

CURRICULUM VITAE

INFORMAZIONI PERSONALI

Cognome e Nome	BIANCHI Amedeo
Data di nascita	
Qualifica	Dirigente medico a rapporto esclusivo NEUROLOGIA
Incarico attuale	Direttore F.F. UOC Neurologia-Neurofisiopatologia
Numero telefonico ufficio	
FAX ufficio	
Indirizzo e-mail	

TITOLI DI STUDIO ESPERIENZE PROFESSIONALI E LAVORATIVE

Titolo di studio	<ul style="list-style-type: none">- Laurea Medicina e Chirurgia presso l'Università di Studi di Roma il 29-7-1975 con votazione 110/110 e lode
Altri titoli di studio e professionali	<ul style="list-style-type: none">- Specializzato in Neurologia presso l'Università degli Studi di Roma il 31-7-1979 con votazione 70/70 e lode
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	<ul style="list-style-type: none">- Direttore F.F. della UOC di Neurologia-Neurofisiopatologia della USL 8 di Arezzo dal 1-1-2012- Responsabile dal 1994 del Centro di Neurologia Infantile e dal 2010 della Unità Operativa Semplice di Neurofisiopatologia Infantile del Presidio Ospedaliero di Arezzo- Responsabile dal 1996 del Gruppo Operativo Interdisciplinare Funzionale per l'Handicap (GOIF) della Provincia di Arezzo.- Responsabile dal 1990 della Commissione Genetica della Lega Italiana contro l'Epilessia- Indicato nel 2011 dalla Lega Italiana contro l'Epilessia come Ambassador for Epilepsy per l'Italia- Responsabile del Centro Epilessia della UO di Neurologia di Arezzo, riconosciuto dal 2008 dalla Lega Italiana Contro l'Epilessia- Membro del Comitato Etico Locale e del Comitato Etico per la Sperimentazione Farmacologica della ASL 8 di Arezzo e dal 2013 del CEL di Area Vasta Sud Est per la Sperimentazione Clinica- Coordinatore dal 2012 del Gruppo Oncologico Multidisciplinare per i Tumori del SNC (GOM Neuro-Oncologico)

	<ul style="list-style-type: none"> - Membro del Direttivo della Biblioteca della ASL 8 di Arezzo - Vice Presidente dell'Ordine dei Medici e degli Odontoiatri della Provincia di Arezzo e coresponsabile per l'Ordine dei Medici delle Commissioni relative alla Formazione, alla Medicina di Genere ed alla Redazione della Rivista dell' Ordine ' Il Cesalpino' - Membro del Tavolo Tecnico della Regione su ' Il percorso diagnostico terapeutico assistenziale nella malattia di Parkinson ' e della redazione sulle Linee Guida regionali su 'Diagnosi e trattamento delle Epilessie' e su ' Diagnosi e terapia della Malattia di Parkinson' - Professore a contratto presso l'Università degli Studi di Siena nell'ambito della Scuola di Specializzazione in Neurologia per gli insegnamenti : - "Semeiotica delle Sindromi Epiletiche " 1° Anno di Corso dal 2010. -Neurofisiopatologia-EEG e Tecniche correlate " 2° Anno di Corso dal 2008 - "Semeiotica Clinica Neurologica " 3° Anno di Corso dal 2011 e nell'ambito della Laurea di Fisioterapia per gli insegnamenti : "Neurologia Geriatrica" 2° Anno di Corso dal 2007 al 2011 e "Neuroriabilitazione " 2° Anno di Corso nell'anno 2012
Capacità linguistiche	<ul style="list-style-type: none"> - Sufficiente-scarsa per Inglese e Francese
Capacità nell'uso delle tecnologie	<ul style="list-style-type: none"> - Ottima per le Tecnologie Neurofisiologiche ed EEG - Buona per le Tecnologie Informatiche
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc, ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)	<ul style="list-style-type: none"> - I settori di maggiore impegno professionale verso i quali si è indirizzato sono stati : la Epilettologia, la Neurologia Infantile, la Elettroencefalografia e la Neurogenetica. In tali settori ha effettuato specifici stages formativi nazionali (Bologna, Roma, Genova e Milano) ed internazionali (Los Angeles, Berlino) - Ha partecipato, ha organizzato ed è stato relatore invitato a numerosi Congressi, Riunioni, Master e Corsi di Aggiornamento, in particolare nei campi di studi sopra segnalati, sia a livello nazionale che internazionale. - Ha prodotto circa 180 Pubblicazioni scientifiche su Riviste nazionali ed internazionali. <p style="text-align: center;">Pubblicazioni scientifiche su Riviste Internazionali</p>

negli anni 2006-2013

- P.Striano, M.L. Lispi, E. Gennaro, A. Bianchi,..., F. Zara
Linkage analysis and disease models in Benign Familial Infantile Seizures : a study of 16 families
Epilepsia, 47 : 1029-1034, 2006

