

FORMATO EUROPEO  
PER IL CURRICULUM  
VITAE



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome  
Indirizzo

**Martino (Michele Lucio Giovanni) RUGGIERI**

**AOU "POLICLINICO", PO "G. RODOLICO"**

**VIA S. SOFIA, 78 - CATANIA**

**DIPARTIMENTO DI MEDICINA CLINICA E SPERIMENTALE**

**SEZIONE DI PEDIATRIA E NEUROPSICHIATRIA INFANTILE**

**UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI CATANIA**

**PO "G. RODOLICO"**

**EDIFICIO 3, PIANO 1°, DIREZIONE SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE**

**PO "SAN MARCO", VIA CA CIAMPI - CATANIA**

**EDIFICIO A, PIANO 4, UOPI MALATTIE RARE SISTEMA NERVOSO IN ETÀ PEDIATRICA**

**[CENTRO DI RIFERIMENTO REGIONALE MALATTIE RARE SISTEMA NERVOSO INFANTILE]**

Telefono

Fax

E-mail

Nazionalità

Italiana

Data di nascita

ESPERIENZA LAVORATIVA

- Date (da - a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
- Tipo di azienda o settore
- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

\* Dal 29 Dicembre 2015 - ad oggi

Università degli Studi di Catania

Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale

**Professore Ordinario di Pediatria Generale e Specialistica (MED/38)**

[D.R. no. 164393 del 29 Dicembre 2015]

**Decano - SSD Pediatria Generale e Specialistica (MED/38)**

\* Dal 8 Ottobre 2019 - ad oggi

**Delegato del Rettore per "Internazionalizzazione" [Area bio-medica]**

[D.R. no. 2984 del 08/10/2019]

Università degli Studi di Catania

\* Dal 19 Settembre 2016 - ad oggi

**Responsabile - UOPI Malattie Rare del Sistema Nervoso in Età Pediatrica**

AOU "Policlinico", PO "San Marco"

[Delibera del D.G. dell'AOUP no. 1555 del 19 Settembre 2016]

Università degli Studi di Catania

\* Dal 17 Ottobre 2018 - ad oggi

**Direttore - Scuola di Specializzazione in Pediatria**

[Decreto Rettoriale no. 137929 del 17 Ottobre 2018]

Università degli Studi di Catania

\* Dal 7 Gennaio 2022 - ad oggi [triennio 2022-2024]

**Presidente**

Società Italiana di Neurologia Pediatrica (SINP)

[Elezioni XLV Congresso Nazionale SINP, Roma - 26 Novembre 2021]

\* Dal 10 Maggio 2019 - ad oggi

**Membro Coordinamento** della Scuola "Facoltà di Medicina e Chirurgia"

[Rappresentante eletto dei Direttori delle Scuole di Specializzazione]

Università degli Studi di Catania

\* Dal 29 Ottobre 2018 - ad oggi

**Membro Giunta** Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale

Università degli Studi di Catania

\* Dal 1 Maggio 2014 - 9 Febbraio 2020

**Membro Comitato Etico Catania 1 - Catania**

AOU "Policlinico" - Catania

Università degli Studi di Catania

\* Dal 30 Ottobre 2016 - a 14 Ottobre 2018

**Vice-Direttore - Scuola di Specializzazione in Pediatria**

Università degli Studi di Catania

\* Dal 23 Febbraio 2012 - a 31 Ottobre 2014

**Vice-Direttore - Dipartimento di Scienze della Formazione [DISFOR]**

[Decreto del Direttore del DISFOR no. 159/18 del 23 Febbraio 2012]

Università degli Studi di Catania

## **ESPERIENZE LAVORATIVE PRECEDENTI [Italia & Estero]**

\* Dal 15 Gennaio 2015 - 29 Dicembre 2015

Università degli Studi di Catania

Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale

**Professore Associato di Pediatria (MED/38)**

\* Dal 15 Novembre 2009 - 14 Gennaio 2015

Università degli Studi di Catania

Dipartimento di Scienze della Formazione

**Professore Associato di Pediatria (MED/38)**



\* Dal 23 Febbraio 2012 - 31 Ottobre 2014

**Vice-Direttore** - Dipartimento di Scienze della Formazione  
[Decreto del Direttore del DISFOR no. 159/18 del 23 Febbraio 2012]  
Università degli Studi di Catania

\* Dal 1 Novembre 2006 - 14 Novembre 2009

Consiglio Nazionale delle Ricerche (CNR)  
Istituto di Bioimmagini e Fisiopatologia del Sistema Nervoso Centrale (IBFSNC)  
→ Istituto di Scienze Neurologiche (ISN) / Dipartimento di Pediatria  
Università di Catania  
**1° Ricercatore in Pediatria (MED/38)**

\* Dal 23 Agosto 2000 - 31 Ottobre 2006

Consiglio Nazionale delle Ricerche (CNR)  
Istituto di Bioimmagini e Fisiopatologia del Sistema Nervoso Centrale (IBFSNC)  
→ Istituto di Scienze Neurologiche (ISN) / Dipartimento di Pediatria  
Policlinico Università degli Studi di Catania  
**Ricercatore in Pediatria (MED/38)**

\* Dal 1 Maggio 1995 - 31 Marzo 1999

University of Oxford/National Health System (NHS)  
Oxford University Hospitals (OUH)  
John Radcliffe Hospital/Churchill Hospital/Radcliffe Infirmary  
Department of Pediatrics (Pediatric Neurology), Clinical Genetics and Neuroradiology  
**Clinical Assistant** (and Research Fellow) with **Senior Registrar Status**  
→ **Servizio Sanitario Prestato all'Estero riconosciuto con decreto del Ministero della Salute no. 0012008-P-DGPROF\_02-03-2020** del 2 Marzo 2020  
- Dal 10 Novembre 1995 al 31 Maggio 1998;  
- Dal 6 Luglio al 10 Settembre 1998  
- Dal 15 Marzo al 26 Marzo 1999

\* Dal 1 Luglio 1995 - 1 Novembre 1995

University of Harvard, Boston, USA  
Massachusetts General Hospital (MGH)  
Department of Pediatrics, Neurology and Neurogenetics  
**Clinical Research Fellow**

\* Dal 23 Aprile 1992 - ad oggi

[Certificato iscrizione Albo dei Medici no. 10300]  
Ordine dei Medici Chirurghi e degli Odontoiatri di Catania  
**Certificato** di Abilitazione all'esercizio della professione medica  
Conseguita **nella II Sessione 1991**

## ISTRUZIONE E FORMAZIONE

• Date (da – a)

Nome e tipo di istituto di istruzione

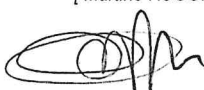
• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

• Qualifica conseguita

\* Dal 1 Novembre 1995 - 1 Marzo 2000

Università degli Studi di Catania/University of Oxford  
Scienze Pediatriche, Genetica Clinica, Neuropediatria, Neurogenetica  
Neuroradiologia pediatrica

**Dottore di Ricerca [XI ciclo]** in Scienze Pediatriche  
[conseguito il 28 Febbraio 2000]



\* Dal 1 Aprile 1992 - 31 Ottobre 1995  
Università degli Studi di Catania  
Dipartimento di Pediatria  
**Medico Specialista** in formazione in Pediatria (MED/38)  
Diploma di Specialista in Pediatria conseguito 9 Novembre 1995 [50/50 & lode]

\* Dal 1 Novembre 1982 - 31 Ottobre 1984  
Università di Oxford, GB  
Baccalaureato in "*Storia della Letteratura Inglese Moderna e Contemporanea*"  
**BA history** [Thesis: Life and novels of Graham Greene]

\* Dal 1 Novembre 1982 - 5 Luglio 1991  
Università degli Studi di Catania  
Corso di Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia  
**Laurea** Magistrale in Medicina e Chirurgia (110/110 e lode)

\* Dal 1 Ottobre 1976 - 31 Luglio 1982  
Istituto "*Salesiani*" di San Francesco di Sales/Liceo Classico "Garibaldi"  
Catania  
Scuola Secondaria II Grado - studi "Classici"  
**Diploma di Maturità** (60/60 e lode)

\* Dal 1 Ottobre 1973 - 9 Giugno 1976  
Istituto "*Salesiani*" di San Francesco di Sales, Catania  
Scuola Secondaria I Grado

\* Dal 1 Ottobre 1968 - 10 Giugno 1973  
Istituto "*S. Giuseppe*", Suore Maria Ausiliatrice  
Istituto Salesiani "*San Francesco di Sales*"  
Scuola Primaria

## CAPACITÀ E COMPETENZE

### PERSONALI

*Acquisite nel corso della vita e della carriera ma non necessariamente riconosciute da certificati e diplomi ufficiali.*

MADRELINGUA

ITALIANA

ALTRE LINGUA

### INGLESE

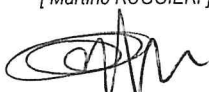
- Capacità di lettura
- Capacità di scrittura
- Capacità di espressione orale
- **Periodi all'estero**

[eccellente]

[eccellente]

[eccellente]

[1976, Norwich; 1977, Oxford; 1978, Oxford; 1979, Oxford; 1982-1984, Oxford (BA Storia della Letteratura Inglese Moderna e Contemporanea); 1995-2000, Oxford (John Radcliffe Hospital, University of Oxford); 1996, Boston (Massachusetts General Hospital, Harvard Medical School)]



**FRANCESE**

[eccellente]

[eccellente]

[eccellente]

[1974, Nizza; 1975, Monaco]

**SPAGOLO**

[eccellente]

[eccellente]

[eccellente]

[1980; Barcellona/Eurocentres; 1981, Vigo/Eurocentres]

**TEDESCO**

[elementare]

[elementare]

[elementare]

## ALTRE CAPACITÀ E COMPETENZE

*Competenze non  
precedentemente indicate.*

*General Medical Council Certificate*[(**GMC**) Londra, GB, Giugno 1995, no. 4179737]

## PATENTE O PATENTI

## PATENTE B

NAUTICA [Dicembre 2006]



## ULTERIORI INFORMAZIONI

### **PREMI SCIENTIFICI**

- Premio "Felice Paradiso" (Giugno 1994)
  - Premio "Kiwaniis" (Marzo 1995)
  - V Premio "Paolo Balestrazzi" per lo studio della neurofibromatosi, Venafro (Maggio 2002)
  - Premio Militello – Firenze degli Iblei per gli studi pediatrici, Militello Val di Catania (CT) (Ottobre 2010)
  - "Robert J. Gorlin" Award Prize [Robert Gorlin Memorial Lecture] - AAOMP [American Academy of Oral and Maxillo-Facial Pathology] - Chicago, USA (Virtual conference) (24 Maggio 2021)
- [[https://mediaspace.umn.edu/media/t/1\\_ftthonxlt](https://mediaspace.umn.edu/media/t/1_ftthonxlt)]

### **BORSE DI STUDIO - FINANZIAMENTI**

- CNR, A196.00174.04 (Roma, 1996): "Studio clinico e genetico della NF1 segmentale" (5 milioni L)
- Oxfordshire Health Services Research (Oxford, GB 1996-98): "NF1 segmentale" (10,000 GBP)
- Medical Research Council (Oxford, 1997-1998): "Lesioni midollo spinale neonatali" (5,000 GBP)
- "ASSERT" Angelman Lay Group (Londra, 1996-1998): "Epilessia ed Angelman" (5,000 GBP)
- Ministero della Salute, Progetti regionali 2004-2008: "Oncogeni nella NF1" (210,000 euro)
- National Institute of Health (Boston, 2003-2008): "Sclerosi multipla infantile" (510,000 USD)
- CNR, Commessa Ricerca a Tema Libero (Roma, 2006): "Sindromi neurocutanee" (12,000 euro)
- CNR, Commessa Ricerca a Tema Libero (Roma, 2008): "Le neurofibromatosi" (13,000 euro)
- Finanziamento AST onlus (Roma, 2012-2013) "The role of mi-RNA in tuberous sclerosis" (12.000 euro)
- Finanziamento AST onlus (Roma, 2014-2015) "The role of mi-RNA in tuberous sclerosis" (15.000 euro)
- FIR 2014-2015, Università di Catania. Progetto 922B27 – "Puer Sapiens" Società, cultura e educazione infantile nella preistoria protostoria in Sicilia: analisi e realizzazione di modelli in 3D in scala reale" (12.000 euro)
- ANAT (Associazione Nazionale Atassia-Telangiectasia) 2021-2022 Premio miglior Progetto 2021 (15.000 euro)
- Progetti Intradipartimentali Ateneo di Catania 2020-2022 - Ricostruzione 3D di encefali [TC/sincrotrone] e Paleo-fenotipi e studio genomico [Y, NGS, mitocondrio, WES] in 3 resti fossili infantili Paleolitici [13.000 a.C. "Grotta dell'Uzzo" - Museo Salinas, PA] (45.000 euro)

### **Membro EDITORIAL BOARD**

- 2005 – 2011 **Deputy Editor:** *Journal of Brachial Plexus and Peripheral Nerve Injury*  
[www.jbpni.com](http://www.jbpni.com)
- 2007 - 2011 **Associate Editor:** *Child's Nervous System*  
[www.springer.com](http://www.springer.com)
- 2014 - **Associate Editor:** *Multiple Sclerosis and Other Demyelinating Disorders*  
[www.msddjournal.com](http://www.msddjournal.com)
- 2012 **Advisory Editor:** *The Child*  
[www.thechild.it](http://www.thechild.it)
- 2012 **Comitato Scientifico:** *Prospettive in Pediatria [Rivista Ufficiale della SIP]*  
[www.prospettiveinpediatria.it](http://www.prospettiveinpediatria.it)
- 2014 **Editorial Board:** *Behavioural Neurology*

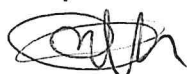
### **Presidenze SOCIETA' SCIENTIFICHE**

- Presidente:** Società Italiana di Neurologia Pediatrica (SINP) [7 Gennaio 2022 – ad oggi]
- Segretario nazionale:** Gruppo di Studio di Neuroimmunologia Pediatrica (GNIP) [www.sinp.it](http://www.sinp.it)
- Presidente:** Comitato Scientifico, Associazione Neurofibromatosi (ANF), Parma [2017 - ad oggi]

**MEMBRO** Lista **Commissari ANVUR/ASN** - Macro-area 06/G1 (SSD MED/38 – MED/39)  
Pediatria Generale e Specialistica e Neuropsichiatria Infantile

### **DOTTORATI DI RICERCA**

**Membro Collegio Docenti:** Dottorato di Ricerca in "Biomedicina Traslazionale" XXVIII ciclo, XXIX ciclo - Università degli Studi di Catania (dal 2012 durata: 3 anni; dal 2013: durata 3 anni)



## **RUOLI ISTITUZIONALI AZIENDE OSPEDALIERO-UNIVERSITARIE**

**Direttore** - Scuola di Specializzazione in Pediatria, Università degli Studi di Catania

**Membro di nomina Comitato Etico Catania 1**, Azienda Ospedaliero-Universitaria "Policlinico-Vittorio Emanuele, Catania (2014 - 2021)

## **Membro BOARD - COMITATI SCIENTIFICI**

1998 - **Membro Comitato Scientifico**, Associazione Nazionale Neurofibromatosi, **A.N.F.**

<http://www.neurofibromatosi.org>

1999 - **Membro Comitato Scientifico**, Associazione Sclerosi Tuberosa, **A.S.T.**

<http://www.sclerosituberosa.it>

2000 - 2010 **Rappresentante Italiano** "Committee of National Advisers" (**CNA**) in Paediatric Neurology, European Pediatric Neurology Society (**EPNS**)

<http://www.epns.com>

2002 - 2008 **Membro Consiglio Direttivo**, Società Italiana Neurologia Pediatrica, **S.I.N.P.**

2002 - **Membro Comitato Scientifico Internazionale** "Hypomelanosis of Ito/HITS, UK <http://www.e-fervour.com/hits/#support>

2004 - **Membro Comitato Scientifico**, Associazione Neurofibromatosi "Io ci sono" (BO)

<http://www.associazioneiocisono.com>

2004 - **Consulente scientifico** "Sclerosi Multipla infantile" Serono S.R.L.

[www.serono.com](http://www.serono.com)

2009 - **Membro International Pediatric Multiple Sclerosis Study Group (IPMSSG)**

<http://www.ipmssg.org>

2013 - 2015 **Rappresentante nazionale**, Società Italiana di Pediatria (**SIP**) presso l'Associazione Italiana Sclerosi Multiple (**AIMS**) - Gruppo di Studio Sclerosi Multipla Pediatrica

[www.aims.org](http://www.aims.org)

2014 - 2018 **Membro Consiglio Direttivo nazionale**, Gruppo di Studio di Storia della Pediatria (**GSSP/SIP**)

[www.sip.it](http://www.sip.it)

2015 - 2018 **Membro Consiglio Direttivo**, Società Italiana di Ricerca Pediatrica (**SIRP**)

[www.sirp.it](http://www.sirp.it)

## **Autore/Curatore LIBRI INTERNAZIONALI**

**Ruggieri M**, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C.

**Neurocutaneous diseases: Phacomatoses and hamartoneoplastic syndromes**

New York-Wien: Springer-Verlag, 2008 (72 capitoli, 1040 pagine, 457 figure colori/B&N)

<http://www.springer.at>

**ISBN: 9783211213964**

**Ruggieri M**, Micali G, Koutlas I, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C.

**Neurocutaneous syndromes (Phacomatoses), 2a edizione**

New York: Springer/Nature, 2023 (45 capitoli, 550 pagine, 657 figure colori/B&N)

<http://www.springer.com>

**Ruggieri M**, Vincent A, Grimaldi LME, Polizzi A

**Immune-mediated disorders of the central nervous system in childhood**

New York: Springer/Nature, 2023 (54 capitoli, 550 pagine, 250 figure colori/B&N)

<http://www.springer.com>

## **Autore/Curatore LIBRI NAZIONALI**

**Ruggieri M**

**Neurologia Pediatrica – dalle basi biologiche alla pratica clinica**

Milano: EDRA/Elsevier, 2022 (890 pagine)

<http://www.edra.com>

**ISBN: 978-88-214-4865-2**



Pavone L, **Ruggieri M.**  
**Neurologia Pediatrica.**  
Milano: Elsevier/Masson, 2001 (608 pagine)  
<http://www.masson.it>  
**ISBN: 88214-2618-1**

Pavone L, **Ruggieri M.**  
**Neurologia Pediatrica.**  
Milano: Elsevier/Masson, **2ª edizione, 2006, 850 pagine**  
<http://www.masson.it>  
**ISBN: 88-214-2789-7/978882142789-3**

**Ruggieri M,** Tenconi R.  
**Le neurofibromatosi.**  
Edizioni A.N.F., Parma, 2000 (90 pagine) (**2° edizione, 2007, 200 pagine**)  
<http://www.neurofibromatosi.org>

**Ruggieri M, Migone N.**  
**Sclerosi Tuberosa**  
Edizioni A.S.T., Roma **2008** (80 pagine)  
<http://www.sclerosituberosa.org>

**Ruggieri M,** Franzoni E.  
**Neurologia e Psichiatria dello Sviluppo.**  
Milano: Elsevier/Masson (360 pagine) (**2012**)  
<http://www.elsevier.com>  
**ISBN: 97888821-432682**

Catassi C, Cogo P, Corsello G, Iughetti L, Peroni D, Piacentini G, **Ruggieri M,** Verrotti A.  
Lissauer T, Carroll W. Manuale di Pediatria  
Milano: EDRA, 2018: pp. 123-144  
**ISBN: 788821-4447877**

#### Reviews online

**Ruggieri M,** Pavone L.  
**Hypomelanosis of Ito & related disorders**  
San Diego MedLink Neurology Database  
[www.Medlink.com](http://www.Medlink.com)

#### Coordinatore PROGETTI SCIENTIFICI

**Studio clinico, genetico e neuroradiologico delle sindromi neurocutanee**

Progetto CNR, 2000-2004

**Studio degli oncogeni nella neurofibromatosi tipo 1**

Progetto MURST-Regione Molise, 2004-2008

**Database Gruppo SINP Sclerosi Multipla infantile**

Collaborazione Società Italiana di Neurologia (SIN)

**Studio fattori immunologici e cellulari Sclerosi Multipla infantile**

Hospital for Sick Children, Toronto, Canada/NIH 2003-2005





### Studi condotti secondo GCP [Good Clinical Practice]

- **Medical Research Council (Oxford, 1997-1998): "Lesioni midollo spinale neonatali"**  
RISULTATI pubblicati su: *Dev Med Child Neurol* 1999;41:51-54
- **"ASSERT" Angelman Lay Group" (Londra, 1996-1998): "Epilessia ed Angelman"**  
RISULTATI pubblicati su: *Arch Dis Child* 1998;79:423-426
- **Ministero della Salute, Progetti regionali 2004-2008: "Oncogeni nella NF1"**  
RISULTATI pubblicati su: *Hum Mutat* 2004;23:134-146; *Hum Mutat* 2008;29:74-82
- **National Institute of Health (Boston, 2003-2008): "Sclerosi multipla infantile"**  
RISULTATI pubblicati su: *The Lancet Neurology* 2007;6:773-781; 112;  
*J Neuroimmunol* 2010;223:92-99

### REFEREE su peer-reviewed journals

The New England Journal of Medicine (Boston, USA)  
The Lancet (London, UK)  
The Lancet Neurology (London, UK)  
Neurology (Rochester, USA)  
Genetic Epidemiology (Rochester, USA)  
Journal of Medical Genetics (Birmingham, UK)  
Pediatrics (St Paul, USA)  
Journal of Pediatrics (Cincinnati, USA)  
Journal American Academy Dermatology (Chicago, USA)  
Journal of Investigative Dermatology (Boston, USA)  
American Journal Medical Genetics (Salt Lake City, USA)  
Archives of Dermatology (Chicago, USA)  
Developmental Medicine Child Neurology (London, UK)  
Journal of Neurological Science (Chicago, USA)  
European Journal of Neurology (Paris, FRANCE)  
Archives of Disease in Childhood (London, UK)  
European Journal Pediatric Neurology (Leuven, B)  
Dermatology (Nice, F)  
Pediatric Neurology (Rochester, USA)  
Neuropediatrics (Essen, D)  
Clinical Anatomy (Rochester, USA)  
Acta Paediatrica (Stockholm, SW)  
European Journal of Pediatrics (Zurich, CH)  
Child's Nervous System (Rome, IT)  
Case Reports and Clinical Practice Review (Warsaw, PL)  
Journal Clinical Experimental Medicine (Warsaw, PL)  
Journal of Pediatric Neurology (Van, TURKEY)  
Neural Regeneration Research (NRR) (Shanyeng, CHINA)



## MENZIONI SPECIALI

Premio "Robert J. Gorlin" - Memorial Lecture, **American Academy of Oral and Maxillofacial Pathology** [AAOMP], New Orleans, USA - 25 Aprile 2020 → Lettura "Neurocutaneous disorders: from the persons behind the syndromes to the molecular pathways and targeted therapies" [Salt Lake City, USA - 24 Maggio 2021].

Una sindrome malformativa complessa con ritardo mentale, segni dismorfici e anomalie cutanee (cutis tricolor) porta il nome di ***sindrome di Ruggieri-Happle***

[Happle R. *Mosaicism of Human Skin*. Berlin: Springer-Verlag, 2014: **Ruggieri-Happle syndrome**;

Torchia et al. *Cutis* **2013**;91:11-16; Tekin B, et al. *Dermatol Online* **2014**; 20(10)]

POSSUM syndrome 6275 MCA, **Ruggieri-Happle syndrome** (<http://www.possum.net.au>)

Publicata su: *Eur J Pediatr* 2000;159:745-749 e su *Am J Med Genet* 2003;120A:110-116)

Una sindrome malformativa complessa con nevo cutaneo vascolare misto ed anomalie cerebrali del tipo Dyke-Davidoff-Masson porta il nome di ***sindrome di Ruggieri-Leech***

[Happle R. *Mosaicism of Human Skin*. Berlin: Springer-Verlag, 2014: **Ruggieri-Leech syndrome**]

Publicata su: *Am J Med Genet* 2012;150A:1870-1880

Una sindrome malformativa con alopecia triangolare temporale autosomica dominante con ritardo mentale e segni dismorfici porta il nome di **Temporal Triangular Alopecia - plus, *Ruggieri type*** LDDB & LNDB, Baraitser M & Winter R. Oxford: Oxford University Press, 2005

Publicata su: *Acrh Dermatol* 2000;136:426-27

Una sindrome malformativa con anomalia del ritorno venoso cardiaco (anomalia della vena "a scimitarra"), malformazioni cardiache multiple e note dismorfiche del cranio e della faccia porta il nome di ***sindrome della (vena) scimitarra, tipo Ruggieri (Ruggieri Scimitar vein)***

POSSUM syndrome 6256 MCA, **Ruggieri type** (Scimitar vein anomaly, multiple cardiac malformations, craniofacial abnormalities) (<http://www.possum.net.au>)

LDDB & LNDB. Baraitser M & R Winter. Oxford: Oxford University Press, 2005

Publicata su: *Am J Med Genet* 2003;116A:170-175

Un pattern di distribuzione del mosaicismismo cutaneo con il proprio nome:

**Ruggieri type (VI) Sash-like pattern**

[Happle R. *Mosaicism of Human Skin*. Berlin: Springer-Verlag, 2014]

Publicato su *Eur J Pediatr* 2000;59: 745-749

*Lifeline biographic sketch* su **International Newsletter - Neurology** 2002;59:25-26°

*Biografia* su Marquis **Who's Who in the World**

Marquis Who's Who, 2002-2003, 2003-2004, 2004-2005, 2006-2007

*Biografia* su Marquis **Who's Who in Medicine and Healthcare**

Marquis Who's Who, 2000-2003, 2004-2007



**PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE INTERNAZIONALI [sommario]**

[Scopus, WOS, PubMed]

1994 - 2022 (Gennaio)

**IMPACT FACTOR (IF) \*\* TOTALE = 1.055.50**

[\*\* n. 324 review e/o articoli originali su riviste internazionali peer-reviewed su Scopus/WOS/PubMed con IF]

IF = tratto dal Journal Citation Reports, JCR (ISI), 2022 - <https://www.jcrweb.com>

**IMPACT FACTOR (IF) MEDIO = 3.570**

**VALORI MEDIANE al Gennaio 2022**

Lavori totali presenti su Scopus/WOS = 301

Citazioni totali [Scopus; Researchgate] = 6.008

H-index [Scopus; WOS; Researchgate] = 50

**VALORI MEDIANE COMMISSARIO [SSD MED/38]**

Lavori presenti su Scopus/WOS *ultimi 10 anni* = 158 → valore soglia = 90

Citazioni [*ultimi 15 anni*] = 3.547 → valore soglia = 2.547

H-index [*ultimi 15 anni*] = 36 → valore soglia = 27

Normalizzazione citazioni per età accademica [1994-2022]  $6.008/28 = 214.57$



**PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE INTERNAZIONALI [sommario]**

[Scopus – WOS - PubMed] → 1994 - 2022 (Gennaio)

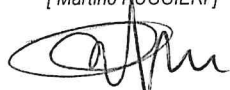
1. <i>Int J Ped Otorhinolar</i> 1994;30:79-84	IF = 1.583	citazioni = 5	
2. <i>Dev Brain Research Dysf</i> 1994;17:20-28.			
3. <i>Neuropediatrics</i> 1994;25:1	IF = 1.947		
4. <i>Ital J Pediatr</i> 1994;20:549-553	IF = 2.638		
5. <i>Neuroradiologia</i> 1994;1:377-381			[6.190]
6. <i>Pediatr Radiol</i> 1995;25:34-36.	IF = 2.505	citazioni = 9	
7 <i>Am J Med Genet</i> 1995;59:139-142.	IF = 2.802	citazioni = 13	
8. <i>Pediatr Radiol</i> 1995;25:S1:147-149.	IF = 2.505	citazioni = 5	
9. <i>Ital J Pediatr</i> 1995;21:88-96	IF = 2.683		
10. <i>Ital J Pediatr</i> 1995;21:743-746	IF = 2.683		[13.173]
11. <i>Am J Med Genet</i> 1996;61:178-181.	IF = 2.802	citazioni = 34	
12. <i>Genes Chromos Cancer</i> 1996;15:18-25.	IF = 5.006	citazioni = 114	
13. <i>Eur Heart J</i> 1996;17:968	IF = 22.673	citazioni = 1	
14. <i>Neurology</i> 1996;45:485-492.	IF = 9.901	citazioni = 41	
15. <i>Clin Dysmorph</i> 1996;5:223-229.	IF = 0.816	citazioni = 3	
16. <i>Clin Pediatr</i> 1996;35:209-212.	IF = 0.840	citazioni = 4	
17. <i>Clin Pediatr</i> 1996;35:365-365.	IF = 0.840	citazioni = 7	
18. <i>J Neurosurg</i> 1996;85:941-944.	IF = 2.279	citazioni = 21	[44.916]
19. <i>Curr</i> 1997;7:167-176	IF = 0.345		
20. <i>Ped Dermatol</i> 1997;14:22-25.	IF = 1.588	citazioni = 6	
21. <i>J Med Genet</i> 1997;34:256-260.	IF = 6.318	citazioni = 11	
22. <i>J Neuroimmunol</i> 1997;76:189-192.	IF = 3.458	citazioni = 78	
23. <i>Am J Med Genet</i> 1997;71:271-274.	IF = 2.802	citazioni = 3	
24. <i>Clin Pediatr</i> 1997;36:529-534.	IF = 0.840	citazioni = 24	
25. <i>Clin Dysmorph</i> 1997;6:375-378.	IF = 0.816	citazioni = 3	
26. <i>Ital J Pediatr</i> 1997;23:111-117	IF = 2.683		
27. <i>Genet Counsel</i> 1997;8:353-354	IF = 2.537		
28. <i>Genet Counsel</i> 1997;8:367-368	IF = 2.537		
29. <i>Genet Counsel</i> 1997;8:374-375	IF = 2.537		[26.461]
30. <i>Pediatrics</i> 1998;101:112-119.	IF = 5.800	citazioni = 40	
31. <i>Br J Radiol</i> 1998;71:225-228.	IF = 1.814	citazioni = 9	
32. <i>Hum Genet</i> 1998;102:591-597.	IF = 2.690	citazioni = 126	
33. <i>Postgr Med J</i> 1998;74: 257-259.	IF = 2.078	citazioni = 4	
35. <i>Arch Dis Child</i> 1998;79:423-426	IF = 3.258	citazioni = 41	
35. <i>Ital J Pediatr Pediatr</i> 1998;24:XVII-XVIII	IF = 2.683		[23.133]
36. <i>Dev Med Child Neurol</i> 1999;41:51-54.	IF = 5.449	citazioni = 2	
37. <i>Or Surg Or Med Or Pathol</i> 1999;87:67-72.	IF = 2.589	citazioni = 43	
38. <i>J Pediatr Orthop</i> 1999;19:301-305.	IF = 1.010	citazioni = 35	
39. <i>Dev Med Child Neurol</i> 1999;41:311-317.	IF = 6.449	citazioni = 33	
40. <i>Acta Paed</i> 1999;88:671-674.	IF = 1.634	citazioni = 7	
41. <i>Neurology</i> 1999;88:671-674.	IF = 9.901	citazioni = 132	
42. <i>Minerva Pediatr</i> 1999;51:395-8	IF = 1.312	citazioni = 1	
43. <i>Neurol Sciences</i> 1999;20:89-108.	IF = 3.181	citazioni = 64	
44. <i>Child's Nerv Syst</i> 1999;15:295-308.	IF = 1.465	citazioni = 84	[32.000]



