

CURRICULUM VITAE			
Informazioni personali:	Cadaldini Morena		
Mail	morena.cadaldini@aulss6.veneto.it		
Qualifica	Dirigente medico di I livello U.O. C. Neurologia Responsabile Unità Operativa Semplice "Stroke Unit" Ospedali Riuniti Padova Sud		
	<i>Data di conseguimento</i>	<i>Titolo della qualifica rilasciata</i>	<i>Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione</i>
Diploma di maturità	1983	Diploma di maturità scientifica (58/60)	Liceo G.G. Trissino Valdagno (VI)
Laurea	20.07.1990	Medicina e Chirurgia (110/110 e lode)	Università di Padova
Specializzazioni	14.12.1994	Neurologia (70/70 e lode)	Università di Padova
Istruzione e formazione	- <u>Tesi di laurea sperimentale</u>. Relatore Ch.mo Prof. Corrado Angelini, correlatori Prof. V. Toso e Dr.ssa R. Carrozzo; titolo della tesi: "Studio familiare in encefalopatia mitocondriale con latticoacidemia ed episodi ischemici cerebrali (MELAS)"; - <u>Tesi di specializzazione sperimentale</u>. Relatore Ch.mo Prof. Corrado Angelini, correlatore Dr. M. Knaflitz; Titolo della tesi: "La fatica muscolare in pazienti con distrofia muscolare di Duchenne". Corsi residenziali - "Update in Muscle Disease" tenuto presso la Royal Postgraduate Medical School, University of London dal 3 al 7 giugno 1991; - "Quarto corso nazionale di cultura in elettroencefalografia e tecniche neurofisiologiche correlate" tenuto a Polverigi (AN) dal 19 al 28 maggio 1995; - "XV corso di cultura in elettromiografia e neurofisiologia clinica" tenuto al Lido delle Nazioni (Ferrara) dal 10 al 23 settembre 1995; - "III corso residenziale di Medicina del Sonno" tenuto a Bertinoro (Forlì) dal 10 al 18 aprile 1999. Altri corsi - III corso di Perfezionamento in Bioetica, A.A. 1992/1993, Dipartimento di Scienze e Tecnologie Biomediche dell'Ospedale San Raffaele - Segrate (Milano); - corso in quattro moduli per la "Gestione dei Gruppi di lavoro" presso lo studio APS (Analisi PsicoSociologica) di Milano nel 2009; - ha regolarmente seguito i corsi di aggiornamento professionale ottenendo i crediti annuali richiesti.		
Esperienza professionale	- ha svolto attività ambulatoriale presso il <u>Centro Regionale per le malattie neuromuscolari dell'Università di Padova</u> per tre anni (1991-1994); - dal gennaio 1992 al settembre 1996 ha seguito un trial terapeutico con deflazacort in doppio cieco condotto su pazienti affetti da distrofia muscolare di Duchenne; - ha operato presso il <u>Servizio di Neurofisiologia (Elettromiografia)</u> della <u>Clinica Neurologica della Università di Padova</u> per un anno (1994); - dal gennaio 1995 al dicembre 1995 ha collaborato presso il <u>Centro Epilessie della U.O.C. di Neurologia di Vicenza</u> percependo una borsa di studio;		