- M.M. Mancardi, P. Striano, E. Gennaro, A. Bianchi,...R. Gaggero and F.Zara
Familial occurrence of Febrile Seizures and Epilepsy in Severe Myoclonic Epilepsy of Infancy patients with SCN1A mutations
Epilepsia 47: 1629-1635, 2006

- Hempelmann, K.P. Taylor, Armin Heils..., A.Bianchi,..S.F.Berkovic and T. Sander
Exploration of the genetic architecture of Idiopathic Generalized Epilepsies
Epilepsia, 47 : 1682-1690, 2006

- F. Annesi, A. Gambardella, R. Michelucci, A. Bianchi,..R. Guerrini and A. Quattrone
Mutational analysis of EFHC1 gene in Italian families with Juvenile Myoclonic Epilepsy
Epilepsia, 48 : 1686-1690, 2007

- G.Bovo, E. Diani, F. Bisulli....A. Bianchi, ..A.T. Giallonardo, R. Michelucci and C. Nobile
Analysis of LGII promoter sequence, PDYN and GABBR1 polymorphisms in sporadic and familial lateral temporal epilepsy
Neuroscience Letters 436 : 23-26, 2008

- E. Diani, C. Di Bonaventura, O. Mecarelli..., A. Bianchi,..R. Michelucci and C. Nobile
Autosomal dominant lateral temporal epilepsy : absence of mutations in ADAM22 and Kv1 channel genes encoding LGII-associated proteins
Epilepsy Research 80 : 1-8, 2008

- A. Gambardella, L. Manna, A.Bianchi, F. Zara...and E. Perucca
A common SCN1A polymorphism does not influence drug responsiveness in italian epilepsy patients
Neurological Sciences 29 (Suppl): 57, 2008

- F. Zara and A. Bianchi
The impact of genetics on the classification of epilepsy syndromes
Epilepsia 50 (Suppl 5) : 11-14, 2009

- A. Bianchi
Definition of the phenotype for genetic studies
In : Genetics of epilepsy and genetic epilepsies . G. Avanzini Ed, John Libbey Eurotext, cap 5, 2009

- G. Busolin, S. Malacrida..., A. Bianchi, ..R. Michelucci, C. Nobile
Association of intronic variants of the KCNAB1 gene with lateral temporal epilepsy

Epilepsy Research, 94 : 110-116, 2010

- P. Striano, A. Bianchi, M. Pezzella, F. Zara

Similar but not identical : clinical implications for molecular studies in monozygotic discordant twins with epilepsy. Letter to Editor
Epilepsy & Behavior, 20 : 419, 2011

- G. Capovilla, F. Beccaria, A. Bianchi et al

Ictal EEG patterns in epilepsy with centro-temporal spikes
Brain & Development 33, 301-309, 2011

- L. Manna, A. Gambardella, A. Bianchi,...E. Perucca and Italian Genetic Study Group

A functional polymorphism in the SCN1A gene does not influence antiepileptic drug responsiveness in Italian patients with focal epilepsy
Epilepsia, 52 : e40-e44, 2011

- P. Striano, A. Coppola, R. Paravidino,..A. Bianchi..and F. Zara

Clinical significance of rare Copy Number Variations in Epilepsy
Arch Neurol, Published online November 14, 2011

- EPICURE Consortium, C. Leu, C. de Kovel, F. Zara, P. Striano, ..A. Bianchi .. and T. Sander

Genome-wide linkage meta-analysis identifies susceptibility loci at 2q34 and 13q31.3 for genetic generalized epilepsies
Epilepsia, 53 : 308-318, 2012

- EPICURE Consortium, EMINet Consortium, M. Steffens, C. Leu, F. Zara,..A. Bianchi..and T.Sander

Genome-wide association analysis of genetic generalized epilepsies implicates susceptibility loci at 1 q43, 2p16.1 and 17q21.32
Human Molecular Genetics, 21 :5359-5372, 2012

- P. Tarantino, F. Cavalcanti,..A. Bianchi, A. Gambardella

No evidence for a role of Cystatin Beta Dodecamer Repeat expansion in Juvenile Myoclonic Epilepsy
Neurological Sciences, 33, Suppl, S407-S408, 2012

- J. Schubert, R. Paravidino, F. Becker,..A. Bianchi..and YG Weber

PRRT2 mutations are the major cause of Benign Familial Infantile Seizures
Human Mutation , 33 : 1439-1441. 2012

- F. Zara, N. Specchio, P. Striano,..A. Bianchi..and C. Minetti

Genetic testing in Benign Familial Epilepsy of first year of life : clinical and diagnostic significance
Epilepsia, 54 :525-436, 2013

- S. Franceschetti, R. Michelucci, L. Canafoglia,..., A.Bianchi and F. Zara

Progressive myoclonus epilepsies : definitive and still undetermined causes
Neurology, 2013 (in press)