



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
EMILIA-ROMAGNA
Azienda Unità Sanitaria Locale di Bologna

Istituto delle Scienze Neurologiche
Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico

UOC Clinica Neurologica
Direttore: Prof. Rocco Liguori



ALMA MATER STUDIORUM
UNIVERSITA' DI BOLOGNA
DIPARTIMENTO DI SCIENZE BIOMEDICHE E NEUROMOTORIE

Alla c.a. Dott. Andrea Stracciari, consiglio Direttivo
e Soci SINDem della sezione Emilia Romagna
Studio CongrassLab
via del Rastrello, 7
53100 Siena

segreteria@associazionesindem.it
Bologna, 6 novembre 2017

Oggetto: Candidatura Consigliere Sindem sezione Emilia Romagna

Egregio Presidente, Egregi colleghi,

vorrei sottoporre alla Vostra cortese attenzione il mio interesse a candidarmi come consigliere per la Sindem sezione Emilia Romagna.

Ho un particolare interesse per l'area delle demenze, in particolare quelle a genesi neurodegenerativa, ed in particolare per gli aspetti biologici, genetici, liquorali che le sottendono. Dopo la specializzazione in Neurologia, mi sono attivamente occupata di Demenze degenerative, in particolare quelle associate alle encefalopatie spongiformi. Per quattro anni e mezzo sono stata a Cleveland, OH, USA presso il Dipartimento di Neuropatologia diretto dal Professor Pierluigi Gambetti, occupandomi dell'analisi genetica in pazienti con malattia da prioni, il centro dove ho lavorato è divenuto nel 1997 il Centro di Riferimento del Nord America per queste patologie, e di modelli cellulari di malattie da prioni genetiche.

Ho quindi frequentato il Dipartimento di Scienze Neurologiche dell'Università di Bologna, ora DIBINEM, prima come assegnista di ricerca, occupandomi in particolare dell'analisi genetica nelle Malattie Neurodegenerative, quindi come Ricercatore, dal 2008 a tempo indeterminato.

Attualmente lavoro presso l'Ospedale Bellaria di Bologna presso la UOC Clinica Neurologica. Oltre all'attività neurologica generale, mi occupo di Deterioramento cognitivi e Demenze e di Disordini del Movimento, a livello ambulatoriale e laboratoristico, in particolare per quanto riguarda l'analisi genetica di queste patologie. In particolare negli ultimi due anni in laboratorio abbiamo implementato l'analisi NGS delle demenze degenerative tramite pannello multigenico. Dal 2013 sono responsabile Clinico della CDCD Clinica Neurologica e dal 2014 referente per il laboratorio di Neuropsicologia.

Spero pertanto che vorrete considerare la mia candidatura.

RingraziandoVi per l'attenzione porgo
Cordiali saluti

Sabina Capellari
Allego curriculum vitae

Curriculum vitae , Sabina Capellari

Dati personali

Nata il 21/04/1964 a Milano (MI) Codice fiscale CPLSBN64D61F205G Stato civile: coniugata, 1 figlio Nazionalità: italiana Residenza: Via Alamandini 5II 40136- Bologna	Dibinem Università di Bologna, presso UOC Clinica Neurologica IRCCS Scienze Neurologiche, Ospedale Bellaria Via Altura 3-40139-Bologna Telefono 051-4966115 Indirizzo e-mail sabina.capellari@unibo.it
--	---

Posizione accademica

Settore Scientifico Disciplinare	dal 01/04/2005 MED/26 - Neurologia
Qualifica	Ricercatore Universitario Confermato
Anzianità nel ruolo	Dal 01/04/2008
Sede universitaria	Università degli Studi di Bologna
Dipartimento:	Dipartimento di Scienze Biomediche e Neuromotorie