	- dal 27 dicembre 1995 al 2 marzo 1996 ha svolto un incarico come dirigente medico di I livello, fascia B, di Neurologia presso la Divisione di <u>Riabilitazione Neuromotoria dell'Ospedale di Mezzaselva (VI)</u>, U.L.S.S. N. 3; - dal 4 marzo 1996 al 3 novembre 1996 e dal 11 dicembre 1996 al 25 marzo 1997 ha svolto un incarico temporaneo come dirigente medico di I livello, fascia B, presso la <u>Divisione di Neurologia dell'O.C. di Mirano</u>; - dal 26 marzo 1997 è dirigente medico di I livello nell'Azienda ULSS n. 17, prima presso la Divisione di Neurologia dell'O.C. di Este, dal 1999 presso la Divisione Neurologica dell'O.C. di Monselice, dal novembre 2014 presso gli Ospedali Riuniti Padova Sud di Schiavonia; - ha collaborato nell'ambito dell'ambulatorio dedicato all'Epilessia dal 2006 al 2013; - dal 1997 al 2004 si è dedicata all'ambulatorio per lo studio e cura delle cefalee, prima nell'ambito dell'attività della propria Divisione e, in un secondo momento, presso il Centro Cefalee attivo nella Divisione di Patologia Clinica; ha collaborato con i colleghi Pediatri nel campo delle cefalee del bambino; - ha collaborato in un Progetto Regionale Finalizzato allo studio del cross-talk piastrine-endotelio nelle demenze vascolari (2002-2003); - ha partecipato al gruppo di lavoro per la stesura e revisione delle procedure organizzativa di Unità operativa e procedura operativa di reparto e attività ambulatoriale (responsabile del gruppo di lavoro nel 2010) ; - ha partecipato al gruppo di lavoro per la stesura del PDTA sulla disfagia (2011); - da circa sette anni svolge attività clinica volta alla gestione dei pazienti affetti da Sclerosi multipla e altre malattie demielinizzanti del sistema nervoso centrale e periferico, collaborando con i colleghi della rete Hub-Spoke regionale; - ha partecipato al gruppo di lavoro per la stesura del PDTA Sclerosi multipla (2016); - ha partecipato al gruppo di lavoro per la revisione del PDTA Ictus (2016); - segue alcuni pazienti affetti da Malattia di Anderson-Fabry e residenti nell'ULSS in collaborazione col Centro per le malattie rare del Veneto; - dal dicembre 2014 al maggio 2018 ha collaborato nella co-gestione dei pazienti neurologici che necessitavano di alta intensità di cura con i colleghi anestesisti per la presa in carico del paziente con ictus, in particolare nella prima fase ospedaliera, e ha prestato consulenza per i pazienti ricoverati in terapia intensiva con patologie neurologiche; - ha collaborato alla stesura del PDTA per la gestione del paziente affetto da patologia neurologica acuta (2017) (dipartimento emergenza/area medica).
Principali attività e responsabilità	
Dall'aprile 2003 al 01/1/2007	Incarico di gestione ambulatoriale, EMG, reparto (D120).
01/1/2007 23/6/2014	Incarico professionale di alta specializzazione come dirigente medico di I livello
Gennaio 2008 – dicembre 2012	RGQ del Dipartimento Riabilitazione-Lungodegenza-Neurologia
Ottobre 2009 – dicembre 2012	Referente tecnico per la formazione dei medici del Dipartimento RLN
Dal 25.3.2011 al 2015	Componente del Comitato Unico di Garanzia
Dal Marzo 2012 al 31.12.2016	Componente del comitato etico per la pratica clinica dell'ULSS 17
Dal giugno 2015	Responsabile UOS STROKE UNIT
Dal 01/05/2019	Direttore f.f. U.O.C. Neurologia

