

Curriculum Vitae Europass



Informazioni personali

Cognome/Nome	Ferrarini Moreno
Indirizzo	Via Fossa 30, 37050 Roverchiara (VR) Italia
Telefono	Lavoro 0458126012
Fax	Mobile: 3404960546 0458128308
E-mail	moreno.ferrarini@univr.it
Cittadinanza	Italiana
Data di nascita	13 luglio 1973
Sesso	Maschile

Esperienza professionale

giugno 2005-oggi	Tecnico di laboratorio presso il dipartimento di Neuroscienze Biomedicina e Movimento, Università di Verona. Si occupa dello screening genetico molecolare delle malattie neuromuscolari su base genetica e delle forme neurodegenerative con particolare interesse rivolto alla caratterizzazione di quelle varianti di incerto significato patogenetico mediante analisi <i>in silico</i> ed <i>in vitro</i> , nonché dell'impiego del sequenziamento genetico massivo parallelo di nuova generazione (NGS) su piattaforma PGM Ion Torrent.
gennaio 2005-maggio 2005	Assegno di ricerca presso il Dipartimento di Scienze Neurologiche e della Visione, Università di Verona. Supervisore Prof. Gian Maria Fabrizi. Si è occupato delle correlazioni genotipo fenotipo in pazienti con diagnosi molecolare di neuropatia ereditaria
gennaio 2000-dicembre 2004	Dottorato di ricerca in Neuroscienze XVI ciclo presso il Dipartimento di Scienze Neurologiche e della Visione, Università di Verona. Supervisore Prof. Nicolò Rizzato, Coordinatore Prof. Alberto Cangiano. Si è occupato della messa a punto di uno screening genetico molecolare rapido mediante DHPLC in pazienti afferri da neuropatia genetica. Ha studiato <i>in vitro</i> l'effetto sul traffico intracellulare di alcuni mutanti della proteina periferica della mielina (PMP22). Ha espresso <i>in E.coli</i> la proteina mutata di transtiretina (TTR) allo scopo di valutare l'effetto di questa mutazione sulla struttura tridimensionale della proteina stessa attraverso uno studio biochimico e cristallografico.
aprile 1999-dicembre 1999	Borsa di studio presso il Dipartimento di Scienze Neurologiche e della Visione, Università di Verona. Supervisore Prof. Nicolò Rizzato. Si è occupato dello studio della sindrome dell'X-fragile una malattia associata a ritardo mentale legata all'instabilità del DNA.
settembre 1998-marzo 1999	Contratto di collaborazione presso l'Istituto Sperimentale per la Cerealicoltura di Bergamo. Supervisore Prof. Mario Motto. Ha studiato la possibilità di impiegare i marcatori molecolari RFLP e AFLP per l'individuazione di QTL che sostengono la produzione in un ibrido F1 di mais ed il loro impiego per la selezione di linee superiori. Si è occupato di un progetto che prevedeva il clonaggio per posizione del gene responsabile della mutazione <i>Opaque-6</i> in mais.

Finanziamenti ottenuti

2001 Progetto giovani ricercatori: "Caratterizzazione delle mutazioni missenso di PMP22"

Istruzione e formazione

aprile 2005 Dottorato di ricerca in Neuroscienze XVI ciclo presso il Dipartimento di Scienze Neurologiche e della Visione, Università di Verona. Supervisore Prof Nicolò Rizzuto Coordinatore Prof. Alberto Cangiano

marzo 1998 Laurea in Biotecnologie Agro-Industriali, conseguito presso la facoltà di Scienze MM. FF. NN. dell'Università degli Studi di Verona, con la votazione di 110/110

Capacità e competenze tecniche

Analisi DHPLC, sequenziamento genetico Sanger, sequenziamento genetico massivo parallelo di nuova generazione (NGS) su piattaforma Ion Torrent PGM, clonaggio genico, mutagenesi sito specifica, espressione di proteine eterologhe in Escherichia coli, trasformazione e transfezione genica, amplificazione genica, tecniche cromatografiche di purificazione, western blot, RealTime PCR, immunoistochimica.

