

**FORMATO EUROPEO
PER IL CURRICULUM
VITAE**



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome e Cognome	Piernanda Vigliano
Indirizzo	Torino – via O.Vigliani 179
Tel	0039 011 19713381
Cell.	0039 373 8648885
E-mail	p.vigliano@fastwebnet.it
Nazionalità	Italiana
Luogo e Data di nascita	Vercelli 27/07/1949
Codice Fiscale	VGLPNN49L67L750R

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

luglio 1968	Maturità Scientifica presso il Liceo Scientifico "A. Avogadro" di Vercelli
7/11/1975	Laurea in Medicina e Chirurgia - Università di Torino - votazione 104/110
7/7/1979	Specializzazione in Neuropsichiatria Infantile – Università di Torino - votazione 70/70 e dignità di stampa
23/6/1988	Attestation d'Etude en Eléctroéncéphalographie clinique – Université d'Aix-Marseille - France
2/1 - 30/6; 12/9 - 10/10/1988	Frequenza presso il "Centre Saint Paul" e Reparto di Pediatria "Hopital de la Timone" di Marsiglia
26/10/1992	Specializzazione in Neurofisiopatologia – Università di Genova - votazione 50/50
1/11/2000 - 30/4/2001	Frequenza presso il "Centro per la Chirurgia dell'Epilessia" "Claudio Munari", Ospedale Niguarda di Milano

INCARICHI RICOPERTI

1/11/1978 - 31/7/1980	<ul style="list-style-type: none">• Medico interno con mansioni assistenziali presso l'Istituto di Neuropsichiatria Infantile
1/10/1982 - 14/7/1986	<ul style="list-style-type: none">• Specialista ambulatoriale convenzionato nella branca NPI
15/7/1986 – 26/1/2003	<ul style="list-style-type: none">• Ricercatore universitario confermato a tempo pieno e indeterminato presso l'Università degli Studi di Torino, nel settore disciplinare MED/39 – Facoltà di Medicina e Chirurgia – Neuropsichiatria Infantile – Dipartimento di Scienze Pediatriche e dell'Adolescenza – Università degli Studi di Torino
27/1/2003 – 31/9/2004	<ul style="list-style-type: none">• Specialista ambulatoriale per 28 ore settimanali nella branca di NPI presso la S.C. NPI dell'Ospedale Martini – ASLTO1
1/10/2004 - 31/12/2013	<ul style="list-style-type: none">• Dirigente medico di I livello di Neuropsichiatria Infantile a tempo pieno presso la S.C. NPI dell'Ospedale Martini – ASLTO1

15/12/2010 – 14/12/2013
15/7/2011 – 14/7/2012

- Incarico professionale di alta specializzazione NC1
- Direttore f.f. della S.C. NPI ASLTO1 - Ovest

PROGETTI DI RICERCA

ANNO 2006

- Progetto finanziato dalla Regione Piemonte: Prevenzione delle complicanze – disordini dello sviluppo cognitivo ed affettivo e ritardo mentale – nella patologia epilettica grave in età evolutiva.

ANNI 2010-13

- Progetto finanziato dalla Compagnia di San Paolo: Sleep organization in ADHD patients before and after treatment with Atomoxetine and Methylphenidate

ORGANIZZAZIONE DI

CONVEGNI

APRILE 2004

2006

GIUGNO 2008

OTTOBRE 2010

MARZO 2012

MARZO 2013

- Metodologie per lo studio del Ritardo Mentale
- Eventi formativi (4 incontri per infermiere pediatriche): Patologie NPI infantili: approfondimento e approccio assistenziale personalizzato nell'epilessia e nelle convulsioni neonatali
- Epilessia focale sintomatica: aspetti diagnostici ed evoluzione clinica
- Epilessia ed aspetti cognitivi in età evolutiva
- Le Encefalopatie Epiletiche Precoci: collaborazione NPI e territorio nella diagnosi e nella gestione del bambino affetto
- Malattie neuromuscolari: dall'età evolutiva al passaggio in età adulta

INSEGNAMENTI

- Nel periodo lavorativo come Ricercatore universitario confermato è stata incaricata di impartire l'insegnamento di Neuropsichiatria Infantile, Neurofisiologia e Diagnostica strumentale Neurofisiologica presso le seguenti scuole di Specializzazione:
 - Neuropsichiatria Infantile
 - Pediatria
 - Chirurgia Pediatrica

Nell'ambito del Diploma Universitario di:

- Neuropsicomotricità dell'età evolutiva
- Neurofisiopatologia

Nell'ambito del Corso di Laurea di Medicina e Chirurgia (sede di Novara)

- Insegnamento di Neurologia Pediatrica presso la Scuola di Specializzazione di Genetica Medica negli A.A. 2007-2013
- Inglese parlato e scritto fluente
- Francese parlato fluente, francese scritto scolastico

CAPACITÀ LINGUISTICHE

PARTECIPAZIONE A

CONVEGNI

- Regolare partecipazione con contributi scientifici al Congresso annuale della "Société Européenne de Neurologie Pédiatrique", di cui è socia
- Regolare partecipazione con contributi scientifici al Congresso annuale della "Lega Italiana contro l'Epilessia", di cui è socia
- Partecipazione a Convegni nazionali ed internazionali, con presentazione di Poster e Comunicazioni orali