Attività scientifiche e didattiche	Correlazioni e tutorati – Correlatrice della tesi di laurea in Tecniche di laboratorio biomedico, Facoltà di Medicina e Chirurgia, Università degli studi di Padova, discussa da N. A. Marchi, dal titolo "Studio della Glicoproteina IIb/IIIa e della P-Selectina nelle piastrine di soggetti emicranici mediante tecnica analitica citofluorimetrica", A.A. 2002-2003 – Tutor del progetto "FSC-la gestione delle questioni bioetiche nella pratica clinica nei reparti di Chirurgia e Neurologia dell'Azienda ULSS 17" tenutosi dal 23 gennaio al 31/07/2013 – Tutor durante il tirocinio di uno studente del Master in "Lean Health Care management" presso l'università di Siena anno 2017/18 – Tutor di studenti del corso di Laurea in Medicina dell'Università di Padova frequentanti l'U.O. di Neurologia nel 2018 Docenze e responsabilità scientifiche – Docente al corso su "L'organizzazione dipartimentale: conoscere-comprendere-condividere" tenuto nei giorni 11 e 16 novembre 2011 – Docente nella presentazione del PDTA sulla disfagia neurogena 2011 – Moderatrice al convegno sulla sclerosi multipla organizzato dall'AIMS a Monselice nel maggio 2011 – Docente al Corso di formazione universitario per i medici di medicina generale il 02 e 4 maggio 2012 – Responsabile/coordinatore dell'evento formativo "Bioetica nell'UOC di Neurologia" tenutosi a Monselice dal 26/09/14 al 30/06/2015 – Docente al corso "La gestione dei problemi dell'alimentazione nelle persone anziane con demenza" tenutosi a Monselice il 27/5/2015 – Docente al corso "L'appropriatezza in Medicina di Laboratorio: clinica e laboratorio a confronto" tenutosi l'11/11/2015 – Docente al corso "Intensità di cura e complessità assistenziale nel nuovo ospedale: la nostra esperienza a confronto con il modello toscano" tenutosi a Monselice il 02/12/2015 – Relatrice al Convegno AISM del 24/06/2016: "Indicazioni di rotta: nuovi orizzonti nella sclerosi multipla" – Referente scientifica e relatrice al Convegno "Affrontare insieme l'ictus ischemico", 21 aprile 2018 – Ha presentato casi clinici in occasione di numerosi congressi regionali/nazionali
Pubblicazioni scientifiche	Articoli in riviste internazionali indicizzate 1 - Angelini C., Fanin M., Pegoraro E., Freda M.P., <u>Cadaldini M.</u>, Martinello F.: Clinical-molecular correlation in 104 mild X-linked muscular dystrophy patients. characterization of subclinical phenotypes. Neuromuscular disorders, 4(4): 349-358, 1994. 2- Pegoraro E., Schimke R.N., Garcia C., Stern H., <u>Cadaldini M.</u> et al.: Genetic and biochemical normalization in female carriers of Duchenne Muscular Dystrophy: evidence for failure of dystrophin production in dystrophin-competent myonuclei. Neurology; 45: 677-690, 1995. 3 - Fanin M., Danieli G.A., <u>Cadaldini M.</u>, Miorin M., Vitiello L., Angelini C.: Dystrophin positive fibers in Duchenne Dystrophy: origin and correlation to clinical course. Muscle and Nerve, 18: 1115-1120, 1995. 4 - Vergani L., Angelini C., Pegoraro E., <u>Cadaldini M.</u>, Simioni P., Girolami A., Turnbull D.M.:

Hereditary protein C deficiency associated with riboflavin-responsive lipid storage myopathy. European Journal of Neurology, 3: 61-65, 1996.

5 - Martinuzzi A., Tsujino S., Vergani L., Schievano G., Cadaldini M., Bartoloni L., Fanin M., Siciliano G., Shanske S., DiMauro S., Angelini C.: Molecular characterization of myophosphorylase deficiency in a group of patients from northern Italy. Journal of the Neurological Sciences, 137: 14-19, 1996.

6 - Knaflitz M., Balestra G., Angelini C., Cadaldini M.: Muscle fatigue evaluation in the follow-up of children affected by Duchenne muscular Dystrophy; Basic and applied myology, 1996 6(2):115-123, 1996.

7 - Koty P.P., Pegoraro E., Hobson G., Marks H.G., Turel A., Flagler D., Cadaldini M., Angelini C. and Hoffman E.P.: Myotonia and the muscle chloride channel: dominant mutations show variable penetrance and founder effect. Neurology, 47: 963-968, 1996.

8 - D'Andrea G., Granella F., Cadaldini M., Manzoni G.C.: Effectiveness of lamotrigine in the prophylaxis of migraine with aura: an open pilot study. Cephalalgia, 19: 64-66, 1999.

9 - D'Andrea G., Granella F., Cadaldini M.: Platelet aggregation profiles in Cluster Headache. Headache; 43 (3): 272-275, 2003.

10 - Puthenparampil M, Seppi D, Rinaldi F, Federle L, Calabrese M, Perini P, Gallo P, on behalf of the Multiple Sclerosis Epidemiology Veneto Study Group (MuSEV) Increased incidence of multiple sclerosis in the Veneto region, Italy. Mult Scler. 2013 Apr;19(5):601-4 (partecipazione)

11 - Mariotto S; Ferrari S, Monaco S, Benedetti M D, Schanda K, Alberti D, Farinazzo A, Capra R, Mancinelli C, De Rossi N, Bombardi R, Zuliani L, Zoccarato M, Tanel R, Bonora A, Turatti M, Calabrese M, Polo A, Pavone A, Grazian L, Sechi G, Sechi E, Urso D, Delogu R, Janes F, Deotto L, Cadaldini M., Bianchi M R, Cantalupo G, Reindl M, Gajofatto A: Clinical spectrum and IgG subclass analysis of anti-myelin oligodendrocyte glycoprotein antibody associated syndromes: a multicenter study. J Neurol. 2017 Dec;264(12):2420-2430.