Attività Istituzionale

Segretario verbalizzante del Collegio dei Presidenti di Corso di Laurea della facoltà di Medicina e Chirurgia	Anno accademico 2008-2009
Componente del Consiglio della Scuola di Specializzazione di Neurologia	Dall'Anno accademico 2008-2009
Componente del Collegio dei Docenti del CdL in Educazione Professionale	Dall' Anno Accademico 2011-2012
Componente della Commissione per la Formazione, poi ECM, Dipartimento di Scienze Neurologiche;	Anni accademici 2008-2009; 2009-2010; 2010-2011; 2011-2012
Componente della Commissione per la Ricerca, Dipartimento di Scienze Neurologiche	Anni accademici 2008-2009; 2009-2010; 2010-2011
Componente del gruppo di studio sulla Privacy, Dipartimento di Scienze Neurologiche	Anno accademico 2009-2010
Componente della Commissione per l'ammissione alla Scuola di Specializzazione in Neurologia	Anno Accademico 2010-2011

Istruzione

Laurea in Medicina e Chirurgia, Università degli Studi di Bologna (110/110 e Lode)	28 Ottobre 1991
Specializzazione in Neurologia, Università degli studi di Bologna (70/70 e Lode)	21 novembre 1995
Esame di Stato, Università di Bologna, seconda sessione anno accademico 1990-1991, (100/110)	Seconda sessione 1991
Research Assistant presso la Case Western Research University, Cleveland, OH, USA	01/1995-08/1999
Assegnista di Ricerca presso l'Istituto delle Scienze Neurologiche, Università di Bologna	09/2000-04/2005
Abilitazione Scientifica Nazionale: abilitata a Professore di seconda fascia in Neurologia ed in Genetica Medica	2014 (Sessione 2012)

Attività Clinico-Assistenziale

Specializzanda in Neurologia, Clinica Neurologica, Università di Bologna	1991-1995
Esecutore e Referente analisi genetica per la "Surveillance" per le Malattie da prioni per il Nord America nell'ambito di un progetto del Center for Disease Control di Atlanta (Direttore Responsabile Prof P. Gambetti)	1997-1999
Esecutore e Referente, presso il Laboratorio di Neuropatologia per la diagnostica molecolare delle malattie neurodegenerative (gene <i>PRNP</i>), dal 2004 anche per pazienti con sospetta demenza frontotemporale (geni <i>MAPT</i> e dal 2012 <i>GRN</i> , 2013 <i>C9orf72</i> , <i>ApoE</i>), dal 2010 anche per pazienti con sospetta Malattia di Parkinson genetica (<i>LRRK2</i> , <i>ASin</i> , <i>MPLAPD</i>), dal 2016 tutte le demenze con pannello dedicato.	Dal 2000
Reparto di Neurologia (Sotto la guida dei professori Pasquale Montagna, Paolo Martinelli, Pietro Cortelli, Rocco Liguori) e Ambulatorio del Centro per i Disordini del Movimento (Prof Paolo Martinelli).	Gennaio 2005-Ottobre 2010
Dal Novembre 2010 Equiparazione a dirigente medico Neurologo, AUSL Maggiore-Bellaria, quindi IRCCS Istituto delle Scienze Neurologiche di Bologna	Dal Novembre 2010
Reparto di Neurologia, Ambulatorio dei Disordini del Movimento, Guardie Mediche notturne e diurne, Visite Neurologiche urgenti, Morti Cerebrali	Dal Novembre 2010
Ambulatorio Disordini Cognitivi	Dal 2013
Referente per il Laboratorio di Neuropsicologia (cui afferiscono i Dott.ri, Federico Oppi, Roberto Poda, Michelangelo Stanzani Maserati), Referente clinico per CDCD	Dal 2014