45. <i>J Med Genet</i> 2000;37:44-49	IF = 6.138	citazioni = 52	
46. <i>Arch Dermatol</i> 2000;136:426-427	IF = 2.339	citazioni = 27	
47. <i>Eur J Pediatr</i> 2000;159:477-480	IF = 2.335	citazioni = 7	
48. <i>J Neurosurg</i> 2000;93:530-532	IF = 2.279	citazioni = 41	
49. <i>Eur J Pediatr</i> 2000;159:745-749	IF = 2.335	citazioni = 41	
50. <i>Am J Med Genet</i> 2000;95:82-84	IF = 2.802	citazioni = 24	
51. <i>Pathol Res Pract</i> 2000;196:713-718	IF = 3.250	citazioni = 2	
52. <i>Virchow Arch</i> 2000;437:401-412	IF = 2.848	citazioni = 2	
53. <i>Minerva Pediatr</i> 2000;52:357-366	IF = 1.312	citazioni = 4	
54. <i>J Child Neurol</i> 2000;15:635-644	IF = 1.987	citazioni = 64	[27.270]
55. <i>Neurology</i> 2001;56:827-829	IF = 9.901	citazioni = 23	
56. <i>Neurology</i> 2001;56:1433-1443	IF = 9.901	citazioni = 235	
57. <i>The Lancet</i> 2001;357:311-312	IF = 79.321	citazioni = 15	
58. <i>Arch Pathol Lab Med</i> 2001;125:599-601	IF = 5.534	citazioni = 18	
59. <i>Pediatr Neurol</i> 2001;24:300-302	IF = 3.372	citazioni = 5	
60. <i>Am J Med Genet</i> 2001;101:178-180	IF = 2.802	citazioni = 43	
61. <i>Neurology</i> 2001;56:1606-1607	IF = 9.901	citazioni = 7	
62. <i>Clin Neurol Neurosurg</i> 2001;103:151-154	IF = 1.876	citazioni = 12	
63. <i>Eur J Pediatr Neurol</i> 2001;5:167-168	IF = 3.140	citazioni = 11	[125.378]
64. <i>Virch Arch</i> 2002;441:525-526	IF = 2.848	citazioni = 9	
65. <i>Arch Gerontol Geriatr</i> 2002;suppl 8:157-163	IF = 3.250	citazioni = 10	
66. <i>Arch Gerontol Geriatr</i> 2002;suppl 8:295-301	IF = 3.250	citazioni = 3	
67. <i>Arch Gerontol Geriatr</i> 2002;suppl 8:303-308	IF = 3.250	citazioni = 3	
68. <i>Arch Gerontol Geriatr</i> 2002;suppl 8:309-312	IF = 3.250	citazioni = 4	
69. <i>Arch Gerontol Geriatr</i> 2002;suppl 8:313-317	IF = 3.250	citazioni = 2	
70. <i>Arch Gerontol Geriatr</i> 2002;suppl 8:319-326	IF = 3.250	citazioni = 8	[22.348]
71. <i>Am J Med Genet A</i> 2003;116A:170-175	IF = 2.802	citazioni = 18	
72. <i>J Med Genet</i> 2003;40:227-232	IF = 6.138	citazioni = 27	
73. <i>Am J Med Genet A</i> 2003;120A:110-116	IF = 2.802	citazioni = 31	
74. <i>Case Rep Clin Pract Rev</i> 2003;4:2-5			
75. <i>Ital J Pediatr</i> 2003;29:222-225	IF = 2.683		[14.380]
76. <i>Neurol Sciences</i> 2004;25(suppl4):S326-335	IF = 3.181	citazioni = 73	
77. <i>Hum Mutat</i> 2004;23:134-46	IF = 4.868	citazioni = 74	
78. <i>Br J Ophthalmol</i> 2004;88:1429-1433	IF = 4.638	citazioni = 41	
79. <i>Neuropediatrics</i> 2004;35:207-210	IF = 1.205	citazioni = 52	
80. <i>Neurol Sci</i> 2004;25(suppl4):S346-349	IF = 3.181	citazioni = 17	[12.560]
81. <i>Neuropediatrics</i> 2005;36:21-34	IF = 1.205	citazioni = 82	
82. <i>Am J Med Genet</i> 2005;136A:357	IF = 2.802	citazioni = 5	
83. <i>Acta Paediatr</i> 2005;94:1066-1072	IF = 1.634	citazioni = 4	
84. <i>Neuropediatrics</i> 2005;36:279-283	IF = 1.205	citazioni = 5	
85. <i>J Pediatr Endocrinol Metab</i> 2005;18:1019-1025	IF = 1.634	citazioni = 29	
86. <i>Ital J Pediatr</i> 2005;31:280-283	IF = 2.683		[10.273]
87. <i>Pediatr Neurol</i> 2006;34:66-71	IF = 3.372	citazioni = 57	[3.372]
88. <i>The Lancet Neurol</i> 2007;6:773-81	IF = 44.182	citazioni = 212	
89. <i>Pediatric Neurology</i> 2007;36:607-610	IF = 3.372	citazioni = 15	
90. <i>Am J Gastroenterol</i> 2007;102:1831	IF = 10.843	citazioni = 13	
91. <i>Pediatr Neurol</i> 2007 Sep;37(3):209-11	IF = 3.372	citazioni = 5	
92. <i>Am J Hum Genet</i> 2007;81:104-113	IF = 11.025	citazioni = 83	[72.815]



93. <i>J Pediatr</i> 2008;152:244-249	IF = 4.806	citazioni = 45	
94. <i>J Pediatr</i> 2008;153:298-299	IF = 4.806	citazioni = 2	
95. <i>Hum Mutat</i> 2008;29:74-82	IF = 4.878	citazioni = 77	
96. <i>Epilepsy Res</i> 2008;78:225-31	IF = 2.740	citazioni = 8	
97. <i>J Clin Gastroenterol</i> 2008;42:715-9	IF = 3.062	citazioni = 4	
98. <i>Minerva Pediatr</i> 2008;60:383-4	IF = 1.312	citazioni = 2	
99. <i>Clin Genet</i> 2008;74:164-70.	IF = 4.378	citazioni = 43	
100. <i>J Pediatr Hematol Oncol</i> 2008;30:628-30	IF = 1.060	citazioni = 5	
101. <i>Minerva Pediatr</i> 2008;60:1473-4.	IF = 1.312	citazioni = 4	
102. <i>Neurol Sci</i> 2008;29:495-6	IF = 3.181	citazioni = 3	
103. <i>Orthopaedics</i> 2008;31:498	IF = 1.390		[31.291]
104. <i>Br J Ophthalmol</i> 2009;93:175-176	IF = 3.384	citazioni = 11	
105. <i>Childs Nerv Syst</i> 2009; 25:211-6	IF = 1.475	citazioni = 25	
106. <i>Childs Nerv Syst</i> 2009;25:111-8	IF = 1.475	citazioni = 17	
107. <i>Childs Nerv Syst</i> 2009;25:361-365	IF = 1.475	citazioni = 5	
108. <i>Acta Paediatrica</i> 2009;256:176-182	IF = 1.634	citazioni = 4	
109. <i>Epilepsy Res</i> 2009;85:89-95	IF = 2.740	citazioni = 54	
110. <i>Pediatric Neurol</i> 2009; 40:383-386	IF = 3.372	citazioni = 8	
111. <i>Acta Paediatr</i> 2009;98:1130-6	IF = 1.634	citazioni = 20	
112. <i>Acta Paediatr</i> 2009;99:7	IF = 1.634		
113. <i>J Pediatr Gastroenterol Nutr</i> 2009;49:202-7	IF = 2.030	citazioni = 35	
114. <i>Neuropediatrics</i> 2009;40:186-188	IF = 1.947	citazioni = 2	
115. <i>Minerva Pediatr</i> 2009;61:557-9	IF = 1.312	citazioni = 4	[22.478]
116. <i>Eur J Paediatr Neurol</i> 2010;14:192-193	IF = 3.140	citazioni = 8	
117. <i>Eur J Pediatr</i> 2010;169:475-481	IF = 2.335	citazioni = 14	
118. <i>Child Nerv Syst</i> 2010;26:133-136	IF = 1.475	citazioni = 5	
119. <i>Acta Paediatr</i> 2010;99:460-63	IF = 1.634	citazioni = 4	
120. <i>Childs Nerv Syst</i> 2010;26:995-1002	IF = 1.475	citazioni = 12	
121. <i>J Neuroimmunol</i> 2010;223:92-99	IF = 3.178	citazioni = 42	
122. <i>Pediatr Neurol</i> 2010;43:395-402	IF = 3.372	citazioni = 25	
123. <i>Neuropediatrics</i> 2010;41:60-65	IF = 1.947	citazioni = 26	
124. <i>Neuropediatrics</i> 2010;41:246-55	IF = 1.947	citazioni = 43	
125. <i>Curr Neuropharmacol</i> 2010;8:135-48	IF = 7.363	citazioni = 5	
126. <i>Front Biosci (Elite Ed)</i> 2010;2:701-10	IF = 2.250	citazioni = 10	
127. <i>Dev Med Child Neurol</i> 2010;52:700-707	IF = 5.449	citazioni = 65	[36.371]
128. <i>Area Pediatrica</i> 2010;11:I-XXIII			
129. <i>Childs Nerv Syst</i> 2011;27:635-38	IF = 1.475	citazioni = 3	
130. <i>Acta Paediatr</i> 2011;100:121-127	IF = 1.634	citazioni = 22	
131. <i>Am J Med Genet</i> 2011;155:582-5	IF = 2.802	citazioni = 15	
132. <i>Pediatr Int</i> 2011;53:964-7	IF = 0.939	citazioni = 4	
133. <i>Acta Med Medit</i> 2011;27:149-152	IF = 0.219	citazioni = 15	
134. <i>Acta Med Medit</i> 2011;27:153-162	IF = 0.219	citazioni = 4	
135. <i>Acta Med Medit</i> 2011;27:163-168	IF = 0.219	citazioni = 10	
136. <i>Childs Nerv Syst</i> 2011;27:365-71	IF = 1.475	citazioni = 15	[8.982]



137. <i>Childs Nerv Syst</i> 2012;28:141-5	IF = 1.475	citazioni = 6	
138. <i>Brain Dev</i> 2012;54:143-147	IF = 1.961	citazioni = 18	
139. <i>J Hyperten</i> 2012;30:629-630	IF = 4.884	citazioni = 19	
140. <i>Int J Immunopathol Pharmacol</i> 2012;25:513-7	IF = 3.030	citazioni = 7	
141. <i>J Child Neurol</i> 2012;27:657-662	IF = 1.987	citazioni = 4	
142. <i>Epilepsia</i> 2012;53:e-102-105	IF = 6.040	citazioni = 8	
143. <i>Brain Dev</i> 2012;34:459-468	IF = 1.961	citazioni = 17	
144. <i>Am J Med Genet</i> 2012;150A:1870-1880	IF = 2.802	citazioni = 26	
145. <i>The Child</i> 2012;1:e-21			
146. <i>The Child</i> 2012;1:e-7			
147. <i>The Child</i> 2012;1:e-9			
148. <i>Clin Neuroradiol</i> 2012;22:351-353	IF = 2.050	citazioni = 8	
149. <i>Neurol Sci</i> 2012;33:1401-1405	IF = 3.181	citazioni = 6	
150. <i>Neuro Endocrinol Lett</i> 2012;33:569-573	IF = 0.765	citazioni = 35	
151. <i>Brain Dev</i> 2012;34:459-468	IF = 1.961	citazioni = 44	[32.319]
152. <i>Neurocase</i> 2013;19:458-461	IF = 0.883	citazioni = 2	
153. <i>Eur J Pediatr Neurol</i> 2013;17:97-101	IF = 3.140	citazioni = 3	
154. <i>J Pediatr</i> 2013;162:217	IF = 4.406	citazioni = 4	
155. <i>Ophthal Genet</i> 2013;34:178-179	IF = 1.300	citazioni = 8	
156. <i>Pediatr Neurol</i> 2013;48:73-75	IF = 3.372	citazioni = 7	
157. <i>Ital J Pediatr</i> 2013;39:3	IF = 2.683	citazioni = 5	
158. <i>Neurogenetics</i> 2013;14:89-98	IF = 3.860	citazioni = 36	
159. <i>Neuropediatrics</i> 2013;44:239-244	IF = 1.947	citazioni = 8	
160. <i>J Pediatr</i> 2013;162:1084	IF = 4.406	citazioni = 3	
161. <i>Front Neurol</i> 2013;4:113	IF = 3.552	citazioni = 5	
162. <i>The Child</i> 2013;1(1):e-6			
163. <i>The Child</i> 2013;1(1):e-12			
164. <i>The Child</i> 2013;1(1):e-13			
165. <i>J Endocrinol Invest</i> 2013;36:1128	IF = 2.660	citazioni = 2	
166. <i>J Child Neurol</i> 2013;28:1673-76	IF = 1.987	citazioni = 8	[32.513]
167. <i>Childs Nerv Syst</i> 2014;30:319-25	IF = 1.475	citazioni = 11	
168. <i>J Clin Neurosci</i> 2014;21:328-330	IF = 1.961	citazioni = 12	
169. <i>J Child Neurol</i> 2014;29:58-61	IF = 1.987	citazioni = 8	
170. <i>Pediatr Intern</i> 2014;56:413-416	IF = 0.939	citazioni = 4	
171. <i>Minerva Pediatr</i> 2014;66:17-22.	IF = 1.312		
172. <i>J Pediatr Endocrinol Metab</i> 2014;27:107-115	IF = 1.420	citazioni = 32	
173. <i>Am J Med Genet</i> 2014;164:1734-43	IF = 2.802	citazioni = 8	
174. <i>Am J Med Genet</i> 2014;164A:1262-1267	IF = 2.802	Citazioni = 4	
175. <i>Headache</i> 2014; 54:1229.	IF = 5.887	citazioni = 4	
176. <i>Ital J Pediatr</i> 2014; 40:79	IF = 2.683	citazioni = 10	
177. <i>Clin EEG Neuroscie</i> 2014;47:243-246	IF = 1.843	citazioni = 4	
178. <i>Brain Dev</i> 2014;36:739-751	IF = 1.961	citazioni = 64	
179. <i>Int J Endocrinol</i> 2014;2014:282489	IF = 3.050	citazioni = 35	[32.916]



180. <i>Clin Genet</i> 2015;87:401-10	IF = 4.438	citazioni = 30
181. <i>Semin Pediatr Neurol</i> 2015;22:207-233	IF = 3.420	citazioni = 41
182. <i>Semin Pediatr Neurol</i> 2015;22:240-258	IF = 3.420	citazioni = 38
183. <i>JIMD Report</i> 2015;15:39-45	IF = 1.980	citazioni = 3
184. <i>Nutrients</i> 2015;7:5532-9.	IF = 5.717	citazioni = 31
185. <i>Neurol Sci</i> 2015;36:1173-1180	IF = 3.181	citazioni = 20
186. <i>Eur J Pediatr</i> 2015;174:557-563	IF = 3.183	citazioni = 16
187. <i>J Child Neurol</i> 2015; 30:654-658	IF = 1.961	citazioni = 7
188. <i>Ital J Pediatr</i> 2015; 41:55	IF = 2.634	citazioni = 6
189. <i>Am J Med Genet A</i> 2015; 167A:242-51	IF = 2.802	citazioni = 8
190. <i>J Pediatr Neurol</i> 2015;13:1-2	IF = 0.210	
191. <i>J Pediatr Neurol</i> 2015;13:3-7	IF = 0.210	
192. <i>J Pediatr Neurol</i> 2015;13:11-15	IF = 0.210	
193. <i>Drug Saf Case Rep</i> 2015;2:6	IF = 1.580	

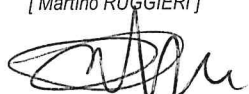
[34.971]

194. <i>Intern Emerg Med</i> 2016;11:273-275	IF = 3.397	citazioni = 2
195. <i>Eur J Med Genet</i> 2016;59:283-89	IF = 4.246	citazioni = 15
196. <i>Eur J Paediatr Neurol</i> 2016;20:483-88	IF = 3.140	citazioni = 11
197. <i>Medicine (Baltimore)</i> 2016;95:e2705	IF = 1.889	citazioni = 4
198. <i>Clin Dysmorphol</i> 2016;25:121-127	IF = 0.690	citazioni = 1
199. <i>Clin EEG Neuroscie</i> 2016;47:243-246	IF = 1.843	citazioni = 1
200. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016;5:120-130	IF = 0.134	
201. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016;5:109-114	IF = 0.134	
202. <i>J Pediatr Neurol</i> 2016;14:82-88	IF = 0.134	
203. <i>J Pediatr Neurol</i> 2016;14:25-30	IF = 0.134	
204. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016;6:3-10	IF = 0.134	
205. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016;6:11-18	IF = 0.134	
206. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016;6:19-24	IF = 0.134	
207. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016;6:25-29	IF = 0.134	
208. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016;6:30-38	IF = 0.134	
209. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016;6:39-45	IF = 0.134	
210. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016;6:46-52	IF = 0.134	
211. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016;6:53-59	IF = 0.134	
212. <i>J Pediatr Biochem</i> 2016;6:60-65	IF = 0.134	
213. <i>Open Neurol J</i> 2016;10:30-1	IF = 0.980	citazioni = 1
214. <i>AJMG C Sem Med Genet</i> 2016;172:288-95	IF = 3.908	
215. <i>Ital J Pediatr</i> 2016;42:78	IF = 2.634	citazioni = 4
216. <i>J Neurosci Res</i> 2016;94:1488-1498	IF = 4.164	citazioni = 9
217. <i>Acta Otorhinolaryngol Ital</i> 2016; 36:345-367	IF = 2.124	citazioni = 19
218. <i>Quant Imag Med Surg</i> 2016;6:515-524	IF = 3.837	citazioni = 15
219. <i>Quant Imag Med Surg</i> 2016;6:525-534	IF = 3.837	citazioni = 17

[38.422]

220. <i>Child's Nerv Syst</i> 2017;33:549-560	IF = 1.475	citazioni = 17
221. <i>Eur J Med Genet</i> 2017;60:93-99	IF = 4.246	citazioni = 4
222. <i>J Neurosci Res</i> 2017;95:1182-1193	IF = 4.164	citazioni = 8
223. <i>Ital J Pediatr</i> 2017;43:6	IF = 2.634	citazioni = 2
224. <i>Neurol Sci</i> 2017;38:493-499	IF = 3.181	citazioni = 17
225. <i>Childs Nerv Syst</i> 2017;33:933-940	IF = 1.475	citazioni = 17
226. <i>Medicine (Baltimore)</i> 2017;96:e6814	IF = 1.889	citazioni = 14
227. <i>Lancet Neurol</i> 2017;16:417-418	IF = 44.182	citazioni = 16
228. <i>J Pediatric Surg Case Report</i> 2017;24:12-16	IF = 0.200	
229. <i>Neurol Sci</i> 2017;38:1723-1725	IF = 3.181	
230. <i>J Pediatr Neurol</i> 2017;15:84-89	IF = 0.210	

[66.836]





231. <i>Curr Vasc Pharmacol</i> 2018;16:499-509	IF = 2.710	
232. <i>Am J Med Genet</i> 2018;176A:515-550	IF = 2.802	citazioni = 17
233. <i>Curr Drug Saf</i> 2018;13:131-136ù	IF = 1.360	
234. <i>J Pediatr Genet</i> 2018;7:29-34	IF = 1.890	
235. <i>Neurogenetics</i> 2018;19(2):77-9	IF = 2.660	citazioni = 8
236. <i>Childs Nerv Syst</i> 2018;34:1271-1278	IF = 1.475	
237. <i>J Child Neurol</i> 2018;33:487-492.	IF = 1.632	
238. <i>Ital J Pediatr</i> 2018;44:54.	IF = 2.634	
239. <i>Eur J Med Genet</i> 2018;S1769-7212:30072-1.	IF = 4.246	
240. <i>Curr Drug Saf</i> 2018;13:200-207	IF = 1.360	
241. <i>The Lancet</i> 2018;392:632-633.	IF = 79.321	
242. <i>Medicine (Baltimore)</i> 2018;97(36):e12124.	IF = 1.889	
243. <i>Curr Genomics</i> 2018;19:431-443.	IF = 2.630	
244. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:253-254	IF = 0.210	
245. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:255-264	IF = 0.210	
246. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:265-275	IF = 0.210	
247. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:276-281	IF = 0.210	
248. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:282-287	IF = 0.210	
249. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:288-296	IF = 0.210	
250. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:297-304	IF = 0.210	
251. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:305-312	IF = 0.210	
252. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:313-318	IF = 0.210	
253. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:319-327	IF = 0.210	
254. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:328-337	IF = 0.210	
255. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:338-346	IF = 0.210	
256. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:347-351	IF = 0.210	
257. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:352-361	IF = 0.210	
258. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:362-368	IF = 0.210	
259. <i>J Pediatr Neurol</i> 2018;16:369-377	IF = 0.210	
260. <i>Neuropathology</i> 2018;38:577-582	IF = 2.100	
261. <i>Mult Scler Other Demyelin Disord</i> 2018;3:2	IF = 0.078	[112.029]
262. <i>Mol Syndromol</i> 2019;9:253-258.	IF = 1.450	
263. <i>Eur J Med Genet</i> 2019;62:47-54	IF = 4.246	
264. <i>Behav Neurol</i> 2019;2019:3683548	IF = 3.342	
265. <i>Exp Op Orphan Drug</i> 2019;7:233-251	IF = 0.687	
266. <i>Pediatr Rep</i> 2019;11:8184	IF = 0.500	
267. <i>Nat Commun</i> 2019;10:3094.	IF = 14.919	
268. <i>Epilepsy Res</i> 2019;158:106223	IF = 3.336	
269. <i>Ital J Pediatr</i> 2019;45:159	IF = 2.634	
270. <i>J Pediatr Genet</i> 2019;8:205-211	IF = 1.890	
271. <i>Acta Medica Mediterranea</i> 2019;35:3501-3504	IF = 0.219	
272. <i>Prospettive in Pediatria</i> 2019;49:109.128		[33.070]




273. *Neurol Scie* 2020;41:3547-3562 IF = 3.181  
 274. *Cells* 2020;9:1902. IF = 4.829  
 275. *Child Nerv Syst* 2020;36:2229-2268 IF = 1.475  
 276. *Child Nerv Syst* 2020;36:2229-2268 IF = 1.475  
 277. *Epilepsy Behav* 2020;112:107361. IF = 2.937  
 278. *Front Neurol* 2020;11:583425. IF = 3.552  
 279. *Pharmaceuticals (Basel)* 2020;13:145. IF = 5.863  
 280. *Med Hypothesis* 2020;44:110041 IF = 1.538  
 281. *Mol Genet Genomic Med* 2020;8:e1461. IF = 1.960  
 282. *Acta Biomedica* 2020;19:113-117 IF = 1.352  
 283. *Eur J Med Genet* 2020;63:103957. IF = 4.246  
 284. *Clin Dysmorphol* 2020;29:202-206. IF = 0.690  
 285. *J Pediatr Genet* 2020;9:177-182. IF = 1.089  
 286. *Front Pediatr* 2020;8:550. IF = 3.418  
 287. *Mol Genet Genomic Med* 2020;8:e1109. IF = 1.960  
 288. *BMC Med Genet* 2020;21:128. IF = 1.988  
 289. *J Pediatr Neurol* 2020;18:206-209. IF = 0.210  
 290. *J Pediatr Neurol* 2020;18:220-224. IF = 0.210  
 291. *Children (Basel)* 2020;8:16. IF = 2.078

[44.750]

292. *Dev Med Child Neurol* 2021;63:343-348. IF = 5.449  
 293. *Pediatr Neurol* 2021;117:4-9. IF = 3.352  
 294. *Ital J Pediatr* 2021;47:85 IF = 2.634  
 295. *Am J Med Genet Part C SMG* 2021;187:224-234 IF = 7.100  
 296. *Harm Reduct J* 2021;18:31. IF = 5.450  
 297. *Genet Med* 2021;23:1506-1513. IF = 10.540  
 298. *BMC Med Ethics* 2021;22:40 IF = 2.455  
 299. *Acta Biomed* 2021;92:e2021211 IF = 1.350  
 300. *Am J Perinatol* 2021;38:1010-1022 IF = 4.545  
 301. *Childs Nerv Syst* 2021;37:3715-3720. IF = 1.475  
 302. *Children (Basel)* 2021;8:727. IF = 2.863  
 303. *Metab Brain Dis* 2021;36:2195-2203 IF = 3.584  
 304. *J Pediatr Genet* 2021;10:173-193. IF = 1.089  
 305. *Pediatr Res* 2021;90:1102-1103. IF = 3.756  
 306. *Expert Rev Vaccines* 2021;20:1619-1628 IF = 4.222  
 307. *J Pediatr Genet* 2021;10:259-265. IF = 1.089  
 308. *Crit Care Res Pract.* 2021;2021:1782406 IF = 1.654  
 309. *Children (Basel)* 2021;8:637. IF = 2.863  
 310. *Sci Rep* 2021;11:20235. IF = 4.379  
 311. *Int J Mol Sci* 2021;22:10064. IF = 5.923  
 312. *J Pediatr Neurol* 2021;19:127-131 IF = 0.210  
 313. *J Pediatr Neurol* 2021;19:001-006 IF = 0.210  
 314. *Neurogastroenterol Motil* 2021;24:e14224. IF = 3.589  
 315. *Adv Neonat Care* 2021 30 July IF = 1.968  
 316. *Am J Perinatol* 2021 Oct 19. IF = 4.545  
 317. *Epileptic Disord.* 2021 Nov 24. IF = 1.819  
 318. *Maternal Foetal Med* 2021 13 December IF = 1.230  
 319. *J Pediatr Neurol* 2021 e-first IF = 0.080  
 320. *J Pediatr Neurol* 2021 e.first IF = 0.080  
 321. *J Pediatr Neurol* 2021 e.first IF = 0.080  
 322. *Ital J Pediatr* 2021 e-first IF = 2.683  
 323. *Ital J Pediatr* 2021 e-first IF = 2.683  
 324. *Br J Hist Sciences* 2022 e-first IF = 0.790

[92.526]



**IMPACT FACTOR (IF) \*\* TOTALE** = 1.055.50

[\*\* n. 324 review e/o articoli originali su riviste internazionali peer-reviewed su Scopus/WOS/PubMed con IF]  
IF = tratto dal Journal Citation Reports, JCR (ISI), 2022 - <https://www.jcrweb.com>

**IMPACT FACTOR (IF) MEDIO** = 3.570

**VALORI MEDIANE al Gennaio 2022**

Lavori totali presenti su Scopus/WOS = 301  
H-index [Scopus; WOS; Researchgate] = 50  
Citazioni totali [Scopus; Researchgate] = 6.008



LAVORI *ORIGINALI* su RIVISTE INTERNAZIONALI peer-reviewed  
[Scopus, WOS, Pubmed]

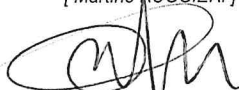
1994 [IF = 6.190]

1. **Ruggieri M**, Tinè A, Rizzo R, Micali G, Fiumara A.  
Lateral dermoid cyst of the tongue: case report.  
*Int J Ped Otorhinolar* 1994;**30**:79-84 IF = 1.583
2. **Ruggieri M**, Rizzo R, Tinè A, Pavone L.  
Sturge-Weber syndrome. Typical and atypical cases. A clinical report on 8 patients.  
*Dev Brain Research Dysf* 1994;**17**:20-28.
3. Ruggieri M, Motta M, Caruso M, Greco F, Fiumara A.  
Dismaturity islet cell syndrome. Report on two cases onset with seizures  
*Ital J Pediatr* 1994;**20**:549-553 IF = 2.638
4. Curatolo P., and Italian Working Group on TSC,..... **Ruggieri M**, et al.  
Vigabatrin for refractory partial seizures in children with tuberous sclerosis.  
*Neuropediatrics* 1994;**25**:1 IF = 1.947
5. **Ruggieri M**, Tinè A, Micali G, Pane P, Mazzone D, Tigano G  
Aspetti neuroradiologici dell'ipomelanosi di Ito  
*Neuroradiologia* 1994;**1**:377-381



**1995 [IF = 13.173]**

6. **Ruggieri M**, Pavone V, Smilari P, Rizzo R, Sorge G.  
Primary osteoma cutis, cafe`-au-lait spots and woolly hair anomaly.  
*Pediatr Radiol* 1995;**25**:34-36. IF = 2.505
7. Sorge G, **Ruggieri M**, Lachman RS.  
Spondyloperipheral dysplasia.  
*Am J Med Genet* 1995;**59**:139-142. IF = 2.802
8. **Ruggieri M**, Milone P, Smilari P, Sessa G, Pavone V, Vasquez E.  
Aneurismal bone cyst of the acromion: a case report.  
*Pediatr Radiol* 1995;**25**:S1:147-149. IF = 2.505
9. **Ruggieri M**, Tiné A, Pane P, Pavone L  
Bourneville tuberous sclerosis: Clinical report on physical findings and course in 40 patients  
*Ital J Pediatr* 1995;**21**:88-96 IF = 2.638
10. Greco F, Incorpora G, Cocuzza M, **Ruggieri M**, Praticò G.  
Type 1 polyglandular autoimmune syndrome (APECED): report of a acase.  
*Ital J Pediatr* 1995;**21**:743-746 IF = 2.638



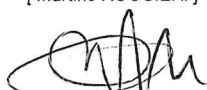
**1996 [IF = 44.916]**

11. Sorge G, **Ruggieri M**, Polizzi A, Scuderi A, Di Pietro M, 3  
SHORT syndrome: a new case with probable AD inheritance.  
*Am J Med Genet* 1996;**61**:178-181. IF = 2.802
12. Carbonara C, Longa L, Grosso E, Mazzucco G, Borrone C, Garre` ML, Brisigoti M,  
Filippi G, Scabar A, Gianotti A, Falzoni P, Monga G, Garini G, Gabrielli M, Riegler  
P, Danesini C, **Ruggieri M**, Magro G, Magone N.  
Apparent preferential loss of heterozygosity at TSC2 over TSC1 chromosomal region in tuberous sclerosis  
hamartomas.  
*Genes Chromos Cancer* 1996;**15**:18-25. IF = 5.006
13. **Ruggieri M**, Arcidiacono G, Tinè A, Di Mauro C, Pavone L.  
Pulmonary valve stenosis in a patient with ataxia-telangiectasia.  
*Eur Heart J* 1996;**17**:968 IF = 22.673
14. **Ruggieri M**, Tigano G, Mazzone D, Tinè A, Pavone L.  
Involvement of the white matter in hypomelanosis of Ito (incontinentia pigmenti achromiens).  
*Neurology* 1996;**45**:485-492. IF = 9.901
15. Pavone L, Rizzo R, **Ruggieri M**, Sorge G.  
Hypertrichosis, coarse face, brachydactyly, obesity and mental retardation.  
*Clin Dysmorph* 1996;**5**:223-229. IF = 0.816
16. **Ruggieri M**, Fiumara A, Grimaldi LM, Polizzi A, Pavone L.  
Multiple sclerosis with onset at 35 months of age.  
*Clin Pediatr* 1996;**35**:209-212. IF = 0.840
17. Sorge G, Polizzi A, **Ruggieri M**, Smilari P, Maceri L.  
Early fatal course in three brothers with FG syndrome.  
*Clin Pediatr* 1996;**35**:365-365. IF = 0.840
18. **Ruggieri M**, Pavone V, Tinè A, Polizzi A, Magro G, Duray PH, Merino M.  
Ossifying fibroma of the skull in a patient with neurofibromatosis type 1.  
*J Neurosurg* 1996;**85**:941-944. IF = 2.279

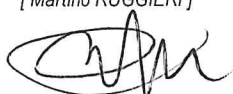


1997 [IF = 26.461]