12 - Grassivaro F, Puthenparampil M, Pengo M, Salani M, Venturini M, Stropparo E, Perini P, Rinaldi F, Freddi N, Cadaldini M, Coleldan L, Piccinno M. G., Pedrazzoli E, Gallo P. Multiple Sclerosis Incidence and Prevalence Trends in the Province of Padua, Northeast Italy, 1965–2018; Neuroepidemiology 2018 26;52(1-2):41-46.

13 - Stefano Forlivesi, Manuel Cappellari, Claudio Baracchini, Federica Viaro, Adriana Critelli, Carmine Tamborino, Simone Tonello, Silvia Vittoria Guidoni, Martina Bruno, Silvia Favaretto, Alessandro Burlina, Emanuele Turinese, Franco Ferracci, Sandro Zambito Marsala, Salvatrice Bazzano, Federica Orlando, Michelangelo Turazzini, Silvia Ricci, Morena Cadaldini, Floriana De Biasia, Sandro Bruno, Anna Gaudenzi, Michele Morra, Alessandra Danese, Roberto L'Erario, Monia Russo, Giampietro Zanette, Domenico Idone, Anna Maria Basile, Matteo Atzori, Maela Masato, Elisabetta Menegazzo, Francesco Paladin, Agnese Tonon, Giorgio Caneve, Giulio Bozzato, Alessandro Campagnaro, Simona Carella, Piero Nicolao, Roberta Padoan, Francesco Perini, Antonella De Boni, Alessandro Adami, Bruno Bonetti, Paolo Bovi: Intravenous thrombolysis for ischemic stroke in the Veneto region: the gap between eligibility and reality; Journal of Thrombosis and Thrombolysis (2019) 47: 113-120.

Articoli in volumi o in riviste non indicizzate

1 - Martinuzzi A., Pegoraro E., Cadaldini M., Schiraldi C., Costa A., Vergani L. e Angelini C.: Physiological responses in McArdle patients during maximal aerobic exercise. Basic and applied myology: perspectives for the 90's Eds. U. Carraro, S. Salmons pp183-190 Unipress Padova 1992.

2- Angelini C., Cadaldini M., Pegoraro E.: Distrofie muscolari , in Le malattie Muscolari, C. Angelini, pp 155-177 eds Piccin, 1994.

3 - Cadaldini M., Ghiotto C., Durisotti C., Toso V., Garofalo P.G.: Ricerca dei migliori modelli di adattamento ai dati per una quantificazione dei parametri prognostici nelle epilessie generalizzate idiopatiche. Boll Lega It Epil 91-92:377-379, 1995.

4 - D'Andrea G., Cadaldini M.: Studi della biochimica dei sistemi inibitori ed eccitatori nella patogenesi dell'emicrania. Le cefalee, atti del Corso di aggiornamento nazionale organizzato dalla Società Italiana per lo Studio delle Cefalee; Caserta 6-9 dicembre 1998, 156-161.

5 - D'Andrea G., Cadaldini M.: Attacchi ischemici cerebrali transitori (TIA) e aura emicranica: differenze cliniche e patogenetiche. *Confinia Cephalalgica*, 7: 46-48, 1998.