Attività didattica

Membro della Seconda Commissione d'esame per l'insegnamento di Neurologia del Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia	Dal 2005
6 ore di insegnamento sulle malattie da neurodegenerative (Demenze degenerative, Malattia di Parkinson, Malattie da espansione) nel corso di Genetica Medica, titolare dssa Simonetta Sangiorgi, Scuola di Specializzazione in Neurologia.	Anni accademici 2004-2005
6 ore di insegnamento sulle malattie da neurodegenerative (Demenze degenerative, Malattia di Parkinson, Malattie da espansione) nel corso di Genetica Medica, titolare dssa Simonetta Sangiorgi Scuola di Specializzazione in Patologia Clinica	Anno accademico 2004-2005
Lezioni: Demenze, titolare Prof.G.Ambrosetto; Demenze, Disordini del Movimento (titolare Prof. R. Cirignotta), Demenze, Disordini del Movimento, Malattie neurodegenerative, Malattia di Parkinson, Parkinsonismi (titolare Prof R. Liguori) nel corso integrato di Neurologia, corso di Laurea in Medicina e Chirurgia (Università di Bologna),	Anni accademici 2005-2006/2006-2007/2010-2011/2011-2012/2012-2013/2013-2014
Corso "Neurologia 2A", Scuola di Specializzazione in Neurologia, 16 ore, titolare	Dall'Anno accademico 2008-2009
Corso "Genetica delle Malattie Neurodegenerative", Scuola di Specializzazione in Genetica Medica, 20 ore; titolare	Anni accademici 2009-2010 e 2010-2011
Corso elettivo "I Disordini del Movimento": Facoltà di Medicina e Chirurgia, 16 ore, 2CF; titolare	Anno accademico 2010-2011
Modulo "Neurologia" nel CI "Le patologie neurologiche e la Neuropsichiatria infantile", Cdi Laurea in Educazione Professionale, 24 ore didattica frontale per 2CF; titolare	Dall'Anno accademico 2012-2013
Corso "Neuropsicologia", Scuola di Specializzazione in Neurologia, 8 ore, titolare	Dall'Anno accademico 2014-2015
Tutor durante il tirocinio in Neurologia degli studenti di Medicina e Chirurgia.	Dall'Anno accademico 2005-2006
Responsabile tirocinio degli studenti Erasmus presso il reparto di Neurologia	Anni accademici 2012-2013; 2013-2014
Tutor per i tirocinanti della facoltà di Biotechnologie Mediche ai Laboratori della Clinica Neurologica, Dipartimento di Scienze Neurologiche per la parte di genetica delle malattie degenerative (15 ore).	Anni accademici 2005-2006; 2006-2007; 2007-2008; 2008-2009; 2009-2010; 2010-2011; 2011-2012
Tutor durante la frequenza del reparto di Neurologia degli Specializzandi in Neurologia.	Dall'Anno Accademico 2006-2007
Tutor per studenti (n=3), tecnici di laboratorio (n=1)	Cleveland, CWRU1997-1999
Tutor per Assegnisti di ricerca, n=2	Dall'Anno Accademico 2009-2010
Tutor per gli Specializzandi in Neurologia n=2	Dall'Anno Accademico 2013-2014
Tutor per Borsisti, Cococo n=6	Dall'Anno accademico 2005-2006
Tutor di 11 Studenti di diversi corsi di Laurea o Specializzazione (Medicina e Chirurgia, Biotechnologie, Biologia, Tecniche di Laboratorio, Biochimica Clinica), 5 come Relatore	Dall' Anno Accademico 2004-2005

Seminari, presentazioni, (dal 2012)

"LA GENETICA DELLE DISTONIE" in Le Distonie: progressi nella conoscenza e impatto sociale – Confronto Medico-Paziente	Bologna, 10 maggio 2012
"LE DEMENZE" Seminario di aggiornamento per il personale infermieristico, in collaborazione con il Dott. Stanzani Maserati.	Bologna, 1 dicembre 2014
"INDICAZIONE AI TEST GENETICI NELLE MALATTIE NEURODEGENERATIVE CON DEMENZA" In "La Genomica in Sanità Pubblica quali ricadute per la neurologia",	Bologna, 11 dicembre 2014
"GENETICA DELLA MALATTIA DI PARKINSON NELLA PRATICA CLINICA" In "Bologna Parkinson 2015"	Bologna, 12 marzo 2015
"MALATTIE DA PRIONI E DISAUTONOMIA" Gruppo di Studio sulla Disautonomia, Congresso SINC 2015	Verona, Polo Zanotto, 21 maggio 2015
"GENETICA" in "Disturbi Cognitivi Nuove Prospettive Diagnostiche e Terapeutiche".	Bologna Relais Bellaria, 8 aprile 2016
"LE NUOVE FRONTIERE DELLA RICERCA GENETICA PER LA DIAGNOSI E PER LA TERAPIA DELLE DEMENZE" in "AFFRONTARE LA DEMENZA" sinergie, complementarietà, inclusività"	Cappella Farnese, Palazzo d'Accursio Piazza Maggiore 6 – Bologna, 7 giugno 2016
"LE DEMENZE FRONTOTEMPORALI. APPROCCIO CLINICO-GENETICO AD UNA PATOLOGIA ETEROGENEA" Seminari Scientifici di Neuroscienze Cliniche IRCCS ISNB	Bologna, 12 luglio 2016
"IL CENTRO ESPERTO DISTURBI COGNITIVI E DEMENZE UOC CLINICA NEUROLOGICA, IRCCS ISNB" in "IRCCS ISNB: attualità e sviluppo di ricerca e assistenza",	Relais Bellaria, 10 aprile 2017
"GENETICA DELLA DEMENZE NELLA PRATICA CLINICA" in "Elementi di diagnosi, terapia e gestione della comunicazione nella demenza",	Dipartimento Cure Primarie, 9 maggio, 2017 4 ore, corso di aggiornamento
"GESTIONE DEI DISTURBI COGNITIVI NELLA MALATTIA DI PARKINSON" in "La gestione del paziente con Malattia di Parkinson", corso di aggiornamento con ECM	Bologna, Relais Bellaria, 22 settembre 2017