PUBBLICAZIONI

Autore e coautore di articoli su riviste internazionali indicizzate, su argomenti inerenti l'Epilessia infantile e lo sviluppo cognitivo dei pazienti affetti da Epilessia:

1) Madia F, Gennaro E, Cecconi M, Buti D, Capovilla G, Dalla Bernardina B, Elia M, Ferrari A, Fontana E, Gaggero R, Giannotta M, Giordano L, Granata T, La Selva L, Luisa Lispi M, Santucci M, Vanadia F, Veggiotti P, **Vigliano P**, Viri M, Dagna Bricarelli F, Bianchi A, Zara F.

No evidence of GABRG2 mutations in severe myoclonic epilepsy of infancy. Epilepsy Res 2003 Mar;53(3):196-200.

2) Francione S, **Vigliano P**, Tassi L, Cardinale F, Mai R, Lo Russo G, Munari C.

Surgery for drug resistant partial epilepsy in children with focal cortical dysplasia: anatomical-clinical correlations and neurophysiological data in 10 patients. J Neurol Neurosurg Psychiatry. 2003 Nov;74(11):1493-501.

3) **Vigliano P**, Duca S, Isocrono A, Silengo M.
Hippocampal malrotation in supernumerary der(22) syndrome and epilepsy: a case report
J Pediatr Neurol 2003;1(1):39-42

4) [Annesi F, Gambardella A, Michelucci R, Bianchi A, Marini C, Canevini MP, Capovilla G, Elia M, Buti D, Chifari R, Striano P, Rocca FE, Castellotti B, Cali F, Labate A, Lepiane E, Besana D, Sofia V, Tabiaddon G, Tortorella G, Vigliano P, Vignoli A, Beccaria F, Annesi G, Striano S, Aguglia U, Guerrini R, Quattrone A.](#)
Mutational analysis of EFHC1 gene in Italian families with juvenile myoclonic epilepsy
Epilepsia. 2007 Sep;48(9):1686-90

5) **Vigliano P**, Dassi P, Blasi CD, Mora M, Larre L.
LAMA2 stop-codon mutation: merosin-deficient congenital muscular dystrophy with occipital polymicrogyria, epilepsy and psychomotor regression.
Eur J Paediatr Neurol. 2009 Jan;13(1):72-6

6) **Vigliano P**, Margary G, Bagnasco I, Jarre L.
Cognitive evolution of a girl submitted to right hemispherotomy when five years old
Brain Develop 2009 Jan;13(1):72-6

7) Striano P, Paravidino R, Sicca F, Chiurazzi P, Gimelli S, Coppola A, Robbiano A, Traverso M, Pintaudi M, Giovannini S, Operto F, **Vigliano P**, Granata T, Coppola G, Romeo A, Specchio N, Giordano L, Osborne LR, Gimelli G, Minetti C, Zara F.
[West syndrome associated with 14q12 duplications harboring FOXP1.](#)
Neurology. 2011 May 3;76(18):1600-2

8) Busolin G, Malacrida S, Bisulli F, Striano P, Di Bonaventura C, Egeo G, Pasini E, Cianci V, Ferlazzo E, Bianchi A, Coppola G, Elia M, Mecarelli O, Gobbi G, Casellato S, Marchini M, Binelli S, Freri E, Granata T, Posar A, Parmeggiani A, **Vigliano P**, Boniver C, Aguglia U, Striano S, Tinuper P, Giallonardo AT, Michelucci R, Nobile C.
[Association of intronic variants of the KCNAB1 gene with lateral temporal epilepsy](#)
Epilepsy Res. 2011 Mar;94(1-2):110-6.

9) Coppola A, Bagnasco I, Traverso M, Brusco A, Di Gregorio E, Del Gaudio L, Santulli L, Caccavale C, **Vigliano P**, Minetti C, Striano S, Zara F, Striano P.
[Different electroclinical picture of generalized epilepsy in two families with 15q13.3 microdeletion.](#)
Epilepsia. 2013 May;54(5):e69-73

10) EPICURE Consortium
[Genome-wide linkage meta-analysis identifies susceptibility loci at 2q34 and 13q31.3 for genetic generalized epilepsies.](#)
Epilepsia. 2012 Feb;53(2):308-18

11) EPICURE Consortium
[Exon-disrupting deletions of NRXN1 in idiopathic generalized epilepsy.](#)
Epilepsia. 2013 Feb;54(2):256-64.

Il sottoscritto è a conoscenza che, ai sensi dell'art. 26 della legge 15/68, le dichiarazioni mendaci, la falsità negli atti e l'uso di atti falsi sono puniti ai sensi del codice penale e delle leggi speciali. Inoltre, il sottoscritto autorizza al trattamento dei dati personali, secondo quanto previsto dalla Legge 196/03.

Torino, 7/1/2014

NOME E COGNOME (FIRMA)

Piernanda Vigliano