Abstract e poster

- 1 - Pegoraro E., Martinuzzi A., Schiraldi C., Cadaldini M., Vergani L., Angelini C.: Physiological and metabolic changes induced by propionyl-carnitine (PC) in McArdle's patients during incremental exercise. *Italian Journal of Neurological Science*, 1991, Suppl. 12: 25.
- 2 - Angelini C., Vergani L., Martinuzzi A., Pegoraro E., Cadaldini M., Simioni P., Girolami A., Turnunbull DM: Hereditary protein C deficiency associated with lipid storage myopathy riboflavin responsive. *J. Neuro*, 1992, 239 (Suppl.2), S85.
- 3 - Angelini C., Cadaldini M., Carrozzo R., Pegoraro E., Vergani L., Piccolo G.: Disorders of carnitine transport and Beta oxidation: rationale of treatment with drugs and therapeutic trials; *Euromit*, 1992, 79.
- 4 - Martinuzzi A., Cadaldini M., Bartoloni L., Vergani L., Carrozzo R., Fanin M., Siciliano G.: Molecular biochemistry of myophosphorylase deficiency in a series of Italian patients; 1993, XXVIII National Congress of the Italian Neurological Society, 8.
- 5 - Angelini C., Cadaldini M., Vergani L., Martinuzzi A., Pegoraro E., Simioni P., Girolami B.: Short-chain acyl-CoA dehydrogenase (SCAD) deficiency with hereditary protein C deficiency, riboflavin responsive. 1993, XXVIII National Congress of the Italian Neurological Society, 160.
- 6 - Knaflitz M., Balestra G., Angelini C., Cadaldini M., Cacciavillani M.: Manifestazioni elettriche di Fatica muscolare nel follow-up di pazienti con distrofia muscolare di Duchenne. 1993, Il Congresso Nazionale Società Italiana di Elettrofisiologia e Kinesiologia, 6.
- 7 - Angelini C., Pegoraro E., Fanin M., Cadaldini M.: Integrated multidisciplinary study in 104 Becker Muscular Dystrophy patients; *Neurology* 44 (Suppl 2), A230, 1994.
- 8 - Pegoraro E., Angelini C., Cadaldini M., Knaflitz M., Balestra G., Marchetto M., Zaccaria M.: Deflazacort in Duchenne Dystrophy: study of long term effects; *Muscle Nerve* (Suppl 1), S67, 1994.
- 9- Angelini C., Fanin M., Pegoraro E., Freda M.P., Melacini P., Cadaldini M., Martinello F., Vitiello L., Vergani L., Danieli G.A.: Differential mechanisms producing subclinical or mild Xp21 myopathy; *Muscle Nerve* (Suppl 1), S171, 1994.
- 10 - Knaflitz M., Angelini C., Balestra G., Cadaldini M., Cacciavillani M.: Electrical manifestations of muscle fatigue in Duchenne muscular Dystrophy; *Muscle Nerve* (Suppl 1), S66, 1994.
- 11 - Angelini C., Pegoraro E., Cadaldini M.: Daily versus alternate-day deflazacort (DFZ) in Duchenne muscular dystrophy; *Neurology*, 45 (Suppl 4), A182, 1995.
- 12 - Pegoraro E., Cadaldini M., Turella E., Angelini C.: Deflazacort in Duchenne muscular dystrophy. Presentato all'MDR 95, Update on therapy in neuromuscular disorders, Padova, 10-11 novembre 1995.
- 13 - Balestra G., Knaflitz M., Angelini C., Cadaldini M.: Muscle fatigue evaluation in the follow up of children affected by Duchenne muscular Dystrophy. Presentato all'MDR 95, Update on therapy in neuromuscular disorders, Padova, 10-11 novembre 1995.
- 14 - Durisotti C., Cadaldini M., Ghiotto C., Garofalo PG: Evaluation economique des couts directes de l'épilepsies. Presentazione al congresso "Strategies diagnostiques et traitements chirurgicaux", Parigi, 3 marzo 1996.
- 15 - Ghiotto C., Cadaldini M., Durisotti C., Garofalo P.G.: Valutazioni prognostiche sulle Epilessie Sintomatiche e Criptogenetiche attraverso l'analisi multivariata. Poster presentato al Congresso Nazionale della LICE, Verona, 29 maggio-1 giugno 1996.
- 16 - Martinuzzi A., Vergani L., Schiraldi C., Pegoraro E., Cadaldini M., Schievano G., Angelini C.: Physiological response to incremental exercise test in patients with inherited disorders of metabolism. ICPAFR Symposium '96, Treviso, 11-14 settembre 1996.
- 17 - Fattorello C., Vecchio F., Zuliani C., Cadaldini M., Spinato R.: Utilità dell'ecocolordoppler nella diagnosi di chemodectoma. Nostra esperienza; XIII congresso Nazionale della Società Italiana di Neurosonologia, Torino, 18-19 ottobre 1996.
- 18 - Vecchio F., Fattorello C., Zuliani C., Cadaldini M., Marcello O.: Fattori di rischio nelle stenosi e occlusioni mono o bilaterali delle carotidi interne diagnosticate all'esame duplex e

colordoppler; XIII congresso Nazionale della Società Italiana di Neurosonologia, Torino, 18-19 ottobre 1996.

