

Curriculum Vitae di EVELINA MAINES

DETTAGLI DI CONTATTO

Email: evelina.maines@apss.tn.it

SINTESI

16/10/2008: Laurea in Medicina e Chirurgia presso l'Università degli Studi di Verona con il voto di 110/110 e lode.

09/03/2009: Abilitazione all'esercizio della professione di medico-chirurgo. Iscritta all'Albo Professionale dei Medici-Chirurghi della Provincia Autonoma di Trento (n. 3866).

08/07/2014: Specializzazione in Pediatria presso l'Università degli Studi di Verona con il voto di 70/70 e lode.

09/10/2014: Conseguimento dell'*Attestato di Perfezionamento in Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica* presso la Scuola della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica (SIEDP).

01/12/2014-20/10/2016: assegnista di ricerca presso l'Università degli Studi di Verona per l'attuazione del progetto di ricerca: *"Screening neonatale allargato per le malattie metaboliche ereditarie: valutazione dei casi diagnosticati e dei casi non confermati (falsi positivi). Correlazioni fra fenotipo biochimico e clinico"*.

Dal 15/10/2014 al 14/02/2015 frequenza per aggiornamento professionale presso l'U.O. Patologia Metabolica dell'Ospedale Bambino Gesù di Roma e dal 15/02/2015 al 20/10/2016 attività assistenziale e di ricerca sulle malattie metaboliche ereditarie presso il Centro Regionale per gli screening neonatali, la diagnosi e la cura delle malattie metaboliche ed endocrinologiche congenite dell'Azienda Ospedaliera Universitaria di Verona.

Dal **21/10/2016** Dirigente medico di 1° livello presso l'U.O. di Pediatria-Area nord dell'Azienda Provinciale per i Servizi Sanitari della Provincia Autonoma di Trento.

Responsabile dell'ambulatorio Malattie Metaboliche Ereditarie e Referente per lo Screening Neonatale Esteso su goccia di sangue.

15/07/2019-31/12/2019: aggiornamento professionale presso l'U.O. Patologia Metabolica dell'Ospedale Bambino Gesù di Roma sul percorso di diagnosi, terapia e follow-up dei pazienti affetti da malattie metaboliche ereditarie, con un focus specifico sulle malattie diagnosticabili tramite screening neonatale esteso e sulla gestione dell'emergenza metabolica nelle organico-acidurie e nei difetti del ciclo dell'urea.

28/11/2022: conseguimento Master di 2° livello in Malattie Metaboliche ereditarie e Screening neonatale presso l'Università degli studi di Bologna.

Dal **28/12/2022** al **31/10/2024** titolare dell'Incarico di Alta professionalità "Screening neonatale esteso e malattie metaboliche".

Dal **31/10/2024** titolare dell'incarico di responsabilità della struttura semplice denominato "Gestione

pediatria di valle" presso l'U.O.M. Pediatria dell'Ospedale di Trento.

Socia della *Società Italiana per lo Studio delle Malattie Metaboliche Ereditarie e Screening Neonatali* (SIMMESN) e della *Società Italiana Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica* (SIEDP).

Autrice di oltre 80 pubblicazioni su riviste scientifiche internazionali.

Revisore scientifico di peer-reviewed international journals.

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

28-11-2022 Master di 2° livello in Malattie Metaboliche ereditarie e Screening neonatale presso l'Università degli Studi di Bologna.

09-10-2014 Attestato di Perfezionamento in Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica presso la Scuola della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica (SIEDP).

08-07-2014 Specializzazione in Pediatria presso l'Università degli Studi di Verona. Titolo della tesi: *"Valutazione del rischio di ipocalcemia a 24 e 48 ore dalla somministrazione di neridronato in bambini e adolescenti affetti da Osteogenesi Imperfetta"*. Votazione: 70/70 e lode.

09-03-2009 Abilitazione all'esercizio della professione di medico-chirurgo presso l'Università degli Studi di Verona. Iscrizione all'Albo Professionale dei Medici-Chirurghi della Provincia Autonoma di Trento (n° 3866).

16-10-2008 Diploma di Laurea in Medicina e Chirurgia presso l'Università degli Studi di Verona. Titolo della tesi: *"Comportamento dell'inibina B in relazione all'intervento correttivo del varicocele in pubertà"*. Votazione: 100/100 e lode.

01-07-2002 Diploma di Maturità Scientifica presso il Liceo Scientifico "Leonardo da Vinci" di Trento. Votazione: 100/100.

ESPERIENZE LAVORATIVE

Dal 21-10-2016 Dirigente Medico 1° livello presso l'U.O. Pediatria - Area Nord dell'Azienda Provinciale per i Servizi Sanitari della Provincia Autonoma di Trento. Svolgo attività di reparto e pronto soccorso pediatrico. Sono referente per l'ambulatorio "malattie metaboliche ereditarie" e svolgo attività di consulenza per i pazienti con disordini ereditari del metabolismo. Presto servizio per 1-2 turni di guardia al mese presso l'U.O. di Pediatria e Neonatologia del Punto Nascita dell'Ospedale di Cles (TN).

Dal 15-07-2019 al 31-12-2019 Esperienza con attività assistenziale e di ricerca presso l'U.O. di Patologia Metabolica dell'Ospedale Bambino Gesù di Roma, diretta dal dr. Dionisi-Vici, al fine di migliorare le mie competenze teoriche-pratiche sul percorso di diagnosi, terapia e follow-up dei pazienti affetti da malattie metaboliche ereditarie, con un focus specifico sulle malattie diagnosticabili tramite screening neonatale esteso, nonché per acquisire esperienza sulla gestione dell'emergenza metabolica nelle organico acidurie e nei difetti del ciclo dell'urea.

Dal 01-12-2014 al 20-10-2016 Assegnista di ricerca presso l'Università degli Studi di Verona per l'attuazione del progetto di ricerca: *"Screening neonatale allargato per le malattie metaboliche ereditarie: valutazione dei casi diagnostica e dei casi non confermati (falsi positivi). Correlazioni fra fenotipo biochimico e clinico."* Ho svolto attività assistenziale e di ricerca sulle malattie metaboliche ereditarie presso il Centro Regionale per gli screening neonatali, la diagnosi e la cura delle malattie metaboliche ed endocrinologiche congenite dell'Azienda Ospedaliera Universitaria di Verona.

Dal 15-10-2014 al 14-02-2015 Frequenza volontaria per aggiornamento professionale come medico pediatra presso U.O. Patologia Metabolica dell'Ospedale Pediatrico Bambino Gesù di Roma.

Dal 01-09-2014 al 31-08-2016 Contratto di lavoro autonomo professionale come medico pediatra presso U.O. Pediatria - Area Nord dell'Azienda Provinciale per i Servizi Sanitari della Provincia Autonoma di Trento.

Dal 03-06-2009 al 08-07-2014 Medico in formazione specialistica presso U.O.C Pediatria dell'Università degli Studi di Verona per il conseguimento della specializzazione in Pediatria.

Dal 02-03-2009 al 01-06-2009 Medico frequentatore volontario presso la Clinica Pediatrica dell'Università degli Studi di Verona per acquisire esperienza professionalizzante in preparazione alle prove di selezione per l'ingresso alla scuola di specializzazione in Pediatria.

Dal 01-12-2008 al 01-03-2009 Esperienza professionalizzante presso Azienda Provinciale per i Servizi Sanitari della Provincia Autonoma di Trento per il conseguimento dell'abilitazione all'esercizio della professione di medico-chirurgo.

PUBBLICAZIONI

1. Di Candia F, Rosanio FM, Franceschi R, Fierro A, Bonfanti R, Cardella F, Cherubini V, D'Annunzio G, Felappi B, Iafusco D, Iovane B, Maffei C, Maltoni G, Olivieri F, Olivieri G, Piccini B, Piccinno E, Predieri B, Rabbone I, Ricciardi MR, Salzano G, Schiaffini R, Tornese G, Zanfardino A, Marigliano M, Troncone R, Pertile R, Greco L, Auricchio R, Mozzillo E; ISPED Diabetes Study Group Collaborators (Maines E). *Glucometabolic control and Anti-Transglutaminase Antibodies at Celiac Disease onset in Type 1 Diabetes youth*. J Clin Endocrinol Metab. 2025 Nov 4;dgaf604. Online ahead of print.
2. Maines E, Franceschi R, Candia FD, Mozzillo E *Are We Ready With Prevention for Type 1 Diabetes?* Diabetes Metab Res Rev. 2025 Oct;41(7):e70101.
3. Maines E, Franceschi R, Luppi G, Marchi G, Piccoli G, Vitturi N, Soffiati M, Campomori A, Urru SAM. *Increased Lyso-Gb1 Levels in an Obese Splenectomized Gaucher Disease Type 1 Patient Treated with Eliglustat: Unacknowledged Poor Compliance or Underlying Factors*. Metabolites. 2025 Jun 23;15(7):427.

