto di midollo osseo, Neonatologia e TIN, Cardiologia e Terapia Intensiva cardiologica, PS pediatrico.

- Date (da – a)

- Nome e indirizzo del datore di lavoro

- Tipo di azienda o settore

- Tipo di impiego

- Principali mansioni e responsabilità

#### **AGOSTO 2007- FEBBRAIO 2011**

AOU POLICLINICO S.ORSOLA-MALPIGHI, VIA MASSARENTI 11, BOLOGNA

POLICLINICO UNIVERSITARIO

DIRIGENTE MEDICO DI I LIVELLO (TEMPO DETERMINATO) PEDIATRA

UO NEUROPSICHIATRIA INFANTILE

Responsabile Ambulatorio di Neurologia Pediatrica,

Consulente Neurologo all'interno del Dipartimento Pediatrico per Rianimazione, Oncologia ed Unità trapianto di midollo osseo, Neonatologia e TIN, Cardiologia e Terapia Intensiva cardiologica, PS pediatrico.

Attività come pediatra di guardia notturna e festiva presso SSD Pronto Soccorso Pediatrico interdipartimentale del Policlinico di Bologna.

- Date (da – a)

- Nome e indirizzo del datore di lavoro

- Tipo di azienda o settore

- Tipo di impiego

- Principali mansioni e responsabilità

#### **FEBBRAIO 2007 – LUGLIO 2007**

POLICLINICO DI MODENA

POLICLINICO UNIVERSITARIO

DOTTORANDO DI RICERCA

UO NEONATOLOGIA (PROF. F. FERRARI)

Approfondimento clinico di Neurologia Neonatale e attività di ricerca

### **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)

#### **2001-2006**

UNIVERSITA DEGLI STUDI DI SIENA

PEDIATRIA

SPECIALIZZAZIONE IN PEDIATRIA (voto 70/70 e lode)

- Date (da – a) **1996-2001**
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione **UNIVERSITA DEGLI STUDI DI SIENA**
- Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio **MEDICINA**
- Qualifica conseguita **LAUREA IN MEDICINA E CHIRURGIA (voto 110/110 e lode)**
- Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

**MADRELINGUA ITALIANO**

**ALTRE LINGUE**

- Capacità di lettura **INGLESE, FRANCESE**  
OTTIMO
- Capacità di scrittura **BUONO**
- Capacità di espressione orale **BUONO**

**CAPACITÀ E COMPETENZE RELAZIONALI** Ottime competenze di lavoro in gruppo e di gestione di un gruppo, acquisite ed applicate sia in ambiente lavorativo che sportivo

**CAPACITÀ E COMPETENZE TECNICHE** OTTIME COMPETENZE DI UTILIZZO PC  
OTTIME COMPETENZE DI UTILIZZO ED INTERPRETAZIONE ELETTROENCEFALOGRAFIA  
*Con computer, attrezzature specifiche, macchinari, ecc.*

## ATTIVITA' SCIENTIFICA E DI RICERCA

Ha partecipato e partecipa anche con ruolo di coordinamento a gruppi di ricerca nazionali ed internazionali nell'ambito della fenotipizzazione neurologica e lo studio dei meccanismi di malattia di patologie neurogenetiche (con particolare interesse negli ultimi anni riguardo la S. di Mowat-Wilson, la S. di Pallister-Killian e alcune forme di encefalopatie con calcificazioni cerebrali).

Membro del Consiglio Direttivo della Società Italiana di Neurologia Pediatrica.

Coordinatore del gruppo di studio di Neuroncologia e Neurologia dei trapianti della Società Italiana di Neurologia Pediatrica. In questo ambito l'interesse principale è rivolto verso lo studio dell'Encefalopatia posteriore reversibile (PRES) e l'encefalopatia da metotrexate.

Membro del Comitato Scientifico di AIMW, PKS Kids-Italia e Fanep

Associate Editor di *Frontiers in Neurology*. Referee di riviste internazionali nel settore della Neurologia e Neurologia Pediatrica

## PUBBLICAZIONI

### Pubblicazioni scelte

*pubblicate su riviste  
internazionali con IF*

NUMERO totale=132 (Scopus)

H-INDEX= 28(Scopus)

Citazioni= 2428 (Scopus)

1: Fetta A, Di Pisa V, Ruscelli M, Soliani L, Sperti G, Ubertiello S, Ricci E, Mainieri G, Rocca A, Mancardi MM, Giordano L, Pruna D, Vignoli A, Provini F, Cordelli DM. Sleep in Children With Pallister Killian Syndrome: A Prospective Clinical and Videopolysomnographic Study. *Front Neurol*. 2021 Dec 16;12:796828. doi: 10.3389/fneur.2021.796828. PMID: 34975740; PMCID: PMC8716439.