Attività di Ricerca

<p>L'attività scientifica, è incentrata sulla ricerca traslazionale, abbinando la ricerca molecolare a quella clinica ("from bench to bed").</p> <p>Ho seguito questa linea di studio sin dalla Laurea ("Analisi genetica di individui con deficit parziale dell'enzima Arilsolfatasi A", sotto la guida della Dott. ^{ssa} Simonetta Sangiorgi; relatore prof. Agostino Baruzzi), continuandola durante la Specializzazione ("Leucodistrofia Metacromatica ad esordio Tardo infantile, studio di tre famiglie Italiane", relatore Prof. Elio Lugaresi), gli anni trascorsi alla Case Western Reserve University Cleveland, Ohio, USA, (Divisione di neuropatologia della a diretta dal Professor Pierluigi Gambetti. Research associate nel laboratorio di Biologia Molecolare sotto la guida del Prof. Robert B. Petersen e all'Istituto di Scienze Neurologiche di Bologna come Assegnista di Ricerca e come Ricercatore in seguito. In particolare:</p>

1) La definizione dello spettro dei fenotipi clinico-patologici di malattia da prioni nella specie umana e lo studio delle basi molecolari di tale variabilità.
2) La definizione dello spettro dei fenotipi clinico-patologici di malattia da prioni genetica.
3) Studio dei meccanismi patogenetici sottesi alla ADLD (Leucodistrofia Autosomica dominante ad esordio adulto)
4) Studio della variabilità fenotipica nelle malattie neurodegenerative associate a demenza.