4. Maines E, Maiorana A, Cardellini MC, Naselli A, Cuccu A, Tota F, Marchiò G, Rivieri F, Lepri FR, Piccoli G, Soffiati M, Franceschi R. *An Unusual Liver and Kidney Involvement in Congenital Hyperinsulinism with "HNF1A" Mutation: A Case Report*. Horm Res Paediatr. 2025 Jul 3:1-9.
5. Rossi A, Pancaldi C, Regazzi MG, Agnelli G, Assirelli V, Barbato A, Baronio F, Benso A, Bernabei SM, Biasucci G, Botti M, Bonfanti C, Bordugo A, Bruni G, Burlina A, Candela E, Carbone MT, Carella R, Carubbi F, Cianflone A, Cipriani A, Coacci S, Da Prato G, De Leo S, Di Natale V, Dianin A, Dionisi Vici C, Fasan I, Ferraro S, Filosto M, Gasperini S, Giorda S, Gugelmo G, Guzzetti C, Latina C, Loro C, Maines E, Marchi G, Massimino E, Mita D, Nardecchia F, Noto D, Ortolano R, Paci S, Parini R, Parolisi S, Paterno G, Pontillo L, Pozzoli A, Pretese R, Quattrini S, Re Dionigi A, Rovelli V, Salera S, Santini F, Scala I, Sechi A, Sgattoni C, Stecchi M, Tavian A, Toscano A, Tummolo A, Urban ML, Verrecchia E, Vitturi N, Zuppaldi C, Zuvadelli J, Brodosi L. *Transition in inherited metabolic diseases: the dietitians, pediatricians and adult physicians' point of view: the results of an Italian survey*. Orphanet J Rare Dis. 2025 May 22;20(1):241.
6. Maines E, Cardellini MC, D'onofrio D, Zardini S, Rivieri F, Antoniazzi F, Zoller T, Michot C, Soffiati M, Franceschi R. *A diagnostic x-ray in a newborn with skeletal abnormalities: a rare case of mucopolidosis type 2*. Journal of Innate Metabolism 2025; 2(2):e924.
7. Maines E, Soli F, Rivieri F, Cauvin V, Bellizzi M, Soffiati M, Franceschi R. *Early-Onset Alström Syndrome: Clinical Clues from a Pediatric Case Series*. Int J Pediatr Child Health 2025;13:11-14.
8. Morandi G, Maines E, Rodella G, Gugelmo G, Vitturi N, Rubert L, Dianin A, Prioli AM, Franceschi R, Sechi A, Bordugo A. *Early cardiac involvement in MELAS syndrome: A pediatric case report*. Ann Pediatr Neonatal Care. 2025; 1(1): 1007.
9. Franceschi R, Mozzillo E, Di Candia F, Fanti S, Maines E, Guarnieri C, Maffei C, Da Ros A, Piccoli E, Pertile R, Marigliano M. *A Systematic Review and Metanalysis on the Impact of Automated Insulin Delivery Systems on Body Mass Index in Youths with Type 1 Diabetes and Potential Predictors*. Diabetes Technology and Obesity Medicine Volume 1.1, 2025.
10. Maines E, Gugelmo G, Vitturi N, Dianin A, Rubert L, Piccoli G, Soffiati M, Cauvin V, Franceschi R. *A Focus on the Role of Dietary Treatment in the Prevention of Retinal Dysfunction in Patients with Long-Chain 3-Hydroxyacyl-CoA Dehydrogenase Deficiency: A Systematic Review*. Children (Basel). 2025 Mar 17;12(3):374.
11. Maines E, Gugelmo G, Maiorana A, Martinelli D, Vitturi N, Lenzini L, Piccoli G, Soffiati M, Franceschi R. *The role of the analysis of sialotransferrin isoforms in the management of hereditary fructose intolerance: a systematic review*. J Diabetes Metab Disord. 2024 Dec 27;24(1):27.
12. Minerba E, Maines E, Fedi L, Fanti S, Fierro A, Mozzillo E. *Diabetes awareness campaigns to prevent ketoacidosis at the diagnosis of type 1 diabetes: efficacy on multiple outcomes and predictors of success: a systematic review*. J Pers Med. 2024 Nov 21;14(12):1115.
13. Fanti S, Lazzarotto D, Reinstadler P, Quaglia N, Maines E, Lamberti MA, Cauvin V, Pertile R, Soffiati M, Franceschi R. *Incidence of Type 1 Diabetes in Children Aged 0-14 Years in Trentino-Alto Adige Region and Determinants of Onset with Ketoacidosis*. J Pers Med. 2024 Oct 11;14(10):1055.

14. Gugelmo G, Maines E, Boscari F, Lenzini L, Fadini GP, Burlina A, Avogaro A, Vitturi N. *Continuous glucose monitoring in patients with inherited metabolic disorders at risk for Hypoglycemia and Nutritional implications*. Rev Endocr Metab Disord. 2024 Oct;25(5):897-910.
15. Maines E, Temporin G, Fedrizzi M, Pasqualini A, Junior Masnata L, Campomori A, Iodice A, Piccoli G, Soffiati M, Franceschi R, Urru SAM. *Formulation and clinical evaluation of carbidopa/levodopa oral solution for the treatment of sepiapterin reductase deficiency*. Eur J Pharm Biopharm. 2024 Oct;203:114429.
16. Gragnaniello V, Gualdi D, Puma A, Loro C, Porcu E, Velasquez D, Maines E, Lupi A, Pepe A, Di Salvo G, Salvati L, Burlina A. *Selective screening vs neonatal screening in infantile onset Pompe disease: a case series*. JIM 2024; 1(2): e541.
17. Maines E, Franceschi R, Rivieri F, Piccoli G, Schulte B, Hoffmann J, Bordugo A, Rodella G, Teofoli F, Vincenzi M, Soffiati M, Camilot M. *Biochemical Pattern of Methylmalonyl-CoA Epimerase Deficiency Identified in Newborn Screening: A Case Report*. Int J Neonatal Screen. 2024 Jul 18;10(3):53.
18. Maines E, Pertile R, Cauvin V, Soffiati M, Franceschi R. *Glucose metrics improvement in youths with type 1 diabetes using the Ambulatory Glucose Profile report: A real-world study*. Diabetes Res Clin Pract. 2024 Jun;212:111720.
19. Buono P, Maines E, Azzolini N, Franceschi R, Leonardi L, Occhiati L, Mozzillo E, Maffei C, Marigliano M. *Short-Term Weight Gain after Tonsillectomy Is Not Leading to Overweight: A Systematic Review*. Nutrients. 2024 Jan 22;16(2):324
20. Maines E, Cardellini MC, Stringari G, Leonardi L, Piccoli G, Urru SAM, Maiorana A, Soffiati M, Franceschi R. *Drug-Induced Hypoglycemia in Neonates Born to Nondiabetic Women Treated with Medications during the Pregnancy or the Labor: A Systematic Review of the Literature*. 2024 May;41(S 01):e2850-e2861.
21. Maines E, Rizzardi C, Bolognani M, Soli F, Piccoli G, Soffiati M, Franceschi R. *Prenatal Diagnosis of a Case of Severe DGUOK Deficiency Did Not Affect the Postnatal Outcomes*. Gene Expr. Published online: Aug 24, 2023. doi: 10.14218/GE.2023.00023.
22. Maines E, Urru SAM, Leonardi L, Fancellu E, Campomori A, Piccoli G, Maiorana A, Soffiati M, Franceschi R. *Drug-induced hyperinsulinemic hypoglycemia: An update on pathophysiology and treatment*. Rev Endocr Metab Disord. 2023 Dec;24(6):1031-1044.
23. Franceschi R, Maines E, Petrone A, Bilato S, Trentini I, Di Spazio L, Leonardi L, Soffiati M, Francesconi A. *Pediatric unit spending in the North of Italy during the COVID-19 pandemic*. Ital J Pediatr. 2023 Jul 13;49(1):82.
24. Franceschi R, Rivieri F, Novelli A, Ferretti D, Anesi A, Soffiati M, Porretti G, Maines E, Mucciolo M, Radetti G. *Mosaicism of a novel variant in the ANKRD11 gene in a child with a mild KBG phenotype: a case report*. World J Med Genet. Jun 2, 2023;11(2): 21-27. Doi: 10.5496/wjmg.v11.i2.21
25. Brentari M, Franceschi R, Longhini J, Maines E, Mozzillo E, Marigliano M, Vivori C. *Family and Community Nurses as a Resource for the Inclusion of Youths with Type 1 Diabetes at School*. J Pers Med 2023 Jun 11;13(6):981.

