

CURRICULUM  
DELL' ATTIVITA' SCIENTIFICA,  
DIDATTICA ED ASSISTENZIALE  
DEL  
DOTT. ANTONIO BALSAMO



*Il Dott. Antonio Balsamo è nato a Brindisi l'8/11/1950.*

*Si è iscritto alla Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi di Bologna nell'A.A. 1970/71, frequentando in regolare internato gli Istituti di Patologia Speciale Medica e per due anni prima della Laurea l'Istituto di Clinica Pediatrica.*

*Si è laureato in Medicina e Chirurgia il 16/10/1976, discutendo la tesi di Laurea "Applicazioni Cliniche del Transfer Factor in alcune immunodeficienze primitive" riportando voti 102/110. Si è abilitato all'esercizio della professione l'8/1/1977.*

*Dal 28/3/1977 al 27/9/1978 ha espletato il servizio militare di leva in qualità di Ufficiale Medico (Guardiamarina medico) nella Marina Militare.*

*Dopo tale periodo ha proseguito la sua carriera universitaria svolgendola continuativamente sia sul piano scientifico che didattico presso l'Istituto di Pediatria, Clinica Pediatrica II (fino al 31/10/1991) poi Clinica Pediatrica (dal 1/11/1991 al 31/03/2008) e infine Dipartimento di Scienze Ginecologiche, Ostetriche e Pediatriche - U.O. di Pediatria (dal 1/04/2008 a tutt'oggi) dell'Università di Bologna. Il 1/11/1978 è stato nominato dal Consiglio di Facoltà Medico Interno Universitario con Compiti Assistenziali e, nello stesso A.A. Esercitatore presso l'Istituto di Clinica Pediatrica dell'Università di Bologna. Attualmente è Ricercatore Universitario Confermato presso lo stesso Istituto di Clinica Pediatrica (presa di servizio il 25/7/1984, anzianità*

giuridica riconosciuta dall'1/8/1980; attività di assistenza e cura a tempo pieno dal 1/8/1986); dall'AA 2005-06 a tutt'oggi gli è stato riconosciuto il titolo di Professore Aggregato a norma della Legge 230/2005 in relazione all'affidamento di attività didattica di Pediatria Generale e Specialistica. È stato eletto tra i rappresentanti dei ricercatori nel Consiglio di Corso di Laurea dall'AA 1992-93 a tutt'oggi e nel Consiglio di Facoltà dall'AA 1994-95 a tutt'oggi.

Si è specializzato in Clinica Pediatrica presso l'Università di Bologna il 16/6/1979 discutendo la tesi di Specialità "Aspetti della funzione endocrina nella sindrome di Hallermann-Streiff- Francois" riportando voti 70/70.

Si è specializzato in Endocrinologia presso l'Università di Firenze il 26/12/1982 discutendo la tesi di Specialità "Lo screening della sindrome adreno genitale congenita da difetto di 21-idrossilasi mediante dosaggio RIA del 17-OH-progesterone su sangue raccolto su carta da filtro. Esperienza acquisita dal dosaggio di 42.930 campioni" riportando voti 70/70.

Negli A.S. 1979/80, 1982/83 e 1983/84 è stato incaricato ed ha svolto insegnamenti di Pediatria e Puericoltura a corsi ordinari, straordinari e di riqualificazione per infermieri professionali.

Per perfezionare le proprie conoscenze nel campo dell'endocrinologia pediatrica, ha usufruito di una borsa di studio presso il New York Hospital-Cornell Medical Center di New York (U.S.A) dal 1/7/1981 al 30/6/1982 in qualità di Ricercatore Associato, occupandosi di

*tecniche radiorecettoriali per il dosaggio di ormoni glicocorticoidi e mineralcorticoidi.*

*Il 27/7/1987 ha conseguito il titolo di Dottore di Ricerca in Malattie Endocrino Metaboliche dell'età evolutiva presso l'Università di Pavia con una dissertazione finale su "Obesità come fattore di rischio nel bambino e nell'adolescente: assetto coagulativo, lipidico ed emoreologico".*

*Il            ha conseguito l'Idoneità Nazionale a Professore Associato SSD MED 38.*

*Ha partecipato su invito come relatore a vari Convegni e Corsi di Aggiornamento Nazionali ed Internazionali presentando relazioni (elenco nell'allegato 1) su temi di endocrinologia pediatrica con particolare riguardo alla patologia surrenalica e alle anomalie dello sviluppo sessuale in età pediatrica.*

*Ha fatto parte delle Segreterie Scientifiche di Congressi Nazionali ed Internazionali ed ha svolto funzioni di moderatore e di tutor in vari congressi e corsi di aggiornamento organizzati dalla Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica (SIEDP).*

*Il dottor Balsamo è:*

*- socio ordinario delle:*

*"Società Italiana di Pediatria" (SIP);*

*"Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica" (SIEDP);*

*"Società Italiana per gli Screening Neonatali" (SISN);*

*dal 2009 "Società Italiana per le Malattie Metaboliche e gli Screening Neonatali" (SIMMESN), di cui è stato socio fondatore;*

"European Society for Pediatric Endocrinology" (ESPE);  
"Società Italiana di Ricerca Pediatrica" (SIRP) nel cui ambito  
collabora alla rubrica News- Letteratura Scientifica- Area  
Endocrinologica "Società Italiana  
per lo Studio dell'Obesità" (SISO, di cui è stato socio fondatore);