Progetti di ricerca

FP6-2002-FOOD-1: Prevention, Control and Management of Prion Diseases Bologna's Team Leader Piero Parchi: Componente	2002-2007
General Medical Council - Department/Ministry of Health target project (Ricerca Finalizzata 2001) "Search for endogenous or exogenous factors other than PrP involved in the etiopathogenesis of TSE" Bologna's Team Leader Piero Parchi: Componente	2002-2005
FP5-LIFE QUALITY - RTD project QLG3-CT-2002-81030: "Pathways and mechanisms in the spread of PrPSc to the Central Nervous System" Bologna's Team Leader Piero Parchi: Componente	2003-2006
EQUAL: Multi-National External Quality Assay (EQA) programmes in Clinical Molecular Diagnostics based on Performance and Interpretation of PCR assay methods including dissemination and training. SIXTH FRAMEWORK Programme Priority Life Sciences, Genomics and Biotechnology for Health Topic Reference: LSH-2002-0.0.0- Partecipante al programma	2004
Network of excellence Neuroprion http://www.neuroprion.com/en/home.html (FOOD-CT-2004-506579) (Team leader Dr Piero Parchi): Componente .	2004-2008
Network di eccellenza BrainNet Europe (LSHM-CT-2004-503039) (http://www.brainnet-europe.org) (Team leader Dr Piero Parchi): Componente .	2005-2009
General Medical Council - Department/Ministry of Health call on Rare diseases - 2006. "Development of new diagnostic approaches for transmissible spongiform encephalopathies" Bologna's Team Leader Piero Parchi: Componente	2006-2009
Telethon Foundation, Italy "Clinical, neuroradiological and molecular investigation of Adult-onset Autosomal Dominant LeukoDystrophy (ADLD): dissection of Lamin B1-mediated pathophysiological mechanisms in cellular and mouse models". GGP10184 (2010) Local Team Leader Prof Pietro Cortelli: Componente responsabile dell'analisi trascrittomiche su sangue e fibroblasti.	2010-2013
H2020-PHC-2014-two-stage PROPAG-AGEING. The continuum between healthy ageing and idiopathic Parkinson Disease within a propagation perspective of inflammation and damage: the search for new diagnostic, prognostic and therapeutic targets. (Project and Team Leader Prof. Claudio Franceschi): Componente	01/09/2015-30/08/2019
Fondazione Gino Galletti 10.000 euro cofinanziamento per assegno di ricerca 20.000 euro finanziamento per cococo 10.000 euro cofinanziamento assegno di ricerca	2010: 2012 2013:
Fondazione del Monte. Affrontare le Demenze, sinergie, complementarità ed inclusività (Responsabile Dr D'Anastasio, Team Leader IRCCS ISNB Prof Rocco Liguori). Cofinanziamento su 200.000 euro di Progetto. Componente	2014-2015: 30.000 euro assegnatimi per attività di ricerca molecolare (costruzione di piattaforma NGS dedicata)
Ricerca Fondamentale Orientata Dell'Università di Bologna (RFO)	Dall'Anno Accademico 2008-2009
Cofinanziamento (50%) competitivo per assegno di ricerca, Dibinem Università di Bologna	Anni Accademici 2011-2012, 2012-2013, 2013-2014, 2014-
Finanziamento cococo (Neurologo specialista in disordini cognitivi, 2 neuropsicologi, 1 Tecnico sanitario laboratorio Biomedico) su ricerca corrente IRCCS ISNB su progetti interni	2015: 4 2016: 4

Indicatori dell'attività scientifica

Pubblicazioni internazionali indicizzate in pubmed (autore o coautore)	105
Capitoli di Libri	9
Abstract pubblicati su riviste o atti di congressi	Oltre 150
H index	ISI=33; Scopus =33; Google Scholar=37

Società scientifiche

SIN	1999
DISMOV-SIN ora Accademia per lo Studio dei Disordini del Movimento	2013
Società Medico Chirurgica di Bologna	2016
SIN-Dem	2017

Premi per l'attività scientifica

Travel Award per frequentare la VI e VIII Conferenza Internazionale sulla malattia di Alzheimer e Disordini correlati	1998, 2002
---	------------

Attività di revisore

Ad hoc reviewer per: Alzheimer's & Dementia, BBA - Molecular Basis of Disease, BMC Medical Genetics, Brain, Brain Pathology, Cephalalgia, Journal of Neurology Neurosurgery and Psychiatry, Journal of Neuroimmunology, Journal of the Neurological Sciences, Movement Disorders, Neurologia i Neurochirurgia Polska, Nucleus, Neuroscience Letters. Valutatore per il "Fondazione Gino Galletti European Neuroscience Prize 2015 e 2017".

Pubblicazioni selezionate (su 105 in pubmed)