19 - Zuliani C., Fattorello C., Cadaldini M., Bassetto F., Baraziol R.: Utilità dello studio neurofisiologico nella definizione topografica del livello lesionale in un caso di metastasi al plesso brachiale di carcinoma spinocellulare del 3° dito mano dx. Atti del XXXVII congresso nazionale della Società dei Neurologi Neurochirurghi e Neuroradiologi Ospedalieri, Como 1997, 512-513.

20 - D'Andrea G., Cadaldini M.: Biochemical studies in cluster headaches. Ital J Neurol Sci; 20:S10-S14, 1999.

21- Cadaldini M., Rinaldi L., Marchi A., Magon S., Verdelli F., Cocco P. and D'Andrea G.: Increase platelets expressing activated integrin IIb/IIIa and responsiveness to PAF in migraine. XXXIV Congress of Italian Neurological Society, Roma, 2003.

22 – Magon S., Cadaldini M.: Two cases of primary progressive aphasia. XXXV Congress of Italian Neurological Society, Genova, 2004.

23 – Magon S., Pasqui L., Cadaldini M., Crepaldi D.: Noun-verb dissociation in primary progressive aphasia. XXXVI Congress of Italian Neurological Society, Cernobbio-Como, 2004.

24 – Perini F., Pistollato L., Guzzon S., Cadaldini M., Bovo C., Nesoti M.V., Pilati G., Genovese P.G. : Come implementare l'assistenza nell'ictus in una divisione di Neurologia di un ospedale di 2° livello senza "Stroke Unit". XXXVII Congresso della Società Italiana di Neurologia, Bari, 2006.

25 - Cadaldini M, Polo A, Manara R, Burlina AB, Burlina AP: Coexistence of Fabry disease and multiple sclerosis in female Fabry patients. Neurological Science 2009. S317.

26 - Freddi N, Cadaldini M, Cavallaro T, Farruggio A, Gasperini P, Lazzarin P, Presotto F, Polo A. A case of atypical onset of Churg-Strauss syndrome. Neurological Science 2009. S331.

27 - Cadaldini M, Bonetti B*, Freddi N, Guzzon S, Padovan L, Perin B, Polo A: Aquaporin-4 IgG seropositive Myelitis: variability in spinal involvement. XLI Congresso della Società Italiana di Neurologia, Catania, 2010.

28 - Cadaldini M, De Biasia F, Amerio R, Castagna M, Freddi N, Lanzafame S, Padovan L, Pasqui L, Perin B, Ruffatti S, Davì L, Guzzon S. JCV-correlated encephalitis in a patient with chronic lymphocytic leukemia. Neurological Science 2014; volume 35 supplement; S159.

29- De Biasia F, Amerio R, Castagna M, Cadaldini M, Freddi N, Lanzafame S, Padovan L, Pasqui L, Perin B, Ruffatti S, Davì L, Guzzon S. Cerebral venous thrombosis after lumbar puncture and high doses of I.V. immunoglobulins in a patient with Guillain Barré syndrome: a case report. Neurological Science 2014; volume 35 supplement; S204.

30 – Lanzafame S, Cadaldini M, De Biasia F, Pasqui L, Castagna M, Amerio R, Ruffatti S, Guzzon S. Clinical and instrumental findings in isolated cortical vein thrombosis. Neurological Science 2014; volume 35 supplement; S204.

31 - Cadaldini M, Amerio R, Castagna M, De Biasia F, Lanzafame S, Pasqui L, Ruffatti S, Guzzon S: Vogt-Koyanagi-Harada Syndrome: a case-report and a brief review of literature on its neurological aspect. Neurological Science 2015; volume 36 supplement; S157.

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati personali (facoltativo)".

Monselice, 20 maggio 2019

Morena Cadaldini