Capacità e competenze informatiche

Pacchetto Office, LibreOffice, programmi per l'analisi di sequenza, analisi predittiva sul ruolo patogenetico delle mutazioni, consultazione banche dati genetiche, programmi per la visualizzazione della struttura tridimensionale delle proteine.

Docenza/Tutor

novembre 2014 Relatore al Corso teorico-pratico di Alta Formazione sulle Neuropatie Periferiche – Modulo Neuropatie Ereditarie.

dicembre 2013 Corso di laurea in Tecniche di Laboratorio Biomedico A.A. 2013/2014 crediti formativi di tipo f "La biologia molecolare, bioinformatica e la consultazione delle banche dati"

novembre 2013 Relatore al Corso teorico-pratico di Alta Formazione sulle Neuropatie Periferiche – Modulo Neuropatie Ereditarie.

2009-oggi Tutor degli studenti del terzo anno del corso di laurea in Tecniche di Laboratorio Biomedico.

Incarichi Istituzionali

2007-2022 Consigliere comunale nel comune di Roverchiara

2012-2015 Componente RSU

2015-2021 Rappresentante personale Tecnico Amministrativo in Senato Accademico

Pubblicazioni su riviste**Rare among Rare: Phenotypes of Uncommon CMT Genotypes**

Gentile L, Russo M, Taioli F, Ferrarini M, Aguennouz MH, Rodolico C, Toscano A, Fabrizi GM, Mazzeo A. Brain Sci 2021 Dec; 8:11;1616.

RFC1 AAGGG repeat expansion masquerading as Chronic Idiopathic Axonal Polyneuropathy

Tagliapietra M, Cardellini D, Ferrarini M, Testi S, Ferrari S, Monaco S, Cavallaro T, Fabrizi GM. J Neurol 2021 Nov; 268: 4280-4290.

- Charcot-Marie-Tooth disease: experience from a large Italian tertiary neuromuscular center**
Gentile L, Russo M, Fabrizi GM, Taioli F, **Ferrarini M**, Testi S, Alfonzo A, Aguennouz MH, Toscano A, Vita G, Mazzeo A.
Neurol Sci 2020 May;41:1239-1243.
- Sporadic hereditary neuropathies misdiagnosed as chronic inflammatory demyelinating polyradiculoneuropathy: Pitfalls and red flags**
Campagnolo M, Taioli F, Cacciavillani M, Ruiz M, Luigetti M, Salvalaggio A, Castellani F, Testi S, Ferrarini M, Cavallaro T, Gasparotti R, Fabrizi GM, Briani C.
J Peripher Nerv Syst 2020 May;25: 19-26.
- Deoxysphingolipids as candidate biomarkers for a novel SPTLC1 mutation associated with HSAN-I**
Boso F, Armirotti A, Taioli F, Ferrarini M, Nobbio L, Cavallaro T, Fabrizi GM.
Neurol Genet 2019;8: e365.
- Expanding the spectrum of genes responsible for hereditary motor neuropathies**
Previtali SC, Zhao E, Lazarevic D, Pipitone GB, Fabrizi GM, Manganelli F, Mazzeo A, Pareyson D, Schenone A, Taroni F, Vita G, Bellone E, **Ferrarini M**, Garibaldi M, Magri S, Padua L, Pennisi E, Pisciotta C, Riva N, Scaioli V, Scarlato S, Tozza S, Geroldi A, Jordanova J, Ferrari M, Molineris I, Reilly M, Comi G, Carrera P, Devoto M, Bolino A.
J Neurol Neurosurg Psychiatry 2019 Oct; 90: 1171-1179.
- Nerve size correlates with clinical severity in Charcot-Marie-Tooth disease 1A**
Zanette G, Tamburin S, Taioli F, Lauriola MF, Badari A, **Ferrarini M**, Cavallaro T, Fabrizi GM
Muscle Nerve 2019 Dec;60: 744-748.
- The spectrum of Charcot-Marie-Tooth disease due to myelin protein zero: An electrodiagnostic, nerve ultrasound and histological study**
Fabrizi GM, Tamburin S, Cavallaro T, Cabrini I, Ferrarini M, Taioli F, Magrinelli F, Zanette G.
Clin Neurophysiol 2018 Jan;129: 21-32.
- Nerve ultrasound findings differentiate Charcot-Marie-Tooth disease (CMT) 1A from other demyelinating CMTs**
Zanette G, Fabrizi GM, Taioli F, Lauriola MF, Badari A, **Ferrarini M**, Cavallaro T, Tamburin S.
Clin Neurophysiol 2018 Nov;129:2259-2267.
- Progressive Myoclonus Epilepsy in Congenital Generalized Lipodystrophy type 2: Report of 3 cases and literature review**
Opri R, Fabrizi GM, Cantalupo G, **Ferrarini M**, Simonati A, Dalla Bernardina B, Darra F.
Seizure 2016; Nov; 42: 1-6.
- Charcot-Marie-Tooth type 2 and distal hereditary motor neuropathy: Clinical, neurophysiological and genetic findings from a single-centre experience.**
Luigetti M, Fabrizi GM, Bisogni G, Romano A, Taioli F, Ferrarini M, Bernardo D, Rossini PM, Sabatelli M.
Clin Neurol Neurosurg. 2016 May;144:67-71.
- Charcot-Marie-Tooth 2F: phenotypic presentation of the Arg136Leu HSP27 mutation in a multigenerational family.**
Stancanelli C, Fabrizi GM, **Ferrarini M**, Cavallaro T, Taioli F, Di Leo R, Russo M, Gentile L, Toscano A, Vita G, Mazzeo A. Neurol Sci. 2015 Jun;36(6):1003-6.
- A novel PSEN1 mutation in a patient with sporadic early-onset Alzheimer's disease and prominent cerebellar ataxia.**
Testi S, Peluso S, Fabrizi GM, Antenora A, Russo CV, Pappatà S, Padovani A, **Ferrarini M**, Filla A. J Alzheimers Dis. 2014;41(3):709-14.
- Parental mosaicism of a novel PMP22 mutation with a minimal neuropathic phenotype.**
Taioli F, Bertolasi L, Ajena D, **Ferrarini M**, Cabrini I, Crestanello A, Fabrizi GM
J Peripher Nerv Syst. 2012 Dec;17(4):414-7.