26. Maines E, Maiorana A, Leonardi L, Piccoli G, Soffiati M, Franceschi R. *A narrative review on pathogenetic mechanisms of hyperinsulinemic hypoglycemia in Kabuki syndrome*. Endocr Regul. 2023 Jun 7;57(1):128-137.
27. Maines E, Moretti M, Vitturi N, Gugelmo G, Fasan I, Lenzini L, Piccoli G, Gragnaniello V, Maiorana A, Soffiati M, Burlina A, Franceschi R. *Understanding the Pathogenesis of Cardiac Complications in Patients with Propionic Acidemia and Exploring Therapeutic Alternatives for Those Who Are Not Eligible or Are Waiting for Liver Transplantation*. Metabolites. 2023 Apr 16;13(4):563.
28. Franceschi R, Mozzillo E, Di Candia F, Maines E, Leonardi L, Girardi M, Fedi L, Rosanio FM, Marcovecchio ML. *A systematic review on the impact of commercially available hybrid closed loop systems on psychological outcomes in youths with type 1 diabetes and their parents*. Diabet Med. 2023 Apr 8:e15099.
29. Gragnaniello V, Rizzardi C, Commone A, Gueraldi D, Maines E, Salviati L, Di Salvo G, Burlina AB. *Unusual Evolution of Hypertrophic Cardiomyopathy in Non-Compaction Myocardium in a Pompe Disease Patient*. J Clin Med. 2023 Mar 19;12(6):2365.
30. Martinelli D, Catesini G, Greco B, Guarnera A, Parrillo C, Maines E, Longo D, Napolitano A, De Nictolis F, Cairoli S, Liccardo D, Caviglia S, Sidorina A, Olivieri G, Siri B, Bianchi R, Spagnoletti G, Dello Strologo L, Spada M, Dionisi-Vici C. *Neurologic outcome following liver transplantation for methylmalonic aciduria*. J Inherit Metab Dis. 2023 May;46(3):450-465.
31. Franceschi R, Maines E, Bellizzi M, Rivieri F, Bacca A, Filippi A, Valente EM, Plumari M, Soffiati M, Vincenzi M, Teofoli F, Camilot M. *A young boy with ventricular arrhythmias and thyroid dysgenesis: two genes are not enough?* Arch Endocrinol Metab. 2023 Jan 18;67(1):143-149.
32. Girardi M, Assalone C, Maines E, Genovese A, Naselli A, Nai Fovino L, Soffiati M, Franceschi R. *Disease Characteristics and Psychiatric Comorbidities in Adolescents with Anorexia Nervosa Hospitalized During COVID-19 Pandemic*. Front Biosci (Schol Ed). 2022 Oct 14;14(4):28.
33. Gragnaniello V, Pijnappel PWW, Burlina AP, In 't Groen SLM, Gueraldi D, Cazzorla C, Maines E, Polo G, Salviati L, Di Salvo G, Burlina AB. *Newborn screening for Pompe disease in Italy: Long-term results and future challenges*. Mol Genet Metab Rep. 2022 Oct 22;33:100929.
34. Franceschi R, Canale M, Piras EM, Galvagni L, Vivori C, Cauvin V, Soffiati M, Maines E. *Influence of Parental Health Locus of Control on Behavior, Self-Management and Metabolic Control, in Pediatric Patients with Type 1 Diabetes*. J Pers Med. 2022 Sep 27;12(10):1590.
35. Burlina A, Bettocchi I, Biasucci G, Bordugo A, Gasperini S, La Spina L, Maines E, Meli C, Menni F, Paci S, Procopio E, Rossi A, Rubert L, Spada M, Tubili F, Tummolo A. *Long-term use of carglumic acid in methylmalonic aciduria, propionic aciduria and isovaleric aciduria in Italy: a qualitative survey*. Eur Rev Med Pharmacol Sci. 2022 Jul;26(14):5136-5143.
36. Franceschi R, Cauvin V, Stefani L, Berchielli F, Soffiati M, Maines E. *Early Initiation of Intermittently Scanned Continuous Glucose Monitoring in a Pediatric Population With Type 1 Diabetes: A Real World Study*. Front Endocrinol (Lausanne). 2022 Jun 17;13:907517.
37. Franceschi R, Stringari G, Soli F, Pedrolli A, Maines E. *Newborn with abnormality of the clavicle*. Skeletal Radiol. 2022 Dec;51(12):2321-2322 e 2351-2352

38. Franceschi R, Iascone M, Maitz S, Marchetti D, Mariani M, Selicorni A, Soffiati M, Maines E. *A missense mutation in DDRGK1 gene associated to Shohat-type spondyloepimetaphyseal dysplasia: Two case reports and a review of literature*. Am J Med Genet A. 2022 Aug;188(8):2434-2437
39. Franceschi R, Scotton C, Leonardi L, Cauvin V, Maines E, Angriman M, Pertile R, Valent F, Soffiati M, Faraguna U. *Impact of intermittently scanned continuous glucose monitoring with alarms on sleep and metabolic outcomes in children and adolescents with type 1 diabetes*. Acta Diabetol. 2022 Jul;59(7):911-919.
40. Franceschi R, Radetti G, Soffiati M, Maines E. Forearm Fractures in Overweight-Obese Children and Adolescents: A Matter of Bone Density, Bone Geometry or Body Composition? Calcif Tissue Int. 2022 Aug;111(2):107-115.
41. Franceschi R, Leonardi L, Cauvin V, Soffiati M, Maines E. Treatment of hypoglycemia during exercise in children and adolescents with type 1 diabetes. Endocrinol Metab 2022; 6(1):183.
42. Maines E, Franceschi R, Rizzardi C, Deodato F, Piccoli G, Gragnaniello V, Burlina A, Soffiati M. *Atherogenic lipid profile in patients with Niemann-Pick disease type B: What treatment strategies?* J Clin Lipidol. 2022 Mar-Apr;16(2):143-154.
43. Assalone C, Leonardi L, Franceschi R, Fumanelli J, Maines E, Marini M, Quintarelli S, Genovese A, Soffiati M. *Determinants of severe bradycardia in adolescents hospitalized for anorexia nervosa*. Pediatr Int. 2022 Jan;64(1):e14967.
44. Urru SAM, Maines E, Campomori A, Soffiati M. *Safety of Sars-Cov-2 vaccines administration for adult patients with hereditary fructose intolerance*. Hum Vaccin Immunother. 2021 Nov 2;17(11):4112-4114.
45. Gragnaniello V, Burlina AP, Polo G, Giuliani A, Salviati L, Duro G, Cazzorla C, Rubert L, Maines E, Germain DP, Burlina AB. *Newborn Screening for Fabry Disease in Northeastern Italy: Results of Five Years of Experience*. Biomolecules. 2021 Jun 27;11(7):951.
46. Maines E, Franceschi R, Martinelli D, Soli F, Lepri FR, Piccoli G, Soffiati M. *Hypoglycemia due to PI3K/AKT/mTOR signaling pathway defects: two novel cases and review of the literature*. Hormones (Athens). 2021 Dec;20(4):623-640.
47. Franceschi R, Rizzardi C, Maines E, Liguori A, Soffiati M, Tornese G. *Failure to thrive in infant and toddlers: a practical flowchart-based approach in a hospital setting*. Ital J Pediatr. 2021 Mar 10;47(1):62.
48. Maines E, Iodice A. *Neurophthalmological findings in DGUOK deficiency: a poor outcome predictor*. Journal of Pediatric Neurology 2021; 19(06): 457-458
49. Maines E, Catesini G, Boenzi S, Mosca A, Candusso M, Dello Strologo L, Martinelli D, Maiorana A, Liguori A, Olivieri G, Taurisano R, Piemonte F, Rizzo C, Spada M, Dionisi-Vici C. *Plasma methylcitric acid and its correlations with other disease biomarkers: the impact in the follow up of patients with propionic and methylmalonic acidemia*. Inherit Metab Dis. 2020 Nov;43(6):1173-1185.
50. Maines E, Urru SAM, Burri E, Piccoli G, Pedrolli A, Pasqualini A, Burlina AL, Temporin G. *Formulation and Clinical Evaluation of Sodium Benzoate Oral Solution for the Treatment of Urea Cycle Disorders in Pediatric Patients*. AAPS PharmSciTech 2020;21(3):100.

51. Maines E, Tadiotto E, Morandi G, Fedrizzi M, Gaudino G, Cavarzere P, Antoniazzi F. *Hypocalcemia following neridronate administration in pediatric patients with Osteogenesis Imperfecta: a prospective observational study*. J Pediatr Genet 2020;9(2):93-100.
52. Gaudino R, Maines E, Guizzardi F, Vezzoli V, Krausz C, Cavarzere P, Piacentini G, Antoniazzi F, Bonomi M. *45,X/46,X,i(Yp): Importance of Assessment and Support during Puberty and Adolescence*. Sex Dev 2019;13(3):118-124.
53. Maines E, Piccoli G, Pascarella A, Colucci F, Burlina AB. *Inherited hyperammonemias: a contemporary view on pathogenesis and diagnosis*. Expert Opinion on Orphan Drugs 2018; 6:2, 105-116.
54. Maines E, Di Palma A, Burlina AB. *Food triggers and inherited metabolic disorders: a challenge to the pediatrician*. Italian Journal of Pediatrics 2018; 44:18.
55. Tadiotto E, Maines E, Degani D, Balter R, Bordugo A, Cesaro S. *Bone marrow features in Pearson syndrome with neonatal onset: a case report and review of the literature*. Pediatr Blood Cancer 2018; 65:e26939.
56. Maines E, Gugelmo G, Tadiotto E, Pietrobelli A, Campostrini N, Pasini A, Ion-Popa D, Vincenzi M, Teofoli F, Camilot M, Bordugo A. *High-protein goat's milk diet identified through newborn screening: clinical warning of a potentially dangerous dietetic practice*. Public Health Nutr 2017; 20(15):2806-2809.
57. Maines E, Baggio L, Gugelmo G, Morandi G, Bordugo A. *Newborn with rhizomelia and difficult breathing*. Skeletal Radiology 2017; 46(2):291-292 e 231.
58. Gaudino R, Piona CA, Morandi G, Maines E, Banzato C, Tonin P, Scarpelli M, Cavarzere P, Antoniazzi F. *Short stature and high serum transaminase levels: growth hormone deficiency in a child with Becker muscular dystrophy*. Minerva Pediatr 2017; 69(5):460-2.
59. Maines E, Morandi G, Gugelmo G, Ion-popa F, Campostrini N, Pasini A, Vincenzi M, Teofoli F, Camilot M, Bordugo A. *Vitamin B12 administration by subcutaneous catheter device in a cobalamin A (cblA) patient*. JIMD Rep 2017; 35:29-31.
60. Maines E, Giacomello L, D'Onofrio M, Salgarello M, Gaudino R, Baggio L, Bordugo A. *Images from 18F-DOPA scan in congenital hyperinsulinism: not always a clue for diagnosis*. Nucl Med Mol Imaging 2017; 51(4):362-3.
61. Tadiotto E, Maines E, Degani D, Banzato C, Balter R, Gugelmo G, Dardis A, Giordano G, Bordugo A. *A neonate with abdominal distension and failure to thrive*. Arch Dis Child Educ Pract Ed 2017; 102(3):166.
62. Franceschi R, Maines E, Fedrizzi M, Piemontese MR, De Bonis P, Agarwal N, Bellizzi M, Di Palma A. *Familial cleidocranial dysplasia misdiagnosed as rickets over three generations*. Pediatr Int 2015; 57(5):1003-6.
63. Maines E, Franceschi R, Cauvin V, d'Annunzio G, Pini Prato A, Castagnola E, Di Palma A. *Iliopsoas abscess in adolescents with type 1 diabetes mellitus*. Clin Case Rep 2015; 3(7):638-42.

