

FORMATO EUROPEO PER IL
CURRICULUM VITAE



INFORMAZIONI PERSONALI

Claudio Giacomozzi

Indirizzo

Telefono

Fax

E-mail claudio.giacomozzi@asst-mantova.it

Nazionalità Italiana

Data di nascita 02/03/1979

ESPERIENZA LAVORATIVA

- Da gennaio 2024: Direttore SC Pediatria Ospedale Asola, ASST Mantova.
- Da luglio 2015 a dicembre 2023: Dirigente Medico I livello presso la U.O.C. di Pediatria dell'Ospedale Carlo Poma di Mantova.

La U.O.C. di Pediatria della ASST di Mantova rappresenta un centro di secondo livello che gestisce un pronto soccorso pediatrico ad accesso diretto (14.000 accessi l'anno), un reparto di pediatria generale con 17 posti letto, e servizi di pediatria specialistica tra i quali l'endocrinologia e la diabetologia.

Fin dal mio arrivo mi sono occupato del servizio di servizio di Endocrinologia e Auxologia pediatrica con la gestione della bassa statura da varia causa, disturbi dello sviluppo puberale sia maschile che femminile, obesità, ipotiroidismo (primario e secondario), insufficienza surrenalica congenita o acquisita, diabete insipido. In particolare, prima assieme al Dr. Buzi poi in prima persona, ho instaurato un percorso diagnostico-terapeutico specifico per i pazienti con obesità essenziale o secondaria a patologie endocrine-genetiche.

Sebbene l'ospedale Carlo Poma della ASST-Mantova non sia una struttura a carattere scientifico, ho portato avanti un discorso di ricerca clinica e collaborazione scientifica con altri centri. Alla stato attuale ho ottenuti fondi per l'analisi della AVP urinaria nella diagnosi differenziale del diabete insipido. Ho instaurato una collaborazione scientifica con l'Università di Bologna per lo studio autoimmunitario nei pazienti affetti da Sindrome di ROHHAD. Partecipiamo inoltre come centro SIEDP ad alcuni studi condotti all'interno dei GdS di cui faccio parte.

Infine sto promuovendo e portando avanti, insieme al responsabile della Diagnostica per Immagini Dr. Stefano Colopi, l'implementazione del PACS con un sistema di lettura automatizzata dell'età ossea (BoneXpert) che permetta una standardizzazione della analisi della maturazione ossea in ambito pediatrico.

Dr. F. Buzi

- Da maggio 2014 a giugno 2015: Medico Pediatra presso l'U.O.C. di Broncopneumologia, Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, Roma.

La U.O.C. di Broncopneumologia è un reparto di semi-terapia intensiva respiratoria specializzata nella gestione di pazienti con problematiche respiratorie complesse, in ventilazione meccanica invasiva e non invasiva, con patologie neuromuscolari, encefalopatie, sindromi da ipoventilazione centrale e/o ostruttiva. La complessità dei pazienti gestiti da questa U.O. richiede spesso un approccio multidisciplinare. Oltre alla gestione delle problematiche respiratorie, grazie alle esperienze e competenze acquisite in ambito endocrinologico, ho gestito le complicanze a medio e lungo termine che questi pazienti possono sviluppare, quali: insufficienza surrenalica iatrogena, osteoporosi, fratture patologiche, disturbi dell'accrescimento staturponderale e disturbi dello sviluppo puberale. L'acquisizione di competenze sia in ambito endocrinologico e broncopneumologico mi ha permesso inoltre di gestire in maniera più completa pazienti con problematiche sia respiratorie che endocrine, quali: Sindrome di ROHHAD, Sindrome di Prader Willi, Displasia Setto-ottica.

Dott. R. Cutrera

- Ottobre 2012-Ottobre 2013: Locum Consultant in Paediatric Endocrinology (Specialista in Endocrinologia Pediatrica) Royal Hospital for Sick Children (RHSC) Glasgow UK.

