

**COGNOME DE SANCTIS      NOME LUISA**

Nato a :            Torino , il 27/07/1968  
Residente a :        Torino (solo città)  
Professione : Medico Pediatra

Sede lavorativa  
Centro Neonati a Rischio  
Azienda Ospedaliera Ospedale Infantile Regina Margherita  
Dip. Scienze Pediatriche  
Università di Torino  
Piazza Polonia 94  
10126 Torino  
Italy

Tel.:    011-3135224                      Fax:    011-3135510  
E-mail: [luisa.desanctis@unito.it](mailto:luisa.desanctis@unito.it)

**CURRICULUM**

**TITOLI DI CARRIERA**

- **Laurea in Medicina e Chirurgia il 10/07/1992**, con la votazione di **110/110 Lode, menzione onorevole e dignità di stampa** presso l' Università di Torino
- **Specialità in Pediatria il 13/11/1996** con la votazione di **70/70 Lode e dignità di stampa**
- **Dirigente medico di Pediatria Ospedale Infantile Regina Margherita**, assegnata alla I Clinica Pediatrica dell'Università di Torino a partire dal **28/07/1997 (Livello dirigenziale C1** a partire dal **31/10/2002)**
- **Dottorato di Ricerca in Scienze Pediatriche** alla Facoltà di Medicina e Chirurgia all'Università degli Studi di Napoli Federico II il **30/3/2000**
- **Master di II livello in “Neonatologia e terapia intensiva neonatale” all’Univ. di Pavia, A.A.2005/2006**
- **Master di II livello in “Auxologia e Endocrinologia pediatrica” all’Univ. Chieti, A.A. 2006/2007**
- Conduce, a partire dal **1999**, l'attività di ricerca presso il **laboratorio di biologia molecolare dell'Istituto di Clinica Pediatrica**, su patologie endocrine (Pseudoipoparatiroidismo e Sindrome di McCune-Albright, ipotiroidismo congenito) e malattie congenite (Ipoacusie, retinopatia del pretermine)

**ATTIVITA' DIDATTICA**

- **Didattica integrativa** nell'ambito della **Scuola di Specializzazione** di Pediatria del II Anno presso la Scuola di Specializzazione di Pediatria, Università di Torino, dall'Anno Accademico 2003/2004
- **Didattica integrativa** nell'ambito della **Scuola di Specializzazione** di Pediatria del IV Anno presso la Scuola di Specializzazione di Pediatria, Università di Torino, dall'Anno Accademico 2003/2004
- **Insegnamento** “Diagnostica molecolare in patologia clinica” al II anno del **Corso di Laurea** “Tecniche di Laboratorio Biomedico”, Univ. Novara, dall'A.A. 2004/2005

- **Insegnamento** “Terapia pediatrica” **Scuola di Specializzazione di Pediatria** Univ. Torino, dall’AA 2006/2007

#### **APPARTENENZA A SOCIETA’ SCIENTIFICHE**

- 1) **SIP:** Società Italiana di Pediatria
- 2) **SIN:** Società Italiana di Neonatologia
- 3) **SIEDP:** Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica
- 4) **ESPE:** European Society of Pediatric Endocrinology
- 5) **ASHG:** American Society of Human Genetics

#### **PREMI ED INCARICHI E IN SOCIETA’ SCIENTIFICHE**

- **Borsa di Studio FISME** per l’abstract “Basi molecolari del difetto di diidropteridina reduttasi (DHPR)”, Spoleto, **1996**
- **Premio SSIEM Award** per l’articolo "Monitoring treatment in tetrahydrobiopterin deficiency by serum prolactin", 33<sup>rd</sup> Annual Symposium della SSIEM, Toledo, Spain, 12- 15 Settembre **1995**
- **Premio SIEDP “Rina Balducci”** per l’articolo “Molecular analysis of the GNAS1 gene for the correct diagnosis of Albright Hereditary Osteodystrophy and Pseudohypoparathyroidism”, assegnato durante il XIV Congresso Nazionale SIEDP, Roma 29 Settembre- 3 Ottobre **2003**
- **Premio-Borsa ESPE** per l’articolo “PAX-8 deletion associated with extreme phenotype variability within a family” assegnato durante il 43rd Annual Meeting of European Society of Pediatric Endocrinology (ESPE), Basel, 10-13 Settembre **2004**
- **Vincitrice dell’ESPE** (European Society of Pediatric Endocrinology) **Young Investigator Award, nel 2008**
- Referente Nazionale per il **Progetto di Ricerca “Analisi molecolare del gene GNAS1 in patologie da alterata funzione della proteina Gsa”** facente parte del Gruppo di Studio Nazionale SIEDP “La genetica molecolare in Endocrinologia Pediatrica”
- **Coordinatore** del GdS SIEDP "**Endocrinologia Perinatale**", **2003-2005 e 2007-2009**
- **Coordinatore** del GdS SIEDP "**Patologie da alterazione proteina Gsalfa**", **2005-2007**
- **Membro** del Consiglio Direttivo Gruppo di Studio SIN “**Genetica clinica**”, **dal 2006**
- **Coordinatore** Gruppo di Studio SIN “**Genetica clinica**”, **dal 2009**
- **Revisore abstract ESPE Annual meeting, dal 2006**
- **Revisore abstract Congresso Nazionale SIEDP 2007**
- **Reviewer** di articoli inviati a riviste scientifiche internazionali (JCEM, EJE, JEI)
- **Referente** medico dell’EAMAS (Associazione Europea amici della S. di McCune Albright, [www.eamas.net](http://www.eamas.net))
- **Relatore** a Congressi Nazionali ed Internazionali e a Corsi di Formazione in ambito pediatrico, metabolico, endocrinologico e genetico-molecolare