19. **Ruggieri M**, Huson SM  
Mini-symposium: What's new in neurofibromatosis  
*Curr Pediatr* 1997;**7**:167-176 IF = 0.345
20. Rizzo R, **Ruggieri M**, Micali G, Tinè A, Sanfilippo S, Pavone L.  
Lipoid proteinosis: a case report.  
*Ped Dermatol* 1997; **14**:22-25. IF = 1.588
21. **Ruggieri M**, Carbonara C, Magro G, Magone N, Grasso S, Tinè A, Pavone L, Gomez MR.  
Tuberous sclerosis complex: neonatal deaths in three of four children of consanguineous, non-expressing parents.  
*J Med Genet* 1997;**34**:256-260. IF = 6.318
22. Vandembroeck K, Martino G, Marrosu MG, Consiglio A, Zaffaroni M, Vaccargiu S, Franciotta D, **Ruggieri M**, Comi G, Grimaldi LM.  
Occurrence and clinical relevance of an interleukin-4 gene polymorphism in patients with multiple sclerosis.  
*J Neuroimmunol* 1997;**76**:189-192. IF = 3.438  
\* Scopus Author ID 7005660456 [Martino Ruggieri → Ruggieri]
23. Pavone L, Sorge G, Pavone V, Rizzo R, **Ruggieri M**, Polizzi A, Opitz JM.  
Familial broad terminal phalanges with one individual showing additional anomalies.  
*Am J Med Genet* 1997;**71**:271-274. IF = 2.802
24. **Ruggieri M**, Pavone V, Polizzi A, Smilari P, Di Fede GF, Sorge G, Musumeci S.  
Tuberculosis of the ankle in childhood: clinical, roentgenographic and CT findings.  
*Clin Pediatr* 1997;**36**:529-534. IF = 0.840
25. Mauceri L, **Ruggieri M**, Pavone V, Rizzo R, Sorge G.  
Craniofacial anomalies, severe cerebellar hypoplasia, psychomotor and growth delay in a child with congenital hypothyroidism.  
*Clin Dysmorph* 1997;**6**:375-378. IF = 0.816
26. Balestrazzi P, Lorenzetti ME, Sigorini M, Lama G, Avino G, Rossi LN, Zanolini C, Permiola T, Margari L, Panizon F, Pavone L, **Ruggieri M**, Micheli R, Gitti F, Cacciari E, Bergamaschi R, Boscherini B, Galasso C, Franzoni E, Migliore MR, Giannotti A, Digilio MC, Bonioli E, Bellini C, Manini C, Savasta S, Gabrielli O, Pellegrini C, Iwaneiko G, Gennari G, Lanzi G, Zambrino CA, Banchini G, Caravelli L, Strisciuglio P, Romano C, Zelante L, Pasquinelli A, Da Pelo A, Biasini GC, Casadei GP, Comellini L, Tozzoli A, Bassanetti F, Busti G, Scorza P, Ciatto C, Banin P, Loi M  
The pilot project of the Italian Neurofibromatosis Register  
*Ital J Pediatr* 1997;**23**:111-117 IF = 2.638
27. Huson SM, **Ruggieri M**, Upadhyaya M  
Atypical forms of neurofibromatosis  
*Genet Counsel* 1997;**8**:353-354 IF = 2.537
28. **Ruggieri M**, Roddie A, Webb C, Castle J, Huson SM  
The Oxford Neurofibromatosis Clinic: the first five years experience  
*Genet Counsel* 1997;**8**:367-368 IF = 2.537



29. Balestrazzi P, Lorenzetti ME, Sigorini M, Lama G, Avino G, Rossi LN, Zanolini C, Permiola T, Margari L, Panizon F, Pavone L, **Ruggieri M**, Micheli R, Gitti F, Cacciari E, Bergamaschi R, Boscherini B, Galasso C, Franzoni E, Migliore MR, Giannotti A, Digilio MC, Bonioli E, Bellini C, Manini C, Savasta S, Gabrielli O, Pellegrini C, Iwaneiko G, Gennari G, Lanzi G, Zambrino CA, Banchini G, Caravelli L, Strisciuglio P, Romano C, Zelante L, Pasquinelli A, Da Pelo A, Biasini GC, Casadei GP, Comellini L, Tozzoli A, Bassanetti F, Busti G, Scorza P, Ciatto C, Vullo C, Pallotta R  
The Italian pilot project of the NF Registry  
*Genet Counsel* 1997;8:374-375 IF = 2.537





**1998 [IF = 23.133]**

30. **Ruggieri M**, Polizzi A, Pavone L, Musumeci S.  
Thalamic syndrome in children with measles infection and selective, reversible thalamic involvement.  
*Pediatrics* 1998;**101**:112-119. IF = 7.124
31. **Ruggieri M**, Pavone V, Polizzi A, Smilari P, Magro G, Merino M, Duray PH.  
Familial osteoma of the cranial vault. Case report.  
*Br J Radiol* 1998;**71**:225-228. IF = 3.039
32. Upadhyaya M, **Ruggieri M**, Maynard J, Osborn M, Hartog C, Mudd S, Pettinen M, Cordeiro I, Ponder B, Ponder BA, Krawczak M, Cooper DN.  
Gross deletions of the neurofibromatosis type 1 gene (Nf1) are predominantly of maternal origin and commonly associated with a learning disability, dysmorphic features and developmental delay.  
*Hum Genet* 1998;**102**:591-597. IF = 4.132
33. **Ruggieri M**, Pavone V, Polizzi A, Parano E, Tinè A.  
Life-threatening neurological syndrome following rehabilitative procedures in Down`s syndrome.  
*Postgr Med J* 1998;**74**: 257-259. IF = 2.401
34. **Ruggieri M**, Mc Shane MA.  
Parental view of epilepsy in Angelman syndrome: a questionnaire study.  
*Arch Dis Child* 1998;**79**:423-426 IF = 3.791
35. **Ruggieri M**  
The neurofibromatoses  
*Ital J Pediatr Pediatr* 1998;**24**:XVII-XVIII IF = 2.638



1999 [IF = 32.000]

36. Polizzi A, Mauceri L, **Ruggieri M**.  
Hypotonia, congenital nystagmus, ataxia and abnormal auditory brainstem responses.  
Report on the first white Caucasian patient.  
*Dev Med Child Neurol* 1999;**41**:51-54. IF = 5.449
37. **Ruggieri M**, Pavone V, Polizzi A, Albanese S, Magro G, Merino M, Duray PH.  
Unusual form of recurrent multinucleated giant cell granuloma of the mandible and lower extremities in a patient with neurofibromatosis type 1.  
*Or Surg Or Med Or Pathol Oral Radiol Endod* 1999;**87**:67-72.  
IF = 2.589
38. **Ruggieri M**, Pavone V, De Luca D, Franzò A, Tinè A, Pavone L.  
Congenital bone malformations in patients with neurofibromatosis type 1.  
*J Pediatr Orthop* 1999;**19**:301-305. IF = 1.010
39. **Ruggieri M**, Smàrason AK, Pike M  
Spinal cord insults in the prenatal, perinatal and neonatal periods.  
*Dev Med Child Neurol* 1999;**41**:311-317. IF = 5.449
40. **Ruggieri M**, Polizzi A, Vitaliti MC, Magro G, Musumeci S.  
Fatal biphasic brainstem and spinal cord leptomeningitis with *cryptococcus neoformans* in a nonimmunocompromised child.  
*Acta Paed* 1999;**88**:671-674. IF = 1.634
41. **Ruggieri M**, Polizzi A, Pavone L, Grimaldi LME.  
Multiple sclerosis in children with less than 6 years of age:  
*Neurology* 1999;**88**:671-674. IF = 9.901
42. Pavone P, Trobia GL, **Ruggieri M**, Greco F, D'Agata A, Musumeci S.  
Early relapse of herpes simplex encephalitis. Clinical and therapeutic implications  
*Minerva Pediatr* 1999;**51**:395-8 IF = 1.312
43. **Ruggieri M**, Huson SM.  
The neurofibromatoses. An Overview.  
*Neurol Sciences* 1999;**20**:89-108. IF = 3.181
44. **Ruggieri M**.  
The different forms of neurofibromatosis.  
*Child's Nerv Syst* 1999;**15**:295-308. IF = 1.475



2000 [IF = 27.270]

45. John AM, **Ruggieri M**, Ferner R, Upadhyaya M.  
A search for evidence of somatic mutations in the Nf1 gene  
*J Med Genet* 2000;**37**:44-49 IF = 6.318
46. **Ruggieri M**, Rizzo R, Pavone P, Babeli S, Sorge G, Happle R.  
Temporal triangular alopecia in a mother and her daughter associated with mental retardation and seizures.  
*Arch Dermatol* 2000;**136**:426-427 IF = 2.339
- Nuova variante sindromica (Temporal Triangular Alopecia-plus/Ruggieri type)**  
**LDDDB & LNDB – Winter R & Baraitser M. Oxford: Oxford University Press)**
47. **Ruggieri M**, D'Arrigo G, Abbate M, Distefano A, Upadhyaya M.  
Multiple coronary aneurysms in a child with neurofibromatosis type 1.  
*Eur J Pediatr* 2000;**159**:477-480 IF = 2.305 7
- 47a. Editorial comment on:  
Ruggieri M, et al. Multiple coronary aneurysm in a child with neurofibromatosis 1.  
By V.M. Riccardi  
"Histogenesis control genes and neurofibromatosis type 1"  
*Eur J Pediatr* 2000;**159**:475-476.
48. **Ruggieri M**, Polizzi A.  
Segmental neurofibromatosis  
*J Neurosurg* 2000;**93**:530-532 IF = 2.279
49. **Ruggieri M**.  
"Cutis tricolor": congenital hyper- and hypopigmented lesions in a background of normal skin, with and without associated systemic features: further expansion of the phenotype.  
*Eur J Pediatr* 2000;**159**:745-749 IF = 2.305
- Nuova sindrome (Ruggieri-Happle syndrome) POSSUM syndrome 6275 <http://www.possum.net.au>**
50. **Ruggieri M**.  
Familial hypomelanosis of Ito: implications for genetic counselling  
*Am J Med Genet* 2000;**95**:82-84 IF = 2.802
51. Magro G, Piana M, Venti C, Lacagnina A, **Ruggieri M**.  
Solitary neurofibroma of the mesenterium. Report of a case and literature review.  
*Pathol Res Pract* 2000;**196**:713-718 IF = 3.250
52. Magro G, **Ruggieri M**, Fraggetta F, Grasso S, Viale G.  
Cathepsin D is a marker for ganglion cell differentiation in developing and neoplastic human peripheral sympathetic nervous system.  
*Virchow Arch* 2000;**437**:401-412 IF = 2.848
53. Pignatelli S, Samporé J, **Ruggieri M**, Musumeci S.  
Effectiveness of forced rehydration and early re-feeding in the treatment of acute diarrhoea in a tropical area.  
*Minerva Pediatr* 2000;**52**:357-366 IF = 1.312
54. **Ruggieri M**, Pavone L.  
Hypomelanosis of Ito: clinical syndrome or just phenotype?  
*J Child Neurol* 2000;**15**:635-644 IF = 1.987



2001 [IF = 125.738]

55. **Ruggieri M**, Packer J.  
*Editorial: Why do benign astrocytomas become malignant in NF1 ?*  
*Neurology* 2001;**56**:827-829 IF = 9.901
56. **Ruggieri M**, Huson SM.  
*Views & Reviews: The clinical and diagnostic implications of mosaicism in the neurofibromatoses.*  
*Neurology* 2001;**56**:1433-1443 IF = 9.901
57. **Ruggieri M**, Polizzi A.  
*Choroidal abnormalities and mental retardation in neurofibromatosis type 1*  
*The Lancet* 2001;**357**:311-312 IF = 79.321
58. **Ruggieri M**, Magro G, Polizzi A.  
*Tumours and hypomelanosis of Ito.*  
*Arch Pathol Lab Med* 2001;**125**:599-601 IF = 5.534
59. Polizzi A, Pavone P, Parano E, Incorpora G, **Ruggieri M**.  
*Lack of progression of brain atrophy in Aicardi-Goutières syndrome.*  
*Pediatr Neurol* 2001;**24**:300-302 IF = 3.372
60. **Ruggieri M**.  
*Mosaic (segmental) neurofibromatosis type 1 (NF1) and type 2 (NF2) – no longer neurofibromatosis type 5.*  
*Am J Med Genet* 2001;**101**:178-180 IF = 2.802
61. Polizzi A, **Ruggieri M**, Vincent A.  
*Pyridostigmine-induced microcephaly*  
*Neurology* 2001;**56**:1606-1607 IF = 9.901
62. Polizzi A, **Ruggieri M**, Vecchio I, Genovese S, Rampello L, Raffaele R.  
*Autoimmune thyroiditis and acquired demyelinating polyradiculoneuropathy.*  
*Clin Neurol Neurosurg* 2001;**103**:151-154 IF = 1.876
63. Polizzi A, Incorpora G, **Ruggieri M**.  
*Dystonia as acute adverse reaction to cough suppressant in a 3 year old girl*  
*Eur J Pediatr Neurol* 2001;**5**:167-168 IF = 3.140



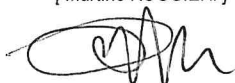
2002 [IF = 22.348]

64. Magro G, Scavo S, **Ruggieri M**.  
Floret-like multinucleated giant cells in a neurofibroma from a patient with NF1:  
an unusual finding for such a tumour.  
*Virch Arch* 2002;**441**:525-526 IF = 2.848
65. Giammusso B, Raffaele R, Vecchio I, Giammona G, **Ruggieri M**, Nicoletti G,  
Malaguarnera M, Rampello L, Nicoletti F.  
Sildenafil in the treatment of erectile dysfunction in elderly depressed patients  
with idiopathic parkinson disease.  
*Arch Gerontol Geriatr* 2002;**suppl 8**:157-163 IF = 3.250
66. Raffaele R, Vecchio I, Malaguarnera M, Rampello L, **Ruggieri M**, Nicoletti F.  
Therapy of panic attack in the elderly  
*Arch Gerontol Geriatr* 2002;**suppl 8**:295-301 IF = 3.250
67. Raffaele R, Vecchio I, Giammona G, Polizzi A, **Ruggieri M**, Malaguarnera M,  
Rampello L, Nicoletti F.  
Citalopram in the treatment of depression in the elderly  
*Arch Gerontol Geriatr* 2002;**suppl 8**:303-308 IF = 3.250
68. Raffaele R, Nicoletti G, Vecchio I, **Ruggieri M**, Malaguarnera M, Rampello L,  
Nicoletti F.  
Use of amantadine in the treatment of the neurobehavioural sequelae after brain  
injury in the elderly  
*Arch Gerontol Geriatr* 2002;**suppl 8**:309-312 IF = 3.250
69. Raffaele R, Vecchio I, Nicoletti G, **Ruggieri M**, Malaguarnera M, Rampello L,  
Nicoletti F.  
Chronic atrial fibrillation and asymptomatic cerebral infarction in elderly patients.  
*Arch Gerontol Geriatr* 2002;**suppl 8**:313-317 IF = 3.250
70. Raffaele R, Rampello L, Vecchio I, Giammona G, Malaguarnera M, Nicoletti G,  
**Ruggieri M**, Nicoletti F.  
The use of selegiline in the treatment of cognitive deficits in elderly patients.  
*Arch Gerontol Geriatr* 2002;**suppl 8**:319-326 IF = 3.250



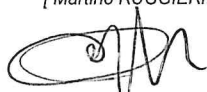
2003 [IF = 14.380]

71. **Ruggieri M**, Distefano A, Parano E, Abbate M, Guarnera S, Pavone L.  
Scimitar vein anomaly with multiple cardiac malformations, craniofacial dysmorphism and central nervous system abnormalities in a brother and sister: familial scimitar syndrome or new syndrome ?  
*Am J Med Genet A* 2003;**116A**:170-175 IF = 2.802  
**Nuova varietà sindromica (scimitar vein anomaly, multiple cardiac malformations, craniofacial abnormalities, Ruggieri type) POSSUM syndrome 6256 <http://www.possum.net.au>)**
72. **Ruggieri M**, Polizzi A.  
From Aldrovandi's Homuncio (1592) to Buffon's girl (1749) and the Wart Man of Tilesius (1793): antique illustrations of mosaicism in neurofibromatosis?  
*J Med Genet* 2003;**40**:227-232 IF = 6.138
73. **Ruggieri M**, Iannetti P, Pavone L.  
Delineation of a newly recognized neurocutaneous malformation syndrome with "cutis tricolor"  
*Am J Med Genet A* 2003;**120A**:110-116 IF = 2.802  
**Nuova sindrome (Ruggieri-Happle syndrome) POSSUM syndrome 6275 <http://www.possum.net.au>)**
74. Pavone P, Polizzi A, Incorpora G, Parano E, Florio G, Milone P, **Ruggieri M**.  
Fibrous dysplasia of the orbital bone associated to partial seizures: case report and review of the literature.  
*Case Rep Clin Pract Rev* 2003;**4**:2-5
75. Pavone P, **Ruggieri M**, Rizzo R, Parano E, Pero G  
A case of extreme brain lesion: which pathogenetic mechanism?  
*Ital J Pediatr* 2003;**29**:222-225 IF = 2.638



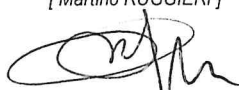
2004 [IF = 12.560]

76. **Ruggieri M.**  
Multiple sclerosis in children under 10 years of age  
*Neurol Sciences* 2004;**25(suppl4)**:S326-335 IF = 3.181
77. Upadhyaya M, Han S, Consoli C, Majounie E, Horan M, Thomas NS, Potts C, Griffiths S, **Ruggieri M**, von Demling A, Cooper DN.  
Characterization of the somatic mutational spectrum of the neurofibromatosis type 1 (NF1) gene in neurofibromatosis patients with benign and malignant tumors.  
*Hum Mutat* 2004;**23**:134-46 IF = 4.878
78. **Ruggieri M**, Pavone P, Polizzi A, Di Pietro M, Scuderi A, Gabriele A, Spalice A, Iannetti P.  
Ophthalmological manifestations in segmental (localised) neurofibromatosis type 1 (NF1)  
*Br J Ophthalmol* 2004;**88**:1429-1433 IF = 4.638
79. Pavone P, Fiumara A, Incorpora G, Parano E, Trifiletti R, **Ruggieri M**.  
Epilepsy is not a predominant feature of primary autism  
*Neuropediatrics* 2004;**35**:207-210 IF = 1.250
80. Ghezzi A, **Ruggieri M**, Trojano M, Filippi M; ITEMS Study Group  
Italian studies on early onset multiple sclerosis: the present and the future  
*Neurol Sci* 2004;**25(suppl4)**:S346-349 IF = 3.181



2005 [IF = 20.174]

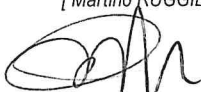
81. **Ruggieri M**, Iannetti P, Polizzi A, Spalice A, Giliberto O, Platania N, Gabriele AL, Albanese V, Pavone L.  
Earliest clinical manifestations and natural history of neurofibromatosis type 2 in childhood: a study of 24 patients  
*Neuropediatrics* 2005;36:21-34 IF = 1.250
82. Polizzi A, Pavone P, Iannetti P, Gambardella A, **Ruggieri M**.  
CNS findings in three cases of septo-optic dysplasia including one with semilobar holoprosencephaly  
*Am J Med Genet* 2005;136A:357 IF = 2.802
83. Pavone P, Barone R, Baieli S, Manfrè L, **Ruggieri M**.  
Callosal agenesis and interhemispheric cyst: expandign the phenotype  
*Acta Paediatr* 2005;94:1066-1072 IF = 1.634
84. Pavone P, Incorpora G, **Ruggieri M**  
A complex brain malformation syndrome with rhomboencephalosynapsis, preaxial hexadactyly plus facial and skull anomalies  
*Neuropediatrics* 2005;36:279-283 IF = 1.250
85. Polizzi A, Pavone P, Ciancio E, La Rosa C, Sorge G, **Ruggieri M**  
Hypertrichosis cubiti (hairy elbow syndrome): a clue to a malformation syndrome  
*J Pediatr Endocrinol Metab* 2005;18:1019-1025 IF = 1.634
86. Pavone P, Fiumara A, **Ruggieri M**, Sorge G, Ficcadenti A, Petroni V, Carlucci A, Gabrielli O.  
Bulbous nose, sparse hair, growth delay  
*Ital J Pediatr* 2005;31:280-283 IF = 2.634





**2006 [IF = 3.372]**

87. Polizzi A, Pavone P, Iannetti P, Manfrè L, **Ruggieri M**.  
Septo-optic dysplasia complex: a complex malformation syndrome  
*Pediatr Neurol* 2006;34:66-71 IF = 3.372
- 87A. Huson SM, **Ruggieri M**  
The neurofibromatoses  
In: Harper J, Oranje A, Prose NS (eds.)  
*Textbook of Pediatric Dermatology*. Oxford: Blackwell. 2nd ed. 1996: pp. 247-289  
**ISBN**: 1405110465 9781405110464
- 87B. Pavone I, **Ruggieri M**, Spalice A, Pavone P, Savasta S, Iannetti P  
Hypomelanosis of Ito  
In: Curatolo P, Riva d (eds.)  
*Neurocutaneous syndromes in children*. New York: John Libbey Eurotext, 1996: pp. 25-32  
**ISBN-13**: 978-2742006090
- 87C. **Ruggieri M**, Polizzi A, Pascali MP, Pavone P, Diletta S, Milone P, Gabriele AL, Iannetti P  
The neurofibromatoses: clinical manifestations, natural history and management.  
In: Curatolo P, Riva d (eds.)  
*Neurocutaneous syndromes in children*. New York: John Libbey Eurotext, 1996: pp. 139-160  
**ISBN-13**: 978-2742006090




2007 [IF = 72.815]

88. Banwell B, Krupp L, Kennedy J, Tellier R, Tenembaum S, Ness J, Belman A, Boiko A, Bykova O, Waubant E, Mah JK, Stoian C, Kremenchutzky M, Bardini MR, **Ruggieri M**, Rensel M, Hahn J, Weinstock-Guttman B, Yeh EA, Farrell K, Freedman M, Iivanainen M, Sevon M, Bhan V, Dilenge ME, Stephens D, Bar-Or A.  
Clinical features and viral serologies in children with **multiple sclerosis**: a multinational observational study.  
*The Lancet Neurol* 2007;6:773-81 IF = 44.182
89. **Ruggieri M**, Spalice A, Polizzi A, Iannetti P  
Bilateral periventricular nodular heterotopia and amniotic band syndrome  
*Pediatric Neurology* 2007;36:607-610 IF = 3.372
90. Pavone P, **Ruggieri M**  
Rotavirus infection and celiac disease  
*Am J Gastroenterol* 2007;102:1831 IF = 10.864
91. Pavone P, Incorpora G, **Ruggieri M**  
Polyneuritis cranialis: dramatic improvement after intravenous immunoglobulins  
*Pediatr Neurol* 2007 Sep;37(3):209-11 IF = 3.372
92. Brancati F, Barrano G, Silhavy JL, Marsh SE, Travaglini L, Bielas SL, Amorini M, Zablocka D, Kayserili H, Al-Gazali L, Bertini E, Boltshauser E, D'Hooghe M, Fazzi E, Fenerci EY, Hennekam RC, Kiss A, Lees MM, Marco E, Phadke SR, Rigoli L, Romano S, Salpietro CD, Sherr EH, Signorini S, Stromme P, Stuart B, Sztrihai L, Viskochil DH, Yuksel A, Dallapiccola, [International JSRD Study Group], Valente EM, Gleeson JG, Grattan-Smith P, Leventer R, Janecke A, Van Coster R, Dias K, Moco C, Moreira A, Chong AK, Maegawa G, Abdel-Salam GMH, Abdel-Aleem A, Zaki MS, Martu I, Quijano-Roy S, De Lonlay P, Verloes A, Touraine R, Koenig M, Lagier-Tourenne C, Messer J, Philippi H, Tzeli SK, Halldorsson S, Johannsdotir J, Ludvigsson P, Magee A, Lev D, Michelson M, Ben-Zev B, Fischetto R, Gentile M, Battaglia S, Giordano L, Boccone L, **Ruggieri M**, Bigoni S, Ferlini A, Donati MA, Procopio E, Cardidi G, Faravelli F, Ghiggeri G, Briuglia S, Tortorella G, D'Arrigo S, Pantaleoni C, Riva D, Uziel G, Lavercia AM, Permunionian A, Bova S, Battini R, Cilio MR, Di Sabato M, Emma F, Leuzzi V, Parisi P, Simonati A, Al-Tawari AA, Bastaki L, Aqeel A, De Jong MM, Koul R, Rajab A, Azam M, Barbot C, Rodriguez B, Pascual-Castroviejo I, Comu S, Akcakus M, Nicholl D, Woods CG, Bennet C, Hurst J, Walsh CA, Bernes S, Sanchez H, Clark AE, Donahue C, Hahn J, Sanger TD, Gallager TE, Dobyns WB, Daugherty C, Krishnamoorthy KS, Sarco D, McKanna T, Milisa J, Chung WK, De Vivo DC, Raynes H, Schubert R, Seward A, Brooks DG, Goldstein A, Caldwell J, Finsecke E, Maria BL, Holden K, Cruse RP, Swoboda KJ  
CEP290 mutations are frequently identified in the oculo-renal form of Joubert syndrome-related disorders.  
*Am J Hum Genet* 2007;81:104-113 IF = 11.025



**2008 [IF = 31.291]**

93. **Ruggieri M**, Polizzi A, Incorpora G, Spina M, Parano E, Pavone P  
Low prevalence of neurological and psychiatric manifestations in children with gluten sensitivity  
*J Pediatr* 2008;152:244-249 IF = 4.406
94. **Ruggieri M**, Polizzi A, Incorpora G, Spina M, Parano E, Pavone P  
Febrile seizures and celiac disease.  
*J Pediatr* 2008;153:298-299 IF = 4.406
95. Upadhyaya M, Kluwe L, Spurlock G, Monem B, Majounie E, Mantripragada K, **Ruggieri M**, Chuzhanova N, Evans DG, Ferner R, Thomas N, Guha A, Mautner V.  
Germline and somatic NF1 gene mutation spectrum in NF1-associated malignant peripheral nerve sheath tumors (MPNSTs).  
*Hum Mutat* 2008;29:74-82 IF = 4.878
96. Incorpora G, Pavone P, **Ruggieri M**, Cocuzza M, Mazzone L, Parano E, Privitera M.  
Neonatal onset of hot water reflex seizures in monozygotic twins subsequently manifesting episodes of alternating hemiplegia.  
*Epilepsy Res* 2008;78:225-31 IF = 2.208
97. Pavone P, Lucenti C, Fraggetta F, Micali G.ppe, Incorpora G, **Ruggieri M**  
Congenital lymphoedema-lymphangiectasia associated with scrotal angiokeratoma (Fordyce type) and hearing impairment  
*J Clin Gastroenterol* 2008;42:715-9 IF = 3.062
98. Romantshik O, Carpinato C, Castellano-Chiodo D, **Ruggieri M**, Pavone P.  
Familial infantile hypertrophic pyloric stenosis.  
*Minerva Pediatr* 2008;60:383-4 IF = 1.312
99. Brancati F, Travaglini L, Zablocka D, Boltshauser E, Accorsi P, Montagna G, Silhavy JL, Barrano G, Bertini E, Emma F, Rigoli L; International JSRD Study Group, Dallapiccola B, Gleeson JG, **Ruggieri M**, Valente EM.  
RPGRI1L mutations are mainly associated with the cerebello-renal phenotype of Joubert syndrome-related disorders.  
*Clin Genet* 2008;74:164-70. IF = 4.438
100. Pavone P, Praticò AD, Castellano-Chiodo D, **Ruggieri M**.  
Pseudohypoparathyroidism Ia with Evans syndrome.  
*J Pediatr Hematol Oncol* 2008;30:628-30 IF = 1.060
101. Pavone P, Praticò AD, Di Giorgio A, Incorpora G, **Ruggieri M**.  
A child with congenital heart disease and situs viscerum inversus.  
*Minerva Pediatr* 2008;60:1473-4. IF = 0.950
102. Pavone P, Praticò AD, **Ruggieri M**.  
Voluntary selective big toe dorsal flexion: pseudo-Babinski phenomenon?  
*Neurol Sci* 2008;29:495-6 IF = 3.180
103. Pavone V, Di Giorgio A, **Ruggieri M**, Sessa G.  
Melorheostosis: a 20-year follow-up study  
*Orthopaedics* 2008;31:498 IF = 1.390



- 103A. **Ruggieri M**, Upadhyaya M, Di Rocco C, Gabriele AL, Pascual-Castroviejo I.  
Neurofibromatosis type 1 & related disorders.  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 51-152  
**ISBN**: 9783211213964
- 103B. Jozwiak S, Migone N, **Ruggieri M**.  
The tuberous sclerosis complex.  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 181-228  
**ISBN**: 9783211213964
- 103C. **Ruggieri M**, Konez O, Pascual-Castroviejo I.  
Klippel-Trenaunay, Parkes Weber and Sturge-Weber syndromes (including Kasabach-Merrit phenomena).  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 249-256  
**ISBN**: 9783211213964
- 103D. **Ruggieri M**, Di Rocco C, Konez O.  
Klippel-Trenaunay syndrome.  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 257-276  
**ISBN**: 9783211213964
- 103E. Konez O, **Ruggieri M**, Di Rocco C.  
Parkes Weber syndrome.  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 277-286  
**ISBN**: 9783211213964
- 103F. Pascual-Castroviejo I, Konez O, Di Rocco C, **Ruggieri M**.  
Sturge-Weber syndrome.  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 287-310  
**ISBN**: 9783211213964
- 103G. **Ruggieri M**, Konez O, Di Rocco C.  
Wyburn-Mason syndrome.  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 245-152  
**ISBN**: 9783211213964
- 103H. Pascual-Castroviejo I, **Ruggieri M**.  
Hypomelanosis of Ito and related disorders (Pigmentary mosaicism).  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 363-385  
**ISBN**: 9783211213964



- 103I. Pascual-Castroviejo I, Ruggieri M.  
Incontinentia pigmenti  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 391-406  
**ISBN**: 9783211213964
- 103J. Pascual-Castroviejo I, Ruggieri M.  
Nevus of Ota  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 435-440  
**ISBN**: 9783211213964
- 103K. Ruggieri M.  
Speckled lentiginous nevus syndrome  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 455-460  
**ISBN**: 9783211213964
- 103L. Ruggieri M, Roggini M, Kennerknecht I, Schepis c, Iannetti P. .  
Cutis tricolor (Ruggieri-Happle syndrome)  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 461-472  
**ISBN**: 9783211213964
- 103M. Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I.  
Proteus syndrome  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 527-546  
**ISBN**: 9783211213964
- 103N. Pascual-Castroviejo I, Ruggieri M.  
Schimmelpenning-Feuerstein-Mimssyndrome(Nevussebaseoussyndrome)  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 559-574  
**ISBN**: 9783211213964
- 103O. Ruggieri M, Sugarman J.  
Inflammatory linear verrucous epidermal nevus (ILVEN)  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 575-580  
**ISBN**: 9783211213964
- 103P. Ruggieri M, Gangarossa S.  
Becker's nevus syndrome (Pigmentary hairy pidermal nevus)  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 389-594  
**ISBN**: 9783211213964