- Mutational and haplotype map of NOTCH3 in a cohort of Italian patients with cerebral autosomal dominant arteriopathy with subcortical infarcts and leukoencephalopathy (CADASIL).**
Testi S, Malerba G, **Ferrarini M**, Rago M, Pradotto L, Mauro A, Fabrizi GM.
J Neurol Sci. 2012 Aug 15;319(1-2):37-41
- Variable presentations of TTR-related familial amyloid polyneuropathy in seventeen patients.**
Cappellari M, Cavallaro T, **Ferrarini M**, Cabrini I, Taioli F, Ferrari S, Merlini G, Obici L, Briani C, Fabrizi GM.
J Peripher Nerv Syst. 2011 Jun;16(2):119-29.
- Vascular endothelial growth factor helps differentiate neuropathies in rare plasma cell dyscrasias.**
Briani C, Fabrizi GM, Ruggero S, Torre CD, **Ferrarini M**, Campagnolo M, Cavallaro T, Ferrari S, Scarlato M, Taioli F, Adami F.
Muscle Nerve. 2011 Feb;43(2):164-7.
- A novel HSPB1 mutation in an Italian patient with CMT2/dHMN phenotype.**
Luigetti M, Fabrizi GM, Madia F, **Ferrarini M**, Conte A, Del Grande A, Tasca G, Tonali PA, Sabatelli M.
J Neurol Sci. 2010 Nov 15;298(1-2):114-7.
- Seipin S90L mutation in an Italian family with CMT2/dHMN and pyramidal signs.**
Luigetti M, Fabrizi GM, Madia F, **Ferrarini M**, Conte A, Delgrande A, Tonali PA, Sabatelli M.
Muscle Nerve. 2010 Sep;42(3):448-51.
- Cerebral autosomal dominant arteriopathy with subcortical infarcts and leucoencephalopathy and right-to-left shunt: lack of evidence for an association in a prevalence study.**
Mazzucco S, Anzola GP, **Ferrarini M**, Taioli F, Olivato S, Burlina AP, Fabrizi GM, Rizzuto N.
Eur Neurol. 2009;61(1):46-9.
- Malattia di Charco-Marie-Tooth. Guida alla diagnosi molecolare.**
Fabrizi G.M., Taioli F., **Ferrarini M.**, Cabrini I., Testi S., Cavallaro T., Rizzuto N.
«Medico&Paziente», vol. La Neurologia Italiana 2009 , 4: pp. 10-16.
- Two novel mutations in dynamin-2 cause axonal Charcot-Marie-Tooth disease.**
Fabrizi GM, **Ferrarini M**, Cavallaro T, Cabrini I, Cerini R, Bertolasi L, Rizzuto N.
Neurology. 2007 Jul 17;69(3):291-5.
- A novel mutation of aprataxin associated with ataxia ocular apraxia type 1: phenotypical and genotypical characterization.**
Ferrarini M, Squintani G, Cavallaro T, Ferrari S, Rizzuto N, Fabrizi GM.
J Neurol Sci. 2007 Sep 15;260(1-2):219-24.
- Two novel Italian CADASIL families from Central Italy with mutation CGC-TGC at codon 1006 in the exon 19 Notch3 gene.**
Rago M, Fabrizi GM, Cacchiò G, Scarcella M, Sirocchi G, Selvaggio F, Taioli F, **Ferrarini M**, Trojano L.
Neurol Sci. 2006 Sep;27(4):252-6.
- Glycan-independent role of calnexin in the intracellular retention of Charcot-Marie-Tooth 1A Gas3/PMP22 mutants.**
Fontanini A, Chiesi R, Snapp E. L., **Ferrarini M.**, Fabrizi GM., Brancolini C. *Journal Biological Chemistry* 2004; Nov 10.
- An unusual transthyretin gene missense mutation (TTR Phe33Val) linked to familial amyloidotic polyneuropathy.**
Frigerio R, Fabrizi GM, **Ferrarini M**, Cavallaro T, Brighina L, Santoro P, Agostoni E, Cavaletti G, Rizzuto N, Ferrarese C.
Amyloid. 2004 Jun;11(2):121-4.
- Dysmyelinating neuropathies of infancy: defined and undefined forms. Hereditary leukoencephalopathies and demyelinating neuropathies in children**
Fabrizi G.M., Cavallaro T., **Ferrarini M.**, Angiari C., Cabrini I., Simonati A., Rizzuto N
Mariani Fundation Paediatric Neurology: 12 Graziella Uziel and Franco Taroni Edited: 145-154, 2004