#### **ATTIVITA’ SCIENTIFICA**

- Ha pubblicato n. **49 articoli (IF: 180) e 10 capitoli di libri**
- Ha presentato più di n. **130 abstract, a Congressi, Nazionali e Internazionali**

#### **FINANZIAMENTI:**

- **Borsa di Studio** dell’Azienda Ospedaliera Ospedale Infantile Regina Margherita - S.Anna di Torino per lo studio su “Diagnosi e terapia di pazienti con Sindrome di McCune-Albright” di 12 mesi, dal 19 Novembre **1996**
- **Fondi di Ricerca per giovani ricercatori (60%)** dell’Università di Torino per il Progetto di Ricerca “Basi molecolari della Cistinuria e correlazione genotipo/fenotipo" per l’anno **1999-2000**
- **Referente per l’“Euroborsa SIEDP-Pharmacia & Upjohn”** assegnato al Dr. D. Romagnolo per il Progetto di Ricerca “Analisi molecolare del gene PAX-8 nella disgenesia tiroidea”, Giugno **2002**

- **Fondi di Ricerca “Pharmacia-Pfizer: la biologia molecolare in Endocrinologia Pediatrica”** per progetti di ricerca nazionali nell’ambito della SIEDP, **dal 1999 al 2007**
- **Fondi di ricerca della Regione Piemonte** per il Progetto “Analisi del gene GNAS1 nelle patologie da alterata funzione della Gs-alfa”, per il biennio **2005-2006**
- **Fondi di ricerca finalizzata della Regione Piemonte** per il Progetto “Modello organizzativo integrato multidisciplinare per l’assistenza specialistica a pazienti con disordini da alterata funzione della Proteina Gs-alfa”, per l’anno **2007**
- **Fondi di ricerca sanitaria finalizzata della Regione Piemonte** per il Progetto: “Patogenesi della retinopatia del pretermine: valutazione livelli di IGF-I, IGF-BP3 e VEGF e analisi genetica del gene IGF-Ir, VEGF e FZD4 nella retinopatia del pretermine” per l’anno **2008**
- **Fondi di ricerca sanitaria finalizzata della Regione Piemonte** “Diagnostica, terapia e follow-up delle patologie da alterata funzione della proteina Gs-alfa: continuità assistenziale multispecialistica convalidata” per l’anno **2009**

#### MEETING ORGANIZZATI

- II Giornate Pediatriche Internazionali “Il bambino e lo sport” Torino, 11-12 Novembre 2004
- International Meeting on “Gs $\alpha$ -related diseases: McCune Albright Syndrome/Pseudohypoparathyroidism” Turin, 3rd-4th December, 2004

Torino, 22/10/2009

Dr. Luisa de Sanctis

Dichiarazione sostitutiva dell’atto di notorietà ai sensi del D.P.R. 28/12.2000, n.445.

La sottoscritta Luisa de Sanctis dichiara, sotto la sua personale responsabilità, la conformità dei titoli presentati a quelli originali

#### *Orario di Ricevimento*

*(quando – dove – modalità)*

Tutte le mattine (previo appuntamento telefonico)

Centro Neonati a Rischio  
Azienda Ospedaliera Ospedale Infantile  
Regina Margherita  
Dip. Scienze Pediatriche  
Università di Torino  
Piazza Polonia 94  
10126 Torino  
Italy