Donadio V, Incensi A, Rizzo G, Capellari S , Pantieri R, Stanzani Maserati M, Devigili G, Eleopra R, Defazio G, Montini F, Baruzzi A, Liguori R. A new potential biomarker for dementia with Lewy bodies: Skin nerve α -synuclein deposits. <i>Neurology</i> . 2017 Jul 25;89(4):318-326	CLINICAL NEUROLOGY IF: 7.592	Q1
Baiardi S, Magherini A, Capellari S , Redaelli V, Ladogana A, Rossi M, Tagliavini F, Pocchiari M, Giaccone G, Parchi P. Towards an early clinical diagnosis of sporadic CJD VV2 (ataxic type). <i>J Neurol Neurosurg Psychiatry</i> . 2017 Sep;88(9):764-772	CLINICAL NEUROLOGY IF: 7.349	Q1
Giannoccaro MP, Bartoletti-Stella A, Piras S, Pession A, De Massis P, Oppi F, Stanzani-Maserati M, Pasini E, Baiardi S, Avoni P, Parchi P, Liguori R, Capellari S . Multiple variants in families with amyotrophic lateral sclerosis and frontotemporal dementia related to C9orf72 repeat expansion: further observations on their oligogenic nature. <i>J Neurol</i> . 2017 Jun 15	CLINICAL NEUROLOGY IF: 3.5	Q1
Terlizzi R, Valentino ML, Bartoletti-Stella A, Columbaro M, Piras S, Stanzani-Maserati M, Quadri M, Breedveld GJ, Bonifati V, Martinelli P, Parchi P, Capellari S . Muscle ceroid lipofuscin-like deposits in a patient with corticobasal syndrome due to a progranulin mutation. <i>Mov Disord</i> . 2017 May 22.	CLINICAL NEUROLOGY IF: 7	Q1
Lattanzio F, Abu-Rumeileh S, Franceschini A, Kai H, Amore G, Poggiolini I, Rossi M, Baiardi S, McGuire L, Ladogana A, Pocchiari M, Green A, Capellari S , Parchi P. Prion-specific and surrogate CSF biomarkers in Creutzfeldt-Jakob disease: diagnostic accuracy in relation to molecular subtypes and analysis of neuropathological correlates of p-tau and A β 42 levels. <i>Acta Neuropathol</i> . 2017 Apr;133(4):559-578	CLINICAL NEUROLOGY IF: 11.36	Q1
Rumeileh SA, Lattanzio F, Maserati MS, Rizzi R, Capellari S , Parchi P. Diagnostic Accuracy of a Combined Analysis of Cerebrospinal Fluid t-PrP, t-tau, p-tau, and A β 42 in the Differential Diagnosis of Creutzfeldt-Jakob Disease from Alzheimer's Disease with Emphasis on Atypical Disease Variants. <i>J Alzheimers Dis</i> . 2016 Nov 19	NEUROSCIENCE IF: 4.151	Q1
Minikel EV, Vallabh SM, Lek M, Estrada K, Samocha KE, Sathirapongsasuti JF, McLean CY, Tung JY, Yu LP, Gambetti P, Blevins J, Zhang S, Cohen Y, Chen W, Yamada M, Hamaguchi T, Sanjo N, Mizusawa H, Nakamura Y, Kitamoto T, Collins SJ, Boyd A, Will RG, Knight R, Ponto C, Zerr I, Kraus TF, Eigenbrod S, Giese A, Calero M, de Pedro-Cuesta J, Haik S, Laplanche JL, Bouaziz-Amar E, Brandel JP, Capellari S , Parchi P, Poleggi A, Ladogana A, O'Donnell-Luria AH, Karczewski KJ, Marshall JL, Boehnke M, Laakso M, Mohlke KL, Kähler A, Chambert K, McCarroll S, Sullivan PF, Hultman CM, Purcell SM, Sklar P, van der Lee SJ, Rozemuller A, Jansen C, Hofman A, Kraaij R, van Rooij JG, Ikram MA, Uitterlinden AG, van Duijn CM; Exome Aggregation Consortium (ExAC), Daly MJ, MacArthur DG. Quantifying prion disease penetrance using large population control cohorts. <i>Sci Transl Med</i> . 2016 Jan 20;8(322):322ra9.	MEDICINE 123/ 2 IF: 15.84	Q1