Giant axon and neurofilament accumulation in Charcot-Marie-Tooth disease type 2E.
Fabrizi GM, Cavallaro T, Angiari C, Bertolaso L, Cabrini I, **Ferrarini M**, Rizzuto N. Neurology. 2004 Apr 27;62(8):1429-31.

A somatic and germline mosaic mutation in MPZ/P(0) mimics recessive inheritance of CMT1B.
Fabrizi GM, **Ferrarini M**, Cavallaro T, Jarre L, Polo A, Rizzuto N.
Neurology. 2001 Jul 10;57(1):101-5.

PMP22 related congenital hypomyelination neuropathy.
Fabrizi GM, Simonati A, Taioli F, Cavallaro T, **Ferrarini M**, Rigatelli F, Pini A, Mostacciolo ML, Rizzuto N.
J Neurol Neurosurg Psychiatry. 2001 Jan;70(1):123-6.

Abstract a Congressi

NEXT-GENERATION SEQUENCING (NGS) BY A GENE-PANEL APPROACH IN INHERITED PERIPHERAL NEUROPATHIES: A SINGLE CENTRE EXPERIENCE

Ferrarini M, Testi S, Taioli F, Cavallaro T, Ferrari S, Fabrizi GM

IX riunione annuale dell'Associazione Italiana per lo studio del Sistema Nervoso Periferico
Padova 11-13 aprile 2019

NEXT-GENERATION SEQUENCING (NGS) BY A GENE-PANEL APPROACH IN INHERITED PERIPHERAL NEUROPATHIES

Ferrarini M., Testi S., Taioli F., Cavallaro T.*., Ferrari S.*., Fabrizi GM

Peripheral nerve society annual meeting Genova, 22-26 giugno 2019

NEXT GENERATION SEQUENCING BY ION TORRENT PLATFORM: OUR EXPERIENCE IN MUTATIONAL ANALYSIS OF CHARCOT-MARIE-TOOTH TYPE 2

Ferrarini M., Taioli F., Testi S., Cabrini I., *Ferrari S., *Cavallaro T., Fabrizi GM.