64. Piona C, Maines E, Morandi G, Gaudino R, Cavarzere P, Consolo U, Boner A. *Painless bilateral swelling of the face: think about cherubism*. Arch Dis Child 2015; 100(10):971-2.
65. Maines E, Morandi G, Olivieri F, Camilot M, Cavarzere P, Gaudino R, Antoniazzi F, Bordugo A. *Growth hormone deficiency and lysinuric protein intolerance: case report and review of the literature*. JIMD Reports 2015; 19:1.
66. Morandi G, Maines E, Piona C, Monti E, Sandri M, Gaudino R, Boner A, Antoniazzi F. *Significant association among growing pains, vitamin D supplementation, and bone mineral status: results from a pilot cohort study*. J Bone Miner Metab 2015; 33(2):201-6.
67. Maines E, Morandi G, Cavarzere P, Antoniazzi F, Gaudino R. *La valutazione endocrinologica del varicocele in età adolescenziale*. Rivista Italiana di Medicina dell'Adolescenza 2014; 12(1):1-6.
68. Franceschi R, Agarwal N, Savona V, Maines E, Bellizzi M, Di Palma A. *Persistent torticollis: think about Grisel's syndrome*. J Pediatr Neuroradiology 2014; 3(4):175-80.
69. Brugnara M, Gaudino R, Tedeschi S, Syren ML, Perrotta S, Maines E, Zaffanello M. *Type III Bartter-like syndrome in an infant boy with Gitelman syndrome and autosomal dominant familial neurohypophyseal diabetes insipidus*. J Pediatr Endocrinol Metab 2014; 27(9-10):971-5.
70. Banzato C, Maffeis C, Maines E, Cavarzere P, Gaudino R, Fava C, Minuz P, Boner A, Antoniazzi F. *Hypovitaminosis D and nocturnal hypertension in obese children: an interesting link*. J Hum Hypertens 2014; 28(6):360-6.
71. Cavarzere P, Vincenzi M, Teofoli F, Gaudino R, Lauriola S, Maines E, Camilot M, Antoniazzi F. *Genotype in the diagnosis of 21-hydroxylase deficiency: who should undergo CYP21A2 analysis?* J Endocrinol Invest 2013; 36(11):1083-9.
72. Maines E, Comberiati P, Piacentini GL, Boner AL, Peroni DG. *Lysinuric protein intolerance can be misdiagnosed as food protein induced enterocolitis syndrome*. Pediatric Allergy Immunol 2013; 24:509-10.
73. Sordelli S, Piona C, Pepaj O, Cavarzere P, Morandi G, Maines E, Antoniazzi F, Gaudino R. *Salute riproduttiva e sviluppo puberale nei deficit nutrizionali e nei disturbi del comportamento alimentare (DCA)*. Rivista Italiana di Medicina dell'Adolescenza, suppl.1, Vol.II –n.2 Mag-Ago 2013.
74. Maines E, Monti E, Doro F, Morandi G, Cavarzere P, Antoniazzi F. *Children and adolescents treated with neridronate for osteogenesis imperfecta show no evidence of any osteonecrosis of the jaw*. J Bone Miner Metab 2012; 30(4):434-8.
75. Antoniazzi F, Monti E, Doro F, Cavarzere P, Gaudino R, Maines E, Dal Corso S, Brunelli M, Morandi G. *Pubertà precoce*. Supplemento a Informer in endocrinologia, n.16/2011.
76. Cavarzere P, Sulpasso M, Maines E, Vincenzi M, Gaudino R, Monti E, Chironi C, Tatò L, Antoniazzi F. *Serum inhibin B levels before and after varicocelectomy in early adolescence*. J Endocrinol Invest 2011; 34(9):e265-7.

77. Morandi G, Monti E, Gaudino R, Cavarzere P, Maines E, Doro F, Antoniazzi F. *Densità minerale ossea nei bambini trattati con GnRH analoghi per pubertà precoce centrale*. Informer in Endocrinologia, n. 18/2011.
78. Morandi G, Doro F, Monti E, Maines E, Cavarzere P, Gaudino R, Antoniazzi F. *Contaminanti ambientali ad azione endocrina e pubertà*. Informer in Endocrinologia, n. 18/2011.
79. Antoniazzi F, Doro F, Monti E, Cavarzere P, Zaffanello M, Brugnara M, Perlini S, Maines E. *Diagnosi e terapia dell'osteoporosi in età evolutiva*. Informer in endocrinologia 2010; 13: 6-13.
80. Antoniazzi F, Doro F, Monti E, Cavarzere P, Gaudino R, Maines E, Morandi G, Dal Corso S. *Il deficit di vitamina D nell'età evolutiva*. Supplemento a Informer in endocrinologia, n.14/2010.
81. Doro F, Monti E, Cavarzere P, Perlini S, Maines E, Antoniazzi F. *GnRH analogue treatment and decrease of bone mass density (BMD) in a patient with Osteogenesis Imperfecta (OI) and Central Precocious Puberty (CPP)*. Bone 2010; 46:S19.
82. Antoniazzi F, Monti E, Gaudino R, Cavarzere P, Zaffanello M, Brugnara M, Perlini S, Maines E, Gallo MC, Dal Corso S, Zanon D, Tatò L. *Bone density in children treated with gonadotropin-releasing hormone analogs for central precocious puberty*. Exp Rev Endocrinol Metab 2010; 5(2):285-90.

CONTRIBUTI IN VOLUME

Manuale di diabetologia pediatrica prof. Maurizio DELVECCHIO.

Capitolo DIABETE MELLITO TIPO 2 - Eziopatogenesi.

Autori: Evelina Maines, Letizia Leonardi, Roberto Franceschi.

Editore Minerva Medica. Edizione 2025. ISBN:9788855322942.

ALTRE ATTIVITÀ SCIENTIFICHE

Editor (editorial board membership) per la rivista "Annals of Pediatrics and Neonatal Care", peer-reviewed, open-access journal (ISSN: 3068-1979).

Guest Editor of Special Issue "Diabetes Mellitus: Current Research and Future Perspectives" per la rivista Journal of Personalized Medicine, Open Access Peer-Reviewed di MDPI

Attività di tutoraggio per il Tirocinio relativo all'insegnamento in Medical Humanities, per studenti iscritti al 2° anno del Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia ciclo unico dell'Università di Trento

Membro del gruppo di lavoro, quale esperto di revisioni, per la stesura delle Raccomandazioni di "Buone Pratiche Clinico-Assistenziali (RBPCA) per il follow-up dei soggetti in età pediatrica positivi allo screening con autoanticorpi per il Diabete di Tipo 1" proposte dalla Società di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica (SIEDP), con successiva richiesta di pubblicazione da parte dell'Istituto Superiore di Sanità (ISS).

Partecipazione alle attività di coordinamento tecnico-scientifico e monitoraggio dei programmi di Screening Neonatale Esteso (SNE) presso l'Istituto Superiore di Sanità (ISS) per la Provincia Autonoma di Trento.