- 103Q. Pascual-Castroviejo I, Ruggieri M.  
Chondrodysplasia punctata (CDP) Conradi-Hunermann-Happle type (CDPX2)  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 603-614  
**ISBN**: 9783211213964
- 103R. Ruggieri M., Pascual-Castroviejo I.  
Sjögren–Larsson syndrome  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 615-624  
**ISBN**: 9783211213964
- 103S. Chessa L, Polizzi A, Ruggieri M.  
Ataxia-telangiectasia  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 731-758  
**ISBN**: 9783211213964
- 103T. Stefanini M, Ruggieri M.  
Cockayne syndrome  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 793-820  
**ISBN**: 9783211213964
- 103U. Stefanini M, Ruggieri M.  
Trichothiodystrophy  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 821-846  
**ISBN**: 9783211213964
- 103V. Pascual-Castroviejo I, Ruggieri M.  
Progeria and progeroid syndromes (Premature ageing disorders)  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 847-878  
**ISBN**: 9783211213964
- 103W. Pascual-Castroviejo I, Ruggieri M.  
Focal dermal hypoplasia syndrome (Goltz syndrome)  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 879-886  
**ISBN**: 9783211213964
- 103Y. Pascual-Castroviejo I, Ruggieri M.  
Linear scleroderma (morphoea)"en coupe sabre"  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 921-926  
**ISBN**: 9783211213964



- 103Z. Pascual-Castroviejo I, Ruggieri M.  
Cerebello-trigeminal dermal dysplasia (Gomez-Lopez-Hernandez syndrome)  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 935-940  
**ISBN**: 9783211213964
- 103Aa. Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I,  
Hypohidrotic ectodermal dysplasia (HED)  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 957-966  
**ISBN**: 9783211213964
- 103ZAb. Pascual-Castroviejo I, Ruggieri M.  
Costello syndrome and the RAS-extracellular signal regulated kinase (ERK) pathway  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 967-986  
**ISBN**: 9783211213964
- 103Ac. Pascual-Castroviejo I, Ruggieri M.  
Lesch–Nyhan syndrome  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 1017-1022  
**ISBN**: 9783211213964



2009 [IF = 22.478]

104. **Ruggieri M**, Iannetti F, Polizzi A, Puzo L, Di Pietro M, Caltabiano R, Iannetti L, Magro G, Iannetti P.  
Cataracts in the setting of a newly recognised neurocutaneous malformation syndrome with cutis tricolor  
*Br J Ophthalmol* 2009;93:175-176 IF = 3.384
105. **Ruggieri M**, Iannetti P, Clementi M, Polizzi A, Incorpora G, Spalice A, Pavone P, Praticò AD, Elia M, Gabriele AL, Tenconi R, Pavone L.  
Neurofibromatosis type 1 and infantile spasms.  
*Childs Nerv Syst* 2009; 25:211-6 IF = 1.475
106. Barbagallo M, **Ruggieri M**, Incorpora G, Pavone P, Nucifora C, Spalice A, Praticò AD, Polizzi A, Pavone L, Iannetti P.  
Infantile spasms in the setting of Sturge-Weber syndrome.  
*Childs Nerv Syst* 2009;25:111-8 IF = 1.475
107. Barbagallo M, Pavone P, Incorpora G, Domenico Praticò A, Romantshik O, Friso S, Spalice A, Nicita F, Polizzi A, **Ruggieri M**, Iannetti P.  
Two siblings with a homozygous MTHFR C677T (G80A-RFC1) mutation and stroke.  
*Childs Nerv Syst* 2009;25:361-365 IF = 1.475
108. Mastrangelo M, **Ruggieri M**, Mariani R, Spalice A, Iannetti P.  
Complex epileptic (Foix-Chavany-Marie like) syndrome in a child with neurofibromatosis type 1 (NF1) and bilateral (opercular and paracentral) polymicrogyria  
*Acta Paediatrica* 2009;256:176-182 IF = 1.634
109. Iannetti P, Parisi P, Spalice A, **Ruggieri M**, Zara F  
Addition of verapamil in the treatment of severe myoclonic epilepsy in infancy  
*Epilepsy Res* 2009;85:89-95 IF = 2.740
110. **Ruggieri M**, Roggini M, Spalice A, Tozzi MC, Iannetti P  
Pigmentary mosaicism, subcortical band heterotopia and brain cystic lesions  
*Pediatric Neurol* 2009; 40:383-386 IF = 3.372
111. Del Balzo F, Spalice A, **Ruggieri M**, Greco F, Properzi E, Iannetti P.  
Stroke in children: inherited and acquired factors and age-related variations in the presentation of 48 paediatric patients.  
*Acta Paediatr* 2009;98:1130-6 IF = 1.634
112. Del Balzo F, Spalice A, **Ruggieri M**, Greco F, Properzi E, Iannetti P.  
Age-related variations in the presentation of childhood stroke varies with inclusion criteria: Author's reply  
*Acta Paediatr* 2009;99:7 IF = 1.634
113. Lionetti E, Francavilla R, Maiuri L, **Ruggieri M**, Spina M, Pavone P, Francavilla T, Magistà AM, Pavone L.  
Headache in pediatric patients with celiac disease and its prevalence as a diagnostic clue.  
*J Pediatr Gastroenterol Nutr* 2009;49:202-7 IF = 2.030
114. Pavone P, Parano E, Trifiletti R, Fichera M, **Ruggieri M**.  
A syndrome with coarse face, mental retardation, and unusual stereotyped movements  
*Neuropediatrics* 2009;40:186-188 IF = 1.947
115. Lionetti E, Francavilla R, **Ruggieri M**, Di Stefano V, Principi MB, Pavone L.  
Recurrent peptic ulcer disease in a pediatric patient with type 1 neurofibromatosis and primary ciliary dyskinesia.  
*Minerva Pediatr* 2009;61:557-9 IF = 1.312





2010 [IF = 36.371]

116. Incorpora G, Pavone P, Cocuzza M, Privitera M, Pavone L, **Ruggieri M**.  
Neonatal onset of bath-induced alternating hemiplegia of childhood.  
*Eur J Paediatr Neurol* 2010;14:192-193 IF = 3.140
117. Pavone P, **Ruggieri M**, Lombardo I, Sudi J, Biancheri R, Castellano-Chiodo D, Rossi A, Incorpora G, Nowak NJ, Christian S, Pavone L, Dobyns WB  
Microcephaly, sensorineural deafness and Currarino triad with duplication-deletion of distal 7q  
*Eur J Pediatr* 2010;169:475-481 IF = 3.183
118. Castellano-Chiodo C, Pavone P, Rossi A, Praticò A, Raffaele R, **Ruggieri M**  
Recurrent obstructive hydrocephalus in a 4-month old infant  
*Child Nerv Syst* 2010;26:133-136 IF = 1.475
119. Pavone P, Romantschik O, Micali G, Caltabiano R, Di Pasquale R, **Ruggieri M**  
A boy born with multiple lesions of atrophoderma  
*Acta Paediatr* 2010;99:460-63 IF = 1.634
120. Spalice A, Nicita F, Papetti L, Ursitti F, Di Biasi C, Parisi P, **Ruggieri M**, Iannetti P.  
Usefulness of diffusion tensor imaging and fiber tractography in neurological and neurosurgical pediatric diseases.  
*Childs Nerv Syst* 2010;26:995-1002 IF = 1.475
121. O'Connor KC, Lopez-Amaya C, Gagne D, Lovato L, Moore-Odom NH, Kennedy J, Krupp L, Tenenbaum S, Ness J, Belman A, Boyko A, Bykova O, Mah JK, Stoian CA, Waubant E, Kremenutzky M, **Ruggieri M**, Bardini MR, Rensel M, Hahn J, Weinstock-Guttman B, Yeh EA, Farrell K, Freedman M, Iivanainen M, Bhan V, Dilenge M, Hancock MA, Gano D, Fattahie R, Kopel L, Fournier AE, Moscarello M, Banwell B, Bar-Or A.  
Anti-myelin antibodies modulate clinical expression of childhood multiple sclerosis.  
*J Neuroimmunol* 2010;223:92-99 IF = 3.478
122. Spalice A, **Ruggieri M**, Grosso S, Verrotti A, Polizzi A, Magro G, Caltabiano R, Pavone P, Del Balzo F, Platania N, Iannetti P.  
Dysembryoplastic neuroepithelial tumors: a prospective clinicopathologic and outcome study of 13 children.  
*Pediatr Neurol* 2010;43:395-402 IF = 3.372
123. Lionetti E, Pavone P, Kennerknecht I, Failla G, Schepis C, De Pasquale R, Pavone L, **Ruggieri M**.  
Neurological manifestations in individuals with isolated or syndromic (Ruggieri-Happle syndrome) phenotypes with "cutis tricolor": a study of 14 cases  
*Neuropediatrics* 2010;41:60-65 IF = 1.947
124. Pavone P, Pettoello-Mantovano M, Le Pira A, Polizzi A, Giardino I, Parano E, Pulvirenti A, Giugno R, Ferro A, Pavone L, **Ruggieri M**  
Acute disseminated encephalomyelitis. A long-term prospective study and meta-analysis of the literature  
*Neuropediatrics* 2010;41:246-55 IF = 1.947
125. Spalice A, Parisi P, Papetti L, Nicita F, Ursitti F, Del Balzo F, Properzi E, Verrotti A, **Ruggieri M**, Iannetti P  
Clinical and pharmacological aspects of inflammatory demyelinating diseases In childhood: an update.  
*Curr Neuroparmacol* 2010;8:135-48 IF = 7.363



126. **Ruggieri M**, Pavone P, Scapagnini G, Romeo L, Lombardo I, Li Volti G, Corsello G, Pavone L.  
The aristaless (Arx) gene: one gene for many "interneuronopathies".  
*Front Biosci (Elite Ed)* 2010;**2**:701-10 IF = 2.250
127. Lionetti E, Pavone P, Francavilla R, Pulvirenti a, Giugno r, Francavilla N,  
Pavone L, **Ruggieri M**  
The neurology of coeliac disease: what is the evidence? A systematic review and meta-analysis.  
*Dev Med Child Neurol* 2010;**52**:700-707 IF = 5.449
128. **Ruggieri M**, Migone N.  
Tuberous sclerosis [La sclerosi tuberosa]  
*Area Pediatrica* 2010;11:I-XXIII



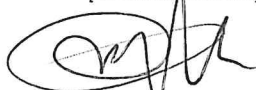
2011 [IF = 8.982]

129. Gabriele AL, **Ruggieri M**, Patitucci A, Magariello A, Conforti FL, Mazzei R, Muglia M, Ungaro C, Di Palma G, Citrigno L, Sproviero W, Gambardella A, Quattrone A.  
A novel NF1 gene mutation in an Italian family with neurofibromatosis type 1.  
*Childs Nerv Syst* 2011;27:635-38 IF = 1.475
130. **Ruggieri M**, Roggini M, Polizzi A, Kennerknecht I, Pavone V.  
Spectrum of skeletal abnormalities in a complex malformation syndrome with cutis tricolor (Ruggieri-Happle syndrome)  
*Acta Paediatr* 2011;100:121-127 IF = 1.634
131. **Ruggieri M**, Mastrangelo M, Spalice A, Mariani R, Torrente I, Polizzi A, Bottino I, Di Biase C, Iannetti P.  
Bilateral (perisylvian and opercular) polymicrogyria and Neurofibromatosis type 1  
*Am J Med Genet* 2011;155:582-5 IF = 2.802
132. Pavone P, Conti I, Le Pira A, Pavone L, Verrotti A, **Ruggieri M**.  
Primary headache: Role of investigations in a cohort of young children and adolescents.  
*Pediatr Int* 2011;53:964-7 IF = 0.939
133. Rampello L, **Ruggieri M**, Vecchio I, Battaglia G, Chisari CG, Malaguarnera M, Zelante G, Catalano A, Rampello L  
Amyotrophic lateral sclerosis: differential diagnosis with cervical myeloradiculopathy  
*Acta Med Medit* 2011;27:149-152 IF = 0.219
134. Vecchio I, Frasca E, Rampello L, **Ruggieri M**, Rampello L, Tornali C, Grasso AA, Raffaele R, Castellino P.  
Paracelsus: life and contribution to the evolution of health, human and neuropsychiatric sciences  
*Acta Med Medit* 2011;27:153-162 IF = 0.219
135. Rampello L, **Ruggieri M**, Vecchio I, Battaglia G, Chisari G, Malaguarnera M, Zelante G, Catalano A, Rampello L  
Asthenia: a mask for many identities. The role of dysfunction of the neuromuscular junction  
*Acta Med Medit* 2011;27:163-168 IF = 0.219
136. Savasta S, Merli P, **Ruggieri M**, Bianchi L, Spartà MV.  
Ehlers-Danlos syndrome and neurological features: a review.  
*Childs Nerv Syst* 2011;27:365-71 IF = 1.475
- 136A. **Ruggieri M**, Plasmati I, Simone I  
Epidemiology of pediatric multiple sclerosis: incidence, prevalence, and susceptibility risk factors  
Chabas D, Waubant L (eds.) *Demyelinating Disorders of the Central Nervous System in Childhood*  
New York: Cambridge University Press, 2011: pp. 19-35  
Doi:10.1017/CBO9780511974373.004  
ISBN online: 9780511974373



2012 [IF = 32.319]

137. Polizzi A, Incorpora G, Pavone P, **Ruggieri M**, Annesi G, Gambardella A, Pavone L, Quattrone A.  
Generalised epilepsy with febrile seizures plus (GEFS(+)): molecular analysis in a restricted area.  
*Childs Nerv Syst* 2012;28:141-5 IF = 1.475
138. Papetti L, Tarani L, Nicita F, **Ruggieri M**, Mattiucci C, Mancini F, Ursitti F, Spalice A.  
Macrocephaly-capillary malformation syndrome: description of a case and review of clinical diagnostic criteria.  
*Brain Dev* 2012;54:143-147 IF = 1.961
139. Salpietro V, **Ruggieri M**, Sancetta F, Colavita L, D'Angelo G, Chimenz L, Fede C  
New insights on the relationship between pseudotumor cerebri and secondary hyperaldosteronism in children  
*J Hyperten* 2012;30:629-630 IF = 4.844
140. Pavone P, Praticò AD, **Ruggieri M**, Verrotti A, Castellano-Chiodo D, Greco F, Falsaperla R, Pavone L.  
Acquired peripheral neuropathy: a report on 20 children.  
*Int J Immunopathol Pharmacol* 2012;25:513-7 IF = 3.030
141. Incorpora G, Pavone P, Cocuzza M, Praticò AD, Polizzi A, Privitera M, Pavone L,  
**Ruggieri M**.  
An 11-year follow-up of neonatal onset bath-induced alternating hemiplegia of childhood in monozygotic twins.  
*J Child Neurol* 2012;27:657-662 IF = 1.987
142. Nicita F, **Ruggieri M**, Polizzi A, Mauceri L, Salpietro V, Briuglia S, Panetti L, Verotti A, Spalice A  
Seizures and epilepsy in Sotos syndrome: analysis of 19 Caucasian patients with long-term follow-up.  
*Epilepsia* 2012;53:e-102-105 IF = 6.040
143. Nicita F, Spalice A, Roggini M, Panetti L, Ursitti F, Tarani L, **Ruggieri M**  
Complex malformation (Ruggieri-Happle) phenotype with "cutis tricolor" in a 10-year-old girl.  
*Brain Dev* 2012;34:459-468 IF = 1.961
144. **Ruggieri M**, Milone P, Pavone P, Falsaperla R, Polizzi A, Caltabiano R, Fichera M, Gabriele AL, Distefano A, De Pasquale R, Pavone L.  
Nevus vascularis mixtus (twin vascular nevi) associated with intracranial vascular malformation of the Dike-Davidoff-Masson type in two patients.  
*Am J Med Genet* 2012;150A:1870-1880 IF = 2.802
145. Salpietro V, Granata F, Briuglia S, Sancetta F, Alterio T, Randazzo A, Mallamace R, Chirico V, Colavita L, Manti S, Loddo I, Centorrino R, David E, **Ruggieri M**, Mankad K  
Upper airways infection and torticollis in children: thinking to Grisel Syndrome  
*The Child* 2012;1(1):e-21
146. Salpietro V, Arrigo T, Loddo I, Briuglia S, Ferràù V, **Ruggieri M**  
Idiopathic Intracranial Hypertension: a unifying neuroendocrine hypothesis is possible?  
*The Child* 2012;1(2):e-7
147. Salpietro V, Granata V, Polizzi A, Mankad K, Briuglia S, Gallizzi R, Tortorella G, **Ruggieri M**  
Hashimoto encephalopathy and peripheral neuropathy in an Italian adolescent  
*The Child* 2012;1(2):e-9
148. Salpietro V, Polizzi A, Granata F, Briuglia S, Mankad K, **Ruggieri M**.  
Upper Respiratory Tract Infection and Torticollis in Children : Differential diagnosis of Grisel's Syndrome.  
*Clin Neuroradiol* 2012;22:351-353 IF = 2.050



149. Savasta S, **Ruggieri M**, Praticò AD, Polizzi A, Beluffi D, Pavone V  
Microcephaly associated with Legg-Calvè-Perthes disease in two siblings.  
*Neurol Sci* 2012;33:1401-1405 IF = 3.181
150. Pavone P, Spalice A, Polizzi A, Parisi P, **Ruggieri M**.  
Ohtahara syndrome with emphasis on recent genetic discovery.  
*Brain Dev* 2012;34:459-468 IF = 1.961
151. Salpietro V, Polizzi A, Bertè LF, Chimenz R, Chirico V, Manti S, Ferraù V, Salpietro A, Arrigo T, **Ruggieri M**.  
Idiopathic Intracranial Hypertension: A Unifying Neuroendocrine Hypothesis through the Adrenal-Brain Axis.  
*Neuroendocrinol Letter* 2012;33:101-105. IF = 0.765



**2013 [IF = 32.513]**

152. Incorpora G, Pavone P, Castellano-Chiodo D, Praticò AD, **Ruggieri M**, Pavone L.  
Gelastic seizures due to hypothalamic hamartoma: Rapid resolution after endoscopic tumor disconnection.  
*Neurocase* 2013;19:458-461 IF = 0.833
153. Polizzi A, **Ruggieri M**, Amyes E, La Spina M, Pulvirenti A, Clover L, Vincent A.  
A pilot study on neurological manifestations and antibodies against antigens in children with  
haematological and other cancers.  
*Eur J Pediatr Neurol* 2013;17:97-101 IF = 3.140
154. Nicita F, Spalice A, **Ruggieri M**.  
Spinal neurofibromatosis in children.  
*J Pediatr* 2013;162:217 IF = 4.406
155. Nicita F, Iannetti F, Spalice A, Ursitti P, Properzi E, **Ruggieri M**.  
Unilateral Lisch nodules in a 47-year-old woman without other stigmata of neurofibromatosis type 1: an  
example of segmental neurofibromatosis?  
*Ophthalmol* 2013;34:178-179 IF = 1.300
156. Falsaperla R, Pavone P, **Ruggieri M**, Pavone L  
Cutaneous and leptomeningeal haemangiomas with impressive benign course  
*Pediatr Neurol* 2013;48:73-75 IF = 3.372
157. Pavone P, Nigro F, Falsaperla R, Greco F, **Ruggieri M**, Rizzo R, Praticò AD, Pavone L.  
Hemihydranencephaly: living with half brain dysfunction.  
*Ital J Pediatr* 2013;39:3 IF = 2.683
158. **Ruggieri M**, Gabriele AL, Polizzi A, Salpietro V, Nicita F, Pavone P, Platania N, Milone P, Distefano A, Privitera  
G, Belfiore G, Granata F, Caltabiano R, Albanese V, Pavone L, Quattrone A.  
Natural history of neurofibromatosis type 2 with onset before the age of 1 year.  
*Neurogenetics* 2013;14:89-98 IF = 2.660
159. **Ruggieri M**, Incorpora G, Polizzi A, Pavone P, Falsaperla R, Nucifora C, Nicita F, Distefano A, Padua L,  
Caltabiano Rm Lanzafame S, Gabriele AL, Ortensi A, D'Orazi V, Pannunzi A, Milone P, Platania N,  
Pavone V  
Spinal neurofibromatosis with central nervous system involvement in a set of twin girls and a boy. Further  
expansion of the phenotype.  
*Neuropediatrics* 2013;44:239-244 IF = 1.947
160. Salpietro V, Chimenz R, Arrigo T, **Ruggieri M**  
Pediatric idiopathic intracranial hypertension and extreme childhood obesity: a role for weight gain  
*J Pediatr* 2013;162:1084 IF = 4.406
161. Pavone P, Falsaperla R, **Ruggieri M**, Praticò AD, Pavone L.  
West syndrome treatment: new roads for an old syndrome.  
*Front Neurol* 2013;4:113 IF = 3.552
162. Salpietro V, Gitto E, Romeo AC, Manti S, Granata F, Cilona S, De Vivo D, Valenti S, Fede C,  
Polizzi A, Briuglia S, Mankad K, **Ruggieri M**  
Progressive encephalopathy, with oedema, hysarrhythmia, and optic atrophy (PEHO syndrome): report of  
the first italian cases  
*The Child* 2013;1(1):e-6



163. Salpietro V, Romeo AC, Manti S, David E, Granata F, Cilona S, De Vivo D, Valenti S, Fede C, Polizzi A, Papetti L, Sugawara Y, Mankad K, **Ruggieri M**  
Visual disturbances, confusion and seizures in the setting of high blood pressure and endothelial dysfunction: differential diagnosis of Posterior Reversible Encephalopathy Syndrome  
*The Child* 2013;1(1):e-12
164. Manti S, Salpietro V, Romeo AC, Fede C, Polizzi A, **Ruggieri M**  
Rapid remission of papilledema in a child with pseudotumor cerebri after octreotide therapy  
*The Child* 2013;1(1):e-13
165. Salpietro V, **Ruggieri M**, Alterio T, Mallamace R, Chirico V, Arrigo T, Romano C.  
Is there a risk of pubertal worsening in primary intestinal lymphangiectasia?  
*J Endocrinol Invest* 2013;36:1128 IF = 1.552
166. Pavone P, Praticò AD, Micali G, Greco F, **Ruggieri M**, Pavone L.  
Autonomic Dysfunction Manifesting With Asymmetric Face Flushing and Paroxysmal Nonconvulsive Episodes.  
*J Child Neurol* 2013;28:1673-76 IF = 3.166



2014 [IF = 32.916]

167. Nicita F, Di Biasi C, Sollaku S, Cecchini S, Salpietro V, Pittalis A, Papetti L, Ursitti F, Ulgiati F, Zicari AM, Gualdi GF, Properzi E, Duse M, **Ruggieri M**, Spalice A.  
Evaluation of the basal ganglia in neurofibromatosis type 1.  
*Childs Nerv Syst* 2014;30:319-25 IF = 1.457
168. Nicita F, Torrente I, Spalice A, Bottillo I, Papetti L, Pinna V, Ursitti F, **Ruggieri M**.  
Spinal neurofibromatosis in a family with classical neurofibromatosis type 1 and a novel NF1 gene mutation.  
*J Clin Neurosci* 2014;21:328-330 IF = 1.961
169. Portaro S, Parisi D, Polizzi A, **Ruggieri M**, Andreetta F, Bernasconi P, Toscano A, Rodolico C.  
Long-Term Follow-Up in Infantile-Onset Lambert-Eaton Myasthenic Syndrome.  
*J Child Neurol* 2014;29:58-61 IF = 1.987
170. Salpietro V, Granata F, Polizzi A, Mankad K, Briuglia S, Gallizzi R, Tortorella G, **Ruggieri M**  
Pediatric Hashimoto encephalopathy in a 13-year-old girl with peripheral nervous system involvement.  
*Pediatr Intern* 2014;56:413-416 IF = 0.939
171. Smilari P, Praticò AD, Salafia S, Praticò ER, Cilauro S, Saporito A, Pavone P, **Ruggieri M**.  
Brain ultrasound features in multiple births due to spontaneous conception compared with assisted reproductive techniques: a cross-sectional, population-based study.  
*Minerva Pediatr* 2014;66:17-22. IF = 1.312
172. Salpietro V, Mankad K, Kinali M, Adams A, Valenzise M, Tortorella G, Gitto E, Polizzi A, Chirico V, Nicita F, David E, Romeo AC, Squeri CA, Savasta S, Marseglia GL, Arrigo T, Johanson CE, **Ruggieri M**.  
Pediatric idiopathic intracranial hypertension and the underlying endocrine-metabolic dysfunction: a pilot study.  
*J Pediatr Endocrinol Metab* 2014;27:107-115 IF = 1.420
174. Pavone P, Briuglia S, Falsaperla S, Warm A, Pavone V, Bernardini L, Novelli A, Praticò AD, Salpietro V, **Ruggieri M**  
Wide Spectrum of Congenital Anomalies Including Choanal Atresia, Malformed Extremities and Brain and Spinal Malformations in a Girl with a De Novo 5.6-Mb Deletion of 13q12.11-13q12.13  
*Am J Med Genet* 2014;164:1734-43 IF = 2.802
174. **Ruggieri M**, Pavone V, Polizzi A, Falsaperla R, Pavone P  
Klippel-Trenaunay syndrome in a boy with concomitant ipsilateral overgrowth and undergrowth  
*Am J Med Genet* 2014;164A:1262-1267 IF = 2.802
175. Salpietro V, **Ruggieri M**.  
Pseudotumor cerebri pathophysiology: the likely role of aldosterone.  
*Headache* 2014; 54:1229. IF = 5.887
176. Pavone P, Praticò AD, Vitaliti G, **Ruggieri M**, Rizzo R, Parano E, Pavone L, Pero G, Falsaperla R.  
Hydranencephaly: cerebral spinal fluid instead of cerebral mantles.  
*Ital J Pediatr* 2014; 40:79 IF = 2.683
177. Falsaperla R, Perciavalle V, Pavone P, Praticò AD, Elia M, **Ruggieri M**, Caraballo R, Striano P.  
Unilateral eye blinking arising from the ictal ipsilateral occipital area  
*Clin EEG Neurosci* 2014;47:243-246 IF = 1.843





178. Pavone P, Striano P, Falsaperla R, Pavone L, **Ruggieri M**  
Infantile spasms syndrome, West syndrome and related phenotypes: what we  
know in 2013.  
*Brain Dev* 2014;36:739-751 IF = 1.961
179. Salpietro V, Polizzi A, Di Rosa G, Romeo AC, Dipasquale V, Morabito P,  
Chirico V, Arrigo T, **Ruggieri M**.  
Adrenal Disorders and the Paediatric Brain: Pathophysiological Considerations  
and Clinical Implications.  
*Int J Endocrinol* 2014;2014:282489 IF = 3.050



**2015 [IF = 34.971]**

180. Ruggieri M, Polizzi A, Spalice A, Salpietro V, Caltabiano R, D'Orazi V, Pavone P, Pirrone C, Magro G, Platania N, Cavallaro S, Muglia M, Nicita F.  
The natural history of spinal neurofibromatosis: a critical review of clinical and genetic features  
*Clin Genet* 2015;87:401-410. IF = 4.438
181. **Ruggieri M**, Praticò AD.  
Mosaic neurocutaneous disorders and their causes.  
*Semin Pediatr Neurol* 2015; 22:207-233 IF = 3.420
182. **Ruggieri M**, Plokin S, Evans DGE.  
Diagnosis, management and new therapeutic options in childhood neurofibromatosis type 2 and related disorders  
*Semin Pediatr Neurol* 2015; 22:240-258 IF = 3.420
183. Leuzzi V, Mastrangelo M, Polizzi A, Artiola C, van Kuilenburg A, Carducci C, **Ruggieri M**, Barone R, Tavazzi B, Abeling NG, Zoetekouw L, Sofia V, Zappia M, Carducci C.  
Report of two never treated adult sisters with aromatic L-aminoacid decarboxylase deficiency: a portrait of the natural history of the disease or an expanding phenotype?  
*JIMD Report* 2015; 15:39-45 IF = 1.980
184. Lionetti E, Leonardi S, Franzonello C, Mancardi M, **Ruggieri M**, Catassi C.  
Gluten Psychosis: Confirmation of a New Clinical Entity.  
*Nutrients* 2015; 7:5532-9. IF = 5.717
185. Pavone P, Praticò AD, **Ruggieri M**, Falsaperla R.  
Hypomelanosis of Ito: a round on the frequency and type of epileptic complications.  
*Neurol Sci* 2015; 36:1173-1180 IF = 3.181
186. Salpietro V, Phadke R, Sagar A, Yates R, Mankad K, **Ruggieri M**, McCormick D, Kinali M.  
Zellweger Syndrome coupled to secondary mitochondrial cytopathy in skeletal muscle cells in an infant: a pattern of biochemical overlapping in metabolic myopathies  
*Eur J Pediatr* 2015; 174:557-563 IF = 3.183
187. Thomas M, Salpietro V, Canham N, **Ruggieri M**, Phadke R, Kinali M.  
Mitochondria DNA depletion syndrome presenting as an unusual case of myopathy with prolonged post-operative paralysis in a neonate.  
*J Child Neurol* 2015; 30:654-658 IF = 1.986
188. Pavone P, Praticò AD, Falsaperla R, **Ruggieri M**, Zollino M, Corsello G, Neri G.  
Congenital generalized hypertrichosis: the skin as a clue to complex malformation Syndromes.  
*Ital J Pediatr* 2015; 41:55 IF = 2.634
189. Salpietro V, **Ruggieri M**, Mankad K, Di Rosa G, Granata F, Loddo I, Moschella E, Calabro MP, Capalbo A, Bernardini L, Novelli A, Polizzi A, Seidler DG, Arrigo T, Briuglia S.  
A de novo 0.63 Mb 6q25.1 deletion associated with growth failure, congenital heart defect, underdeveloped cerebellar vermis, abnormal cutaneous elasticity and joint laxity.  
*Am J Med Genet A* 2015; 167A:242-51 IF = 2.802
190. Salpietro V, **Ruggieri M**, Johanson CE.  
Pediatric Pseudotumor cerebri syndrome: recent insights and future directions  
*J Pediatr Neurol* 2015;13:1-2 IF = 0.210
191. **Ruggieri M**, Salpietro V, Johanson CE  
The history of Pseudotumor Cerebri Syndrome among courses and recourses  
*J Pediatr Neurol* 2015;13:3-7 IF = 0.210

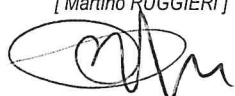


192. Salpietro V, **Ruggieri M**, Johanson CE, Weber KT  
Recent insights on Pediatric Pseudotumor Cerebri Syndrome Pathophysiology: from the "Unifying Neuroendocrine Perspective" to the "Integrated Bioenergetic-Hormonal Mechanism"  
*J Pediatr Neurol* 2015;13:11-15 IF = 0.210
193. Praticò AD, Caraci F, Pavone P, Falsaperla R, Drago F, **Ruggieri M**.  
Propranolol: Effectiveness and Failure in Infantile Cutaneous Hemangiomas.  
*Drug Saf Case Rep* 2015;2:6 IF = 1.580



2016 [IF = 38.422]