VII riunione annuale dell'Associazione Italiana per lo studio del Sistema Nervoso Periferico
Bergamo, 20-22 April 2017

IMPLEMENTATING A NEXT-GENERATION-SEQUENCING (NGS) PANEL FOR CHARCOT-MARIE-TOOTH DISEASE TYPE 2 (CMT2)

Ferrarini M, Testi S, Taioli F, Cabrini I, Fabrizi GM

VI Riunione Annuale dell'Associazione Italiana per lo studio del Sistema Nervoso Periferico Torino, 9-11 aprile 2015

CHARCOT-MARIE-TOOTH SUBTYPES IN A COHORT OF ITALIAN PATIENTS ENROLLED AT MESSINA NEUROMUSCOLAR CENTER SINCE 1994 TO 2014

Mazzeo A, Stancanelli C, Alfonzo A, Gentile L, Russo M, Fabrizi GM, Taioli F, **Ferrarini M**, Toscano A, Vita G

VI Riunione Annuale dell'Associazione Italiana per lo studio del Sistema Nervoso Periferico Torino, 9-11 aprile 2015

IMPLEMENTATION OF A DIAGNOSTIC CMT2 NGS PANEL

Ferrarini M, Testi S, Taioli F, Cabrini I, Fabrizi GM

Convegno Nazionale SIGU: "Il sequenziamento di nuova generazione in genetica umana e medica".
Bologna 30-31 ottobre 2014

GENETIC HETEROGENEITY OF CMT2 AND dHMN

Ferrarini M, Taioli F, Cavallaro T, Ferrari S, Cabrini I, Fabrizi G M

V Riunione Annuale dell'Associazione Italiana per lo studio del Sistema Nervoso Periferico Sorrento,
13-15 Aprile 2014

HEREDITARY MOTOR AND SENSORY NEUROPATHY-RUSSE (HMSN-R): THE FIRST ITALIAN GYPSY FAMILY.

Ferrarini M, Zimon M , Jordanova A , Cavallaro T, Ferrari S, Taioli F, Bertolasi L, Fontana C, Mandalà M, Fabrizi G M.

XLIV Congresso Nazionale Società Italiana di Neurologia Milano 2-5 novembre 2013

GENETIC HETEROGENEITY OF CHARCOT-MARIE-TOOTH DISEASE TYPE 2 AND DISTAL HEREDITARY MOTOR (DHMN) AND (CMT2); REPORT OF A SYSTEMATIC MOLECULAR SCREENING

Ferrarini M, Taioli F, Ferrari S, Cavallaro T, Fabrizi GM

Società Italiana di Neurologia XLIV congresso nazionale Milano 2-5 novembre 2013

AXONAL CHARCOT-MARIE-TOOTH (CMT): MUTATIONS AND POLYMORPHISMS IN THE MITOFUSIN-2 GENE (MFN2)

Taioli F, Ferrarini M, Cavallaro T, Ferrari S, Fabrizi GM

III Riunione Annuale dell'Associazione Italiana per lo studio del Sistema Nervoso Periferico Verona, 18-20 Aprile 2014

MUTATIONAL ANALYSIS IN NINETY-TWO INDEX CASES WITH DISTAL HEREDITARY MOTOR NEURONOPATHIES

Ferrarini M, Taioli F, Chiaramonte G, Acler M, Cavallaro T, Fabrizi GM

II Riunione Annuale dell'Associazione Italiana per lo studio del Sistema Nervoso Periferico Bologna 28-30 aprile 2011

THREE ISOLATED PATIENTS WITH CMT4C

Ferrarini M, Cavallaro T, Jordanova A, Lambda-Doria L, Boffi P, Rizzuto N, Fabrizi GM

Joint Meeting of the Italian Peripheral Nerve Study Group and the British Peripheral Nerve Society Trieste, Italy april 8-10 2010

SEIPIN S90L MUTATION IN AN ITALIAN FAMILY WITH CMT2/DHMN AND PYRAMIDAL SIGNS

Luigetti M, Fabrizi GM, Madia F, Ferrarini M, Conte A, Del Grande A, Tonali P, Sabatelli M.