ABSTRACT / POSTER

1. Mirabassi C, Maines E, Detassis M, Valle L. *Anesthetic management in a child with MEDNIK-like syndrome: a case report*. 14th European Congress for Paediatric Anaesthesiology, Athens (Greece), 26-28/09/24.
2. Gugelmo G, Maines E, Boscari F, Lenzini L, Fadini GP, Burlina A, Avogaro A, Vitturi N. *Continuous glucose monitoring in patients with inherited metabolic disorders at risk for hypoglycemia and nutritional implications*. Congresso nazionale Società Italiana di Diabetologia, Rimini, 23-26/10/24.
3. Rodella G, De Bernardi ML, Dianin A, Monge I, Carcereri S, Zago G, Esposto MP, Messina M, Zaffanello M, Rigotti E, Pietrobelli A, Maines E, Pellegrini F, Molinaro G, Lupo F, Pasini A, Campostrini N, Ionpopa F, Vincenzi M, Teofoli F, Camilot M, Piacentini G, Bordugo A. *Deficit di cobalamina A: eterogeneità nel fenotipo clinico e biochimico in 3 fratelli identificati mediante screening neonatale*. XXV Congresso Nazionale SIGU, Trieste, 07-09/09/22.
4. Maines E, Olivieri G, Catesini G, Rizzo C, Boenzi S, Martinelli D, Liguori A, Cairoli S, Semeraro M, Cotugno G, Dionisi-Vici C. *Il dosaggio dell'acido metilcitrato nel follow up dei pazienti con acidemia propionica*. X Congresso Nazionale SIMMESN, Torino 22-25/10/19.
5. Iodice A, Maines E. *Fenomenologia clinica in un caso di encefalopatia ad esordio precoce e microcefalia progressiva associata a mutazione in omozigosi del gene UCF1*. 5° Riunione Policentrica di discussione di casi clinici sui disturbi del movimento in età pediatrica, Firenze, 13/04/19.
6. Uez F, Bolognani M, Bravi E, Dolci C, Fiorito V, Gobber G, Maines E, Pallaver A, Santini M, Scolari I, Soffiati M, Stefani B, Zeni F. *Limiti e orizzonti delle cure palliative pediatriche per una lattante con insufficienza epatica non eleggibile al trapianto*. XXV Congresso Nazionale SICP, Riccione 15-17/11/18.
7. Teofoli F, Camilot M, Vincenzi M, Campostrini N, Pasini A, Ion Popa F, Maines E, Rodella G, Gugelmo G, Dianin A, Bordugo A. *Hypervalinemia due to branched chain aminoacids aminotransferase deficiency (BCAT2): newborn screening and clinical challenges*. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism (SSIEM), Atene 04-07/09/18.
8. Olivieri F, Piona C, Tadiotto E, Maines E, Fornari E, Bordugo A, Degani D, Marigliano M, Maffei C. *Sindrome di Pearson e diabete neonatale: efficacia della terapia con microinfusore abbinata a monitoraggio glicemico continuo*. XXI Congresso Nazionale SIEDP, Padova 27-29/09/17.
9. Rodella G, Maines E, Gugelmo G, Camilot M, Teofoli F, Vincenzi M, Ion-Popa F, Campostrini N, Pasini A, Bordugo A. *Retrospective analysis of a 34021 newborn population in the expanded newborn screening program in Verona Regional Centre: the genetic contribution*. XIX Congresso Nazionale Genetica Umana, Torino 23-26/11/16.

10. Maines E, Gugelmo G, Vincenzi M, Campostrini N, Teofoli F, Camilot M, Bordugo A. *Newborn screening may detect inappropriately high protein intake in newborn infants*. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism (SSIEM), Roma 06-09/09/16.
11. Ion Popa F, Vincenzi M, Campostrini N, Teofoli F, Pasini A, Maines E, Gugelmo G, Dianin A, Bordugo A, Camilot M. *Serendipity in newborn screening work flow: a case report of a methylenetetrahydrofolate reductase deficiency*. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism (SSIEM), Rome 06-09/09/16.
12. Piona CA, Maines E, Baggio L, Gugelmo G, Cavarzere P, Bordugo A, Gaudino R. *Switching patients with congenital hyperinsulinism from standard octreotide to long-acting release octreotide preserves blood glucose control and improves quality of their caregivers*. 55th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Paris (France), 10-12/09/16.
13. Maines E, Degani D, Balter R, Cesaro S, Gugelmo G, Sabbion A, Bordugo A. *Un caso di Sindrome di Pearson: contributo delle analisi metaboliche in una presentazione ematologica e midollare atipica*. Congresso nazionale SIMMESN, Firenze, 16-18/12/15.
14. Maines E, Vincenzi M, Camilot M, Teofoli F, Ion Popa F, Wanders RJA, Waterham HR, Burlina AB, Ghizzi C, Zaglia F, Degani D, Lauriola S, Zaffanello M, Ganzarolli S, Dianin A, Lamantea E, Ghezzi D, Bordugo A. *Role of expanded newborn screening in post-mortem diagnosis of three cases of glutaric aciduria type 2*. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism (SSIEM), Lyon (France), 01-04/09/15.
15. Maines E, Hussain K, Flanagan SE, Ellard S, Piona C, Morandi G, Dal Ben S, Cavarzere P, Antoniazzi F, Dianin A, Bordugo A, Gaudino R. *A novel mutation in the ABCC8 gene causing a variable phenotype of impaired glucose metabolism in the same family*. Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism (SSIEM), Lyon (France), 01-04/09/15.
16. Cavarzere P, Ion Popa F, Vincenzi M, Camilot M, Teofoli F, Morosato L, Maines E, Gaudino R. *Usefulness of second screening strategy for congenital hypothyroidism in LBW neonates*. 53rd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Dublin (Ireland), 18-20/09/14.
17. Morandi G, Maines E, Malesani F, Cavarzere P, Gaudino R, Antoniazzi F. *Two brothers with late onset apparent mineralocorticoid excess*. 53rd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Dublin (Ireland), 18-20/09/14.
18. Franceschi R, Maines E, Fedrizzi M, Piemontese MR, Bellizzi M, Cauvin V, Di Palma A. *Cleidocranial dysplasia misdiagnosed as rickets in three generations*. 53rd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Dublin (Ireland), 18-20/09/14.
19. Ramaroli G, Maines E, Piona CA, Morandi G, Gaudino R, Antoniazzi F. *Reevaluation of GH secretion during puberty in children diagnosed as GH-deficient during childhood*. 53rd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Dublin (Ireland), 18-20/09/14.
20. Maines E, Morandi G, Ramaroli G, Piona CA, Cavarzere P, Gaudino R, Antoniazzi F. *A case of combined pituitary hormone deficiency in a patient affected by Osteogenesis Imperfecta*. 53rd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Dublin (Ireland), 18-20/09/14.

21. Maines E, Piona CA, Morandi G, Baldinotti F, Antoniazzi F, Gaudino R. A familial case of complete androgen insensitivity syndrome. 53rd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Dublin (Ireland), 18-20/09/14.
22. Cauvin V, Maines E, Franceschi R, Bellizzi M, Di Palma A. Two cases of iliopsoas abscess in adolescents with type 1 diabetes mellitus. 9th Joint Meeting of Paediatric Endocrinology, Milano, 19-22/09/13.
23. Gaudino R, Piona CA, Morandi G, Maines E, Pepaj O, Banzato C, Monti E, Cavarzere P, Antoniazzi F. Growth hormone treatment in a boy with Becker muscular dystrophy. 9th Joint Meeting of Paediatric Endocrinology, Milano, 19-22/09/13.
24. Gaudino R, Murri V, Adami N, Morandi G, Maines E, Cavarzere P, Monti E, Antoniazzi F. Idiopathic central precocious puberty and maternal attachment security. 9th Joint Meeting of Paediatric Endocrinology, Milano, 19-22/09/13.
25. Gaudino R, Murri V, Piazza M, Morandi G, Cavarzere P, Maines E, Antoniazzi F, Boner A. *Idiopathic central precocious puberty, adult lung function and asthma*. 9th Joint Meeting of Paediatric Endocrinology, Milano, 19-22/09/13.
26. Venturi G, Gandini A, Monti E, Corradi M, Vincenzi M, Piona CA, Maines E, Pepaj O and Antoniazzi F. Defects of *SERPINF1* cause progressively deforming recessive Osteogenesis Imperfecta with normal collagen I. 6th International Conference on Children's Bone Health -ICCBH, Rotterdam (Netherlands), 22-25/06/13.
27. Piona CA, Morandi G, Maines E, Monti E, Rodella G, Pepaj O, Antoniazzi F. A case of geleophysic dysplasia. 6th International Conference on Children's Bone Health -ICCBH, Rotterdam (Netherlands), 22-25/06/13.
28. Monti E, Mottes M, Venturi G, Corradi M, Gandini A, Maines E, Morandi G, Piona CA, Antoniazzi F. The recurrent IFITM5 c.-14c>t transition which causes osteogenesis imperfecta type V occurs at a highly methylated CpG dinucleotide. A novel mutational hot-spot? 6th International Conference on Children's Bone Health -ICCBH, Rotterdam (Netherlands), 22-25/06/13.
29. Maines E, Morandi G, Piona CA, Monti E, Doro F, Gaudino R, Antoniazzi F. A case of familial cherubism. 6th International Conference on Children's Bone Health -ICCBH, Rotterdam (Netherlands), 22-25/06/13.
30. Piona CA, Morandi G, Maines E, Monti E, Pepaj O, Antoniazzi F. A case of Gorham-Stout syndrome with chylothorax. 6th International Conference on Children's Bone Health -ICCBH, Rotterdam (Netherlands), 22-25/06/13.
31. Piona CA, Olivieri F, Morandi G, Maines E, Brugnara M. Severe hypercalcemia in an infant with idiopathic infantile hypercalcemia caused by mutation in CYP24A1 gene. 6th International Conference on Children's Bone Health -ICCBH, Rotterdam (Netherlands), 22-25/06/13.
32. Maines E, Morandi G, Forcellini CA, Banzato C, Doro F, Antoniazzi F. *Growth hormone deficiency in a patient with lysinuric protein intolerance*. 51th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Leipzig (Germany), 20-23/09/12.