194. Signorelli SS, Fiore V, **Ruggieri M**, Basile A.  
Acute deep vein thrombosis (DVT) of the lower limbs in a 32-year-old man with chronic hypoplasia of the inferior vena cava (HIVC) without risk factors.  
*Intern Emerg Med* 2016;11:273-275 IF = 3.397
195. Pavone P, Praticò AD, Gentile G, Falsaperla R, Iemmolo R, Guarnaccia M, Cavallaro S, **Ruggieri M**.  
A neurocutaneous phenotype with paired hypo- and hyperpigmented macules, microcephaly and stunted growth as prominent features.  
*Eur J Med Genet* 2016;59:283-89 IF = 4.246
196. Pavlidou E, Salpietro V, Phadke R, Hargreaves IP, Batten L, McElreavy K, Pitt M, Mankad K, Wilson C, Cutrupi MC, **Ruggieri M**, McCormick D, Sagar A, Kinali M.  
Pontocerebellar hypoplasia type 2D and optic nerve atrophy further expand the spectrum associated with selenoprotein biosynthesis deficiency.  
*Eur J Paediatr Neurol* 2016;20:483-88 IF = 3.140
197. Pavone V, Signorelli SS, Praticò AD, Corsello G, Savasta S, Falsaperla R, Pavone P, Sessa G, **Ruggieri M**.  
Total Hemi-overgrowth in Pigmentary Mosaicism of the (Hypomelanosis of) Ito Type: Eight Case Reports.  
*Medicine (Baltimore)* 2016;95:e2705 IF = 1.889
198. Pavone P, Praticò AD, Falsaperla R, **Ruggieri M**, Neri G, Pavone V, Zollino M.  
A girl with a 14.7 Mb 3q26.32-q28 duplication: a new report of 3q duplication syndrome and a literature review.  
*Clin Dysmorphol* 2016;25:121-127 IF = 0.690
199. Falsaperla R, Perciavalle V, Pavone P, Praticò AD, Elia M, **Ruggieri M**, Caraballo R, Striano P.  
Unilateral eye blinking arising from the ictal ipsilateral occipital area  
*Clin EEG Neurosci* 2016;47:243-246 IF = 1.843
200. **Ruggieri M**, Praticò AD, Muglia M, Maiolino L, Evans DG.  
Biochemical Insights into Merlin/NF2 Pathophysiology and Biologically Targeted Therapies in Childhood NF2 and Related Forms  
*J Pediatr Biochem* 2016;5:120-130 IF = 0.134
201. Salvatorelli L, Angelico G, Motta F, Di Cataldo A, Milone P, Ruggieri M, Magro G.  
Pediatric Adrenocortical Tumors: Clinicopathological Features—An Update  
*J Pediatr Biochem* 2016;5:109-114 IF = 0.134
202. Praticò AD, Falsaperla R, **Ruggieri M**, Corsello G, Pavone P.  
Prognostic challenges of SCN1A genetic mutations: report of two children with mild features.  
*J Pediatr Neurol* 2016;14:82-88 IF = 0.134
203. Pavone P, Praticò AD, **Ruggieri M**, Rizzo R, Falsaperla R.  
Holoprosencephaly and recurrent episodes of severe neurogenic hypernatremia.  
A clinical report.  
*J Pediatr Neurol* 2016;14:25-30 IF = 0.134
204. Ceravolo F, Sestito S, Falvo F, Salpietro V, Polizzi A, **Ruggieri M**, Moricca MT, Concolino D.  
Neurological Involvement in Inherited Metabolic Diseases: An overview  
*J Pediatr Biochem* 2016;6:3-10 IF = 0.134



205. Procopio D, Mascaro I, Ferraro S, Ceravolo F, Moricca MT, Salpietro V, Polizzi A, **Ruggieri M**, Bonapace G, Concolino D.  
Hyperphenylalaninemia: from diagnosis to therapy  
*J Pediatr Biochem* 2016;6:11-18 IF = 0.134
206. Mascaro I, Ferraro S, Ceravolo F, Ferraro S, Procopio D, Leone MG, Salpietro V, Polizzi A, **Ruggieri M**, Falvo F, Concolino D.  
Neurological involvement in Tetrahydrobiopterin (BH4) deficiency  
*J Pediatr Biochem* 2016;6:19-24 IF = 0.134
207. Ceravolo F, Grisolia M, Nicoletti A, Sestito S, Salpietro V, Polizzi A, **Ruggieri M**, Bonapace G, Concolino D.  
Pathobiological Insights into Neurological Involvement In Cobalamin C (Cbl-C) deficiency.  
*J Pediatr Biochem* 2016;6:25-29 IF = 0.134
208. Sestito S, Grisolia M, Falvo F, Nicoletti A, Stefanelli E, Salpietro V, Polizzi A, **Ruggieri M**, Ceravolo F, Concolino D.  
Pathobiological Insights into the newly targeted therapies of lysosomal storage disorders.  
*J Pediatr Biochem* 2016;6:30-38 IF = 0.134
209. Sestito S, Falvo F, Grisolia M, Pascale E, Moricca MT, Salpietro V, Polizzi A, **Ruggieri M**, Concolino D.  
Neuronopathic Gaucher disease  
*J Pediatr Biochem* 2016;6:39-45 IF = 0.134
210. Falvo F, Nicoletti A, Grisolia M, Moricca MT, Salpietro V, Polizzi A, **Ruggieri M**, Sestito S, Concolino D.  
The different forms of Mucopolysaccharidosis with neurological involvement: a case-based review  
*J Pediatr Biochem* 2016;6:46-52 IF = 0.134
211. Nicoletti A, Falvo f, Grisolia M, Mascaro M, Salpietro V, Polizzi A, **Ruggieri M**, Sestito S, Concolino D.  
Neurological Findings in Anderson-Fabry Disease  
*J Pediatr Biochem* 2016;6:53-59 IF = 0.134
212. Grisolia M, Sestito S, Ceravolo F, Invernizzi F, Salpietro V, Polizzi A, **Ruggieri M**, Garaviglia B, Concolino D.  
The Neuronal Ceroid Lipofuscinoses (NCLs): A case-based overview.  
*J Pediatr Biochem* 2016;6:60-65 IF = 0.134
213. Parano E, Pappalardo XG, Pavone P, **Ruggieri M**, Cavallaro S.  
Child Abuse Syndrome (CAS): A Newly Recognized Distinct Entity.  
*Open Neurol J* 2016;10:30-1 IF = 0.980
214. Matricardi S, Spalice A, Salpietro V, Di Rosa G, Balistreri MC, Grosso S, Parisi P, Elia M, Striano P, Accorsi P, Cusmai R, Specchio N, Coppola G, Savasta S, Carotenuto M, Tozzi E, Ferrara P, **Ruggieri M**, Verrotti A.  
Epilepsy in the setting of full trisomy 18: A multicenter study on 18 affected children with and without structural brain abnormalities.  
*Am J Med Genet C Semin Med Genet* 2016;172:288-95  
IF = 3.908
215. Falsaperla R, Praticò AD, **Ruggieri M**, Parano E, Rizzo R, Corsello G, Vitaliti G, Pavone P.  
Congenital muscular dystrophy: from muscle to brain.  
*Ital J Pediatr* 2016;42:78 IF = 2.634



216. Calabrese V, Giordano J, **Ruggieri M**, Berritta D, Trovato A, Ontario ML, Bianchini R, Calabrese EJ. Hormesis, cellular stress response, and redox homeostasis in autism spectrum disorders. *J Neurosci Res* 2016;94:1488-1498 IF = 4.164
217. **Ruggieri M**, Praticò AD, Serra A, Maiolino L, Cocuzza S, Di Mauro P, Licciardello L, Milone P, Privitera G, Belfiore G, Di Pietro M, Di Raimondo F, Romano A, Chiarenza A, Muglia M, Polizzi A, Evans DG. Childhood neurofibromatosis type 2 (NF2) and related disorders: from bench to bedside and biologically targeted therapies. *Acta Otorhinolaryngol Ital* 2016; 36:345-367 IF = 2.124
218. **Ruggieri M**, Polizzi A, Strano S, Schepis C, Morano M, Belfiore G, Palmucci S, Foti P.V., Pirrone C, Sofia V, Salpietro V, Milone P  
Mixed vascular nevus syndrome  
*Quant Imag Med Surg* 2016;6:515-524 IF = 3.837
219. **Ruggieri M**, Polizzi A, Schepis C, Morano M, Strano S, Belfiore G, Palmucci S, Foti P.V., Pirrone C, Sofia V, Salpietro V, Milone P  
Cutis tricolor  
*Quant Imag Med Surg* 2016;6:525-534 IF = 3.837



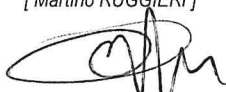
2017 [IF = 66.836]

220. **Ruggieri M**, Praticò A.D., Serra A, Maiolino L, Cocuzza S, Caltabiano R, Polizzi A.  
Early history of neurofibromatosis type 2 and related forms: Earliest descriptions of acoustic neuromas, medical curiosities, misconceptions, landmarks, and the pioneers behind the eponyms.  
*Child's Nerv Syst* 2017;33:549-560 IF = 1.475
221. Cali F, Chiavetta V, Ruggeri G, Piccione M, Selicorni A, Palazzo D, Bonsignore M, Cereda A, Elia M, Failla P, Figura MG, Fiumara A, Maitz S, Luana Mandarà GM, Mattina T, Ragalmuto A, Romano C, **Ruggieri M**, Salluzzo R, Saporoso A, Schepis C, Sorge G, Spanò M, Tortorella G, Romano V.  
Mutation spectrum of NF1 gene in Italian patients with neurofibromatosis type 1 using Ion Torrent PGM™ platform.  
*Eur J Med Genet* 2017;60:93-99 IF = 4.246
222. Calabrese V, Giordano J, Crupi R, Di Paola R, **Ruggieri M**, Bianchini R, Ontario ML, Cuzzocrea S, Calabrese EJ.  
Hormesis, cellular stress response and neuroinflammation in schizophrenia: Early onset versus late onset state.  
*J Neurosci Res* 2017;95:1182-1193 IF = 4.164
223. Pavone P, Praticò AD, Pavone V, Lubrano R, Falsaperla R, Rizzo R, **Ruggieri M**.  
Ataxia in children: early recognition and clinical evaluation.  
*Ital J Pediatr* 2017;43:6 IF = 2.634
224. **Ruggieri M**, Praticò AD, Caltabiano R, Polizzi A.  
Rediagnosing one of Smith's patients (John McCann) with "neuromas tumours" (1849).  
*Neurol Sci* 2017;38:493-499 IF = 3.181
225. Caltabiano R, Magro G, Polizzi A, Praticò AD, Ortensi A, D'Orazi V, Panunzi A, Milone P, Maiolino L, Nicita F, Capone GL, Sestini R, Paganini I, Muglia M, Cavallaro S, Lanzafame S, Papi L, **Ruggieri M**.  
A mosaic pattern of INI1/SMARCB1 protein expression distinguishes Schwannomatosis and NF2-associated peripheral schwannomas from solitary peripheral schwannomas and NF2-associated vestibular schwannomas.  
*Childs Nerv Syst* 2017;33:933-940 IF = 1.475
226. Pavone P, Falsaperla R, Corsello G, **Ruggieri M**.  
A clinical review on megalencephaly: A large brain as a possible sign of cerebral impairment.  
*Medicine (Baltimore)* 2017;96:e6814 IF = 1.889
227. **Ruggieri M**, Praticò AD, Scuderi A, Sorge G, Polizzi A.  
The multiple faces of artwork diagnoses.  
*Lancet Neurol* 2017;16:417-418 IF = 44.182
228. Pavone V, Praticò AD, Caltabiano R, Barbagallo G, Falsaperla R, Pavone P, Spadola S, **Ruggieri M**.  
Cervical neurenteric cyst and Klippel-Feil syndrome: An abrupt onset of myelopathic signs in a young patient.  
*J Pediatric Surg Case Report* 2017;24:12-16 IF = 0.200
229. Pavone P, Praticò AD, **Ruggieri M**, Rizzo R, Falsaperla R.  
Resuming the obsolete term "small head": when microcephaly occurs without cognitive impairment.  
*Neurol Sci* 2017;38:1723-1725 IF = 3.181
230. Pavone P, Falsaperla R, **Ruggieri M**, Verrotti A, Lubrano R, Rizzo R, Salomone S, Praticò AD.  
Clinical Course of N-Methyl-D-Aspartate Receptor Encephalitis and the Effectiveness of Cyclophosphamide Treatment.  
*J Pediatr Neurol* 2017;15:84-89 IF = 0.210



2018 [IF = 112.029]

231. Conti GO, Molinari AC, Signorelli SS, **Ruggieri M**, Grasso A, Ferrante M.  
Neonatal Systemic Thrombosis: An Updated Overview.  
*Curr Vasc Pharmacol* 2018;16:499-509 IF = 2.710
232. **Ruggieri M**, Praticò A.D., Caltabiano R, Polizzi A.  
Early history of the different forms of neurofibromatosis from ancient Egypt to the British Empire and beyond: First descriptions, medical curiosities, misconceptions, landmarks, and the persons behind the syndromes.  
*Am J Med Genet* 2018;176A:515-550 IF = 2.802
233. Pratico AD, **Ruggieri M**, Falsaperla R, Pavone P.  
A Probable Topiramate-Induced Limbs Paraesthesia and Rigid Fingers Flexion.  
*Curr Drug Saf* 2018;13:131-136 IF = 1.360
234. Praticò AD, Falsaperla R, Rizzo R, **Ruggieri M**, Verrotti A, Pavone P.  
A New Patient with Potocki-Lupski Syndrome: A Literature Review.  
*J Pediatr Genet* 2018;7:29-34 IF = 1.890
235. Ranieri C, Di Tommaso S, Loconte DC, Grossi V, Sanese P, Bagnulo R, Susca FC, Forte G, Peserico A, De Luisi A, Bartuli A, Selicorni A, Melis D, Lerone M, Praticò AD, Abbadessa G, Yu Y, Schwartz B, **Ruggieri M**, Simone C, Resta N.  
In vitro efficacy of ARQ 092, an allosteric AKT inhibitor, on primary fibroblast cells derived from patients with PIK3CA-related overgrowth spectrum (PROS).  
*Neurogenetics* 2018 May;19(2):77-9 IF = 2.660
236. Brigo F, Lattanzi S, Trinka E, Nardone R, Bragazzi NL, **Ruggieri M**, Vecchio I, Martini M.  
'Infantile convulsions' in the early nineteenth century. Abnormal brain blood flow and leeches, teething and gums' scarification and food and purgatives: the historical contribution of John Clarke (1760-1815).  
*Childs Nerv Syst* 2018;34:1271-1278 IF = 1.475
237. Falsaperla R, Vitaliti G, Collotta AD, Fiorillo C, Pulvirenti A, Alaimo S, Romano C, **Ruggieri M**.  
Electrocardiographic Evaluation in Patients With Spinal Muscular Atrophy: A Case-Control Study.  
*J Child Neurol* 2018;33:487-492. IF = 1.632
238. Pavone P, Corsello G, **Ruggieri M**, Marino S, Marino S, Falsaperla R.  
Benign and severe early-life seizures: a round in the first year of life.  
*Ital J Pediatr* 2018;44:54. IF = 2.634
239. Pavone P, Falsaperla R, Rizzo R, Praticò AD, **Ruggieri M**.  
Chromosome 2p15-p16.1 microduplication in a boy with congenital anomalies: Is it a distinctive syndrome?  
*Eur J Med Genet* 2018;S1769-7212:30072-1. IF = 4.246
240. Pratico AD, Longo L, Mansueto S, Gozzo L, Barberi I, Tiralongo V, Salvo V, Falsaperla R, Vitaliti G, La Rosa M, Leonardi S, Rotondo A, Avola N, Sgarlata D, Damiano A, Tirantello M, Anzelmo G, Cipolla D, Rizzo A, Russo A, **Ruggieri M**, Salomone S, Drago F.  
Off-Label Use of Drugs and Adverse Drug Reactions in Pediatric Units: A Prospective, Multicenter Study.  
*Curr Drug Saf* 2018;13:200-207 IF = 1.360
241. **Ruggieri M**, Praticò AD, Catanzaro S, Palmucci S, Polizzi A.  
Did Cro-Magnon 1 have neurofibromatosis type 2?  
*The Lancet* 2018;392:632-633. IF = 79.321
242. Pavone P, Cho SY, Praticò AD, Falsaperla R, **Ruggieri M**, Jin DK.  
Ptosis in childhood: A clinical sign of several disorders: Case series reports and literature review.  
*Medicine (Baltimore)* 2018;97(36):e12124. IF = 1.889





243. La Cognata V, Morello G, Gentile G, Cavalcanti F, Cittadella R, Conforti FL, De Marco EV, Magariello A, Muglia M, Patitucci A, Spadafora P, D'Agata V, **Ruggieri M**, Cavallaro S.  
NeuroArray: A Customized aCGH for the Analysis of Copy Number Variations in Neurological Disorders.  
*Curr Genomics* 2018;19:431-443. IF = 2.630
244. **Ruggieri M**, Praticò AD, Micali G.  
Rare neurocutaneous disease: state of the art and update  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:253-254 IF = 0.210
245. **Ruggieri M**, Praticò AD, Lacarrubba F, Micali G, Schepis C, Polizzi A.  
Archetypical patterns of cutaneous mosaicism  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:255-264 IF = 0.210
246. Praticò AD, Sullo F, Polizzi A, Battaglini MC, Schepis C, Pirrone C, Lacarrubba F, Micali G, Dinotta F, Savasta S, Commodari E, Salafia S, Zanchì A, Pascual-Castroviejo I, **Ruggieri M**.  
Hypomelanosis of Ito  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:265-275 IF = 0.210
247. **Ruggieri M**, Polizzi A, Praticò AD, Mantegna S, Battaglini MC, Pirrone C, Roggini M, Micali G, Commodari E, Zanchì A, Kennerknecht I, Schepis C.  
Cutis tricolor  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:276-281 IF = 0.210
248. **Ruggieri M**, Polizzi A, Battaglini MC, Praticò AD, Tomarchio S, La Mendola F, Restivo DA, Milone P, Pirrone C, Commodari E, Zanchì A, Schepis C, Lacarrubba F, Micali G.  
Mixed vascular nevus syndrome  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:282-287 IF = 0.210
249. Sullo F, D'Ambra A, Praticò AD, Polizzi A, Garozzo MT, La Mendola F, Pirrone C, Commodari E, Schepis C, Lacarrubba F, Micali G, Quattrocchi E, Zanchì A, **Ruggieri M**.  
Blue Rubber Bleb Nevus syndrome  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:288-296 IF = 0.210
250. Tomarchio S, Portale A, Praticò AD, Catanzaro S, Polizzi A, Belfiore G, Pirrone C, Schepis C, Commodari E, Praticò ER, Zanchì A, **Ruggieri M**, Konez O.  
Wyburn-Mason syndrome  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:297-304 IF = 0.210
251. Strano S, Praticò AD, Polizzi A, Garozzo MT, Pirrone C, Zanchì A, Schepis C, Lacarrubba F, Dinotta F, Salafia S, **Ruggieri M**, Micali G.  
Phacomatosis pigmentovascularis  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:305-312 IF = 0.210
252. Strano S, Polizzi A, **Ruggieri M**, Garozzo MT, La Mendola F, Marino S, Pirrone C, Zanchì A, Lacarrubba F, Micali G, Schepis C, Praticò ER, Praticò AD.  
Phacomatosis pigmentokeratolica  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:313-318 IF = 0.210
253. Praticò AD, Polizzi A, Garozzo MT, Catanzaro S, Pirrone C, Micali G, Zanchì A, Salafia S, Praticò ER, **Ruggieri M**, Resta N.  
Microcephaly capillary malformation syndromes  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:319-327 IF = 0.210
254. Praticò AD, Polizzi A, Salafia S, Praticò ER, Garozzo MT, Sullo F, Catanzaro S, Belfiore G, Pirrone C, Zanghi A, Fiumara A, **Ruggieri M**, Resta N.  
Megalencephaly capillary malformation syndromes  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:328-337 IF = 0.210



255. La Mendola F, Catanzaro S, Praticò AD, Polizzi A, Schepis C, Pirrone C, Zanchi A, Salafia S, **Ruggieri M**, Lacarrubba F, Verzi AE, Sugarman JL, Micali G.  
Nevus sebaceous syndromes  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:338-346 IF = 0.210
256. Venti V, Marino S, La Mendola F, Praticò AD, Garozzo MT, Polizzi A, Pirrone C, Lacarrubba, Micali G, Quattrocchi E, Schepis C, Zanghì A, Praticò ER, Pascual-Castroviejo I, **Ruggieri M**.  
Speckled lentiginous nevus syndrome  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:347-351 IF = 0.210
257. Cucuzza ME, Paternò S, Attardo D, Praticò AD, Catanzaro S, Polizzi A, Schepis C, Lacarrubba F, Micali G, Verzi ME, Pirrone C, Commodari E, Zanghì A, Salafia S, Praticò ER, Pascual-Castroviejo I, **Ruggieri M**.  
Becker Nevus Syndrome  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:352-361 IF = 0.210
258. Sullo F, Praticò AD, Polizzi **A**, Catanzaro S, Mantegna S, Lacarrubba F, Micali G, Fiumara A, Smilari P, Greco F, Schepis C, Pirrone C, Zanghì A, Pascual-Castroviejo I, **Ruggieri M**  
Gomez-Lopez-Hernandez syndrome (encephalo-trigemino-cerebellar) syndrome  
*J Pediatr Neurol* 2018;16:362-368 IF = 0.210
259. Garozzo MT, Attardo D, Smilari P, Greco F, Fiumara A, **Polizzi A**, Praticò AD, Mazzurco M, Pirrone C, Zanghì A, Schepis C, Lacarrubba F, Micali G, Ruggieri M.  
Encephalocraniocutaneous lipomatosis  
*J Pediatr Neurol* 2018; 16(05):369-377 IF = 0.210
260. Brigo F, Lattanzi S, Trinka E, Nardone R, Bragazzi NL, **Ruggieri M**, Martini M, Walusinski O.  
First descriptions of tuberous sclerosis by Désiré-Magloire Bourneville (1840-1909).  
*Neuropathology* 2018;38:577-582 IF = 2.100
261. Salpietro V, Polizzi A, Recca G, Kinali M, **Ruggieri M**.  
The "pubertal switch" in Pediatric multiple sclerosis  
*Mult Scler Other Demyelin Disord* 2018;3:2




**2019 [IF = 33.070]**

262. Pavone P, Corsello G, Marino S, **Ruggieri M**, Falsaperla R.  
Microcephaly/Trigonocephaly, Intellectual Disability, Autism Spectrum Disorder, and Atypical Dysmorphic Features in a Boy with Xp22.31 Duplication.  
*Mol Syndromol* 2019;9:253-258. IF = 1.450
263. Pavone P, Falsaperla R, Rizzo R, Praticò AD, **Ruggieri M**.  
Chromosome 2p15-p16.1 microduplication in a boy with congenital anomalies: Is it a distinctive syndrome?  
*Eur J Med Genet* 2019;62:47-54 IF = 4.446
264. Falsaperla R, Maucdri L, Pavone P, Barbagallo M, Vitaliti G, **Ruggieri M**, Pisani F, Corsello G.  
Short-Term Neurodevelopmental Outcome in Term Neonates Treated with Phenobarbital versus Levetiracetam: A Single-Center Experience  
*Behav Neurol* 2019;2019:3683548 IF = 3.342
265. Chessa L, **Ruggieri M**, Polizzi A  
Progress and prospects for treating ataxia-telangiectasia  
*Exp Op Orphan Drug* 2019;7:233-251 IF = 0.687
266. Pavone P, Falsaperla R, Marino S, **Ruggieri M**, Praticò AD, Nardone B.  
Giant melanocytic nevi and soft tissue undergrowth in the left leg: Pathogenetic hypothesis.  
*Pediatr Rep* 2019;11:8184 IF = 0.500
267. Salpietro V, Dixon CL, Guo H, Bello OD, Vandrovцова J, Efthymiou S, Maroofian R, Heimer G, Burglen L, Valence S, Torti E, Hacke M, Rankin J, Tariq H, Colin E, Procaccio V, Striano P, Mankad K, Lieb A, Chen S, Pisani L, Bettencourt C, Männikkö R, Manole A, Brusco A, Grosso E, Ferrero GB, Armstrong-Moron J, Gueden S, Bar-Yosef O, Tzadok M, Monaghan KG, Santiago-Sim T, Person RE, Cho MT, Willaert R, Yoo Y, Chae JH, Quan Y, Wu H, Wang T, Bernier RA, Xia K, Blesson A, Jain M, Motazacker MM, Jaeger B, Schneider AL, Boysen K, Muir AM, Myers CT, Gavrilova RH, Gunderson L, Schultz-Rogers L, Klee EW, Dymont D, Osmond M, Parellada M, Llorente C, Gonzalez-Peñas J, Carracedo A, Van Haeringen A, Ruivenkamp C, Nava C, Heron D, Nardello R, Iacomino M, Minetti C, Skabar A, Fabretto A; SYNAPS Study Group, Raspall-Chaure M, Chez M, Tsai A, Fassi E, Shinawi M, Constantino JN, De Zorzi R, Fortuna S, Kok F, Keren B, Bonneau D, Choi M, Benzeev B, Zara F, Mefford HC, Scheffer IE, Clayton-Smith J, Macaya A, Rothman JE, Eichler EE, Kullmann DM, Houlden H.  
SYNAPS Study Group collaborators: Hanna MG, Bugiardini E, Hostettler I, O'Callaghan B, Khan A, Cortese A, O'Connor E, Yau WY, Bourinaris T, Kaiyrzhanov R, Chelban V, Madej M, Diana MC, Vari MS, Pedemonte M, Bruno C, Balagura G, Scala M, Fiorillo C, Nobili L, Malintan NT, Zanetti MN, Krishnakumar SS, Lignani G, Jepson JEC, Broda P, Baldassari S, Rossi P, Fruscione F, Madia F, Traverso M, De-Marco P, Pérez-Dueñas B, Munell F, Kriouile Y, El-Khorassani M, Karashova B, Avdjieva D, Kathom H, Tincheva R, Van-Maldergem L, Nachbauer W, Boesch S, Gagliano A, Amadori E, Goraya JS, Sultan T, Kirmani S, Ibrahim S, Jan F, Mine J, Banu S, Veggiotti P, Zuccotti GV, Ferrari MD, Van Den Maagdenberg AMJ, Verrotti A, Marseglia GL, Savasta S, Soler MA, Scuderi C, Borgione E, Chimenz R, Gitto E, Dipasquale V, Sallemi A, Fusco M, Cuppari C, Cutrupi MC, **Ruggieri M**, Cama A, Capra V, Mencacci NE, Boles R, Gupta N, Kabra M, Papacostas S, Zamba-Papanicolaou E, Dardiotis E, Maqbool S, Rana N, Atawneh O, Lim SY, Shaikh F, Koutsis G, Breza M, Coviello DA, Dauvilliers YA, AlKhawaja I, AlKhawaja M, Al-Mutairi F, Stojkovic T, Ferrucci V, Zollo M, Alkuraya FS, Kinali M, Sherifa H, Benrhouma H, Turki IBY, Tazir M, Obeid M, Bakhtadze S, Saadi NW, Zaki MS, Triki CC, Benfenati F, Gustincich S, Kara M, Belcastro V, Specchio N, Capovilla G, Karimiani EG, Salih AM, Okubadejo NU, Ojo OO, Oshinaike OO, Oguntunde O, Wahab K, Bello AH, Abubakar S, Obiabo Y, Nwazor E, Ekenze O, Williams U, Iyagba A, Taiwo L, Komolafe M, Senkevich K, Shashkin C, Zharkynbekova N, Koneyev K, Manizha G, Isrofilov M, Guliyeva U, Salayev K, Khachatryan S, Rossi S, Silvestri G, Haridy N, Ramenghi LA, Xiromerisiou G, David E, Aguenouz M, Fidani L, Spanaki C, Tucci A.  
AMPA receptor GluA2 subunit defects are a cause of neurodevelopmental disorders.  
*Nat Commun* 2019;10:3094. IF = 14.919



268. Pavone P, Corsello G, Marino SD, **Ruggieri M**, Falsaperla R.  
7q31.32 Partial Duplication: first report of a child with dysmorphism, autistic spectrum disorder, moderate intellectual disability and, epilepsy. Literature review.  
*Epilepsy Res* 2019;158:106223 IF = 3.336
269. Pavone P, Corsello G, Cho SY, Pappalardo XG, **Ruggieri M**, Marino SD, Jin DK, Marino S, Falsaperla R.  
PRRT2 gene variant in a child with dysmorphic features, congenital microcephaly, and severe epileptic seizures: genotype-phenotype correlation?  
*Ital J Pediatr* 2019;45:159 IF = 2.634
270. Pavone P, Marino SD, Corsello G, **Ruggieri M**, Chiodo DC, Marino S, Falsaperla R.  
Cerebral White Matter Lesions and Dysmorphisms: Signs Suggestive of 6p25 Deletion Syndrome-  
Literature Review.  
*J Pediatr Genet* 2019;8:205-211. IF = 1.890
271. Tornali C, Martini M, Vecchio G, Bragazzi GL, Praticò AD, Polizzi A, **Ruggieri M**, Vecchio I.  
Cognitive disabilities and bioethical implications in Down syndrome  
*Acta Medica Mediterranea* 2019;35:3501-3504. IF = 0.219
272. **Ruggieri M**, Catanzaro S, Marceca GP, Praticò AD.  
Sindromi neurocutanee  
*Prospettive in Pediatria* 2019;49:109.128



**2020 [IF = 44.750]**

273. Pavone P, Polizzi A, Marino SD, Corsello G, Falsaperla R, Marino S, **Ruggieri M**.  
West syndrome: a comprehensive review.  
*Neurol Scie* 2020;41:3547-3562 IF = 3.181
274. La Cognata V, Guarnaccia M, Polizzi A, **Ruggieri M**, Cavallaro S.  
Highlights on Genomics Applications for Lysosomal Storage Diseases.  
*Cells* 2020;9:1902. IF = 4.829
275. **Ruggieri M**, Polizzi A, Catanzaro S, Lo Bianco M, Praticò AD, Di Rocco C.  
Introduction to phacomatoses (neurocutaneous disorders) in childhood  
*Child Nerv Syst* 2020;36:2229-2268 IF = 1.475
276. **Ruggieri M**, Polizzi A, Marceca GP, Catanzaro S, Praticò AD, Di Rocco C.  
Neurocutaneous melanocytosis (melanosis)  
*Child Nerv Syst* 2020;36:2571-2591 IF = 1.475
277. Falsaperla R, D'Angelo G, Praticò AD, Mauceri L, Barbagallo M, Pavone P, Catanzaro S, Gitto E, Corsello G, **Ruggieri M**.  
Ketogenic diet for infants with epilepsy: A literature review.  
*Epilepsy Behav* 2020;112:107361. IF = 2.937
278. Raucci U, Borrelli O, Di Nardo G, Tambucci R, Pavone P, Salvatore S, Baldassarre ME, Cordelli DM, Falsaperla R, Felici E, Ferilli MAN, Grosso S, Mallardo S, Martinelli D, Quitadamo P, Pensabene L, Romano C, Savasta S, Spalice A, Strisciuglio C, Suppiej A, Valeriani M, Zenzeri L, Verrotti A, Staiano A, Villa MP, **Ruggieri M**, Striano P, Parisi P.  
Cyclic Vomiting Syndrome in Children.  
*Front Neurol* 2020;11:583425. IF = 3.552
279. Falsaperla R, Lombardo F, Filosco F, Romano C, Saporito MAN, Puglisi F, Piro E, **Ruggieri M**, Pavone P.  
Oxidative Stress in Preterm Infants: Overview of Current Evidence and Future Prospects.  
*Pharmaceuticals (Basel)* 2020;13:145. IF = 5.863
280. Marino S, **Ruggieri M**, Falsaperla R  
Is SARSCOV-2 nasopharyngeal swab still a gold standard in children?  
*Med Hypothesis* 2020;44:110041 IF = 1.538
281. Pavone P, Pappalardo XG, Marino SD, Sciuto L, Corsello G, **Ruggieri M**, Parano E, Piccione M, Falsaperla R.  
A novel GABRB3 variant in Dravet syndrome: Case report and literature review.  
*Mol Genet Genomic Med* 2020;8:e1461. IF = 1.960
282. Vardeu MF, Larentis O, Vecchio I, Polizzi A, **Ruggieri M**, Tornali C.  
History of use and abuse of x-ray: The early 20<sup>th</sup> century Italian pediatrics school  
*Acta Biomedica* 2020;19:113-117 IF = 1.352
283. Pavone P, Pappalardo XG, Incorpora G, Falsaperla R, Marino SD, Corsello G, Parano E, **Ruggieri M**.  
Long-term follow-up and novel genotype-phenotype analysis of monozygotic twins with ATP1A3 mutation in Alternating Hemiplegia of Childhood-2.  
*Eur J Med Genet* 2020;63:103957. IF = 4.246
284. Sullo F, Palmucci S, Polizzi A, **Ruggieri M**, Praticò AD.  
A child with rhombencephalosynapsis, agenesis of the trigeminal ganglion and optic coloboma (without alopecia): a variant of the cerebellotrigeminal dermal dysplasia?  
*Clin Dysmorphol* 2020;29:202-206. IF = 0.690