Joint Meeting of the Italian Peripheral Nerve Study Group and the British Peripheral Nerve Society Trieste, Italy april 8-10 2010

CHARCOT-MARIE-TOOTH TYPE 4C. FIVE ADDITIONAL CASES WITH CHARCOT-MARIE-TOOTH TYPE 4C

Ferrarini M, Cavallaro T, Taioli F, Tiziani E, Bertolasi L, Chiaramonte G, Rizzuto N, Polo A, Boffi P, Lambda-Doria L, Fabrizi GM

CHARCOT-MARIE-TOOTH TYPE 4C. SEVEN ADDITIONAL CASES WITH CHARCOT-MARIE-TOOTH TYPE 4C

Ferrarini M, Cavallaro T, Taioli F, Tiziani E, Bertolasi L, Chiaramonte G, Rizzuto N, Polo A, Boffi P, Lambda-Doria L, Fabrizi GM

XLI Congresso Società Italiana di Neurologia Catania, 23-27 ottobre 2010

SERUM VEGF HELPS DIFFERENTIATING AMYLOID NEUROPATHIES FROM POEMS SYNDROME

Briani C, Fabrizi GM, Dalla Torre C, Campagnolo M, Ferrarini M, Ruggero S, Cavallaro T, Ferrari S, Scarlato M, Taioli F, Adami F

XLI Congresso Società Italiana di Neurologia Catania, 23-27 ottobre 2010

CHARCOT-MARIE-TOOTH DISEASE TYPE 2F: CLINICAL, NEUROPHYSIOLOGICAL AND MRI STUDY OF A NOVEL HSP27 ARG136LEU MUTATION

Di Leo R, Mazzeo A, Fabrizi GM, Cavallaro T, Ferrarini M, Taioli F, Gaeta M, Girlanda P, Vita G

XLI Congresso Società Italiana di Neurologia Catania, 23-27 ottobre 2010

MOLECULAR CHARACTERIZATION OF MICROMUTATIONS IN PERIPHERAL MYELIN PROTEIN 22 (PMP22)

Taioli F, Cabrini I, Cavallaro T, Ferri S, Ferrarini M, Rizzuto N, Fabrizi GM

XL Congresso Società Italiana di Neurologia Padova 21-25 novembre 2009

MUTATIONAL FREQUENCY AND CLINICAL CHARACTERISTIC OF PROGRANULIN MUTATION CARRIERS IN A FRONTOTEMPORAL LOBAR DEGENERATION (FTLD) ITALIAN COHORT

Testi S, Ferrarini M, Pantieri R, Ferrari S, Cavallaro T, Zanusso G, Monaco S, Fabrizi GM

XL Congresso Società Italiana di Neurologia Padova 21-25 novembre 2009

AUTOSOMAL DOMINANT CMT2H/K ASSOCIATED WITH GANGLIOSIDEINDUCED DIFFERENTIATION-ASSOCIATED PROTEIN GENE (GDAP)

Ferrarini M, Cavallaro T, Taioli F, Santangelo M, Fusina S, Villacara A, Rizzuto N, Fabrizi GM
XL Congresso Società Italiana di Neurologia Padova 21-25 novembre 2009

DIAGNOSTIC PITFALLS IN TRANSTHYRETIN-RELATED FAMILIAL AMYLOID POLYNEUROPATHIES

Capellari M, **Ferrarini M**, Taioli F, Cavallaro T, Ferrari S, Rizzuto N, Fabrizi GM
XXXIX Congresso Società Italiana di Neurologia Napoli 18-22 ottobre 2008

CAN TCD BE USEFUL IN HEREDITARY HAEMORRHAGIC TELEANGIECTASIA FOLLOW UP? A CASE OF HHT-JP AND JUVENILE STROKE

Mazzucco S, Bonetti B, **Ferrarini M**, Fabrizi GM, Anzola GP, Rizzuto N.
XIII European Society of Neurosonology and Cerebral Hemodynamics. Genova 10-13 maggio 2008