Baiardi S, Capellari S , Ladogana A, Strumia S, Santangelo M, Pocchiari M, Parchi P. Revisiting the Heidenhain Variant of Creutzfeldt-Jakob Disease: Evidence for Prion Type Variability Influencing Clinical Course and Laboratory Findings. <i>J Alzheimers Dis</i> . 2015 Dec 1.	NEUROSCIENCE 252/ 58 IF: 4.15	Q1
Bartoletti-Stella A, Chiaro G, Calandra-Buonaura G, Contin M, Scaglione C, Barletta G, Cecere A, Garagnani P, Tieri P, Ferrarini A, Piras S, Franceschi C, Delledonne M, Cortelli P, Capellari S . A patient with PMP22-related hereditary neuropathy and DBH-gene-related dysautonomia. <i>J Neurol</i> . 2015 Oct;262(10):2373-81.	CLINICAL NEUROLOGY 192/ 52 IF: 3,377	Q2
Bartoletti-Stella A, Gasparini L, Giacomini C, Corrado P, Terlizzi R, Giorgio E, Magini P, Seri M, Baruzzi A, Parchi P, Brusco A, Cortelli P, Capellari S . Messenger RNA processing is altered in autosomal dominant leukodystrophy. <i>Hum Mol Genet</i> . 2015 May 15;24(10):2746-56	GENETICS & HEREDITY 167/ 17 IF: 6,393	Q1
Parchi P, Capellari S . Prion disease: diagnostic value of cerebrospinal fluid markers. <i>Nat Rev Neurol</i> . 2013 Jan;9(1):10-1	CLINICAL NEUROLOGY 193/2 IF: 15,518	Q1
Popova SN, Tarvainen I, Capellari S , Parchi P, Hannikainen P, Pirinen E, Haapasalo H, Alafuzoff I. Divergent clinical and neuropathological phenotype in a Gerstmann-Sträussler-Scheinker P102L family. <i>Acta Neurol Scand</i> . 2012 Nov;126(5):315-23	CLINICAL NEUROLOGY 193/ 82 IF: 2,474	Q2
Marconi S, Rizzo G, Capellari S , Scaglione C, Cortelli P, Martinelli P, Bonazza S. Eating disorder as a psychiatric onset of juvenile Huntington's disease. <i>Am J Psychiatry</i> . 2011 Oct;168(10):1120-1	PSYCHIATRY 130/ 2 IF: 12,539	Q1
Bonazza S, La Morgia C, Martinelli P, Capellari S . Strio-pallido-dentate calcinosis: a diagnostic approach in adult patients. <i>Neurol Sci</i> . 2011;32(4):537-45	CLINICAL NEUROLOGY 193/ 143 IF: 1,315	Q3
Capellari S , Strammiello R, Saverioni D, Kretzschmar H, Parchi P. Genetic Creutzfeldt-Jakob disease and fatal familial insomnia: insights into phenotypic variability and disease pathogenesis. <i>Acta Neuropathol</i> . 2011 Jan;121(1):21-37	CLINICAL NEUROLOGY 192 /6 NEUROSCIENCES 244 /13 IF: 9,320	Q1
Zou WQ, Puoti G, Xiao X, Yuan J, Qing L, Cali I, Shimoji M, Langeveld JP, Castellani R, Notari S, Crain B, Schmidt RE, Geschwind M, Dearmond SJ, Cairns NJ, Dickson D, Honig L, Torres JM, Mastrianni J, Capellari S , Giaccone G, Belay ED, Schonberger LB, Cohen M, Perry G, Kong Q, Parchi P, Tagliavini F, Gambetti P. Variably protease-sensitive prionopathy: a new sporadic disease of the prion protein. <i>Ann Neurol</i> . 2010 Aug;68(2):162-72	CLINICAL NEUROLOGY 185 /2 NEUROSCIENCES 239 /9 IF: 10,746	Q1
Jansen C, Parchi P, Capellari S , Vermeij AJ, Corrado P, Baas F, Strammiello R, van Gool WA, van Swieten JC, Rozemuller AJ. Prion protein amyloidosis with divergent phenotype associated with two novel nonsense mutations in PRNP. <i>Acta Neuropathol</i> . 2010 Feb;119(2):189-97	CLINICAL NEUROLOGY 185/ 7 NEUROSCIENCES 239 /16 IF: 7,695	Q1