285. Pavone P, Pappalardo XG, Praticò AD, Polizzi A, **Ruggieri M**, Piccione M, Corsello G, Falsaperla R. Primary Microcephaly with Novel Variant of *MCPH1* Gene in Twins: Both Manifesting in Childhood at the Same Time with Hashimoto's Thyroiditis. *J Pediatr Genet* 2020;9:177-182. IF = 1.089
286. Falsaperla R, Pappalardo XG, Romano C, Marino SD, Corsello G, **Ruggieri M**, Parano E, Pavone P. Intronic Variant in *CNTNAP2* Gene in a Boy With Remarkable Conduct Disorder, Minor Facial Features, Mild Intellectual Disability, and Seizures. *Front Pediatr* 2020;8:550. IF = 3.418
287. Pavone P, **Ruggieri M**, Marino SD, Corsello G, Pappalardo X, Polizzi A, Parano E, Romano C, Marino S, Praticò AD, Falsaperla R. Chromosome 15q BP3 to BP5 deletion is a likely locus for speech delay and language impairment: Report on a four-member family and an unrelated boy. *Mol Genet Genomic Med* 2020;8:e1109. IF = 1.960
288. Sapuppo A, Pavone P, Praticò AD, **Ruggieri M**, Bertino G, Fiumara A. Genotype-phenotype variable correlation in Wilson disease: clinical history of two sisters with the similar genotype. *BMC Med Genet* 2020;21:128. IF = 1.988
289. Portale A, Mazzurco M, Portale L, Pavone P, Bertini E, Polizzi A, Praticò AD, **Ruggieri M**. Aicardi-Goutières Syndrome Type 2: A Report on Two Cases with Different Phenotypes Caused by *RNASEH2B* Gene Mutations(Article) *J Pediatr Neurol* 2020;18:206-209. IF = 0.210
290. Fontana A, Greco F, Smilari P, Fiumara A, Praticò AD, **Ruggieri M**, Pavone P. Anti-MOG antibody syndrome and cerebral sinovenous thrombosis: A cause-effect hypothesis *J Pediatr Neurol* 2020;18:220-224. IF = 0.210
291. Pavone P, Gulizia C, Le Pira A, Greco F, Parisi P, Di Cara G, Falsaperla R, Lubrano R, Minardi C, Spalice A, **Ruggieri M**. Cerebral Palsy and Epilepsy in Children: Clinical Perspectives on a Common Comorbidity. *Children (Basel)* 2020;8:16. IF = 2.078



2021 [IF = 92.526]

292. Romano C, Giacchi V, Mauceri L, Pavone P, Taibi R, Gulisano M, Rizzo R, **Ruggieri M**, Falsaperla R. Neurodevelopmental outcomes of neonatal non-epileptic paroxysmal events: a prospective study. *Dev Med Child Neurol* 2021;63:343-348. IF = 5.449
293. Falsaperla R, Saporito MAN, Pisani F, Mailo J, Pavone P, **Ruggieri M**, Suppiej A, Corsello G. Ocular Motor Paroxysmal Events in Neonates and Infants: A Review of the Literature. *Pediatr Neurol* 2021;117:4-9. IF = 3.352
294. Falsaperla R, Scalia B, Giugno A, Pavone P, Motta M, Caccamo M, **Ruggieri M**. Treating the symptom or treating the disease in neonatal seizures: a systematic review of the literature. *Ital J Pediatr* 2021;47:85 IF = 2.634
295. **Ruggieri M**, Gentile AE, Ferrara V, Papi M, Praticò AD, Mudry A, Taruscio D, Micali G, Polizzi A. Neurocutaneous syndromes in art and antiquity. *Am J Med Genet Part C SMG* 2021;187:224-234 IF = 7.100
296. O'Leary R, Polosa R, Li Volti G..... **Ruggieri M**.....; Center of Excellence for the Acceleration of Harm Reduction (CoEHAR). Critical appraisal of the European Union Scientific Committee on Health, Environmental and Emerging Risks (SCHEER) Preliminary Opinion on electronic cigarettes. *Harm Reduct J* 2021;18:31. IF = 5.450
297. Legius E, Messiaen L, Wolkenstein P, Pancza P, Avery RA, Berman Y, Blakeley J, Babovic-Vuksanovic D, Cunha KS, Ferner R, Fisher MJ, Friedman JM, Gutmann DH, Kehrer-Sawatzki H, Korf BR, Mautner VF, Peltonen S, Rauen KA, Riccardi V, Schorry E, Stemmer-Rachamimov A, Stevenson DA, Tadini G, Ullrich NJ, Viskochil D, Wimmer K, Yohay K; International Consensus Group on Neurofibromatosis Diagnostic Criteria (I-NF-DC)..... **Ruggieri M**,..... Huson SM, Evans DG, Plotkin SR. Revised diagnostic criteria for neurofibromatosis type 1 and Legius syndrome: an international consensus recommendation. *Genet Med* 2021;23:1506-1513. IF = 10.540
298. Benfatto G; Regulatory Group; Ethics Committee Catania 1 (Group),... **Ruggieri M**, Drago F. Regulatory, scientific, and ethical issues arising from institutional activity in one of the 90 Italian Research Ethics Committees. *BMC Med Ethics* 2021;22:40 IF = 2.455
299. Tornali C, Vecchio F, Praticò AD, Polizzi A, **Ruggieri M**, Vecchio I. Treatment of lumbar and intra-thoracic meningocele: bioethical implications. *Acta Biomed* 2021;92:e2021211 IF = 1.350
300. Falsaperla R, Giacchi V, Lombardo G, Mauceri L, Lena G, Saporito MAN, Vitaliti G, Palumbo MA, **Ruggieri M**. Neonates Born to COVID-19 Mother and Risk in Management within 4 Weeks of Life: A Single-Center Experience, Systematic Review, and Meta-Analysis. *Am J Perinatol* 2021;38:1010-1022 IF = 4.545
301. Marino S, **Ruggieri M**, Marino L, Falsaperla R. Sutures ultrasound: useful diagnostic screening for posterior plagiocephaly. *Childs Nerv Syst* 2021;37:3715-3720. IF = 1.475
302. Cacciaguerra G, Palermo M, Marino L, Rapisarda FAS, Pavone P, Falsaperla R, **Ruggieri M**, Marino S. The Evolution of the Role of Imaging in the Diagnosis of Craniosynostosis: A Narrative Review. *Children (Basel)* 2021;8:727. IF = 2.863



303. Falsaperla R, Sciuto L, La Spina L, Sciuto S, Praticò AD, **Ruggieri M.**  
Neonatal seizures as onset of Inborn Errors of Metabolism (IEMs): from diagnosis to treatment. A systematic review.  
*Metab Brain Dis* 2021;36:2195-2203 IF = 3.584
304. Falsaperla R, Giacchi V, Aguglia MG, Mailo J, Longo MG, Natacci F, **Ruggieri M.**  
 Monogenic Syndromes with Congenital Heart Diseases in Newborns (Diagnostic Clues for Neonatologists): A Critical Analysis with Systematic Literature Review.  
*J Pediatr Genet* 2021;10:173-193. IF = 3.000
305. Praticò AD, **Ruggieri M.**  
 COVID-19 vaccination for children: may be necessary for the full eradication of the disease.  
*Pediatr Res* 2021;90:1102-1103. IF = 3.756
306. Falsaperla R, Leone G, Familiari M, **Ruggieri M.**  
 COVID-19 vaccination in pregnant and lactating women: a systematic review.  
*Expert Rev Vaccines* 2021;20:1619-1628 IF = 4.222
307. Pappalardo XG, **Ruggieri M**, Falsaperla R, Savasta S, Raucci U, Pavone P.  
 A Novel 4q32.3 Deletion in a Child: Additional Signs and the Role of *MARCH1*.  
*J Pediatr Genet* 2021;10:259-265. IF = 1.089
308. Falsaperla R, Mauceri L, Motta M, Piro E, D'Angelo G, Gitto E, Corsello G, **Ruggieri M.**  
From Neonatal Intensive Care to Neurocritical Care: Is It Still a Mirage? The Sicilian Multicenter Project.  
*Crit Care Res Pract.* 2021;2021:1782406 IF = 1.654
309. Venti V, Consentino MC, Smilari P, Greco F, Oliva CF, Fiumara A, Falsaperla R, **Ruggieri M**, Pavone P.  
 Malformations of Cortical Development, Cognitive Involvement and Epilepsy: A Single Institution Experience in 19 Young Patients.  
*Children (Basel)* 2021;8:637. IF = 2.863
310. Falsaperla R, Vitaliti G, Amato B, Saporito MAN, Mauceri L, Sullo F, Motta M, Scalia B, Puglisi F, Caccamo M, Longo MG, Giacchi V, Cimino C, **Ruggieri M.**  
Observational study on the efficiency of Neonatal Emergency Transport in reducing mortality and morbidity indexes in Sicily.  
*Sci Rep* 2021;11:20235. IF = 4.379
311. La Cognata V, Guarnaccia M, Morello G, **Ruggieri M**, Polizzi A, Cavallaro S.  
Design and Validation of a Custom NGS Panel Targeting a Set of Lysosomal Storage Diseases Candidate for NBS Applications.  
*Int J Mol Sci* 2021;22:10064. IF = 5.923
312. Fontana A, Greco F, Smilari P, Praticò AD, Fiumara A, **Ruggieri M**, Pavone P.  
 Anti-MOG Antibody Syndrome and Cerebral Sinovenous Thrombosis: A Cause–Effect Hypothesis  
*J Pediatr Neurol* 2021;19:127-131 IF = 0.210
313. C Tornali, M Migliore, A Polizzi, NL Bragazzi, M Martini, **M Ruggieri**, ...  
Reconstructive Surgery in Children with Down Syndrome: Bioethical Implications  
*J Pediatr Neurol* 2021;19:001-006 IF = 0.210
314. Dipasquale V, Falsaperla R, Bongiovanni A, **Ruggieri M**, Romano C.  
Clinical features and long-term outcomes in pediatric cyclic vomiting syndrome: A 9-year experience at three tertiary academic centers.  
*Neurogastroenterol Motil* 2021;24:e14224. IF = 3.589



315. Falsaperla R, Giacchi V, Saporito MAN, Pavone P, Puglisi F, **Ruggieri M**.  
Pulse Oximetry Saturation (SpO<sub>2</sub>) monitoring in Neonatal Intensive Care Unit (NICU): the challenge for providers. A systematic review  
*Adv Neonat Care* 2021 30 July IF = 1.968  
**DOI: [10.1097/anc.0000000000000914](https://doi.org/10.1097/anc.0000000000000914)**
316. Falsaperla R, Sciuto S, Gioè D, Sciuto L, Pisani F, Pavone P, **Ruggieri M**.  
Mild Hypoxic-Ischemic Encephalopathy: Can Neurophysiological Monitoring Predict Unfavorable Neurological Outcome? A Systematic Review and Meta-analysis.  
*Am J Perinatol* 2021 Oct 19. IF = 4.545
317. Falsaperla R, Mauceri L, Motta M, Prezioso G, **Ruggieri M**, Pisani F.  
Beyond neonatal seizures - epileptic evolution in preterm newborns: a systematic review and meta-analysis.  
*Epileptic Disord.* 2021 Nov 24. IF = 1.819
318. Falsaperla R, Vitaliti G, Mailo J, Corsello G, **Ruggieri M**.  
Is autonomic Nervous System Involved in the Epileptogenesis in Preterm Neonates?  
*Maternal Foetal Med* 2021 13 December IF = 1.230
319. Praticò AD, Falsaperla R, Polizzi A, **Ruggieri M**.  
Monogenic Epilepsies: Channelopathies, Synaptopathies, mToropathies, and Otheropathies  
*J Pediatr Neurol* 2021 e-first IF = 0.080  
**DOI: [10.1055/s-0041-1730329](https://doi.org/10.1055/s-0041-1730329)**
320. Di Napoli C, Gennaro A, Lupica C, Falsaperla R, Leonardi R, Garozzo MT, Polizzi A, Praticò AD, Zanghì A, **Ruggieri M**.  
TSC1 and TSC2: Tuberous Sclerosis Complex and Its Related Epilepsy Phenotype  
*J Pediatr Neurol* 2021 e.first IF = 0.080  
**DOI: [10.1055/s-0041-1727142](https://doi.org/10.1055/s-0041-1727142)**
321. F Sullo, E Pasquetti, F Patanè, ML Bianco, SD Marino, A Polizzi, ...  
SCN1A and Its Related Epileptic Phenotypes  
*J Pediatr Neurol* 2021 e.first IF = 0.080  
**DOI: [10.1055/s-0041-1727260](https://doi.org/10.1055/s-0041-1727260)**
322. Falsaperla R, Presti S, Lo Bianco M, Catanzaro S, Marino S, **Ruggieri M**.  
Recurrent Painful Ophthalmoplegic Neuropathy: Diagnostic Controversies. Single Case Report with a Systematic Review  
*Ital J Pediatr* 2021 e-first IF = 2.683  
**DOI: [10.21203/rs.3.rs-1088897/v1](https://doi.org/10.21203/rs.3.rs-1088897/v1)**
323. Pavone P, Pappalardo XG, Mustafa N, Yoon Cho S, Kyu Jin D, Incorpora G, Falsaperla R, Marino SD, Corsello G, Parano E, **Ruggieri M**,  
Alternating Hemiplegia of Childhood, neurological comorbidities, intrafamilial variability: case-reports and literature review.  
*Ital J Pediatr* 2021 e-first IF = 2.683  
**DOI: <https://doi.org/10.21203/rs.3.rs-73126/v2>**
324. **Ruggieri M**, Frasca E, Gentile AE, Ferrara V, Papi M, Mudry A, Taruscio D, Micali G, Falsaperla R, Praticò AD, Polizzi A.  
A socio-cultural and medical history of neurocutaneous syndromes across the centuries.  
*Br J Hist Sciences* 2022 e-first IF = 0.790



**IMPACT FACTOR (IF) \*\* TOTALE** = 1.055.50

[\*\* n. 324 review e/o articoli originali su riviste internazionali peer-reviewed su Scopus/WOS/PubMed con IF  
IF = tratto dal Journal Citation Reports, JCR (ISI), 2022 - <https://www.jcrweb.com>

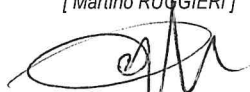
**IMPACT FACTOR (IF) MEDIO** = 3.570

**VALORI MEDIANE al Gennaio 2022**

Lavori totali presenti su Scopus/WOS = 301

H-index [Scopus; WOS; Researchgate] = 50

Citazioni totali [Scopus; Researchgate] = 6.008




## CAPITOLI IN LIBRI [Italiani e Internazionali]

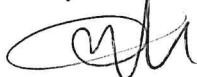
- 1) Ruggieri G, **Ruggieri M.**  
Immunologia Clinica e Reumatologia [capitolo sei]  
In: Stein JH. Medicina Interna  
Edizione Italiana coordinata da Puddu P.  
Bologna: Editoriale Grasso, 1991: : pp. 111-1367  
**ISBN: 88-7055-122-9**
- 2) **Ruggieri M.**  
Esame obiettivo neurologico.  
In: Pavone L, **Ruggieri M.** Neurologia Pediatrica  
Milano: Masson, 2001: pp. 1-30  
**ISBN: 88-214-2618-1**
- 3) **Ruggieri M**, Polizzi A, Magro G.  
Neuroembriologia.  
In: Pavone L, **Ruggieri M.** Neurologia Pediatrica  
Milano: Masson, 2001: pp. 31-50  
**ISBN: 88-214-2618-1**
- 4) **Ruggieri M**, Polizzi A, Magro G.  
Diagnostica strumentale: diagnostica neuroradiologica e guida all'interpretazione della TC e RM normali.  
In: Pavone L, **Ruggieri M.** Neurologia Pediatrica  
Milano: Masson, 2001: pp. 59-68  
**ISBN: 88-214-2618-1**
- 5) Rizzo R, **Ruggieri M**, Pavone L.  
Malformazioni del sistema nervoso ed idrocefalo  
In: Pavone L, **Ruggieri M.** Neurologia Pediatrica  
Milano: Masson, 2001: pp. 79-108  
**ISBN: 88-214-2618-1**
- 6) **Ruggieri M.**  
Sindromi neurocutanee.  
In: Pavone L, **Ruggieri M.** Neurologia Pediatrica  
Milano: Masson, 2001: pp. 209-248  
**ISBN: 88-214-2618-1**
- 7) **Ruggieri M**, Polizzi A.  
Malattie neurodegenerative: sindromi da difetti di riparo del DNA; altre encefalopatie progressive con calcificazioni.  
In: Pavone L, **Ruggieri M.** Neurologia Pediatrica  
Milano: Masson, 2001: pp. 324-338  
**ISBN: 88-214-2618-1**
- 8) Polizzi A, Pavone P, **Ruggieri M.**  
Disturbi del movimento  
In: Pavone L, **Ruggieri M.** Neurologia Pediatrica  
Milano: Masson, 2001: pp. 329-334  
**ISBN: 88-214-2618-1**



- 9) Polizzi A, **Ruggieri M.**  
Malattie neuromuscolari: patologie dei canali ionici; lesioni dei nervi cranici.  
In: Pavone L, **Ruggieri M.** Neurologia Pediatrica  
Milano: Masson, 2001: pp. 500-503, 509-511  
**ISBN: 88-214-2618-1**
- 10) **Ruggieri M,** Cocuzza D, Belfiore T, Asta F.  
Esame neurologico  
In: Pavone L, **Ruggieri M.** Neurologia Pediatrica  
Milano: Masson, 2ª edizione, 2006: pp. 1-47  
**ISBN: 88-214-2789-7/978-88-214-2789-3**
- 11) **Ruggieri M,** Polizzi A, Nucifora C, Magro G.  
Neuroembriologia  
In: Pavone L, **Ruggieri M.** Neurologia Pediatrica  
Milano: Masson, 2ª edizione, 2006: pp. 48-63  
**ISBN: 88-214-2789-7/978-88-214-2789-3**
- 12) **Ruggieri M,** Pavone L, Pavone P, Perrini S, Massari S.  
Malformazioni cerebrali ed idrocefalo  
In: Pavone L, **Ruggieri M.** Neurologia Pediatrica  
Milano: Masson, 2ª edizione, 2006: pp. 192-237  
**ISBN: 88-214-2789-7/978-88-214-2789-3**
- 13) Pavone P, Pavone V, Mattina T, **Ruggieri M,** Mannino C.  
Paralisi cerebrali infantili e paraplegie spastiche ereditarie  
In: Pavone L, **Ruggieri M.** Neurologia Pediatrica  
Milano: Masson, 2ª edizione, 2006: pp. 246-270  
**ISBN: 88-214-2789-7/978-88-214-2789-3**
- 14) Incorpora G, Pavone P, **Ruggieri M.**  
Disturbi parossistici non epilettici, cefalea e disturbi del sonno  
In: Pavone L, **Ruggieri M.** Neurologia Pediatrica  
Milano: Masson, 2ª edizione, 2006: pp. 274-295  
**ISBN: 88-214-2789-7/978-88-214-2789-3**
- 15) **Ruggieri M,** Polizzi A.  
Malattie neurocutanee e malattie da difetto del riparo del DNA.  
In: Pavone L, **Ruggieri M.** Neurologia Pediatrica  
Milano: Masson, 2ª edizione, 2006: pp. 328-396  
**ISBN: 88-214-2789-7/978-88-214-2789-3**
- 16) Falsaperla R, Parano E, Pavone P, Perrini S, Polizzi A, Romano C, **Ruggieri M,** Scoto M, Amato D,  
Malattie neuromuscolari  
Paralisi cerebrali infantili e paraplegie spastiche ereditarie  
In: Pavone L, **Ruggieri M.** Neurologia Pediatrica  
Milano: Masson, 2ª edizione, 2006: pp. 397-447  
**ISBN: 88-214-2789-7/978-88-214-2789-3**
- 17) Fiumara A, Barone R, Marzullo E, Pavone P, Polizzi A, **Ruggieri M.**  
Malattie neurodegenerative e malattie da alterazioni dei neurotrasmettitori  
In: Pavone L, **Ruggieri M.** Neurologia Pediatrica  
Milano: Masson, 2ª edizione, 2006: pp. 519-533  
**ISBN: 88-214-2789-7/978-88-214-2789-3**



- 18) **Ruggieri M**, Fiumara a, Incorpora G, Rizzo, Pavone P.  
Disturbi del movimento  
In: Pavone L, **Ruggieri M**. Neurologia Pediatrica  
Milano: Masson, 2ª edizione, 2006: pp. 535-582  
**ISBN: 88-214-2789-7/978-88-214-2789-3**
- 17) Huson SM, **Ruggieri M**  
The neurofibromatoses  
In: Harper J, Oranje A, Prose NS (eds.)  
*Textbook of Pediatric Dermatology*.  
Oxford: Blackwell. 2nd ed. 1996: pp. 247-289  
**ISBN: 1405110465 9781405110464**
- 18) Pavone I, **Ruggieri M**, Spalice A, Pavone P, Savasta S, Iannetti P  
Hypomelanosis of Ito  
In: Curatolo P, Riva d (eds.)  
*Neurocutaneous syndromes in children*.  
New York: John Libbey Eurotext, 1996: pp. 25-32  
**ISBN-13: 978-2742006090**
- 19) **Ruggieri M**, Polizzi A, Pascali MP, Pavone P, Diletta S, Milone P, Gabriele AL, Iannetti P  
The neurofibromatoses: clinical manifestations, natural history and management.  
In: Curatolo P, Riva d (eds.)  
*Neurocutaneous syndromes in children*.  
New York: John Libbey Eurotext, 1996: pp. 139-160  
**ISBN-13: 978-2742006090**
- 20) **Ruggieri M**, Upadhyaya M, Di Rocco C, Gabriele AL, Pascual-Castroviejo I.  
Neurofibromatosis type 1 & related disorders.  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 51-152  
**ISBN: 9783211213964**
- 21) Jozwiak S, Migone N, **Ruggieri M**.  
The tuberous sclerosis complex.  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 181-228  
**ISBN: 9783211213964**
- 22) **Ruggieri M**, Konez O, Pascual-Castroviejo I.  
Klippel-Trenaunay, Parkes Weber and Sturge-Weber syndromes (including Kasabach-Merrit phenomena).  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 249-256  
**ISBN: 9783211213964**
- 23) **Ruggieri M**, Di Rocco C, Konez O.  
Klippel-Trenaunay syndrome.  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 257-276  
**ISBN: 9783211213964**



- 24) Konez O, Ruggieri M, Di Rocco C.  
Parkes Weber syndrome.  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 277-286  
**ISBN**: 9783211213964
- 25) Pascual-Castroviejo I, Konez O, Di Rocco C, Ruggieri M.  
Sturge-Weber syndrome.  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 287-310  
**ISBN**: 9783211213964
- 26) Ruggieri M, Kpnez O, Di Rocco C.  
Wyburn-Mason syndrome.  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 245-152  
**ISBN**: 9783211213964
- 27) Pascual-Castroviejo I, Ruggieri M.  
Hypomelanosis of Ito and related disorders (Pigmentary mosaicism).  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 363-385  
**ISBN**: 9783211213964
- 28) Pascual-Castroviejo I, Ruggieri M.  
Incontinentia pigmenti  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 391-406  
**ISBN**: 9783211213964
- 29) Pascual-Castroviejo I, Ruggieri M.  
Nevus of Ota  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 435-440  
**ISBN**: 9783211213964
- 30) Ruggieri M.  
Speckled lentiginous nevus syndrome  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 455-460  
**ISBN**: 9783211213964
- 31) Ruggieri M, Roggini M, Kennerknecht I, Schepis c, Iannetti P. .  
Cutis tricolor (Ruggieri-Happle syndrome)  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 461-472  
**ISBN**: 9783211213964



- 32) Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I.  
Proteus syndrome  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 527-546  
**ISBN**: 9783211213964
- 33) Pascual-Castroviejo I, Ruggieri M.  
Schimmelpenning-Feuerstein-Mimssyndrome(Nevussebaseoussyndrome)  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 559-574  
**ISBN**: 9783211213964
- 34) Ruggieri M, Sugarman J.  
Inflammatory linear verrucous epidermal nevus (ILVEN)  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 575-580  
**ISBN**: 9783211213964
- 35) Ruggieri M, Gangarossa S.  
Becker's nevus syndrome (Pigmentary hairy pidermal nevus)  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 389-594  
**ISBN**: 9783211213964
- 36) Pascual-Castroviejo I, Ruggieri M.  
Chondrodysplasia punctata (CDP) Conradi-Hunermann-Happle type (CDPX2)  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 603-614  
**ISBN**: 9783211213964
- 37) Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I.  
Sjögren–Larsson syndrome  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 615-624  
**ISBN**: 9783211213964
- 38) Chessa L, Polizzi A, Ruggieri M.  
Ataxia-telangiectasia  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 731-758  
**ISBN**: 9783211213964
- 39) Stefanini M, Ruggieri M.  
Cockayne syndrome  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 793-820  
**ISBN**: 9783211213964

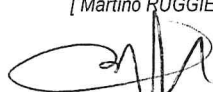


- 40) Stefanini M, Ruggieri M.  
Trichothiodystrophy  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 821-846  
**ISBN**: 9783211213964
- 41) Pascual-Castroviejo I, Ruggieri M.  
Progeria and progeroid syndromes (Premature ageing disorders)  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 847-878  
**ISBN**: 9783211213964
- 42) Pascual-Castroviejo I, Ruggieri M.  
Focal dermal hypoplasia syndrome (Goltz syndrome)  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 879-886  
**ISBN**: 9783211213964
- 43) Pascual-Castroviejo I, Ruggieri M.  
Linear scleroderma (morphoea) "en coup de sabre"  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 921-926  
**ISBN**: 9783211213964
- 44) Pascual-Castroviejo I, Ruggieri M.  
Cerebello-trigeminal dermal dysplasia (Gomez-Lopez-Hernandez syndrome)  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 935-940  
**ISBN**: 9783211213964
- 45) Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I,  
Hypohidrotic ectodermal dysplasia (HED)  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 957-966  
**ISBN**: 9783211213964
- 46) Pascual-Castroviejo I, Ruggieri M.  
Costello syndrome and the RAS-extracellular signal regulated kinase (ERK) pathway  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 967-986  
**ISBN**: 9783211213964
- 47) Pascual-Castroviejo I, Ruggieri M.  
Lesch-Nyhan syndrome  
In: Ruggieri M, Pascual-Castroviejo I, Di Rocco C (eds.)  
*Neurocutaneous disorders: Phakomatoses and hamartoneoplastic syndromes*  
Wien/New York: Springer Verlag, **2008**: pp. 1017-1022  
**ISBN**: 9783211213964

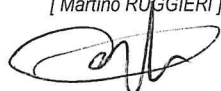




- 48) **Ruggieri M**, Plasmati I, Simone I  
Epidemiology of pediatric multiple sclerosis: incidence, prevalence, and susceptibility risk factors  
Chabas D, Waubant L (eds.) *Demyelinating Disorders of the Central Nervous System in Childhood*  
New York: Cambridge University Press, 2011: pp. 19-35  
Doi:10.1017/CBO9780511974373.004  
ISBN online: 9780511974373
- 49) Franzoni E, **Ruggieri M**.  
Neurologia e psichiatria dello sviluppo attraverso i secoli  
In: **Ruggieri M**, Franzoni E. *Neurologia e Psichiatria dello Sviluppo*  
Milano: Elsevier, 2012: pp. 1-15  
ISBN: 9-788821-432682
- 50) Salpietro V, Savasta S, Vrotti A, **Ruggieri M**.  
Esame obiettivo neurologico nel bambino  
In: **Ruggieri M**, Franzoni E. *Neurologia e Psichiatria dello Sviluppo*  
Milano: Elsevier, 2012: pp. 40-54  
ISBN: 9-788821-432682
- 51) Bianchini R, Pavone P, **Ruggieri M**.  
Paralisi cerebrali infantili  
In: **Ruggieri M**, Franzoni E. *Neurologia e Psichiatria dello Sviluppo*  
Milano: Elsevier, 2012: pp. 149-156  
ISBN: 9-788821-432682
- 52) Franzoni E, **Ruggieri M**.  
Disordini del movimento  
In: **Ruggieri M**, Franzoni E. *Neurologia e Psichiatria dello Sviluppo*  
Milano: Elsevier, 2012: pp. 217-232  
ISBN: 9-788821-432682
- 53) **Ruggieri M**, Savasta S, Nicita F.  
Sindromi neurocutanee  
In: **Ruggieri M**, Franzoni E. *Neurologia e Psichiatria dello Sviluppo*  
Milano: Elsevier, 2012: pp. 259-275  
ISBN: 9-788821-432682
- 54) Algeri M, Savasta S, Platania N, Caltabiano R, **Ruggieri M**.  
Tumori del sistema nervoso  
In: **Ruggieri M**, Franzoni E. *Neurologia e Psichiatria dello Sviluppo*  
Milano: Elsevier, 2012: pp. 306-317  
ISBN: 9-788821-432682
- 55) Bianchini R, Pavone P, **Ruggieri M**.  
Schizogrenia infantile  
In: **Ruggieri M**, Franzoni E. *Neurologia e Psichiatria dello Sviluppo*  
Milano: Elsevier, 2012: pp. 479-486  
ISBN: 9-788821-432682
- 56) Guerrera GS, **Ruggieri M**.  
Disturbo dell'attaccamento alla figura materna/paterna  
In: **Ruggieri M**, Franzoni E. *Neurologia e Psichiatria dello Sviluppo*  
Milano: Elsevier, 2012: pp. 497-504  
ISBN: 9-788821-432682



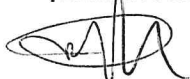
- 57) Muni F, **Ruggieri M.**  
Sindrome di Munchausen by proxy  
In: **Ruggieri M**, Franzoni E. Neurologia e Psichiatria dello Sviluppo  
Milano: Elsevier, 2012: pp. 508-524  
**ISBN: 9-788821-432682**
- 58) **Ruggieri M**, Polizzi A.  
Anamnesi ed esame obiettivo  
In: Lissauer T, Carroll W. Manuale di Pediatria  
Edizione Italiana a cura di: Catassi C, Cogo P, Corsello G, Iughetti L, Peroni D, Piacentini G, **Ruggieri M**, Verrotti A.  
Milano: EDRA, 2018: pp. 11-28  
**ISBN: 788821-4447877**
- 59) **Ruggieri M**, Polizzi A, Fichera M.  
Genetica  
In: Lissauer T, Carroll W. Manuale di Pediatria  
Edizione Italiana a cura di: Catassi C, Cogo P, Corsello G, Iughetti L, Peroni D, Piacentini G, **Ruggieri M**, Verrotti A.  
Milano: EDRA, 2018: pp. 123-144  
**ISBN: 788821-4447877**