YIELF OF MOLECULAR GENETICS IN CHARCOT-MARIE-TOOTH DISEASE TYPE 2

Fabrizi M, Taioli F, **Ferrarini M**, Angiari C, Casano A, Cavallaro T, Ferrari S, Rizzuto N
XXXIX Congresso Società Italiana di Neurologia Napoli 18-22 ottobre 2008

JUVENILE STROKE IN CASE OF JUVENILE POLYPOSIS-HEREDITARY HAEMORRHAGIC TELEANGIECTASIA

Mazzucco S, Bonetti B, **Ferrarini M**, Fabrizi GM, Rizzuto N
VII Hereditary Hemorrhagic Teleangiectasia International Scientific Conference. Capri 25-28 aprile 2007

FURTHER EVIDENCE THAT MUTATIONS OF DYNAMIN 2 ARE ASSOCIATED WITH CHARCOT-MARIE-TOOTH DISEASE

Taioli F, **Ferrarini M**, Cavallaro T, Angiari C, Cabrini I, Fabrizi GM, Bertolasi L, Rizzuto N
X Riunione Nazionale Gruppo di Studio Sistema Nervoso Periferico Verona 17-19 marzo 2006

PHENOTYPICAL AND GENOTYPICAL HETEROGENEITYOF CHARCOT-MARIE-TOOTH TYPE 2A ASSOCIATED WITH THE MITOFUSIN 2 GENE (MFN2)

Angiari C, Cavallaro T, **Ferrarini M**, Taioli F, Cabrini I, Ferrari S, Fabrizi GM, Rizzuto N
X Riunione Nazionale Gruppo di Studio Sistema Nervoso Periferico Verona 17-19 marzo 2006

THREE-DIMENSIONAL STRUCTURE OF THE TRANSTHYRETIN (TTR) PHE64LEU VARIANT

Ferrarini M, Perduca M, Fabrizi GM, Rizzuto N, Monaco HL
X Riunione Nazionale Gruppo di Studio Sistema Nervoso Periferico Verona 17-19 marzo 2006

GENETIC HETEROGENEITY OF "CEREBRAL AUTOSOMAL DOMINANT ARTERIOPATHY WITH SUBCORTICAL INFARCTS AND LEUKOENCEPHALOPATHY" (CADASIL)

Ferrarini M, Fabrizi GM, Cavallaro T, Bertolasi L, Tomelleri G, Tonin P, Savio C, Rizzuto N
XXXIX Riunione Annuale Associazione Italiana di Nuropatologia Siena 9-12 giugno 2003

GIANT AXONS IN CHARCOT-MARIE-TOOTH NEUROPATHY TYPE 2E WITH A MUTATION OF NEUROFILAMENT LIGHT CHAIN POLYPEPTIDE

Angiari C, Fabrizi GM, Cavallaro T, Simonati A, Bertolasi L, **Ferrarini M**, Cabrini I, Rizzuto N
XXXIX Riunione Annuale Associazione Italiana di Nuropatologia Siena 9-12 giugno 2003

THE PHE64LEU VARIANT OF TTR IS ASSOCIATED WITH A LATE-ONSET FORM OF FAMILIAL AMYLOIDOTIC POLYNEUROPATHY DOMINATED BY MOTOR INVOLVEMENT

Ferrarini M, Fabrizi GM, Nardelli E, Polo A, Zanette GP, Cavallaro T, Rizzuto N.
VI Riunione Nazionale Gruppo di Studio Sistema Nervoso Periferico Sondrio 5-7 aprile 2001

GONOSOMAL MOSAICISM OF A NOVEL HETEROZYGOUS MUTATION OF P0 CAUSES CHARCOT-MARIE-TOOTH NEUROPATHY TYPE 1B WITH APPARENT AUTOSOMAL RECESSIVE INHERITANCE

Fabrizi GM, **Ferrarini M**, Cavallaro T, Taioli F, Polo A, Jarre L, Rizzuto N
VI Riunione Nazionale Gruppo di Studio Sistema Nervoso Periferico Sondrio 5-7 aprile 2001

AMYLOIDOTIC POLYNEUROPATHY WITH A PHE64LEU SUBSTITUTION OF TRANSTHYRETIN

Verona, 15 giugno 2022

In fede
Moreno Ferrarini
Moreno Ferrarini