Il RHSC è un policlinico pediatrico con un bacino di utenza comprendente Glasgow e tutta la zona ovest della Scozia. Il servizio di Endocrinologia Pediatrica rappresenta un centro sia di secondo che terzo livello per la gestione dei pazienti pediatrici con problematiche endocrine. Durante questa esperienza lavorativa ho lavorato all'interno di un gruppo composto da altri 2 consultants, 2 infermiere specializzate nell'assistenza a pazienti endocrini, e giovani medici in corso di formazione. Le mie competenze comprendevano la gestione sia dei pazienti ambulatoriali sia di quelli ricoverati con problematiche endocrinologiche complesse, e la gestione delle richieste di consulenze dalle altre specialità. L'attività ambulatoriale era mirata alla gestione delle seguenti patologie: disturbi di crescita, anomalie dello sviluppo puberale, insufficienza ovarica precoce, ipogonadismo, sindromi complesse. In particolare, ho ricoperto il ruolo di responsabile degli ambulatori dedicati al follow-up delle bambine/ragazze con Sindrome di Turner e dell'Ipotiroidismo Congenito. Ho partecipato all'ambulatorio dei Disturbi della differenziazione sessuale gestito dal Prof. F. Amhed. Ho gestito assieme ad altri colleghi le endocrine joint-clinic presso il Crosshouse Hospital in Ayr, con scadenza trimestrale, in qualità di referente per la endocrinologia pediatrica.

Rientrava nelle mie competenze la partecipazione attiva a meeting clinici settimanali e al grand round (giro visita). Ho inoltre ricoperto il ruolo di tutor per la formazione degli studenti di medicina sia per la pediatria generale sia per l'endocrinologia pediatrica, e per l'insegnamento della endocrinologia pediatrica ai medici in corso di formazione.

Ho inoltre partecipato alle turnazioni per la gestione del reparto di pediatria generale e alle on-call rota, con la responsabilità sui pazienti inviati a ricovero dai medici sul territorio o afferenti dal ED o dai servizi sociali. Durante le settimane turnazioni in pediatria generale ero responsabile del team di junior doctors in turnazione presso il reparto. Tra le mie competenze vi era inoltre la gestione dei pazienti con sospetto di abuso, maltrattamento o negligenza ad opera di genitori, familiari o terze persone.

Prof. F. Amhed, Dott. G. Shaikh

- Ottobre 2011-Settembre 2012: Dirigente Medico di I livello presso la U.O. di Pediatria dell'ospedale Belcolle di Viterbo.

La U.O. di Pediatria di Viterbo è composta da un reparto di pediatria generale, una T.I.N. di III livello, e vari ambulatori specialistici, tra cui quello di endocrinologia e diabetologia pediatrica. Le mie competenze comprendevano turnazioni sia nel reparto di pediatria generale sia in T.I.N, come anche l'assistenza in sala parto e le consulenze per i pazienti pediatrici afferenti al pronto soccorso. Durante le guardie notturne tutte queste mansioni venivano svolte in guardia singola, richiedendo quindi capacità organizzative, di prioritizzazione, lavoro di squadra con il personale infermieristico e gestione delle urgenze. Ho inoltre

partecipato, assieme alla Dott. C. Arnaldi, alla gestione dell'ambulatorio di Endocrinologia pediatrica e del relativo Day Hospital. Grazie alla mia precedente esperienza presso l'ospedale Bambino Gesù di Roma con l'unità di Endocrinologia Molecolare, ho favorito una collaborazione tra il Centro la T.I.N. di Viterbo e partecipato alla realizzazione di uno studio multicentrico mirato alla valutazione della crescita post-natale dei bambini con ritardo di crescita extra uterino.

Dott. G. Palumbo, Dott.ssa R. Navas

- Marzo 2010-settembre 2011: Junior Investigator per il progetto europeo SAGhE (Safety and Appropriateness of Growth hormone treatment in Europe), presso il Centro di Endocrinologia Molecolare e l'Unità di Endocrinologia del Dipartimento di Medicina Pediatrica dell'ospedale Bambino Gesù di Roma.

Nel Centro di Endocrinologia Molecolare, sotto la supervisione e coordinamento del prof. Stefano Cianfarani, ho svolto un ruolo fondamentale nel progetto SAGhE. Le mie mansioni erano: stesura del protocollo italiano e gestione della richiesta di approvazione al comitato etico locale; individuazione dei pazienti arruolabili nello studio; raccolta dei dati clinici ed inserimento in uno specifico database; creazione del questionario valutativo sulla qualità di vita basato sui modelli SF36 e Q12; gestione relazione con i pazienti arruolati; ampliamento del network italiano con differenti centri universitari; collaborazione con l'Istituto Superiore di Sanità per l'integrazione dei dati con il registro nazionale degli assuntori del GH; gestione ed elaborazione statistica dei dati raccolti.