33. Monti E, Morandi G, Gaudino R, Doro F, Cavarzere P, Maines E, De Luca G, Antoniazzi F. *Can we trust PTH measurement?* 51th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Leipzig (Germany), 20-23/09/12.
34. Gaudino R, Morandi G, Doro F, Rodella G, Maines E, Piona C, Tenero L, De Luca G, Antoniazzi F. A case of incomplete precocious puberty due to a severe and long-lasting primary hypothyroidism. 51th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Leipzig (Germany), 20-23/09/12.
35. Morandi G, Maines E, Rodella G, Doro F, Cavarzere P, Monti E, Gaudino R, Antoniazzi F. Precocious pubarche in a girl with 48,XXXX karyotype. 51th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Leipzig (Germany), 20-23/09/12.
36. Piona C, Monti E, Morandi G, Rodella G, Maines E, De Luca G, Gaudino R, Antoniazzi F. Case of heterokaryotic monozygotic twins discordant for Turner syndrome diagnosed with amniocentesis. 51th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Leipzig (Germany) 20-23/09/12.
37. Maffei C, Maines E, Cavarzere P, Gaudino R, Fava C, Minuz P, Boner A, Antoniazzi F, Banzato C. *Hypovitaminosis D and nocturnal hypertension in obese children: an interesting link.* 51th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Leipzig (Germany), 20-23/09/12.
38. Corradi M, Venturi G, Monti E, Gandini A, Dalle Carbonare L, Valenti MT, Morandi G, Doro F, Maines E, Boner A, Antoniazzi F. Novel splicing mutation in FKBP10 gene in a patient with moderate/severe form of Osteogenesis Imperfecta. 11th International Conference on Osteogenesis Imperfecta, Dubrovnik (Croatia), 02-05/10/2011.
39. Maines E, Cavarzere P, Monti E, Banzato C, Lauriola S, Doro F, Morandi G, Antoniazzi F, Gaudino R. *Isocromosome Yp in a boy with hypogonadotropic hypogonadism, gynaecomastia and short stature.* 50th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Glasgow (Scotland, UK), 24-28/09/11.
40. Maines E, Morandi G, Monti E, Doro F, Cavarzere P, Gaudino R, Antoniazzi F. Idiopathic Juvenile Osteoporosis and Vitamin D Insufficiency. 50th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Glasgow (Scotland, UK), 24-28/09/11.
41. Cavarzere P, Vincenzi M, Teofoli F, Gaudino R, Monti E, Maines E, Doro F, Tatò L, Camilot M, Antoniazzi F. Role of genotype in the diagnosis of children with 21-hydroxylase deficiency. 50th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Glasgow (Scotland, UK), 24-28/09/11.
42. Morandi G, Monti E, Doro F, Maines E, Gaudino R, Cavarzere P, Lauriola S, Antoniazzi F. Bone mineral status in children with growing pains: a pilot study. 50th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Glasgow (Scotland, UK), 24-28/09/11.
43. Doro F, Monti E, Morandi G, Maines E, Brugnara M, Cavarzere P, Gaudino R, Antoniazzi F. Hypercalciuria and renal function in children affected by osteogenesis imperfecta. 50th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Glasgow (Scotland, UK), 24-28/09/11.

44. Morandi G, Maines E, Monti E, Doro F, Cavarzere P, Gaudino R, Antoniazzi F. Vitamin D levels in idiopathic juvenile osteoporosis. 10th Biennial Meeting of the International Skeletal Dysplasia Society (ISDS), Palm Cove (Australia), 23-26/06/11.
45. Venturi G, Monti E, Dalle Carbonare L, Corradi M, Gandini A, Valenti MT, Morandi G, Doro F, Maines E, Boner A, Antoniazzi F. A novel splicing mutation in Fkbp10 in a patient with a moderate Osteogenesis Imperfecta Histologically Classificable as Type VI. 10th Biennial Meeting of the International Skeletal Dysplasia Society (ISDS), Palm Cove (Australia), 23-26/06/11.
46. Maines E, Monti E, Doro F, Morandi G, Gaudino R, Cavarzere P, Antoniazzi F. Children and adolescents treated with neridronate for osteogenesis imperfecta: no evidence of any osteonecrosis of the jaw". 10th Biennial Meeting of the International Skeletal Dysplasia Society (ISDS), Palm Cove (Australia), 23-26/06/11.
47. Morandi G, Sandri M, Monti E, Doro F, Maines E, Gaudino R, Cavarzere P, Antoniazzi F. *Growing pains and vitamin D deficiency in children: a pilot study*. Skeletal Endocrinology 4th Meeting at the University of Brescia, Brescia, 15/04/11.
48. Morandi G, Maines E, Monti E, Doro F, Cavarzere P, Gaudino R, Antoniazzi F. *Prevalence of vitamin D insufficiency in patients affected by idiopathic juvenile osteoporosis*. Skeletal Endocrinology 4th Meeting at the University of Brescia, Brescia, 15/04/11.
49. Maines E, Morandi G, Doro F, Monti E, Cavarzere P, Gaudino R, Antoniazzi F. *Are children affected by osteogenesis imperfecta and treated with bisphosphonates at a greater risk of osteonecrosis in jaws?* Skeletal Endocrinology 4th Meeting at the University of Brescia, Brescia, 15/04/11.
50. Monti E, Grazzina N, Corradi M, Gandini A, Venturi G, Doro F, Morandi G, Maines E, Pietrobelli A, Antoniazzi F, Padovani EM. How to cope with a severe skeletal dysplasia. Excellance in Paediatrics, London (UK), 02-04/12/10.
51. Cavarzere P, Maines E, Vincenzi M, Chironi C, Gaudino R, Banzato C, Monti E, Tatò L, Sulpasso M, Antoniazzi F. *Serum inhibin B levels pre- and post-varicocelelectomy suggest that early correction of varicocele may preserve from testicular damage*. 49th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Prague, 22-25/09/10.
52. Cavarzere P, Banzato C, Silvagni D, Gaudino R, Monti E, Maines E, Tatò L, Antoniazzi F. *Relation between GH response after stimulation tests and growth after one-year follow-up in children with idiopathic short stature*. 49th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Prague, 22-25/09/10.
53. Mansueto G, Chironi C, Maines E, Barbi E, Antoniazzi F, Sulpasso M. *Trattamento del varicocele idiopatico in età pediatrica ed adolescenziale con scleroembolizzazione retrograda trans-femorale: indicazioni e limiti*. XXV Congresso Nazionale Società Italiana di Andrologia, Catania, 10-13/06/09.

COMUNICAZIONI ORALI / RELAZIONI

1. *La sfida diagnostica delle malattie metaboliche ereditarie oltre l'età neonatale.* Autore: Maines E. Presentata all'evento formativo "Screening neonatale e malattie metaboliche ereditarie", Bolzano, 04/12/2025.
2. *La malattia di Anderson-Fabry in età pediatrica: valore dello screening neonatale nella sfida diagnostica.* Autore: Maines E. Presentata al congresso: FabryLab, gestione clinica del paziente con malattia di Fabry. Trento, 11/06/2025
3. *L'avvento dello screening neonatale per la SMA.* Autori: Maines E, Pradal U. Presentata alla GMN 2024, Trento, 13/04/2024
4. *Screening neonatale allargato in Provincia Autonoma di Trento: bilanci e prospettive future.* Autore: Maines E. Presentata al Congresso Regionale SIP, Bolzano, 18/11/2023.
5. *La gestione del paziente da pediatrico ad adulto: l'esperienza di Trento.* Autore: Maines E. Presentata alla 1° ed. Dialoghi Padovani La malattia di Anderson-Fabry: peer to peer meeting, Padova, 16-17/12/2021.
6. *Persistent CSF biochemical abnormalities in transplanted patients with methylmalonic acidemia: a longitudinal study.* Martinelli D, Maines E, Catesini G, Bianchi R, Cotugno G, Dello Strologo L, Liccardo D, Liguori A, Pariante R, Rizzo C, Spada M, Dionisi-Vici C. 14th International Congress of Inborn Errors of metabolism. Sydney, Australia, 21-24/11/2021.
7. Intervento al corso di formazione sul campo "La malattia di Anderson Fabry in real life", tenutosi in modalità webinar in data 27/11/2020. Titolo dell'intervento: "Sharing experience: la realtà della Provincia di Trento".
8. *Il dosaggio plasmatico dell'acido metilcitrico nel follow up dei pazienti con acidemia propionica.* Autori: Maines E, Olivieri G, Catesini G, Rizzo C, Boenzi S, Martinelli D, Liguori A, Cairoli S, Semeraro M, Cotugno G, Dionisi-Vici C. Presentata al X Congresso Nazionale SIMMESN, Torino, 22-25/10/2019.
9. Comunicazione orale "Fenomenologia clinica in un caso di encefalopatia ad esordio precoce e microcefalia progressiva associato a mutazione in omozigosi del gene UFC1", presentata da dr. Iodice alla 5° riunione policentrica di discussione di casi clinici "Disturbi del movimento in età pediatrica", tenutasi a Firenze in data 13/4/2019.
10. *Epatosplenomegalia: quando sospettare una patologia metabolica.* Autore: Maines E. Presentata al Convegno "Conoscere per curare: malattie rare in età pediatrica" Trento, 12/01/2019.
11. *Quando sospettare una patologia metabolica.* Autore: Maines E. Presentata al Convegno Endocrinologia e diabetologia pediatrica: update 2018; Convegno regionale SIEDP - Trentino Alto Adige. Trento, 24/11/2018.
12. *"Eterogeneità clinica del deficit multiplo di acil-CoA deidrogenasi (MADD): esperienza di un centro regionale."* Autori: Maines E, Cogo I, Camilot M, Teofoli F, Vincenzi M, Ion-Popa F, Campostrini N, Pasini A, Gugelmo G, Dianin A, Scarpelli M, Bordugo A. Presentata al Congresso Nazionale SIMMESN, Firenze,

16-18/12/2015. **QUESTA COMUNICAZIONE HA RICEVUTO IL PREMIO SIMMESN 2015 PER LA MIGLIORE COMUNICAZIONE ORALE.**

13. Presentazione caso clinico al convegno "Aggiornamenti in Epatologia Pediatrica", tenutosi a Bergamo presso Unità di epatologia, gastroenterologia pediatrica e dei Trapianti, Azienda Ospedaliera papa Giovanni XXIII, dal 25 al 26 giugno 2015. *Presentazione: un caso di lipodistrofia ed epatopatia di difficile soluzione.*

14. *"Bambini e diabete – il profilo assistenziale della popolazione con diabete in Trentino".* Autori: Cauvin V, Maines E. Presentata al Congresso Arno, Trento, 20/09/2013.