## RELAZIONI DIETRO INVITO A CONGRESSI

### CONGRESSI INTERNAZIONALI

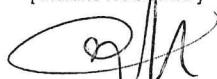
- 1) M. Ruggieri. Segmentary Nf1  
**1<sup>st</sup> Golgi Club Weekends in Rome: "Neurofibromatosis type 1"**  
Rome, Italy, 2-3 December 1995
- 2) M. Ruggieri. Mosaicism in neurofibromatosis type 1. A review of clinical and genetic studies.  
**8<sup>th</sup> European Neurofibromatosis (ENF) Meeting**  
Ulm, Germany, 23-26 September 1999.
- 3) M. Ruggieri. Neurological complications of neurofibromatosis type 1 in childhood  
**9<sup>th</sup> European Neurofibromatosis Meeting**  
Venice, Italy, 6-8 April 2001
- 4) M. Ruggieri. Diagnostic implications in the different forms of neurofibromatosis  
**4<sup>th</sup> International Meeting of the Polish Society of Pediatric Oncology**  
Warsaw, Poland, 22-25 October 2002
- 5) M. Ruggieri. Tumours in neurocutaneous syndromes  
**3<sup>rd</sup> Symposium on "Progress in Molecular Diagnosis and Treatment of Genetic Based Pediatric Malignancies. Vol. 7: n. 1-2"**  
Warsaw, Poland, 22-25 May 2003
- 6) M. Ruggieri. Diagnostic Work-up in neurofibromatosis type 1  
**2<sup>nd</sup> International workshop on low grade gliomas and NF1**  
Padua, Italy, 18-19 November 2003
- 7) M. Ruggieri. Mosaicism in the different forms of neurofibromatosis  
**2<sup>nd</sup> International workshop on low grade gliomas and NF1**  
Padua, Italy, 18-19 November 2003
- 8) M. Ruggieri. Neurofibromatosis  
**5<sup>th</sup> Congress European Pediatric Neurology Society (EPNS)**  
Taormina (ME), 22-25 September 2003
- 9) M. Ruggieri. Multiple sclerosis in childhood: the Italian Database for children under 10 years of age  
**1<sup>st</sup> Meeting of the International Pediatric Multiple Sclerosis Study Group (IPMSSG).**  
Montreal (Canada), 3-6 July 2006
- 10) M. Ruggieri. Pediatric Multiple Sclerosis: The Italian Experience (1<sup>st</sup> Flag Meeting).  
**2<sup>nd</sup> Meeting of the International Pediatric Multiple Sclerosis Study Group (IPMSSG).**  
Vancouver (Canada), 2-5 June 2008
- 11) M. Ruggieri. Multiple sclerosis update: multiple sclerosis in the pediatric age  
**8<sup>th</sup> Mediterranean Neuroscience Congress & 13<sup>th</sup> Etnean Epilepsy Workshop**  
Catania, 3-5 June 2010
- 12) M. Ruggieri. Role of microRNA in the therapy of familial tumour syndromes (neurocutaneous disorders).  
**1<sup>st</sup> Joint meeting of the Italian Society for Neuroscience and the Israelian Society of Neuroscience.**  
Catania, 18-21 April 2012
- 13) M. Ruggieri. Natural history of multiple sclerosis in the pediatric age: implications for outcome.  
**10<sup>th</sup> Summer School of Neuroscience. Neuroinflammation in CNS disorders: priming a target for new therapies.**  
Catania, 7-13 July 2012
- 14) M. Ruggieri. Neurocutaneous disorders  
**10<sup>th</sup> Mediterranean Neuroscience Congress & 15<sup>th</sup> Etnean Epilepsy Workshop**  
Catania, 12-14 December 2012
- 15) M. Ruggieri. New pharmacological approaches to neurocutaneous disorders.  
**11<sup>th</sup> Summer School of Neuroscience. From small molecules to biologic therapies.**  
Catania, 6-12 July 2013
- 16) M. Ruggieri. Autism and pervasive developmental disorders:  
**13<sup>th</sup> Summer School of Neuroscience. Cognition.**  
Catania, 6-12 July 2015
- 17) M. Ruggieri. Neurofibromatosis  
**20<sup>th</sup> International Meeting of the European Group on Neurofibromatosis (EGN)**  
Abano Terme, 10th September 2016



- 18) M. Ruggieri. Epilepsy in the setting of neurocutaneous disorders  
**1st Joint EPNS International Meeting of neonatal neurology**  
Catania, 21-23 May 2018
- 19) M. Ruggieri. Epilepsy in the setting of neurocutaneous disorders  
**2nd Joint EPNS International Meeting of neonatal neurology**  
Catania, 11-13 April 2019
- 20) M. Ruggieri. *The heart and vessels in neurocutaneous disorders*  
**X World Congress of Pediatric Cardiology**  
Syracuse, 22-27 May 2019
- 21) M. Ruggieri. *Phacomatoses*  
**XVII Congress of the European Pediatric Neurology Society [EPNS]**  
Athens, 18-20 September 2019
- 22) M. Ruggieri. Neurocutaneous disorders: from the persons behind the syndromes to the molecular pathways and targeted therapies  
**2nd "Robert J. Gorlin Memorial Lecture"**  
**15th American Academy of Oral and Maxillofacial Pathology [AAOMP] Annual Meeting**  
Salt Lake City, 24 May 2021

### CONGRESSI NAZIONALI

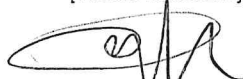
- 1) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi segmentale (Nf5)*.  
**2° Congresso Nazionale sulla neurofibromatosi**  
Parma, 24-25 Maggio 1996
- 2) M. Ruggieri. *Sclerosi Multipla in età pediatrica*  
**Meeting di Neuroimmunologia Pediatrica. Aspetti clinici e patogenetici**  
Catania, 19 Settembre 1997
- 3) M. Ruggieri. *Genetica delle maggiori sindromi neurocutanee*.  
**XXIV Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica (SINP)**  
Viterbo, 8-10 Ottobre 1998
- 4) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi tipo 1. Aspetti clinici ed assistenziali*  
**55° Congresso della Società Italiana di Pediatria (SIP)**  
Bologna, 19-23 Settembre 1999
- 5) M. Ruggieri. *Le varie forme di neurofibromatosi*  
**Convegno Nazionale Associazione Neurofibromatosi (ANF)**  
Roma, 7 Dicembre 1999
- 6) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi tipo 1 segmentale (Aggiornamento)*  
**XI Congresso Nazionale della Società di Pediatria Preventiva e Sociale (SIPPS)**  
Catania, 19 Novembre 1999
- 7) M. Ruggieri. *Le neuroimmagini nelle malattie e sindromi neurocutanee*  
Simposio **CNR** su: **"Esplorazione morfofunzionale del sistema nervoso centrale"**  
Catania, 17 Dicembre 1999
- 8) M. Ruggieri. *Le varianti della neurofibromatosi*  
Simposio su: **"Le sindromi neurocutanee"**  
Catania, 18 Febbraio 2000
- 9) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi*  
**Congresso nazionale su: "Aggiornamenti in neuropediatria"**  
Siena, 4-6 Maggio 2000
- 10) M. Ruggieri. *Le neurofibromatosi: Clinica, epidemiologia e diagnosi clinica*  
**5° Congresso nazionale "Associazione Nazionale Neuroradiologia Pediatrica"**  
Firenze, 11-13 Maggio 2000
- 11) M. Ruggieri. *Storia delle curiosità mediche nella neurofibromatosi*  
**Corso Nazionale di Aggiornamento sulla "Storia della Pediatria"**  
Catania, 8 Luglio 2000
- 12) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi tipo 1: Protocollo assistenziale*.  
**3° Congresso Nazionale sulla Neurofibromatosi**  
Ancona, 2-3 Dicembre 2000
- 13) M. Ruggieri. *Novità in campo terapeutico nelle neurofibromatosi*.  
**Convegno Nazionale Associazione Neurofibromatosi (ANF)**  
Parma, 22 Aprile 2001



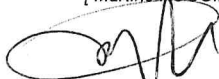
- 14) M. Ruggieri. *Cutis tricolor ed altri mosaicismi cutanei.*  
**Convegno nazionale Gruppo di Studio Genetica Clinica (GENCLI) della S.I.P**  
 Catania, 19-21 Maggio 2001
- 15) M. Ruggieri. *Mosaicismi neurocutanei*  
**XXVII Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)**  
 Reggio Emilia, 15-18 Novembre 2001
- 16) M. Ruggieri. *Sindromi neurocutanee rare*  
**XXVIII Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)**  
 Taranto, 3-6 Novembre 2002
- 17) M. Ruggieri. *Le neurofibromatosi: forme localizzate.*  
**1° Corso residenziale nazionale di neurologia pediatrica (SINP)**  
 Pozzilli (IS), 10 Maggio 2003
- 18) M. Ruggieri. *Le neurofibromatosi*  
**VIII Corso di aggiornamento sulle malattie genetiche come malattie sociali**  
 Chieti, 10-11 Luglio 2003
- 19) M. Ruggieri, A. Spalice. *Malformazioni della fossa cranica posteriore*  
**XXVIII Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)**  
 Firenze, 3-6 Dicembre 2003
- 20) P. Iannetti, M. Ruggieri *Developmental Pediatrics: neurologia pediatrica in Europa*  
**6° Convegno Nazionale Prospettive in Pediatria**  
 Napoli, 19-21 Febbraio 2004
- 21) M. Ruggieri. *Le neurofibromatosi: diagnosi, storia naturale e terapia.*  
**Congresso nazionale sulle sindromi neurocutanee**  
 Lucca, 3-6 Marzo 2004
- 22) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi e sclerosi tuberosa.*  
**2° Corso residenziale nazionale di neurologia pediatrica**  
 Pozzilli (IS), 21-22 Maggio 2004
- 23) P. Iannetti, M. Ruggieri. *Trattamento chirurgico dell'epilessia: la diagnostica per immagini.*  
**Apprendimento attivo in Neuropediatria: IV Giornata**  
 Nocera Inferiore (SA), 18 Settembre 2004
- 24) M. Ruggieri. *Le neurofibromatosi*  
**XXIV Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia (SIN)**  
 Genova, 26 Settembre 2004
- 25) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi tipo 2 in età pediatrica*  
**XXX Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)**  
 Catania, 28-30 Ottobre 2004
- 26) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi tipo 2: aspetti clinici e diagnostici*  
**4° Congresso Nazionale sulle neurofibromatosi**  
 Napoli, 6-8 Novembre 2004
- 27) M. Ruggieri. *Quando e come richiedere l'analisi genetica nelle facomatosi*  
**XVII Congresso Nazionale della Società Italiana di Neuropsichiatria Infantile e dell'Adolescenza (SINPIA)**  
 Modena, 6-10 Novembre 2004
- 28) M. Ruggieri. *Mosaicismi neurocutanei*  
**XXIV Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia (SIN)**  
 Cernobbio, 28 Settembre 2005
- 29) M. Ruggieri. *Sindromi del nevo epidermico*  
**XXXI Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)**  
 Pavia, 27-30 Ottobre 2005
- 30) M. Ruggieri. *Sindromi neurocutanee*  
**XXXII Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)**  
 Sasso Marconi (BO), 28-31 Ottobre 2006
- 31) M. Ruggieri. *Complicanze neurologiche nelle malattie sistemiche*  
**XXXIII Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)**  
 Bolzano, 30 Ottobre-1 Novembre 2007
- 32) M. Ruggieri. *Strategie terapeutiche nelle sindromi neurocutanee*  
**XX Congresso Nazionale congiunto SISSMI e SINGEPED**  
 Palermo, 14-16 Ottobre 2008



- 33) M. Ruggieri. Patogenesi delle malattie immunomediate del SNC  
**XXXIV Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)**  
Napoli, 14-16 Novembre 2008
- 34) M. Ruggieri. Sclerosi multipla in età pediatrica: storia naturale  
**I Convegno Nazionale Gruppo di Studio di Neuroimmunologia Pediatrica**  
Catania, 6-7 Giugno 2009
- 35) M. Ruggieri. Malformazioni e tumori vascolari con interessamento del sistema nervoso  
**XXXV Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)**  
L'Aquila, 14-16 Novembre 2009
- 36) M. Ruggieri. Atassia-Telangiectasia: trasferibilità dei sistemi di valutazione dall'adulto bambino.  
**Workshop Nazionale sull'Atassia-Telangiectasia: dalla ricerca clinica alla ricerca di base.**  
Napoli, 14-16 Gennaio 2010
- 37) M. Ruggieri. Neurofibromatosi tipo 2: Manifestazioni cliniche in età pediatrica  
**V Congresso Nazionale sulle Neurofibromatosi.**  
Genova, 17-18 Aprile 2010
- 38) M. Ruggieri. Neurofibromatosi tipo 1 e 2: Novità terapeutiche  
**V Congresso Nazionale sulle Neurofibromatosi.**  
Genova, 17-18 Aprile 2010
- 39) M. Ruggieri. Studio delle molecole micor-RNA e possibili implicazioni terapeutiche nella sclerosi tuberosa.  
**Congresso Nazionale Associazione Sclerosi Tuberosa: Incontriamoci in Sicilia.**  
Catania, 10 Luglio 2010
- 40) M. Ruggieri. La diagnosi di sclerosi tuberosa: introduzione clinica  
**V Congresso Nazionale sulla Sclerosi Tuberosa: Approccio multidisciplinare alla Sclerosi Tuberosa.**  
Salemi (TP), 1-3 Ottobre 2010
- 41) M. Ruggieri. Manifestazioni cliniche e storia naturale delle neurofibromatosi  
**Genetica: Cosa c'è di nuovo. Neurofibromatosi, ieri, oggi, domani**  
Terni, 6 Novembre 2010
- 42) M. Ruggieri. Neurofibromatosi: nuove strategie terapeutiche  
**14° Convegno nazionale: Patologia immune malattie orfane**  
Torino 18-21 Gennaio 2011
- 43) M. Ruggieri. Sclerosi multipla in età pediatrica  
**Mediterranean Neuroscienze Association: Sclerosi Multipla – Stato dell'arte e nuovi paradigmi**  
Catania, 25 Febbraio 2011
- 44) M. Ruggieri. Mosaicismi neurocutanei  
**XXVII Congresso Nazionale Società Italiana di Genetica Umana (SIGU)**  
Milano, 13-16 Novembre 2011
- 45) M. Ruggieri. Cute e sistema nervoso  
**XXXVI Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)**  
Padova, 17-19 Novembre 2011
- 46) M. Ruggieri. Ominidi pre-umani ed umani arcaici: evidenze fossili e malattie in età pediatrica, cultura, giochi e vita sociale  
**VIII Congresso Nazionale Congiunto Storia della Pediatria SIN-SIP**  
Roma, 3 Marzo 2012
- 47) Ruggieri M, Piane M. Atassia-telangiectasia: aspetti biologici e clinici.  
**Corso di aggiornamento della Società Italiana di Genetica Umana**  
Difetti di riparazione del DNA: meccanismi e patologie.  
Milano, 28 Maggio 2012
- 48) Ruggieri M. NF2: forme ad esordio precoce e nuove strategie farmacologiche.  
**VI Congresso Nazionale sulle Neurofibromatosi**  
Bergamo, 27-28 Aprile 2012
- 50) Ruggieri M. Malattie rare in Pediatria: Le sindromi neurocutanee  
**Expert Meeting sulle Malattie Rare**  
Palermo, 4-5 Ottobre 2012
- 50) M. Ruggieri. Nuove strategie terapeutiche nelle sindromi neurocutanee.  
**XXII Congresso Nazionale Congiunto SINGEPED a SSMM**  
Venezia, 3-5 Novembre 2012



- 51) Ruggieri M. *Le malformazioni cerebrali congenite*  
**XIII Meeting Nazionale di Genetica, Immunologia e Pediatria Traslazionale.**  
 Messina, 29-30 Novembre 2012
- 52) Ruggieri M. *Sclerosi Multipla Pediatrica. Stato dell'arte: Esperienza della Società Italiana di Pediatria*  
**AIMS: Sclerosi Multipla Pediatrica. Stato dell'arte e strategie d'intervento.**  
 Roma, 22 Aprile 2013
- 53) Ruggieri M. *Forme sindromiche e non sindromiche associate a spasmi infantili*  
**XIV Meeting Nazionale di Genetica, Immunologia e Pediatria Traslazionale.**  
 Messina, 29-30 Novembre 2013
- 54) M. Ruggieri. *Epidemiologia, clinica e storia naturale della sclerosi multipla ad esordio in epoca pre-puberale*  
**XXXVIII Congresso Società Italiana di Neuropediatria (SINP)**  
 Palermo, 27-29 Novembre 2014
- 55) Ruggieri M. *Storia naturale della sclerosi multipla in età infantile*  
**XV Meeting Nazionale di Genetica, Immunologia e Pediatria Traslazionale.**  
 Messina, 28-29 Novembre 2014
- 56) Ruggieri M. *Macchie cutanee ..... aiuto!*  
**IV Incontro "La Genetica per il Pediatra"**  
 Catanzaro, 3-5 Luglio 2015
- 57) Ruggieri M. *ADEM e forme correlate*  
**Meeting Nazionale in Pediatria e Medicina dell'Adolescenza**  
 Catanzaro, 21-24 Ottobre 2015
- 58) Ruggieri M. *Analisi delle CNV nella sindrome di Lennox-Gastaut*  
**Giornata Mondiale sulla sindrome di Lennox-Gastaut**  
 Bologna, 31 Ottobre 2015
- 59) Ruggieri M. *Terapie biologiche nelle sindromi neurocutanee.*  
**XVI Meeting Nazionale di Genetica, Immunologia e Pediatria Traslazionale.**  
 Messina, 26-28 Novembre 2015
- 60) M. Ruggieri. *Aspetti neuropsicologici della SM in età pediatrica*  
**XXXIX Congresso Nazionale Società Italiana di Neuropediatria (SINP)**  
 Roma, 27-29 Novembre 2015
- 61) M. Ruggieri. *Sindromi neurocutanee con malformazioni vascolari*  
**XL Congresso Nazionale Società Italiana di Neuropediatria (SINP)**  
 Firenze, 27-29 Novembre 2016
- 62) M. Ruggieri. *Nuove forme di malattie immuno-mediate del SNC in età pediatrica*  
**XLI Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica (SINP)**  
 Matera, 10-12 Novembre 2017
- 63) M. Ruggieri. *Nuove strategie terapeutiche nelle sindromi neurocutanee*  
**XLII Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica (SINP)**  
 Bologna, 11-13 Novembre 2018
- 64) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi tipo 1: dalla preistoria all'età moderna e oltre.....*  
**7° Congresso Nazionale sulle neurofibromatosi.**  
 Bressanone (BZ), 25 Maggio 2019
- 65) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi tipo 1.*  
**75° Congresso Nazionale della Società Italiana di Pediatria**  
 Bologna, 28 Maggio – 1 Giugno 2019
- 66) M. Ruggieri. *Sviluppo del sistema nervoso nel feto e nel neonato/Malformazioni cerebrali*  
**XXV Congresso Nazionale della Società Italiana di Neonatologia**  
 Catania, 25-27 Settembre 2019
- 67) M. Ruggieri. *Le sindromi malformative ed il laboratorio di genetica per il pediatra*  
**XIII Congresso Nazionale FIMP**  
 Paestum, 16-18 Ottobre 2019
- 68) M. Ruggieri. *Facomatosi*  
**XLIII Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica (SINP)**  
 Napoli, 28-30 Novembre 2019
- 69) M. Ruggieri. *Sindromi neurocutanee.*  
**76° Congresso Nazionale della Società Italiana di Pediatria**  
 Webinar, 22-26 Maggio 2020



- 70) M. Ruggieri. Nuove tecniche in genetica molecolare in neonatologi  
**XXVI Congresso Nazionale della Società Italiana di Neonatologia**  
Webinar, 28-30 Settembre 2020
- 71) M. Ruggieri. La neurobiologia dello sviluppo  
**XIV Congresso Nazionale FIMP**  
Milano, 15-17 Ottobre 2020
- 72) M. Ruggieri. Malattie immuno-mediate del sistema nervoso  
**XLIV Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica (SINP)**  
Webinar, 28-30 Novembre 2020
- 73) M. Ruggieri, A, Polizzi. Le sindromi neurocutanee nella storia e nell'arte  
**XII Congresso Nazionale "DermArt"**  
Roma, 24-25 Settembre 2021
- 74) M. Ruggieri. La neurogenetica per il pediatra  
**17° Forum Nazionale dell'Associazione Nazionale Specializzandi in Pediatria (ONSP)**  
Riccione, 1 Ottobre 2021
- 75) M. Ruggieri. La genetica clinica e di laboratorio per il pediatra  
**XV Congresso Nazionale FIMP**  
Baveno, 7-9 Ottobre 2021
- 76) M. Ruggieri. Manifestazioni neurologiche e psichiatriche durante infezione da COVID-19.  
**77° Congresso Nazionale della Società Italiana di Pediatria (SIP)**  
Roma - Webinar, 20 Ottobre 2021
- 77) M. Ruggieri, AD. Praticò. Paralisi cerebrale infantile: work-up dalla diagnosi alla riabilitazione.  
**XLV Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia Pediatrica (SINP)**  
Roma, 25-27 Novembre 2021


#### CONGRESSI REGIONALI

- 1) M. Ruggieri. *Idrocefalo: aspetti clinici*.  
**VII Meeting Regionale. La Neurologia Pediatrica nei Vari Aspetti: Autismo e idrocefalo congenito**  
Catania, 20 Giugno 1995
- 2) M. Ruggieri. *Aspetti neurologici della Sclerosi Tuberosa*.  
**Meeting sulla Sclerosi Tuberosa**  
Catania, 10 Ottobre 1995.
- 3) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi di tipo segmentale*.  
**Convegno sulle neurofibromatosi**  
Catania, 4 Giugno 1996
- 4) M. Ruggieri. *Neurofibromatosi. Aspetti clinici*.  
**Convegno sulle neurofibromatosi e sulla sclerosi tuberosa**  
Catania, 17 Giugno 1998
- 5) M. Ruggieri. *Aspetti clinici ed assistenziali della neurofibromatosi in età pediatrica*.  
**Convegno regionale Associazione Neurofibromatosi (ANF) sulle neurofibromatosi**  
Catania, 2 Luglio 1999
- 6) M. Ruggieri. *Clinica e follow-up delle neurofibromatosi*  
Congresso regionale: "Le neurofibromatosi nel bambino: realtà e prospettive"  
Reggio Calabria, 4 Marzo 2000
- 7) M. Ruggieri. *Le sindromi neurocutanee*  
**Convegno Regionale ACP**  
Ragusa, 27 Gennaio 2001
- 8) M. Ruggieri. *Diagnostica clinico-strumentale del bambino ipotonico*  
**2° Convegno Regionale di Neurologia Pediatrica**  
Catania, 6-7 Dicembre 2001
- 9) M. Ruggieri. *Il pediatra e le sindromi neurocutanee*  
**XXX Congresso Regionale della Società Italiana di Pediatria e V Congresso Regionale della Società Italiana di Neonatologia**  
Cefalù (ME), 14-15 Dicembre 2001





- 10) M. Ruggieri. *Lesioni cutanee quale segno di patologia neurologica*  
**Convegno di Neurologia Pediatrica**  
 Caltagirone, 20 Aprile 2002
- 11) M. Ruggieri. *Novità in campo di neurologia pediatrica: sindromi neurocutanee*  
**Meeting regionale ACP**  
 Acireale, 18 Maggio 2002
- 12) M. Ruggieri. *Focus su la "Sclerosi Tuberosa"*  
**2° Convegno Regionale di Neurologia Pediatrica**  
 Catania, 6-7 Dicembre 2002
- 13) M. Ruggieri. *Le neurofibromatosi*  
**2° Meeting regionale Genetica clinica GENCLI**  
 Messina, 21-22 Novembre 2003
- 14) M. Ruggieri. *Diagnosi e storia naturale delle neurofibromatosi*  
**Convegno sulle Genodermatosi**  
 Troina (EN), 2 Ottobre 2004
- 15) M. Ruggieri. *L'esame neurologico nel bambino*  
**Meeting regionale ACP**  
 Acireale, 3 Marzo 2005
- 16) M. Ruggieri. *Sclerosi multipla in età infantile*  
**Convegno regionale S.I.P.**  
 Ragusa, 18 Aprile 2006
- 14) M. Ruggieri. *Mosaicismo neurocutanei*  
**Convegno sulle Genodermatosi**  
 Troina (EN), 10 Ottobre 2007
- 16) M. Ruggieri. *Epilessia e malformazioni cerebrali: Classificazione delle malformazioni cerebrali*  
**Incontro L.I.C.E., Sezione Sicilia: Disturbi del movimento ed epilessia**  
 Ragusa, 27-28 Novembre 2009
- 17) M. Ruggieri. *Malattie demielinizzanti: ADEM*  
**Congresso Regionale Società Italiana di Neurologia "Le Patologie Disimmuni del Sistema Nervoso"**  
 Cefalù (PA), 18-19 Dicembre 2009
- 18) M. Ruggieri. *Sclerosi Multipla nel bambino*  
**Approcci Terapeutici innovativi per la pratica clinica**  
 Catania, 19-20 Febbraio 2010
- 19) M. Ruggieri. *Lesioni vasculo-cutanee e sistema nervoso*  
**Convegni regionali PAIDOS. Cute: organo o sistema**  
 Acireale (CT), 20 Marzo 2010
- 20) M. Ruggieri. *Ruolo ed efficacia delle immunoglobuline nelle malattie immunomediate del sistema nervoso centrale in età pediatrica*  
**Aggironamenti in tema di Malattie Disimmuni e Trattamento con IVIG**  
 Siracusa, 13 Novembre 2010
- 21) M. Ruggieri. *Encefalomielite acuta in età pediatrica.*  
**I Corso Residenziale: Pratica clinica in neurologia pediatrica con focus sui problemi respiratori nelle patologie neuromuscolari**  
 Catania, 2-3 Luglio 2010
- 22) M. Ruggieri. *Studi e Registri epidemiologici pediatrici in Sicilia: sclerosi multipla*  
 39° Congresso Regionale SIP – 14° Congresso Regionale SIN – 7° Congresso Regionale SIMEUP  
 Cefalù (PA), 11-13 Novembre 2010
- 23) M. Ruggieri. *ADEM: risultati dello studio regionale sulle malattie immuno-mediate del sistema nervoso*  
**Convegno di Neonatologia, Farmacologia e Pediatria**  
 Catania, 9-11 Dicembre 2010
- 24) Ruggieri M. *Atassie acute*  
**Convegni Paidos - SIP**  
 Acireale (CT), 12 Marzo 2011
- 25) Ruggieri M. *Esame obiettivo neurologico nel bambino*  
**Percorsi Pediatrici dell'Alcantara**  
 Acireale, 14 Marzo 2015



- 26) Ruggieri M. Nuove terapie biologiche nelle sindromi neurocutanee  
**Percorsi Pediatrici Etnei**  
Catania, 21 Aprile 2015
- 27) Ruggieri M. Malattie immunomediate del sistema nervoso  
**Congresso Regionale congiunto SIP, SIN; SIMEUP, SIAIP e SINP**  
Palermo, 27-29 Settembre 2016
- 28) Ruggieri M. La violenza sui minori  
**Congresso Regionale congiunto SIP, SIN; SIMEUP, SIAIP e SINP**  
Gela, 11-13 Maggio 2017
- 29) Ruggieri M. Il bambino presitorico  
**Congresso Regionale congiunto SIP, SIN; SIMEUP, SIAIP e SINP**  
Siracusa, 18-20 Ottobre 2018
- 30) Ruggieri M. Le Scienze omiche  
**Congresso Regionale congiunto SIP, SIN; SIMEUP, SIAIP e SINP**  
Cefalù, 3-5 Ottobre 2019
- 31) Ruggieri M. La neurobiologia dello sviluppo  
**Congresso Regionale congiunto SIP, SIN; SIMEUP, SIAIP e SINP**  
Webinar, 3-5 Ottobre 2020
- 32) Ruggieri M. Manifestazioni neurologiche e psichiatriche del COVID-19 nei bambini  
**Congresso Regionale SIP**  
Taormina, 56 Novembre 2021
- 33) Ruggieri M. Migrazioni e deriva genetica nella storia dell'evoluzione umana  
**Congresso Regionale congiunto SIMEUP e SINP**  
Acitrezza, 10-11 Dicembre 2021

#### SEMINARI DIETRO INVITO

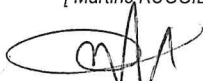
#### UNIVERSITA' STRANIERE

- 1) M. Ruggieri.  
*"The neurocutaneous syndromes"*  
**Amersham**, Gran Bretagna, 16 Gennaio 1996  
Department of Dermatology, University of Buckinghamshire
- 2) M. Ruggieri.  
*"Hypomelanosis of Ito: clinical and cytogenetic aspects"*  
**Oxford**, Gran Bretagna, 3 Luglio 1996  
Department of Cytogenetics, University of Oxford
- 3) M. Ruggieri.  
*"The different forms of neurofibromatosis"*  
**Warsaw**, Poland, 23 October 2002
- 4) M. Ruggieri.  
*"Tumours in neurocutaneous syndromes"*  
**Warsaw**, Poland, 24 May 2003



UNIVERSITA' ITALIANE

- 1) M. Ruggieri  
*"Genetica e clinica delle neurofibromatosi"*  
**Torino**, 22 Maggio 1998,  
Dipartimento di Genetica Umana, Università di Torino
- 2) M. Ruggieri  
*"Le sindromi neurocutanee"*  
**Verona**, 18 Giugno 2002  
Istituto di Neurologia, Università di Verona,
- 3) M. Ruggieri  
*"Mosaicismi neurocutanei e forme ad esordio precoce di NF2"*  
**Bergamo**, 25 Maggio 2004
- 4) M. Ruggieri  
*"Le sindromi neurocutanee"*  
**Roma**, 8 Giugno 2005  
Istituto di Neuropsichiatria infantile, Università "La Sapienza"
- 5) M. Ruggieri  
*"Le neurofibromatosi"*  
**Roma**, 8 Febbraio 2008  
Istituto di Neuropsichiatria infantile, Università di Bologna
- 6) M. Ruggieri  
*"Le sindromi neurocutanee"*  
**Bolzano**, 21 Ottobre 2010
- 7) M. Ruggieri  
*"Trattamento con farmaci biologici nelle sindromi neurocutanee"*  
**Torino**, 14 Febbraio 2013
- 8) M. Ruggieri  
*"Diagnosi, management e terapia nella NF2 pediatrica "*  
**Bologna**, 15 Settembre 2015



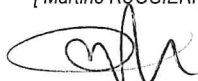
## ATTIVITA' DIDATTICA

### Università degli Studi di Catania

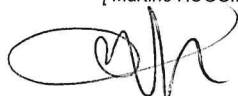
- 2003 - 2004 Professore a contratto (24 ore, 2 crediti: Pediatria MED/38)  
Corso di Laurea in Neurofisiopatologia, Facoltà di Medicina & Chirurgia,  
Università di Catania
- 2004 - 2005 Professore a contratto (24 ore, 2 crediti: Pediatria MED/38)  
Corso di Laurea in Neurofisiopatologia, Facoltà di Medicina & Chirurgia,  
Università di Catania
- 2005 - 2006 Professore a contratto (24 ore, 2 crediti: Pediatria MED/38)  
Corso di Laurea in Neurofisiopatologia, Facoltà di Medicina & Chirurgia,  
Università di Catania
- 2006 - 2007 Professore a contratto (24 ore, 2 crediti: Pediatria MED/38)  
Corso di Laurea in Neurofisiopatologia, Facoltà di Medicina & Chirurgia,  
Università di Catania