Durante questa esperienza lavorativa ho avuto modo di lavorare al fianco sia del personale universitario sia ospedaliero che compongono l'equipe di Endocrinologia e Diabetologia dell'ospedale Bambino Gesù. Ho prestato attività ambulatoriale e di D.H. gestendo pazienti pediatriche con differenti problematiche endocrinologiche quali: insufficienza surrenalica, pubertà precoce, ipopituitarismo, sindrome adreno-genitale, insufficienza ovarica precoce, sindrome di Turner, patologie tiroidee, bassa statura in bambini nati piccole per l'età gestazionale, follow-up endocrino-metabolico del bambino con pregressa patologia onco-ematologica, patologie ossee, diabete tipo 1 e 2, sindrome complesse con disturbi endocrini associati.

Ho partecipato a journal club con scadenza settimanale e a meeting clinici con scadenza mensile.

Durante questa esperienza ho avuto modo di approfondire, e produrre articoli nazionali e internazionali, su argomenti quali: il deficit primario di IGF-1, il ruolo dei test di stimolo e dell'IGF-1 nella diagnosi di deficit di GH, le cause genetiche di insufficienza ovarica precoce.

Prof. S. Cianfarani, Dott. M. Cappa

- Dicembre 2009-febbraio 2010: Sostituzione di colleghi ospedalieri per la copertura di turni presso il reparto di pediatria dell'ospedale S. Eugenio di Roma.

La Pediatria dell'ospedale S.Eugenio è composta da un reparto di pediatria generale e da un servizio ambulatoriale. I medici del reparto di Pediatria sono inoltre consulenti per il pronto soccorso. Durante i turni di sostituzione ho lavorato prettamente presso il pronto soccorso gestendo i pazienti pediatriche afferenti con problematiche acute.

Dott. A. Di Paolo

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

I Educazione scolastica e Formazione

- Liceo (1992-1997): Maturità Scientifica, Liceo “Primo Levi”, Roma
- Università (1997-2004): Facoltà di Medicina e Chirurgia, 2° Università di Roma, “Tor Vergata”.
- Laureato il 16/03/2004 con 110/110 e lode discutendo la tesi “Il Short Synacthen test in bambini affetti da deficit dell’ormone della crescita.”
- Specializzazione (2005-2009): Scuola di Pediatria, 2° Università di Roma, “Tor Vergata”. Specializzato con 50/50 e lode discutendo la tesi “La Retinol Binding Protein 4 nei neonati piccoli per l’età gestazionale.”
- Master Universitario di II livello in Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica conseguito il 19/02/2016 presso l’Università di Roma “Tor Vergata” e Ospedale Pediatrico Bambino Gesù.

Formazione in Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica

2009: Gestione dei pazienti afferenti al Day Hospital per disordini inerenti all’endocrinologia (Deficit di GH, Pubertà precoce, Panipopituitarismo, Bassa statura in bambini SGA, Sindrome adreno-genitale, Ipogonadismo, Patologie Tiroidee, Rachitismo, Sindrome di Turner, Insufficienza ovarica precoce). Gestione dei pazienti ambulatoriali.

Reperto di Pediatria, Ospedale S. Eugenio, Roma

Prof. S. Cianfarani

2008: Specializzando presso il servizio di Diabetologia pediatrica del Policlinico Tor Vergata. Svolta attività ambulatoriale per bambini con diabete di tipo1, obesità severa e alterata tolleranza glicemica.

Prof. M. L. Mancabitti

Specializzando presso l’ambulatorio di Endocrinologia pediatrica del Policlinico Tor Vergata. Gestione dei pazienti affetti da: deficit multipli degli ormoni ipofisari, Sindrome Adreno Genitale classica o non classica; Displasia Setto-ottica.

Prof. B. Boscherini

2007: Specializzando presso l’U.O.C di Endocrinologia dell’Ospedale Bambino Gesù di Roma.

Gestione dei disordini endocrine correlate a sindromi genetiche (Turner, Down, Klinefelter, Kallman); ipopituitarismi secondary a tumori ipotalamo-ipofisari; follow-up endocrino metabolico dei bambini con pregressa patologia neoplastica.