15. *"Osteogenesis Imperfecta".* Autore: Maines E. Presentata al Congresso "L'osso e le malattie rare", IRCCS Casa Sollievo della Sofferenza, San Giovanni Rotondo (Foggia), 24/05/2012.

16. Presentazione orale poster *"Hypovitaminosis D and nocturnal hypertension in obese children: an interesting link"* (P2-d3-582). 51st Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Leipzig (Germany), 20-23/09/2012.

17. *"La corretta interpretazione dei dati DEXA in età pediatrica – caso clinico".* Autore: Maines E. Presentata al Congresso "Endocrinologia nella fase di transizione: dal Pediatra al Medico dell'adulto", Verona, 26/11/2011.

18. *"No osteonecrosis of the jaw in children and adolescents treated with neridronate for Osteogenesis Imperfecta."* Autori: Maines E, Monti E, Doro F, Morandi G, Venturi G, Corradi M, Gandini A, Mottes M, Antoniazzi F. Presentata al 11th International Conference on Osteogenesis Imperfecta, Dubrovnik (Croazia), 02-05/10/2011.

19. *"Hypercalciuria in Osteogenesis Imperfecta: relations with the bisphosphonates therapy."* Autori: Doro F, Morandi G, Monti E, Brugnara M, Gaudino R, Cavarzere P, Maines E, Antoniazzi F. Presentata al 4th Meeting Skeletal Endocrinology at the University of Brescia, Brescia 15/04/2011.

20. *"Testicoli retrattili in età pediatrica e adolescenziale: quale terapia? Quali le implicazioni sulla fertilità futura? Presentazione della casistica personale di 432 casi."* Autori: Antoniazzi F, Chironi C, Maines E, Sulpasso M. Presentata al XXV Congresso nazionale della Società Italiana di Andrologia, Catania, 10-13/06/2009.

21. *"Il trattamento del varicocele in età pediatrica e adolescenziale: risultati della correzione chirurgica per via retro-peritoneale secondo Palomo."* Autori: Sulpasso M, Maines E, Chironi C, Barbi E, Mansueto G, Antoniazzi F. Presentata al XXV Congresso nazionale della Società Italiana di Andrologia, Catania, 10-13/06/2009.

ATTESTATI / CERTIFICATI in materia di emergenza/urgenza

21-11-2025 Attestato **BLSD Retraining** – secondo linee guida IRC presso Azienda Provinciale Servizi Sanitari della Provincia Autonoma di Trento.

15-03-2024 Attestato **NLS** – Newborn Life Support secondo linee guida IRC presso Azienda Provinciale

Servizi Sanitari della Provincia Autonoma di Trento.

22-03-2021 Attestato **BLSD Webinar parte teorica Linee guida ERC per la rianimazione cardiopolmonare durante pandemia COVID-19** – European Paediatric Advanced Life Support secondo linee guida IRC presso Azienda Provinciale Servizi Sanitari della Provincia Autonoma di Trento.

07-02-2019 Attestato **BLSD Retraining** – European Paediatric Advanced Life Support secondo linee guida IRC presso Azienda Provinciale Servizi Sanitari della Provincia Autonoma di Trento.

12-06-2018 Attestato **EPALS** – European Paediatric Advanced Life Support secondo linee guida IRC presso Azienda Provinciale Servizi Sanitari della Provincia Autonoma di Trento.

22-03-2017 Attestato **BLSD** – Basic Life Support Defibrillation per sanitari secondo linee guida IRC presso Azienda Provinciale Servizi Sanitari della Provincia Autonoma di Trento.

04-12-2015 Attestato **NLS** – Newborn Life Support secondo linee guida IRC presso Azienda Provinciale Servizi Sanitari della Provincia Autonoma di Trento.

10-12-2015 Attestato **EPILS** – European Paediatric Immediate Life Support secondo linee guida IRC ed ERC presso Azienda Provinciale Servizi Sanitari della Provincia Autonoma di Trento.

07-05-2013 Attestato **PBLSD** – Paediatric Basic Life Support and Defibrillation secondo linee guida IRC ed ERC presso Azienda Provinciale Servizi Sanitari della Provincia Autonoma di Trento.

05-06-2009 Attestato **ATLS** – Il paziente traumatizzato: assistenza e primo approccio presso Azienda Provinciale Servizi Sanitari della Provincia Autonoma di Trento.

25-08-2009 Attestato **ALS** – Advanced Life Support secondo linee guida IRC ed ERC presso Azienda Provinciale Servizi Sanitari della Provincia Autonoma di Trento.

CAPACITÀ LINGUISTICHE

Inglese Scritto: Livello 3-intermedio; Parlato: Livello 3-intermedio.

Tedesco Scritto: Livello 2-elementare; Parlato: Livello 2-elementare.

FORMAZIONE (sono riportati solo i corsi di formazione più significativi degli ultimi anni)

FabryLab: gestione clinica del paziente Fabry: nuove prospettive

Formazione sul campo

Data svolgimento: 26/11/2025

Edizione di rinforzo delle competenze degli operatori dedicati-coinvolti-coinvolti plus per l'implementazione del programma "insieme per l'allattamento" presso le strutture dell'APSS di Trento in preparazione alle ricertificazioni baby-friendly 2025-2026.

Formazione a distanza

Data svolgimento: 24/11/2025

Formazione per preposti ai sensi del d.lgs 81/08

Formazione a distanza

Data svolgimento: ottobre-dicembre 2025

XV CONGRESSO NAZIONALE SIMMESN

Formazione residenziale

Data inizio: 11/11/2025 – Data Fine: 14/11/2025

Gli aspetti di qualità e sicurezza nella telemedicina

Formazione a distanza

Data svolgimento: 18/10/2024

Novità in tema di colestasi transitorie e ricorrenti

Formazione a distanza

Data svolgimento: 25/06/2024

Il paziente Anderson-Fabry pediatrico: ottimizzare la gestione clinico-terapeutica

Formazione sul campo

Data svolgimento: 14/02/2024

XIII CONGRESSO NAZIONALE SIMMESN

Formazione residenziale

Data inizio: 15/11/2023 – Data Fine: 17/11/2023

Malattia di Pompe non classica in età pediatrica: conoscerla per riconoscerla

Formazione a distanza

Data Fine: 30/12/2022

Management clinico-terapeutico della malattia di Gaucher

Formazione sul campo

Data inizio: 25/11/2022 – Data Fine: 25/11/2022

Malattia di Pompe non classica in età pediatrica: conoscerla per riconoscerla

Formazione residenziale

Data inizio: 15/11/2022 – Data Fine: 15/11/2022

XII CONGRESSO NAZIONALE SIMMESN

Formazione residenziale

Data inizio: 09/11/2022 – Data Fine: 11/11/2022

Screening neonatale uditivo e visivo

Formazione a distanza

Data inizio: 18/07/2022 – Data Fine: 18/07/2022

L'alfa-mannosidosi

Formazione residenziale

Data inizio: 28/06/2022 – Data Fine: 29/06/2022

GAUCHER DAY 2022

Formazione residenziale

Data inizio: 24/06/2022 – Data Fine: 24/06/2022

DIALOGHI PADOVANI 1° ED. La malattia di Anderson-Fabry: peer to peer meeting

Formazione residenziale

Data inizio: 16/12/2021 – Data Fine: 17/12/2021

XI CONGRESSO NAZIONALE SIMMESN 2021

Formazione a Distanza

Data inizio: 02/12/2021 – Data Fine: 04/12/2021

XVI INCONTRO ANNUALE. LA MALATTIA DI GAUCHER

Formazione a Distanza

Data inizio: 13/10/2021 – Data Fine: 13/10/2021

SSIEM Virtual Symposium Day

Formazione a Distanza

Data inizio: 17/09/2021 – Data Fine: 17/09/2021

LA MALATTIA DI ANDERSON-FABRY IN REAL LIFE

Formazione a Distanza

Data inizio: 28/05/2021 – Data Fine: 28/05/2021

MIOPATIE METABOLICHE AD ESORDIO INFANTILE E TARDIVO

Formazione a Distanza

Data inizio: 27/05/2021 – Data Fine: 27/05/2021

Webinar overview of homocystinurias

Formazione a Distanza

Data inizio: 27/04/2021 – Data Fine: 27/04/2021

Long-term management of patients with propionic and methylmalonic acidurias: experts meeting webinar

Formazione a Distanza

Data inizio: 23/03/2021 – Data Fine: 23/03/2021

Azioni di miglioramento per il programma di Screening Neonatale Esteso (SNE)