### Università degli Studi di Catania

- 2009 - 2010 Titolare del Corso "Pediatria Preventiva e Sociale"  
(72 ore, 9 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE DELL'EDUCAZIONE E DELLA FORMAZIONE  
SCIENZE EDUCATIVE PER L'INFANZIA
- 2010 - 2011 Titolare del Corso di Neuropsichiatria infantile  
(48 ore, 6 CFU: Neuropsichiatria infantile MED/39)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
EDUCATORE DELL'INFANZIA  
SCIENZE EDUCATIVE PER L'INFANZIA
- 2011 - 2012 Titolare del Corso "Pediatria"  
(30 ore, 5 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE E TECNICHE PSICOLOGICHE
- 2011 - 2012 Titolare del Corso "Pediatria Preventiva e Sociale"  
(54 ore, 9 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE EDUCATIVE PER L'INFANZIA
- 2011 - 2012 Titolare del Corso di "Neuropsichiatria infantile"  
(36 ore, 6 CFU: Neuropsichiatria infantile MED/39)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE DELL'EDUCAZIONE E DELLA FORMAZIONE
- 2012 - 2013 Titolare del Corso "Pediatria"  
(30 ore, 5 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE E TECNICHE PSICOLOGICHE



- 2012 - 2013 Titolare del Corso "Neuropsichiatria infantile"  
(42 ore, 7 CFU: Neuropsichiatria infantile MED/39)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE E TECNICHE PSICOLOGICHE
- 2012 - 2013 Titolare del Corso "Pediatria Preventiva e Sociale"  
(54 ore, 9 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE EDUCATIVE PER L'INFANZIA
- 2012 - 2013 Titolare del Corso di "Neuropsichiatria infantile"  
(36 ore, 6 CFU: Neuropsichiatria infantile MED/39)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE DELL'EDUCAZIONE E DELLA FORMAZIONE
- 2013 - 2014 Titolare del Corso "Pediatria"  
(30 ore, 5 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE E TECNICHE PSICOLOGICHE
- 2013 - 2014 Titolare del Corso "Neuropsichiatria infantile"  
(42 ore, 7 CFU: Neuropsichiatria infantile MED/39)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE E TECNICHE PSICOLOGICHE
- 2013 - 2014 Titolare del Corso "Pediatria Preventiva e Sociale"  
(54 ore, 9 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE EDUCATIVE PER L'INFANZIA
- 2013 - 2014 Titolare del Corso di "Neuropsichiatria infantile"  
(36 ore, 6 CFU: Neuropsichiatria infantile MED/39)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE DELL'EDUCAZIONE E DELLA FORMAZIONE
- 2013 - 2014 Insegnamento "Pediatria di Famiglia" (MED/38)  
(8 ore, 1 CFU: Pediatria Generale e Specialistica MED/38 - Polo D)  
nei seguenti corsi di Laurea:  
LAUREA MAGISTRALE IN MEDICINA E CHIRURGIA
- 2014 - 2015 Titolare del Corso "Pediatria"  
(30 ore, 5 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE E TECNICHE PSICOLOGICHE
- 2014 - 2015 Titolare del Corso "Neuropsichiatria infantile"  
(42 ore, 7 CFU: Neuropsichiatria infantile MED/39)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE E TECNICHE PSICOLOGICHE
- 2014 - 2015 Titolare del Corso "Pediatria Preventiva e Sociale"  
(54 ore, 9 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE EDUCATIVE PER L'INFANZIA



- 2015 - 2016 Insegnamento "Pediatria" (MED/38)  
(40 ore, 5 CFU: Pediatria Generale e Specialistica MED/38 - Polo B)  
nei seguenti corsi di Laurea:  
LAUREA MAGISTRALE IN MEDICINA E CHIRURGIA
- 2015 - 2016 Titolare del Corso "Pediatria"  
(40 ore, 5 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE E TECNICHE PSICOLOGICHE
- 2015 - 2016 Titolare del Corso "Neuropsichiatria infantile"  
(42 ore, 7 CFU: Neuropsichiatria infantile MED/39)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE E TECNICHE PSICOLOGICHE
- 2015 - 2016 Titolare del Corso "Pediatria Preventiva e Sociale"  
(54 ore, 9 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE EDUCATIVE PER L'INFANZIA
- 2015 - 2016 Titolare del Corso di "Neuropsichiatria infantile"  
(36 ore, 6 CFU: Neuropsichiatria infantile MED/39)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE DELL'EDUCAZIONE E DELLA FORMAZIONE
- 2015 - 2016 Insegnamento "Pediatria di Famiglia" (MED/38)  
(8 ore, 1 CFU: Pediatria Generale e Specialistica MED/38 - Polo D)  
nei seguenti corsi di Laurea:  
LAUREA MAGISTRALE IN MEDICINA E CHIRURGIA
- 2015 - 2016 Insegnamento Pediatria (MED/38)  
(24 ore: 3 CFU)  
CdL Ortottica
- 2016 - 2017 Titolare dell'insegnamento "Pediatria" (MED/38)  
(32 ore, 4 CFU: Pediatria Generale e Specialistica MED/38 - Polo B)  
nei seguenti corsi di Laurea:  
LAUREA MAGISTRALE IN MEDICINA E CHIRURGIA
- 2016 - 2017 Titolare del Corso "Pediatria"  
(36 ore, 6 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE E TECNICHE PSICOLOGICHE
- 2016 - 2017 Titolare del Corso "Pediatria Preventiva e Sociale"  
(42 ore, 7 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE EDUCATIVE PER L'INFANZIA
- 2016 - 2017 Titolare del Corso di "Neuropsichiatria infantile"  
(36 ore, 6 CFU: Neuropsichiatria infantile MED/39)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE DELL'EDUCAZIONE E DELLA FORMAZIONE
- 2016 - 2017 Titolare dell'insegnamento Pediatria (MED/38)  
(24 ore: 3 CFU)  
CdL Ortottica



- 2017 - 2018 Titolare dell'insegnamento "Pediatria" (MED/38)  
(32 ore, 4 CFU: Pediatria Generale e Specialistica MED/38 - Polo B)  
nei seguenti corsi di Laurea:  
LAUREA MAGISTRALE IN MEDICINA E CHIRURGIA
- 2017 - 2018 Titolare del Corso "Pediatria"  
(36 ore, 6 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE E TECNICHE PSICOLOGICHE
- 2017 - 2018 Titolare del Corso "Pediatria Preventiva e Sociale"  
(42 ore, 7 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE EDUCATIVE PER L'INFANZIA
- 2017 - 2018 Titolare del Corso di "Neurologia dello Sviluppo"  
60 ore, 10 CFU: Pediatria Generale e Specialistica MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE DELL'EDUCAZIONE E DELLA FORMAZIONE
- 2017 - 2018 Titolare dell'insegnamento Pediatria (MED/38)  
(24 ore: 3 CFU)  
CdL Ortottica
- 2018 - 2019 Titolare dell'insegnamento "Pediatria" (MED/38)  
(32 ore, 4 CFU: Pediatria Generale e Specialistica MED/38 - Polo B)  
nei seguenti corsi di Laurea:  
LAUREA MAGISTRALE IN MEDICINA E CHIRURGIA
- 2018 - 2019 Titolare del Corso "Pediatria"  
(36 ore, 6 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE E TECNICHE PSICOLOGICHE
- 2018 - 2019 Titolare del Corso "Pediatria Preventiva e Sociale"  
(42 ore, 7 CFU: Pediatria MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE EDUCATIVE PER L'INFANZIA
- 2018 - 2019 Titolare del Corso di "Neurologia dello Sviluppo"  
60 ore, 10 CFU: Pediatria Generale e Specialistica MED/38)  
nei seguenti Corsi di Laurea:  
SCIENZE DELL'EDUCAZIONE E DELLA FORMAZIONE
- 2019 - 2020 Titolare dell'insegnamento "Pediatria" (MED/38)  
(32 ore, 4 CFU: Pediatria Generale e Specialistica MED/38 - Polo B)  
nei seguenti corsi di Laurea:  
LAUREA MAGISTRALE IN MEDICINA E CHIRURGIA
- 2020 - 2021 Titolare dell'insegnamento "Pediatria" (MED/38)  
(32 ore, 4 CFU: Pediatria Generale e Specialistica MED/38 - Polo B)  
nei seguenti corsi di Laurea:  
LAUREA MAGISTRALE IN MEDICINA E CHIRURGIA



- 2021 - 2022 Titolare dell'insegnamento "Pediatria" (MED/38)  
(32 ore, 5 CFU: Pediatria Generale e Specialistica MED/38 - Polo B)  
nei seguenti corsi di Laurea:  
LAUREA MAGISTRALE IN MEDICINA E CHIRURGIA
- 2021 - 2022 Titolare (affidamento) dell'insegnamento "Storia della Medicina"  
(15 ore, 2 CFU: Storia della Medicina MED/02 - Polo A)  
nei seguenti corsi di Laurea:  
LAUREA MAGISTRALE IN MEDICINA E CHIRURGIA
- 2021 - 2022 Titolare (affidamento) dell'insegnamento "Storia della Medicina"  
(15 ore, 2 CFU: Storia della Medicina MED/02 - Polo B)  
nei seguenti corsi di Laurea:  
LAUREA MAGISTRALE IN MEDICINA E CHIRURGIA
- 2021 - 2022 Titolare (affidamento) dell'insegnamento "Storia della Medicina"  
(15 ore, 2 CFU: Storia della Medicina MED/02 - Polo C)  
nei seguenti corsi di Laurea:  
LAUREA MAGISTRALE IN MEDICINA E CHIRURGIA
- 2021 - 2022 Titolare (affidamento) dell'insegnamento "Storia della Medicina"  
(15 ore, 2 CFU: Storia della Medicina MED/02 - Polo D)  
nei seguenti corsi di Laurea:  
LAUREA MAGISTRALE IN MEDICINA E CHIRURGIA

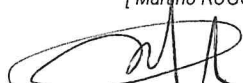
#### **Scuole di Specializzazione di Medicina**

- 2012 - 2013 Docente di "Pediatria" [1° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Chirurgia Plastica*  
Università degli Studi di Catania
- 2013 - 2014 Docente di "Pediatria"  
*Scuola di Specializzazione in Genetica Medica*  
Università degli Studi di Catania
- 2013 - 2014 Docente di "Pediatria" [1° e 3° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Chirurgia Plastica*  
Università degli Studi di Catania
- 2014 - 2015 Docente di "Pediatria" [1° e 3° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Chirurgia Plastica*  
Università degli Studi di Catania
- 2014 - 2015 Docente di "Pediatria/Neurologia Pediatrica" [1° e 3° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Pediatria*  
Università degli Studi di Catania
- 2014 - 2015 Docente di "Pediatria"  
*Scuola di Specializzazione in Genetica Medica*  
Università degli Studi di Catania
- 2015 - 2016 Docente di "Pediatria/Neurologia Pediatrica" [1° e 3° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Pediatria*  
Università degli Studi di Catania

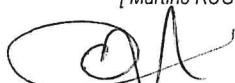




- 2015 - 2016 Docente di "Pediatria"  
*Scuola di Specializzazione in Genetica Medica*  
Università degli Studi di Catania
- 2016 - 2017 Docente di "Pediatria/Neurologia Pediatrica" [3° e 5° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Pediatria*  
Università degli Studi di Catania
- 2016 - 2017 Docente di "Pediatria"  
*Scuola di Specializzazione in Genetica Medica*  
Università degli Studi di Catania
- 2016 - 2017 Docente di "Pediatria" [1° e 3° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Chirurgia Plastica*  
Università degli Studi di Catania
- 2016 - 2017 Docente di "Pediatria" [1° e 3° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Ginecologia e Ostetricia*  
Università degli Studi di Catania
- 2017 - 2018 Docente di "Pediatria/Neurologia Pediatrica" [3° e 5° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Pediatria*  
Università degli Studi di Catania
- 2017 - 2018 Docente di "Pediatria"  
*Scuola di Specializzazione in Genetica Medica*  
Università degli Studi di Catania
- 2017 - 2018 Docente di "Pediatria" [1° e 3° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Chirurgia Plastica*  
Università degli Studi di Catania
- 2017 - 2018 Docente di "Pediatria" [1° e 3° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Ginecologia e Ostetricia*  
Università degli Studi di Catania
- 2018 - 2019 Docente di "Pediatria/Neurologia Pediatrica" [3° e 5° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Pediatria*  
Università degli Studi di Catania
- 2018 - 2019 Docente di "Pediatria"  
*Scuola di Specializzazione in Genetica Medica*  
Università degli Studi di Catania
- 2018 - 2019 Docente di "Pediatria" [1° e 3° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Chirurgia Plastica*  
Università degli Studi di Catania
- 2018 - 2019 Docente di "Pediatria" [1° e 3° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Ginecologia e Ostetricia*  
Università degli Studi di Catania
- 2019 - 2020 Docente di "Pediatria/Neurologia Pediatrica" [3° e 5° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Pediatria*  
Università degli Studi di Catania




- 2019 - 2020 Docente di "Pediatria"  
*Scuola di Specializzazione in Genetica Medica*  
Università degli Studi di Catania
- 2019 - 2020 Docente di "Pediatria" [1° e 3° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Chirurgia Plastica*  
Università degli Studi di Catania
- 2019 - 2020 Docente di "Pediatria" [1° e 3° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Ginecologia e Ostetricia*  
Università degli Studi di Catania
- 2020 - 2021 Docente di "Pediatria/Neurologia Pediatrica" [3° e 5° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Pediatria*  
Università degli Studi di Catania
- 2020 - 2021 Docente di "Pediatria"  
*Scuola di Specializzazione in Genetica Medica*  
Università degli Studi di Catania
- 2020 - 2021 Docente di "Pediatria" [1° e 3° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Chirurgia Plastica*  
Università degli Studi di Catania
- 2020 - 2021 Docente di "Pediatria" [1° e 3° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Ginecologia e Ostetricia*  
Università degli Studi di Catania
- 2021 - 2022 Docente di "Pediatria/Neurologia Pediatrica" [3° e 5° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Pediatria*  
Università degli Studi di Catania
- 2021 - 2022 Docente di "Storia della Pediatria e Bioetica Pediatrica"  
*Scuola di Specializzazione in Pediatria*  
Università degli Studi di Catania
- 2021 - 2022 Docente di "Pediatria" [1° e 3° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Chirurgia Plastica*  
Università degli Studi di Catania
- 2021 - 2022 Docente di "Pediatria" [1° e 3° anno]  
*Scuola di Specializzazione in Ginecologia e Ostetricia*  
Università degli Studi di Catania



## Master e corsi di perfezionamento

- 2011 Docente: Master di "Pedagogia Clinica", Facoltà di Scienze della Formazione, Università di Catania  
(36 ore, 6 CFU)
- 2012 Docente Corso di Alta Formazione Universitaria in Disabilità nell'Infanzia  
Università degli Studi di Catania  
(25 ore, 4.5 CFU)
- 2012 Docente Corso di Alta Formazione Universitaria in "Progettazione e Conduzione e Monitoraggio di attività pedagogiche indirizzate al recupero di alunni con difficoltà comportamentali e di apprendimento"  
[Attività di prevenzione delle difficoltà in ambito scolastico]  
(15 ore, 2.5 CFU)
- 2012 Docente Corso di Alta Formazione Universitaria in "Progettazione e Conduzione e Monitoraggio di attività pedagogiche indirizzate al recupero di alunni con difficoltà comportamentali e di apprendimento"  
[Lo sviluppo psicomotorio ed il ritardo mentale nell'età infantile]  
(10 ore, 1.5 CFU)
- 2012 Docente Corso di Alta Formazione Universitaria in "Progettazione e Conduzione e Monitoraggio di attività pedagogiche indirizzate al recupero di alunni con difficoltà comportamentali e di apprendimento"  
[Primo soccorso nei luoghi di lavoro e nella scuola]  
(5 ore, 1 CFU)
- 2012 Docente Corso di Alta Formazione Universitaria in "Coordinamento pedagogico dei servizi educativi per l'infanzia, nel pubblico e nel privato"  
[Elementi di puericultura]  
(10 ore, 2.5 CFU)
- 2013 Docente: Master "Disturbi Specifici dell'Apprendimento"  
Ministero dell'Istruzione. Università e Ricerca  
Dipartimento di Scienze della Formazione  
Università degli Studi di Catania  
(10 ore, 2 CFU)
- 2014 Docente: Master "Disturbi Specifici dell'Apprendimento"  
Ministero dell'Istruzione. Università e Ricerca  
Dipartimento di Scienze della Formazione  
Università degli Studi di Catania  
(15 ore, 3 CFU)
- 2015 Docente: Master "Psicopedagogia Clinica"  
Ministero dell'Istruzione. Università e Ricerca  
Dipartimento di Scienze della Formazione  
Università degli Studi di Catania  
(15 ore, 3 CFU)



## Università degli Studi di Messina

- 2010 - 2011 Docente "Neurologia Pediatrica"  
*Scuola di Specializzazione in Pediatria*  
Università degli Studi di Messina
- 2011 - 2012 Docente "Neurologia Pediatrica"  
*Scuola di Specializzazione in Pediatria*  
Università degli Studi di Messina
- 2010 - 2011 Docente "Neurogenetica dell'età dello sviluppo"  
*Scuola di Specializzazione in Genetica*  
Università degli Studi di Messina
- 2011 - 2012 Docente "Neurologia Pediatrica"  
*Scuola di Specializzazione in Genetica*  
Università degli Studi di Messina
- 2012 - 2013 Docente "Neurologia Pediatrica"  
*Scuola di Specializzazione in Pediatria*  
Università degli Studi di Messina
- 2013- 2014 Docente "Neurologia Pediatrica"  
*Scuola di Specializzazione in Pediatria*  
Università degli Studi di Messina
- 2014- 2015 Docente "Neurologia Pediatrica"  
*Scuola di Specializzazione in Pediatria*  
Università degli Studi di Messina
- 2016- 2017 Docente "Neurologia Pediatrica"  
*Scuola di Specializzazione in Pediatria*  
Università degli Studi di Messina
- 2017- 2018 Docente "Neurologia Pediatrica"  
*Scuola di Specializzazione in Pediatria*  
Università degli Studi di Messina
- 2018- 2019 Docente "Neurologia Pediatrica"  
*Scuola di Specializzazione in Pediatria*  
Università degli Studi di Messina
- 2019- 2020 Docente "Neurologia Pediatrica"  
*Scuola di Specializzazione in Pediatria*  
Università degli Studi di Messina

### Corsi Residenziali

- 1° Corso Residenziale neurologia pediatrica, Pozzilli (IS) 10 Maggio 2003  
VII Corso Residenziale Genetica Clinica, Chieti 10-11 Luglio 2003 (1 ora)  
Sindromi Neurocutanee, Lucca 3-6 Marzo 2004 (2 ore)  
2° Corso Residenziale neurologia pediatrica, Pozzilli (IS) 21-22 Maggio



## TESI DI LAUREA & SPECIALIZZAZIONE

<http://www.fmag.unict.it/Public/Uploads/links/Ruggieri.pdf>

Anno accademico 2009 - 2010

**6 Tesi di Laurea triennale, Facoltà di Scienze della Formazione**  
**2 Tesi di Laurea Specialistica, Facoltà di Scienze della Formazione**

Anno accademico 2010 - 2011

**25 Tesi di Laurea triennale, Facoltà di Scienze della Formazione**  
**5 Tesi di Laurea Specialistica, Facoltà di Scienze della Formazione**

Anno accademico 2011 - 2012

**56 Tesi di Laurea triennale, Dipartimento di Scienze della Formazione**  
**8 Tesi di Laurea Specialistica, Dipartimento di Scienze della Formazione**

Anno accademico 2012 - 2013

**66 Tesi di Laurea triennale, Dipartimento di Scienze della Formazione**  
**9 Tesi di Laurea Specialistica, Dipartimento di Scienze della Formazione**

Anno accademico 2013 - 2014

**82 Tesi di Laurea triennale, Dipartimento di Scienze della Formazione**  
**11 Tesi di Laurea Specialistica, Dipartimento di Scienze della Formazione**

Anno accademico 2014 - 2015

**86 Tesi di Laurea triennale, Dipartimento di Scienze della Formazione**  
**12 Tesi di Laurea Specialistica, Dipartimento di Scienze della Formazione**

Anno accademico 2015 - 2016

**56 Tesi di Laurea triennale, Dipartimento di Scienze della Formazione**  
**11 Tesi di Laurea Specialistica, Dipartimento di Scienze della Formazione**  
**16 Tesi di Laurea Magistrale, Scuola "Facoltà di Medicina"**  
**1 Tesi di Diploma di Specializzazione in Pediatria**

Anno accademico 2016 - 2017

**25 Tesi di Laurea triennale, Dipartimento di Scienze della Formazione**  
**4 Tesi di Laurea Specialistica, Dipartimento di Scienze della Formazione**  
**27 Tesi di Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia**  
**2 Tesi di Diploma di Specializzazione in Pediatria**

Anno accademico 2017 - 2018

**20 Tesi di Laurea triennale, Dipartimento di Scienze della Formazione**  
**12 Tesi di Laurea Specialistica, Dipartimento di Scienze della Formazione**  
**34 Tesi di Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia**  
**2 Tesi di Diploma di Specializzazione in Pediatria**

Anno accademico 2018 - 2019

**16 Tesi di Laurea triennale, Dipartimento di Scienze della Formazione**  
**8 Tesi di Laurea Specialistica, Dipartimento di Scienze della Formazione**  
**39 Tesi di Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia**  
**4 Tesi di Diploma di Specializzazione in Pediatria**

Anno accademico 2019 - 2020

**3 Tesi di Laurea triennale, Dipartimento di Scienze della Formazione**  
**2 Tesi di Laurea Specialistica, Dipartimento di Scienze della Formazione**  
**39 Tesi di Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia**  
**3 Tesi di Diploma di Specializzazione in Pediatria**



Anno accademico 2020 - 2021

- 1 Tesi di Laurea triennale, Dipartimento di Scienze della Formazione
- 2 Tesi di Laurea Specialistica, Dipartimento di Scienze della Formazione
- 27 Tesi di Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia
- 4 Tesi di Diploma di Specializzazione in Pediatria

Anno accademico 2021 - 2022

- 1 Tesi di Laurea triennale, Dipartimento di Scienze della Formazione
- 2 Tesi di Laurea Specialistica, Dipartimento di Scienze della Formazione
- 27 Tesi di Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia
- 4 Tesi di Diploma di Specializzazione in Pediatria



## ATTIVITA' CLINICA E ASSISTENZIALE

- **Allievo interno in pediatria** [anni 1990 - 1991]

Clinica Pediatrica, Università di Catania,  
*attività clinico-assistenziale presso i reparti di:*  
Oncoematologia pediatrica  
*attività clinico-assistenziale presso i day-hospital di:*  
Emoglobinopatie  
Piastrinopatie

- **Medico in formazione specialistica in Pediatria** [anni 1991 – 1995]

Dipartimento di Pediatria, Università di Catania  
(supervisore: L. Pavone)  
*attività clinico-assistenziale presso i reparti di:*  
Neonatologia (6 mesi)  
Unità Terapia Intensiva (6 mesi)  
Centro talassemie (4 mesi)  
Malattie infettive (6 mesi)  
Pediatria generale (astanteria) (12 mesi)  
Neurologia (26 mesi)

- **Clinical Assistant con senior registrar status (abilitazione GMC)** [anni 1995 – 1999]

contratto con il sistema sanitario inglese (NHS)  
Department of Medical Genetics, Paediatrics, Paediatric Neurology and Neuroradiology, John Radcliffe Hospital,  
University of Oxford, Oxford, GB

(Supervisori S. Huson, M. Pike, A. McShane, P. Anslow)

Periodi: 1 Giugno 1995 - 31 Maggio 1996;

1 Giugno 1996 - 31 Maggio 1997;

1 Giugno 1997 - 31 Maggio 1998;

6 Luglio 1998 - 10 Settembre 1998;

15 Marzo 1999 - 26 Marzo 1999

**Servizio Sanitario Prestato all'Estero riconosciuto con decreto del Ministero della Salute no. 0012008-P-DGPROF\_02-03-2020 del 2 Marzo 2020**

- Dal 10 Novembre 1995 al 31 Maggio 1998;

- Dal 6 Luglio al 10 Settembre 1998

- Dal 15 Marzo al 26 Marzo 1999

*attività clinico-assistenziale distaccata presso i reparti di:*

Consulenza genetica generale

Consulenza genetica sindromologia

Malattia di von Hippel-Lindau

Neurofibromatosi (NF1, NF2, NF segmentale)

Sclerosi tuberosa

Epilettologia

Neurologia generale

Pediatria

**Responsabile ambulatorio sindromi neurocutanee**

Department of Medical Genetics, Churchill Hospital

Oxford Radcliffe Hospital, University of Oxford, UK

Novembre 1996 - Marzo 1999



- **Ricercatore/1° Ricercatore** [anni 2000 – 2009]

ISN, CNR, Dipartimento di Pediatria, Università di Catania

(Accordo collaborazione per attività clinica/assistenziale CNR-MURST/Università di Catania)

**Periodo:** 8 Agosto 2000 - 15 Novembre 2009

*attività clinico-assistenziale distaccata presso i reparti di:*

Consulenza genetica generale

Consulenza genetica sindromologia

Sindromi neurocutanee

Epilettologia

Neurologia pediatrica generale

Pediatria generale

- **Professore Associato di Pediatria** [anni 2010-2012]

Convenzione tra la Facoltà di Scienze della Formazione - nella persona del Direttore della Cattedra di Pediatria Preventiva e Sociale, prof. Martino Ruggieri, professore associato di Pediatria in qualità di *Coordinatore* della consulenza scientifica per le malattie neurocutanee (sindromi amartoneoplastiche) - e l'AOU "Policlinico-Vittorio Emanuele" di Catania c/o UOC di Neurochirurgia, PO "Policlinico - G. Rodolico";

**10 Agosto 2010 - 9 Febbraio 2010** [Delibera dell'AOU "Policlinico-Vittorio Emanuele" di Catania no. 682 del 22 Luglio 2010; convenzione con l'Università degli studi di Catania del 10 Agosto 2010];

**3 Marzo 2011 - 3 Settembre 2011** [Delibera dell'AOU "Policlinico-Vittorio Emanuele" di Catania no. 262 del 2 Marzo 2011; convenzione con l'Università degli Studi di Catania del 2 Marzo 2011];

**11 Novembre 2011 - 11 Maggio 2012** [Delibera dell'AOU "Policlinico-Vittorio Emanuele" di Catania no. 1292 del 2 Novembre 2011; convenzione con l'Università degli Studi di Catania dell'11 Novembre 2011]

- **Professore Associato di Pediatria - Responsabile** [anni 2011-2013]

*Ambulatorio di Neurologia Pediatrica & Malattie Rare del Sistema Nervoso*, Unità di Neurologia, Azienda Ospedaliera Provinciale 2, Presidio Ospedaliero S. Elia, Caltanissetta

**15 Dicembre 2011 - 15 Giugno 2012**

**16 Giugno 2012 - 15 Giugno 2013**

[Delibere dell'ASP 2 Caltanissetta/Università degli Studi di Catania – Dicembre 2011, Giugno 2012]

- **Professore Associato di Pediatria** [anni 2014-2015]

Convenzione con la Facoltà di Scienze della Formazione e con il Direttore della Cattedra di Pediatria Preventiva e Sociale, prof. Martino Ruggieri, professore associato di Pediatria in qualità di *Coordinatore* della consulenza scientifica per le malattie neurologiche pediatriche presso l'AOU "Policlinico-Vittorio Emanuele" di Catania c/o UOC di Pediatria e PS pediatrico, PO "Vittorio Emanuele" di Catania secondo l'Accordo di collaborazione tra l'Università degli studi di Catania e l'AOU "Policlinico-Vittorio Emanuele" di Catania;

**16 Gennaio 2014 - 15 Gennaio 2015**

[Delibera dell'Università degli Studi di Catania, *omissis* del Verbale della Seduta di Consiglio di Dipartimento di Scienze della Formazione del 16 Gennaio 2014];

- **Professore Ordinario di Pediatria Generale e Specialistica** [anni 2015-2016]

Afferenza al Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale (MEDCLIN), alla Scuola "Facoltà di Medicina" e all'UOC di Pediatria e P.S. Pediatrico dell'AOU "Policlinico-Vittorio Emanuele" di Catania in qualità di *Professore Associato* di Pediatria [Decreto Rettoriale no. 5397/1/13 del 16 Gennaio 2015] e in qualità di *Professore Ordinario* di Pediatria Generale e Specialistica [Decreto Rettoriale no. 164393 del 29 Dicembre 2015] presso l'AOU "Policlinico-Vittorio Emanuele", PO "Policlinico-G. Rodolico";

[Decreto Rettoriale no. 164393 del 29 Dicembre 2015] presso l'AOU "Policlinico-Vittorio Emanuele", PO "Policlinico-G. Rodolico";

**16 Gennaio 2015 - 18 settembre 2016**





- **Professore Ordinario di Pediatria Generale e Specialistica - Direttore** [anni 2016-ad oggi 2022]

Inserimento in regime assistenziale presso il SSN e assegnazione, in qualità di Professore Ordinario di Pediatria Generale e Specialistica, del Programma Infradipartimentale di "**Diagnosi, Percorsi Assistenziali e Terapie delle Malattie Rare del Sistema Nervoso in Età Pediatrica**" [Delibera del D.G dell'AOU "Policlinico-Vittorio Emanuele" di Catania, no. 1555 del 19 Settembre 2016], e del Coordinamento del "**Centro di Riferimento Regionale per le Malattie Rare del Sistema Nervoso centrale e periferico infantili**" [Delibera dell'Assessorato alla Salute della Regione Siciliana, Gazzetta Ufficiale della Regione Siciliana GURS anno 72, no. 12, Venerdì 16 Marzo 2018, Decreto del 28 Febbraio 2018 ai sensi del DCPM del 12 Gennaio 2017] e presso il reparto dell'**UOC di Pediatria e P.S. Pediatrico** dell'AOU "Policlinico-Vittorio Emanuele" di Catania e quindi dell'"Azienda Ospedaliero-Universitaria "Policlinico G. Rodolico-San Marco", PO "San Marco" di Catania;

**19 Settembre 2016 - 31 Dicembre 2016** [relazione AOUP Attività e Risultati del 3 Marzo 2017]

**1 Gennaio 2017 - 31 Dicembre 2017** [relazione AOUP Attività e Risultati del 19 Febbraio 2018]

**1 Gennaio 2018 - 31 Dicembre 2018** [relazione AOUP Attività e Risultati del 10 Aprile 2019]

**1 Gennaio 2019 - 31 Dicembre 2019** [relazione AOUP Attività e Risultati del 30 Giugno 2020]

**1 Gennaio 2020 - 31 Dicembre 2020** [relazione AOUP Attività e Risultati del 18 Marzo 2021]

**1 Gennaio 2021 - 31 Dicembre 2021** [relazione AOUP Attività e Risultati del 14 Gennaio 2022]

**1 Gennaio 2022 - 14 Gennaio 2022**

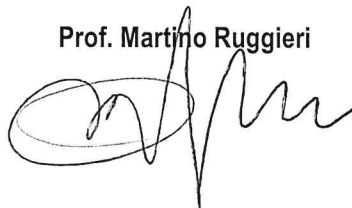
---

Il sottoscritto è consapevole delle sanzioni penali, nel caso di dichiarazioni mendaci, di formazione o uso di atti falsi, richiamate dall'art. 76 del D.P.R. 28 dicembre 2000, n.445 (e sue modifiche),

Si autorizza al trattamento dei dati personali, secondo quanto previsto dalla legge 196/03

Catania, 18 Gennaio 2022.

**Prof. Martino Ruggieri**



**F.to Martino Michele Lucio Giovanni Ruggieri**