Dott. M. Cappa – Dott. P. Cambiaso

2005-2006: Specializzando presso il Centro di Endocrinologia Pediatrica Rina Balducci. Gestione ambulatoriale e di reparto dei pazienti con: Sindrome di Cushing, Rachitismo Ipofosfatemico, Ipoparatiroidismo e Pseudoipoparatiroidismo, Sindrome di McCune-Albright, Neurofibromatosi, Deficit di GH, Displasia Setto-Ottica, Patologie Tiroidee.

Prof. S. Cianfarani – Prof. G. Scirè – Prof. G L Spadoni

Corsi di Formazione e Aggiornamento in Endocrinologia Pediatrica

2014-2015: Conseguitamento Master di II livello in Endocrinologia Pediatrica presso l’Università di Roma Tor Vergata e l’Ospedale Pediatrico Bambino Gesù di Roma 4

2014: ESPE Advanced Seminars in Developmental Endocrinology: Developmental Endocrinology of the IGF System
2012: Summer and Winter School della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica
2011: Summer School della Società Europea di Endocrinologia Pediatrica.
2011: Corso di aggiornamento “Le terapie nella endocrinologia pediatrica”
2010: Corso di aggiornamento della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica
2010: Corso “Diagnosi e gestione dei pazienti con deficit del gene SHOX”.
2009: Corso “Diagnosi e terapia del deficit primario di IGF-1”.
2009: Corso di aggiornamento della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica.
2008: Corso di aggiornamento della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica
2006-2008: Corso di Endocrinologia pediatrica diretto da Prof. B. Boscherini e Prof. Stefano Cianfarani.

Formazione in Pediatria

2009: Specializzando presso l’U.O.C. di Neonatologia e T.I.N.
Ospedale Fate Bene Fratelli, Roma.
Prof. R. Agostino
2008: Specializzando presso il Dipartimento di Medicina pediatrica: Unità di Immunologia e Infettivologia.
Ospedale Bambino Gesù, Roma Prof. P. Rossi
Specializzando presso la U.O.C. di Nefrologia e Urologia. Ospedale Bambino Gesù, Roma Dr. F. Emma
Specializzando presso l’U.O.S. di Gastroenterologia pediatrica.
Policlinico Tor Vergata, Roma
Prof. F. M. Paone
2007: Specializzando presso il Dipartimento di Emergenza e Accettazione Ospedale Bambino Gesù, Roma
Dr. A. Reale
2005-2006: Specializzando presso il reparto di Pediatria Generale e Onco-Ematologia Pediatrica della
Clinica Pediatrica dell’Università di Tor Vergata. Ospedale Sant’ Eugenio, Roma.
Prof. D. Del Principe – Prof. S. Cianfarani.

Corsi di Formazione e Aggiornamento in Pediatria

2017: Corso per esecutore Basic Life Support + Defibrillation (ASST-MANTOVA)
2014: Corso per esecutore Basic Life Support + Defibrillation (OPBG)
2009: Corso per esecutore Pediatric Basic Life Support + Defibrillation (PBLD) IRC-SIMEUP
2009: Corso di Gastroenterologia Pediatrica
2008: Corso di Genetica per Pediatri - Fondazione Mariani ONLUS
2008: Corso di rianimazione in sala parto - SIN
2008: Corso di Emergenze in Pediatria
2007: Corso di Radiologia nelle emergenze pediatriche
2007: Corso sulle patologie genetiche e metaboliche in pediatria
2007: Corso sulle infezioni funginee nel neonato
2006: Corso per esecutore Pediatric Basic Life Support (PBLD) IRC-SIMEUP
2006: Corso sulle emergenze cardiache in pediatria
2004: Corso di esecutore Cardiopulmonary Resuscitation and Early Defibrillation

CAPACITÀ E COMPETENZE

Attività di ricerca.

- Analisi genetica tramite NGS in pazienti SGA senza crescita di recupero

Socio delle seguenti società scientifiche

- Società Italiana di Pediatria (SIP)
- Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica (SIEDP)
 - o GdS Obesità Genetiche
 - o GdS Fisiopatologia dei Meccanismi di Accrescimento e della Pubertà
- European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE)