2: Orsini A, Foadelli T, Magistrali M, Carli N, Bagnasco I, Dassi P, Verrotti A, Marcotulli D, Canavese C, Nicita F, Capuano A, Marra C, Fetta A, Nosadini M, Sartori S, Papa A, Viri M, Greco F, Pavone P, Simonini G, Matricardi S, Siquilini S, Marchese F, De Grandis E, Brunenghi BM, Malattia C, Bassanese F, Bergonzini P, Bonuccelli A, Consolini R, Marseglia GL, Peroni D, Striano P, Cordelli D, Savasta S. A nationwide study on Sydenham's chorea: Clinical features, treatment and prognostic factors. *Eur J Paediatr Neurol*. 2022 Jan;36:1-6. doi: 10.1016/j.ejpn.2021.11.002. Epub 2021 Nov 6. PMID: 34768201.

3: Ticci C, Nesti C, Rubegni A, Doccini S, Baldacci J, Dal Canto F, Ragni L, Cordelli DM, Donati MA, Santorelli FM. Bi-allelic variants in MDH2: Expanding the clinical phenotype. *Clin Genet*. 2022 Feb;101(2):260-264. doi: 10.1111/cge.14088. Epub 2021 Nov 22. PMID: 34766628.

4: Proietti J, Amadori E, Striano P, Ricci E, Cordelli DM, Bana C, Dilena R, Gardella E, Klint Nielsen JE, Pisani F, Lo Barco T, Fiorini E, Fontana E, Darra F, Dalla Bernardina B, Cantalupo G. Epilepsy features in ARID1B-related Coffin-Siris syndrome. *Epileptic Disord*. 2021 Dec 1;23(6):865-874. doi: 10.1684/epd.2021.1356. PMID: 34730517.

5: Pruccoli J, Parmeggiani A, Cordelli DM, Lanari M. The Role of the Noradrenergic System in Eating Disorders: A Systematic Review. *Int J Mol Sci*. 2021 Oct 14;22(20):11086. doi: 10.3390/ijms222011086. PMID: 34681746; PMCID: PMC8537146.

6: Pruccoli J, Graziano C, Locatelli C, Maltoni L, Sheikh Maye HA, Cordelli DM. Expanding the Neurological Phenotype of Ring Chromosome 10 Syndrome: A Case Report and Review of the Literature. *Genes (Basel)*. 2021 Sep 26;12(10):1513. doi: 10.3390/genes12101513. PMID: 34680908; PMCID: PMC8535287.

7: Russo A, Forest C, Leone GJ, Iascone M, Tenconi R, Maffei M, Cersosimo A, Cordelli DM, Suppiej A. ELP2 compound heterozygous variants associated with cortico-cerebellar atrophy, nodular heterotopia and epilepsy: Phenotype expansion and review of the literature. *Eur J Med Genet*. 2021 Dec;64(12):104361. doi: 10.1016/j.ejmg.2021.104361. Epub 2021 Oct 12. PMID: 34653680.

8: Ricci E, Fetta A, Garavelli L, Caraffi S, Ivanovski I, Bonanni P, Accorsi P, Giordano L, Pantaleoni C, Romeo A, Arena A, Bonetti S, Boni A, Chiarello D, Di Pisa V, Epifanio R, Faravelli F, Finardi E, Fiumara A, Gironi D, Mammi I, Negrin S, Osanni E, Raviglione F, Rivieri F, Rizzi R, Savasta S, Tarani L, Zanotta N; Mowat Wilson Epilepsy Study Group, Dormi A, Vignoli A, Canevini M, Cordelli DM. Further delineation and long-term evolution of electroclinical phenotype in Mowat Wilson Syndrome. A longitudinal study in 40 individuals. *Epilepsy Behav*.

2021 Oct 4;124:108315. doi: 10.1016/j.yebeh.2021.108315. Epub ahead of print.  
PMID: 34619538.

9: Fetta A, Pruccoli J, Biasucci G, Parisi R, Toni F, Melchionda F, Cordelli DM.  
Hemiplegic-Migraine-like Attacks as First Manifestation of Diffuse  
Leptomeningeal Glioneuronal Tumor: A Case Report. J Pediatr Hematol Oncol. 2021  
Sep 6. doi: 10.1097/MPH.0000000000002287. Epub ahead of print. PMID: 34486545.

10: Cordelli DM, Di Pisa V, Fetta A, Garavelli L, Maltoni L, Soliani L, Ricci E.  
Neurological Phenotype of Mowat-Wilson Syndrome. Genes (Basel). 2021 Jun  
27;12(7):982. doi: 10.3390/genes12070982. PMID: 34199024; PMCID: PMC8305916.



Bologna , 16.2.2024