Formazione a Distanza

Data inizio: 16/11/2020 – Data Fine: 19/03/2021

Global Symposium on Lysosomal Storage disorders - GSLSD 2021

Formazione a Distanza

Data inizio: 11/03/2021 – Data Fine: 12/03/2021

SSIEM - Virtual Symposium Day

Formazione a Distanza

Data inizio: 03/12/2020 – Data Fine: 03/12/2020

Ente: SSIEM

La malattia di Anderson-Fabry in real life

Formazione a Distanza

Data inizio: 27/11/2020 – Data Fine: 27/11/2020

Sede: Webinar

Virtual Gaucher Disease Preceptorship. A call to action for hematologists

Formazione a Distanza

Data inizio: 16/11/2020 – Data Fine: 24/11/2020

Ente: Università degli Studi di Milano

Dieta chetogenica nel paziente pediatrico: aspetti clinico-nutrizionali

Formazione a distanza

Data inizio: 29/10/2020 – Data Fine: 29/10/2020

Sede: Webinar

XV Incontro Annuale La Malattia di Gaucher

Formazione a distanza

Data inizio: 07/10/2020 – Data Fine: 07/10/2020

Sede: Webinar

NutriMEet 2020

Formazione a distanza

Data inizio: 02/10/2020 – Data Fine: 02/10/2020

Sede: Webinar

La gestione del paziente MPS all'epoca della pandemia da COVID-10

Formazione a Distanza

Data inizio: 13/08/2020 – Data Fine: 13/08/2020

Ente: AIM Education srl

Ipoglicemia nel bambino e nell'adolescente con diabete di tipo 1

Formazione a distanza

Data inizio: 06/08/2020 – Data Fine: 06/08/2020

Sede: Webinar

CLN2 Disease: Burden of Illness and the importance of early diagnosis

Formazione a distanza

Data inizio: 02/09/2020 – Data Fine: 02/09/2020

Sede: Webinar

Convegno Screening Neonatale Esteso in Italia

Formazione residenziale

Data inizio: 05/12/2019 – Data Fine: 05/12/2019

Sede: ISS - Roma

Workshop Screening Neonatale Esteso in Italia

Formazione residenziale

Data inizio: 06/06/2019 – Data Fine: 06/06/2019

Sede: ISS - Roma

International Advanced Course on Cardiovascular Prevention and Lipoprotein in Pediatrics

Formazione residenziale

Data inizio: 02/05/2019 – Data Fine: 05/05/2019

Sede: Torino

Conoscere per curare. Malattie rare: percorsi assistenziali e vissuti

Formazione residenziale

Data inizio: 23/02/2019 – Data Fine: 23/02/2019

Sede: Trento

SSIEM E-learning course on hyperammonemia

Formazione a distanza

Data inizio: 19/01/2019 – Data Fine: 19/01/2019

Sede: SSIEM e-learning module

Convegno Screening Neonatale Esteso in Italia

Formazione residenziale

Data inizio: 26/11/2018 – Data Fine: 26/11/2018

Sede: ISS - Roma

IX Congresso Nazionale SIMMESN

Formazione Residenziale

Data inizio: 21/11/2018 – Data Fine: 23/11/2018

Sede: Catania

VIII Corso avanzato sulle malattie rare del metabolismo

Formazione Residenziale

Data inizio: 27/09/2018 – Data Fine: 29/09/2018

Sede: Siracusa

Workshop Screening Neonatale Esteso in Italia

Formazione residenziale

Data inizio: 12/04/2018 – Data Fine: 12/04/2018

Sede: ISS - Roma

Home of therapies: incontro nazionale

Formazione residenziale

Data inizio: 06/04/2018 – Data Fine: 07/04/2018

Sede: Riccione

La malattia di Gaucher: la sfida della presa in carico del paziente

Formazione Residenziale

Data inizio: 02/03/2018 – Data Fine: 02/03/2018

Sede: Milano

Riconoscere una malattia rara

Formazione a distanza

Data inizio: 15/04/2017 – Data Fine: 14/04/2018

Sede: Roma

Genetica e genomica pratica

Formazione a distanza

Data inizio: 01/01/2017 – Data Fine: 24/12/2017

Sede: Roma

VIII Congresso Nazionale Annuale SIMMESN

Formazione Residenziale

Data inizio: 29/11/2017 – Data Fine: 01/12/2017

Sede: Roma

XIII INCONTRO ANNUALE: LA MALATTIA DI GAUCHER

Formazione Residenziale

Data: 10/10/2017

Sede: Genova

L'equilibrio acido base e la lettura ed interpretazione dei dati emogasanalitici. III ed 2017

Formazione a distanza

Data: 03/10/2017

Provider: APSS - Trento

GAUCHER EXPERT SUMMIT VII - VARSAVIA

Formazione Residenziale

Data inizio: 16/06/2017 – Data Fine: 17/06/2017

Sede: Warsaw - Poland

II EVENTO NAZIONALE SULLE MUCOPOLISACCARIDOSI LAVORIAMO INSIEME PER MIGLIORARE IL FUTURO

Formazione Residenziale

Data inizio: 08/05/2017 – Data Fine: 09/05/2017

Sede: Milano

MALATTIE RARE E SCREENING NEONATALE

Formazione Residenziale

Data: 05/05/2017

Sede: Padova

UNO. NESSUNO, CENTOMILA: UNICITÀ ED ETEROGENEITÀ DELLE MALATTIE MITOCONDRIALI

Formazione Residenziale

Data: 10/04/2017

Ente: FONDAZIONE IRCCS ISTITUTO NEUROLOGICO CARLO BESTA –

Sede: Milano

XII Incontro Annuale - La malattia di Gaucher

Formazione Residenziale

Data: 11/10/2016

Sede: Genova

Deficit di Lipasi Acida Lisosomiale (LAL): approccio clinico-diagnostico

Formazione a Distanza

Data: 25/09/2016

Annual Symposium Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism (SSIEM)

Formazione Residenziale

Data inizio: 06/09/2016 – Data Fine: 09/09/2016

Sede: Roma

SSIEM Academy

Formazione Residenziale

Data inizio: 18/04/2016 – Data Fine: 19/04/2016

Sede: Freiburg (Germany)

Le malattie da accumulo lisosomiale: un percorso interattivo per vincere la sfida.

Formazione a Distanza

Data: 12/03/2016

Attualità sulla terapia nutrizionale nelle malattie metaboliche congenite

Formazione Residenziale
Data: 29/01/2016
Sede: Roma

VII Congresso Nazionale SIMMESN, la complessità delle malattie metaboliche ereditarie: dallo screening neonatale all'età adulta.

Formazione Residenziale
Data inizio: 16/12/2016 – Data Fine: 18/12/2016
Sede: Firenze

Train the trainer: malattia di Fabry, Gaucher, Pompe e MPS I.

Formazione Residenziale
Data inizio: 11/11/2015 – Data Fine: 12/11/2015
Sede: Roma

Annual Symposium of the Society for the Study for Inborn Errors of Metabolism (SSIEM)

Formazione Residenziale
Data inizio: 01/09/2015 – Data Fine: 04/09/2015
Sede: Lyon (France)

Aggiornamenti in Epatologia pediatrica

Formazione Residenziale
Data inizio: 25/06/2015 – Data Fine: 26/06/2015
Sede: Bergamo - Azienda Ospedaliera Papa Giovanni XXIII

Glicogenosi II: dalla diagnosi alla terapia

Formazione Residenziale
Data inizio: 23/04/2015 – Data Fine: 24/04/2015
Sede: Brescia

Screening neonatale esteso per la prevenzione di malattie metaboliche congenite (malattie rare).

Formazione a Distanza
Data: 22/04/2015
Ente: Istituto Superiore di Sanità, Centro Nazionale Malattie Rare

Gaucher Expert Summit V

Formazione Residenziale
Data inizio: 17/04/2015 – Data Fine: 18/04/2015
Sede: Amsterdam (The Netherlands)

Crescere bene con la mucopolisaccaridosi

Formazione Residenziale
Data inizio: 09/04/2015 – Data Fine: 10/04/2015
Sede: Monza

Scuola di perfezionamento in Endocrinologia e Diabetologia pediatrica (SIEDP) - 2° modulo

Formazione Residenziale
Data inizio: 06/10/2014 – Data Fine: 09/10/2014
Sede: Riccione

Scuola di perfezionamento in Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica (SIEDP) 1° modulo

Formazione Residenziale
Data inizio: 26/05/2014 – Data Fine: 29/05/2014
Sede: Riccione

Corso di formazione su sindromi malformative e malattie metaboliche ereditarie

Formazione Residenziale
Data inizio: 08/05/2014 – Data Fine: 10/05/2014

Sede: Milano

ALTRO

- Sono socia della Società Italiana per lo Studio delle Malattie Metaboliche Ereditarie e Screening Neonatali (**SIMMESN**) e della *Società Italiana Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica (SIEDP)*.
- Sono membro dell'**Undiagnosed Disease Network International (UDNI)**, network co-fondato dall'Istituto Superiore di Sanità e dagli Stati Uniti d'America che ha come obiettivo principale quello di avvalersi della expertise di medici e ricercatori per fornire una diagnosi a pazienti con malattia rara su scala mondiale.
- Sono stata referente clinico per il triennio 2017-2020 dell'Associazione **ARMET** "Associazione Ricerca Medica Trentina" volta alla promozione e allo sviluppo della ricerca medica in Trentino.
- Sono revisore di peer-reviewed journals.
- Partecipo in maniera sistematica a corsi e congressi per l'educazione continua in medicina, con particolare interesse per le malattie metaboliche ereditarie, lo screening neonatale e le malattie rare.
- Sono stata socio volontario per 10 anni presso l'Associazione di Soccorso "Croce Bianca Rotaliana o.n.l.u.s.", convenzionata con Trentino Emergenza, con sede a Mezzolombardo (TN) dove ho svolto attività di soccorritore volontario e formatore interno.

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali presenti nel CV ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati personali" e del GDPR (Regolamento UE 2016/679).

Trento, 31 dicembre 2025

Evelina Maines