Pubblicazioni

A. Internazionali

- Palumbo S, Cirillo G, Sanchez G, Aiello F, Fachin A, Baldo F, Pellegrin MC, Cassio A, Salerno M, Maghnie M, Faienza MF, Wasniewska M, Fintini D, Giacomozzi C, Ciccone S, Miraglia Del Giudice E, Tornese G, Grandone A. A new DLK1 defect in a family with idiopathic central precocious puberty: elucidation of the male phenotype. *J Endocrinol Invest.* 2023 Jun;46(6):1233-1240.
- Giacomozzi C, Martin A, Fernández MC, Gutiérrez M, Iascone M, Domené HM, Dominici FP, Bergadá I, Cangiano B, Persani L, Pennisi PA. Novel Insulin-Like Growth Factor 1 Gene Mutation: Broadening of the Phenotype and Implications for Insulin Resistance. *J Clin Endocrinol Metab.* 2023 May 17;108(6):1355-1369.
- Cannavò S, Cappa M, Ferone D, Isidori AM, Loche S, Salerno M, Maghnie M; Delphi panel members (paediatric, adult endocrinologists). Appropriate management of growth hormone deficiency during the age of transition: an Italian Delphi consensus statement. *J Endocrinol Invest.* 2022 Aug 12.
- Lonerio A, Giotta M, Guerrini G, Calcaterra V, Galazzi E, Iughetti L, Cassio A, Wasniewska GM, Mameli C, Tornese G, Salerno M, Cherubini V, Caruso Nicoletti M, Street ME, Grandone A, Giacomozzi C, Faienza MF, Guzzetti C, Bellone S, Parpagnoli M, Musolino G, Maggio MC, Bozzola M, Trerotoli P, Delvecchio M; Study Group on Physiopathology of growth processes of ISPED. Isolated childhood growth hormone deficiency: a 30-year experience on final height and a new prediction model. *J Endocrinol Invest.* 2022 Sep;45(9):1709-1717.
- Giacomozzi C, Nicolì L, Sozzi C, Piovan E and Maghnie M. Case Report: Lipoma of the Tuber Cinereum Mimicking a Pituitary Gland Abnormality in a Girl with Central Precocious Puberty. *Front Endocrinol (Lausanne).* 2021 Oct 11;12:766253.
- Giacomozzi C. Genetic Screening for Growth Hormone Therapy in Children Small for Gestational Age: So Much to Consider, Still Much to Discover. *Front Endocrinol (Lausanne).* 2021 May 28;12:671361.
- Säwendahl L, Cooke R, Tidblad A, Beckers D, Butler G, Cianfarani S, Clayton P, Coste J,

Hokken-Koelega ACS, Kiess W, Kuehni CE, Albertsson-Wikland K, Deodati A, Ecosse E, Gausche R, Giacomozzi C, Konrad D, Landier F, Pfaeffle R, Sommer G, Thomas M, Tollerfield S, Zandwijken GRJ, Carel JC, Swerdlow AJ. Long-term mortality after childhood growth hormone treatment: the SAGhE cohort study. *Lancet Diabetes Endocrinol.* 2020 Aug;8(8):683-692.