Parchi P, Strammiello R, Notari S, Giese A, Langeveld JP, Ladogana A, Zerr I, Roncaroli F, Cras P, Ghetti B, Pocchiari M, Kretzschmar H, Capellari S . <i>Incidence and spectrum of sporadic Creutzfeldt-Jakob disease variants with mixed phenotype and co-occurrence of PrPSc types: an updated classification</i> . Acta Neuropathol. 2009 Nov;118(5):659-71	CLINICAL NEUROLOGY 167 /6 Q1 IF: 6,397
Kovacs GG, Alafuzoff I, Al-Sarraj S, Arzberger T, Bogdanovic N, Capellari S , Ferrer I, Gelpi E, Kövari V, Kretzschmar H, Nagy Z, Parchi P, Seilhean D, Soininen H, Troakes C, Budka H. <i>Mixed brain pathologies in dementia: the BrainNet Europe consortium experience</i> . Dement Geriatr Cogn Disord. 2008;26(4):343-50	CLINICAL NEUROLOGY 156 /39 Q2 IF: 3,142
Magherini A, Pentore R, Galassi G, Stucchi CM, Capellari S , Parchi P. <i>MV2 subtype of sporadic Creutzfeldt-Jakob disease presenting as corticobasal syndrome</i> . Mov Disord. 2007 Apr 30;22(6):898-9.	CLINICAL NEUROLOGY 146 /30 Q1 IF: 3,207
Castellani RJ, Colucci M, Xie Z, Zou W, Li C, Parchi P, Capellari S , Pastore M, Rahbar MH, Chen SG, Gambetti P. <i>Sensitivity of 14-3-3 protein test varies in subtypes of sporadic Creutzfeldt-Jakob disease</i> . Neurology. 2004 10;63(3):436-42.	CLINICAL NEUROLOGY 140 /5 Q1 IF: 5,973
Capellari S , Parchi P, Wolff BD, Campbell J, Atkinson R, Posey DM, Petersen RB, Gambetti P. <i>Creutzfeldt-Jakob disease associated with a deletion of two repeats in the prion protein gene</i> . Neurology. 2002 Nov 26;59(10):1628-30	 IF: 5,340
Gambetti P, Parchi P, Capellari S , Russo C, Tabaton M, Teller JK, Chen SG. <i>Mechanisms of phenotypic heterogeneity in prion, Alzheimer and other conformational diseases</i> . J Alzheimers Dis. 2001 Feb;3(1):87-95.	 IF: -
Mastrianni JA, Capellari S , Telling GC, Han D, Bosque P, Prusiner SB, DeArmond SJ. <i>Inherited prion disease caused by the V210I mutation: transmission to transgenic mice</i> . Neurology. 2001 Dec 26;57(12):2198-205.	 IF: 5,212
Parchi P, Giese A, Capellari S , Brown P, Schulz-Schaeffer W, Windl O, Zerr I, Budka H, Kopp N, Piccardo P, Poser S, Rojiani A, Streichenberger N, Julien J, Vital C, Ghetti B, Gambetti P, Kretzschmar H. <i>Classification of sporadic Creutzfeldt-Jakob disease based on molecular and phenotypic analysis of 300 subjects</i> . Ann Neurol. 1999 Aug;46(2):224-33.	 IF: 8,321
Parchi P, Capellari S , Chin S, Schwarz HB, Schechter NP, Butts JD, Hudkins P, Burns DK, Powers JM, Gambetti P. <i>A subtype of sporadic prion disease mimicking fatal familial insomnia</i> . Neurology. 1999 Jun 10;52(9):1757-63.	 IF: 5,232
Chen SG, Parchi P, Brown P, Capellari S , Zou W, Cochran EJ, Vnencak-Jones CL, Julien J, Vital C, Mikol J, Lugaresi E, Autilio-Gambetti L, Gambetti P. <i>Allelic origin of the abnormal prion protein isoform in familial prion diseases</i> . Nat Med. 1997 Sep;3(9):1009-15.	 IF: 28,114
Capellari S , Vital C, Parchi P, Petersen RB, Ferrer X, Jarnier D, Pegoraro E, Gambetti P, Julien J. <i>Familial prion disease with a novel 144-bp insertion in the prion protein gene in a Basque family</i> . Neurology. 1997 Jul;49(1):133-41	 IF: 4,972
Parchi P, Capellari S , Chen SG, Petersen RB, Gambetti P, Kopp N, Brown P, Kitamoto T, Tateishi J, Giese A, Kretzschmar H. <i>Typing prion isoforms</i> . Nature. 1997 Mar 20;386(6622):232-4.	 IF: 27,368
Parchi P, Castellani R, Capellari S , Ghetti B, Young K, Chen SG, Farlow M, Dickson DW, Sima AA, Trojanowski JQ, Petersen RB, Gambetti P. <i>Molecular basis of phenotypic variability in sporadic Creutzfeldt-Jakob disease</i> . Ann Neurol. 1996 Jun;39(6):767-78.	 IF: 8,321

Bologna, 04 novembre 2017

Sabina Capellari