- • Giacomozzi C, Guaraldi F, Cambiaso P, Niceta M, Verrillo E, Tartaglia M, Cutrera R. Anti-Hypothalamus and Anti-Pituitary Auto-antibodies in ROHHAD Syndrome: Additional Evidence Supporting an Autoimmune Etiopathogenesis. *Horm Res Paediatr.* 2019 Apr 30:1-9.
- • Bonomi M, Vezzoli V, Krausz C, et al and Italian Network on Central Hypogonadism (NICe). Characteristics of a nationwide cohort of patients presenting with isolated hypogonadotropic hypogonadism (IHH). *Eur J Endocrinol.* 2018 Jan;178(1):23-32.
- • Bagnasco F, Di Iorgi N, Roveda A, Gallizia A, Haupt R, Maghnie M; **Adherence Investigators Group** * . Prevalence and correlates of adherence in children and adolescents treated with growth hormone: a multicenter Italian study. **Endocr Pract.** 2017 Aug;23(8):929-941.
- • Swerdlow AJ, Cooke R, Beckers D, Borgström B, Butler G, Carel JC, Cianfarani S, Clayton P, Coste J, Deodati A, Ecosse E, Gausche R, **Giacomozzi C**, Hokken-Koelega ACS, Khan AJ, Kiess W, Kuehni CE, Mullis PE, Pfaeffle R, Säwendahl L, Sommer G, Thomas M, Tidblad A, Tollerfield S, Van Eycken L, Zandwijken GRJ. Cancer Risks in Patients Treated With Growth Hormone in Childhood: The SAGhE European Cohort Study. **J Clin Endocrinol Metab.** 2017 May 1;102(5):1661-1672.
- • Lucaccioni L, McNeilly J, Mason A, **Giacomozzi C**, Kyriakou A, Shaikh MG, Iughetti L, Ahmed SF. The measurement of urinary gonadotropins for assessment and management of pubertal disorder. **Hormones (Athens).** 2016 Jul;15(3):377-384.
- • Swerdlow AJ, Cooke R, Albertsson-Wikland K, Borgström B, Butler G, Cianfarani S, Clayton P, Coste J, Deodati A, Ecosse E, Gausche R, **Giacomozzi C**, Kiess W, Hokken-Koelega AC, Kuehni CE, Landier F, Maes M, Mullis PE, Pfaeffle R, Säwendahl L, Sommer G, Thomas M, Tollerfield S, Zandwijken GR, Carel JC. Description of the SAGhE Cohort: A Large European Study of Mortality and Cancer Incidence Risks after Childhood Treatment with Recombinant Growth Hormone. **Horm Res Paediatr.** 2015 Jul 23.
- • **Giacomozzi C**, Deodati A, Shaikh M G, Ahmed S F, Cianfarani S. The Impact of Growth Hormone Therapy on Adult Height in Noonan Syndrome: a systematic review. **Horm Res Paediatr.** 2015;83(3):167-76.
- • Pampanini V, Boiani A, De Marchis C, **Giacomozzi C**, Navas R, Agostino R, Dini F, Ghirri P, Cianfarani S. Preterm Infants with severe extrauterine growth retardation (EUGR) are at high risk of growth impairment during childhood. **Eur J Pediatr.** 2014 Jun 24
- • Lucaccioni L, Schwahn BC, Donaldson M, **Giacomozzi C**. Central precocious puberty in a 3 year-old girl with Phenylketonuria: a rare association? **BMC Endocr Disord.** 2014 Apr 28;14(1):38.
- • Bedogni G, Giannone G, Maghnie M, **Giacomozzi C**, Di Iorgi N, Pedicelli S, Peschiaroli E, Melioli G, Muraca M, Cappa M, Cianfarani S. Serum insulin-like growth factor-I (IGF-I) reference ranges for chemiluminescence assay in childhood and adolescence. Data from a population of in- and out-patients. **Growth Horm IGF Res.** 2012 May 12.

- **Giacomozzi C**, Spadoni GL, Pedicelli S, Scirè G, Cristofori L, Peschiaroli E, Deodati A, Cambiaso P, Cappa M, Cianfarani S.

Responses to GHRH plus Arginine Test are More Concordant with IGF-I Circulating Levels than responses to Arginine and Clonidine Provocative Tests.

J Endocrinol Invest. 2011 Oct 4.

- **Giacomozzi C**, Gullotta F, Federico G, Colapietro I, Nardone AM, Cianfarani S.

Premature ovarian failure, absence of pubic and axillary hair with de novo 46,X,t(X;15)(q24;q26.3).

Am J Med Genet A. 2010 May;152A(5):1305-9. 11

- **Giacomozzi C**, Ghirri P, Lapolla R, Bartoli A, Scirè G, Serino L, Germani D, Boldrini A, Cianfarani S. Retinol-binding protein 4 in neonates born small for gestational age.

J Endocrinol Invest. 2010 Apr;33(4):218-21.

B. Italiani

- **C. Giacomozzi**, M.O. Savage, S. Cianfarani.

Il deficit primario di IGF-I: implicazioni diagnostiche terapeutiche.

Il Pediatra Giugno 2010

C. Capitoli di Libri

- Scire', **C. Giacomozzi**

Bassa Statura

Endocrinologia nella pratica pediatrica – Piccin Editore 2013

- **C. Giacomozzi**, G. Scire'

Ipercalcemia

Endocrinologia nella pratica pediatrica – Piccin Editore 2013

- **C. Giacomozzi**, G. Scire'

Tetania ipocalcémica

Endocrinologia nella pratica pediatrica – Piccin Editore 2013

- **C. Giacomozzi**, G. Scire'

Rachitismo

Endocrinologia nella pratica pediatrica – Piccin Editore 2013

- **C. Giacomozzi**, S. Cianfarani

Patogenesi del deficit di GH in età pediatrica.

Slide Book “Il deficit di GH nel Bambino”. Mediprint Editor 2009

- **C. Giacomozzi**, S. Cianfarani

Patologie dell'adenoipofisi anteriore: il deficit di GH

Vademecum di Diagnosi e Terapia Pediatrica. Margiacchi-Galeno Editor. 2008

- **C. Giacomozzi**, S Cianfarani

Diabete insipido e Sindrome da inappropriata secrezione di ormone anti-diuretico
Vademecum di Diagnosi e Terapia Pediatrica. Margiacchi-Galeno Editor. 2008

D. Abstracts 12

- **C. Giacomozzi**, F. Guaraldi, P. Cambiaso, E. Verrillo, R. Cutrera. Coinvolgimento dell'autoimmunità ipotalamo-ipofisaria nell'eziopatogenesi della Sindrome ROHHAD.

Italian Society for Paediatric Endocrinology and Diabetology Annual Meeting 2017

- **C. Giacomozzi**, C. Di Camillo, B. Bizzarri, M.G. Paglietti, P. Cambiaso, M. Trozzi, S. Bottero, R. Cutrera. Insufficienza respiratoria acuta secondaria a severa tracheomalacia in paziente con Sindrome di ROHHAD. **Congresso della Società Italiana per le Malattie Respiratoria Infantili 2014.**

- L. Lucaccioni, J. McNeilly, A. Mason, **C. Giacomozzi**, M.G. Guftar, L. Iughetti, S.F. Ahmed. Urinary Gonadotrophins: role in assessment and management of disorders of puberty.

European Society for Paediatric Endocrinology Annual Meeting 2014.

- **C. Giacomozzi**, A. Deodati, G. M. Shaikh, F. S. Ahmed, S. Cianfarani. Efficacia dell'Ormone della Crescita nel migliorare la statura finale in bambini affetti da Sindrome di Noonan: una revisione sistematica. (Efficacy of GH in improving final height in children with Noonan Syndrome: a systematic review.)

Italian Society for Paediatric Endocrinology and Diabetology Annual Meeting 2013

- A. Deodati, **C. Giacomozzi**, D. Germani, A. Puglianiello, S. Cianfarani. Aploinsufficienza di Crk in due bambine con insensibilità parziale al GH (Crk gene haploinsufficiency in two girls with partial GH insensitivity.)

Italian Society for Paediatric Endocrinology and Diabetology Annual Meeting 2013

- A. Deodati, R. Sorge, **C. Giacomozzi**, R. Torre, F. Pricci, C. Fazzini, P. Pani, P. Matarazzo, L. Perrone, M. Cappa, A. Puglianiello, D. Germani, S. Cianfarani. Quality of life after growth hormone treatment in young adults with isolated GH deficiency.

9th Joint Meeting of Paediatric Endocrinology, Milan 2013.

- A. Kyriakou, J. D. McNeilly, G. Shaikh, **C. Giacomozzi**, D. Shapiro, S. F. Ahmed

The Utility Of AMH For Predicting Testosterone Response To HCG Stimulation In Children With Suspected DSD.

British Society for Paediatric Endocrinology and Diabetology Annual Meeting, Brighton 2013.

- L. Lucaccioni, J. McNeilly, A. Mason, **C. Giacomozzi**, M. G. Shaikh, L. Iughetti, F. Ahmed

Urinary gonadotrophins: role in assessment and management of disorders of puberty.

British Society for Paediatric Endocrinology and Diabetology Annual Meeting, Brighton 2013

- L. Lucaccioni, G. M. Shaikh, I. Craigie and **C. Giacomozzi.**

Diabetes Mellitus related to Williams Syndrome: first report of childhood onset.

British Society for Paediatric Endocrinology and Diabetology Annual Meeting, Brighton 2013

- S. Shewale, S. Bhojani, H. Maxwell, I. Shaheen, **C. Giacomozzi** and G Shaikh.

Diabetes Insipidus – Central or Nephrogenic?

Royal College of Paediatrics and Child Health Annual Meeting 2013

- **C. Giacomozzi**, S. Pedicelli, A. Deodati, E. Peschiamoli, GL Spadoni and S. Cianfarani.

13

Growth hormone deficiency associated with pituitary abnormalities in 14q microdeletion syndrome. A new phenotype-genotype correlation?

European Society for Paediatric Endocrinology Annual Meeting 2012

- **C. Giacomozzi**, E. Goldoni, A. Migliaccio, M. Palumbo; C. Arnaldi.

Autoimmune diseases induced by antithyroid drugs in childhood: is it time for close autoimmune follow-up?

European Society for Paediatric Endocrinology Annual Meeting 2012

- S Pedicelli, **C Giacomozzi**, R Lapolla, GL Spadoni, G Scirè, P Cambiaso, M Cappa, S Cianfarani.

GHRH plus Arginine Test is More Concordant with IGF-I Circulating Levels than Arginine and Clonidine Provocative Tests. **European Society for Paediatric Endocrinology Annual Meeting 2010**

- A. Puglianiello, D. Germani, **C. Giacomozzi**, G. Scirè and S. Cianfarani.

Crk haploinsufficiency is associated with intrauterine growth retardation and severe postnatal growth failure.

European Society for Paediatric Endocrinology Annual Meeting 2010

Presentazioni

- Invitato a presentare la sessione “Yearbook 2017: Pituitary”

XXI Congresso della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica 2017

- Invitato a moderare la sessione di poster su “GH and IGF Physiology and Treatment”.

9th Joint Meeting of Paediatric Endocrinology in Milan 2013

- **C. Giacomozzi**, A. Deodati

Efficacy of GH treatment in improving final height in children with Noonan Syndrome: systematic review

School of Italian Society for Paediatric Endocrinology and Diabetology 2012

- **C. Giacomozzi**, P. Ghirri, R. Lapolla, A. Bartoli, G. Scirè, L. Serino, D. Germani, A. Boldrini, and S. Cianfarani.

Retinol-binding Protein 4 in Neonates Born Small for Gestational Age.

Italian Society for Paediatric Endocrinology and Diabetology Annual Meeting 2009

- **C. Giacomozzi**, F. Gullotta, G. Federico, I. Colapietro, A. M. Nardone and S. Cianfarani.

Precocious Ovarian Failure and absence of pubic and axillary hair in a de novo traslocation X;15 (q24;q26.3).

Italian Society for Paediatric Endocrinology and Diabetology Annual Meeting 2009

Esperienza di lavoro extra-ospedaliero

Da Febbraio 2021 - in corso: Review Editor for the Editorial Board of Pediatric Endocrinology (specialty section of Frontiers in Endocrinology and Frontiers in Pediatrics).

Da Maggio 2019 - in corso: Membro della commissione regionale per la sorveglianza e prescrivibilità dell'ormone della crescita di Regione Lombardia.

Da Gennaio 2022 – a Novembre 2023: Coordinatore del Gruppo di Studio “Fisiopatologia dei processi di Accrescimento e della Pubertà” della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica

Maggio 2020-Aprile 2022: Consulenze come GH medical advisor per Scientific Seminars International Foundation.

Settembre 2014 – Dicembre 2018: Consulenze come GH medical advisor per EXCEMED (Excellence in Medical Education).

Reviewer per le seguenti riviste scientifiche

- Minerva Endocrinologica
- Hormone Research in Paediatric
- Pediatric Research
- Frontiers in Endocrinology and Frontiers in Pediatrics
- Oxford Medical Case Reports

Insegnamento

In qualità di Consultant al RHSC di Glasgow ho svolto il ruolo di tutor per gli studenti di medicina durante la frequenza del reparto di pediatria generale e degli ambulatori di endocrinologia pediatrica. Tra le mie mansioni vi erano quelle di spiegare le problematiche dei pazienti e il conseguente approccio diagnostico-terapeutico. Ho inoltre svolto il ruolo di supervisore per i medici in corso di formazione che partecipavano alla rotazione in endocrinologia pediatrica all'interno della scuola di specializzazione in pediatria. Tra le mie mansioni c'erano quelle di promuovere le loro capacità di gestire in prima persona e indipendentemente le problematiche endocrinologiche.

Ho tenuto alcuni incontri per studenti, medici in formazione e colleghi di altre specialità su argomenti quali: “La terapia con GH nella sindrome di Noonan”, “I disturbi dello sviluppo sessuale”.

PRIMA LINGUA ITALIANO

ALTRE LINGUE INGLESE

- *Capacità di lettura* *Molto buona*
- *Capacità di scrittura* *Molto buona*
- *Capacità di espressione* *Molto Buona*

Asola 10/01/2024

Claudio Giacomozzi