- responsabile scientifico della Biblioteca del Dipartimento di Scienze Ginecologiche, Ostetriche e Pediatriche dal 1989 a tutt'oggi;
- membro del Consiglio Direttivo della Biblioteca Centralizzata Universitaria dell'Azienda - Policlinico S.Orsola-Malpighi dall'A.A. 1987-88 a tutt'oggi;
- Associate Editor SIEDP per la Rivista "Journal of Endocrinological Investigation" dal Novembre 2009 al Dicembre 2011;
- Editor SIEDP per la Rivista "Journal of Endocrinological Investigation" dal Dicembre 2012 al Novembre 2013;

Referente Scientifico dell'Associazione regionale ArfSAG/Federazione Nazionale Airisc ([www.airisc.it](http://www.airisc.it)) per le Famiglie dei pazienti con Iperplasia Surrenale Congenita;

- nominato (Novembre 2013) rappresentante per l'Italia MC Member COST ACTION BM1303: "A systematic elucidation of differences of sex development (DSDnet)"; Svolge funzione di vice-coordinatore del Work Group 5 (WG5) della COST Action; Coordinatore della commissione di valutazione Short Term Scientific Mission (STSM) per COST.

È stato:

- *membro del Consiglio di Presidenza della Facoltà di Medicina e Chirurgia per l' A.A.1999-2000.*
- *membro del Consiglio Direttivo della "Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica" con funzioni di Tesoriere dal 2001 al 2003.*
- *Coordinatore della Commissione Malattie Rare/Farmaci Orfani della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia pediatrica dal 2001 al 2003, per la quale ha prodotto una serie di 9 "Protocolli diagnostico/assistenziali" mirati alle seguenti patologie: "Sindrome di Prader-Willi-RN1310"; "Poliendocrinopatie autoimmuni-RCG030"; "Rachitismo ipofosfatemico familiare-RCO170"; Pseudoermafroditismi-RCO030, ermafroditismo-RNO240, S.di Reifenstain-RNG010"; "Sindromi adreno-genitali congenite-RCG020"; Pubertà precoce idiopatica-RCO040"; "Acondroplasia-RNG050, Condrodistrofie congenite, Osteodistrofie congenite-RNG060"; "Sindrome di Klinefelter-RNO690, Sindrome di Kallmann-RCO020"; "Sindrome di Turner-RNO680" pubblicati su "SIEDP News".*
- *coordinatore del gruppo di studio di "Fisiopatologia della Pubertà" della SIEDP dal 2005 al 2007.*
- *"referee" per le seguenti riviste:*
  - *Internazionali: "Pediatrics", "Journal of Pediatrics", European Journal of Pediatrics", "Journal of Clinical Endocrinology and Metabolism"; Clinical Endocrinology", European Journal*

odf Endocrinology", "Archives of Disease in Children",  
"Hormone Research", "Journal of Endocrinological  
Investigation";

- Nazionali: " Italian Journal of Pediatrics", "Medico e  
Bambino", "Minerva Pediatrica".





## ATTIVITA' DI RICERCA

*L'attività di ricerca, prevalentemente rivolta allo studio delle malattie endocrino metaboliche dell'infanzia, si è svolta nell'ambito dell'equipe diretta dal Prof. Emanuele Cacciari e successivamente dal Prof. Alessandro Cicognani e si è sviluppata in particolare nei seguenti settori:*

- screening neonatale delle malattie endocrino-metaboliche (diagnosi precoce terapia e follow up dell'ipotiroidismo congenito, delle aminoacidopatie e della Fibrosi cistica)*
- Sindrome adreno-genitale congenita (diagnosi neonatale mediante screening, terapia e follow up, diagnosi prenatale, diagnosi genetica molecolare); collaborazione in qualità di coordinatore Italiano per un progetto internazionale (PREDEX) a direzione Svedese (Karolinska Institute), sul monitoraggio a lungo termine della terapia prenatale con desametazone dei neonati a rischio per iperplasia surrenalica congenita.*
- bassa statura (eziopatogenesi e terapia, studi di genetica molecolare)*
- obesità (studi metabolici, coagulativi, emoreologici e della pressione arteriosa; coordinatore di progetti collaborativi (Obelix) con ASL, Comune di Bologna e Regione E-R).*
- diabete mellito (studi sulla funzionalità tiroidea e secrezione di prolattina)*

- disordini dello sviluppo sessuale (diagnosi, diagnosi genetica molecolare, follow-up); Responsabile locale del Registro Europeo "EURO DSD" per il (Progetto EU Framework 7 e-Health programme), attualmente divenuto internazionale "I-DSD" Registry;
- malattie rare (componente della rete regionale)

Dal 1979 ha collaborato ai seguenti progetti di ricerca finanziati dal CNR:

- 1979 Contributo N. 790096504 di L. 7.000.000 per la ricerca: "Lo screening neonatale della sindrome adrenogenitale congenita mediante dosaggio del 17-OH-progesterone. Indagine conoscitiva nei nati in provincia di Bologna".
- 1981 Contributo N. 81.0014004 di L. 4.000.000 per la ricerca: "Ricerca degli eterozigoti mediante tipizzazione HLA e studio ormonale nelle famiglie con soggetti affetti da sindrome adrenogenitale congenita".
- 1992 Contributo N. 92.03517 di L. 8.000.000 per la ricerca: "Screening neonatale per la sindrome adreno-genitale congenita in Emilia-Romagna".
- 1993 Contributo N. 93.02481 di L. 12.000.000 per la ricerca "Profilassi dell'endemia gozzigena nella popolazione scolastica dell'appennino tosco-emiliano (determinazione della frequenza di gozzo e della ioduria)".

- 1995 Contributo N. 95.02165 di L. 11.000.000 per la ricerca: "Impiego della biologia molecolare nella diagnosi etiologica della sindrome di resistenza agli ormoni tiroidei: Sue possibili applicazioni ad un'indagine neonatale di massa".
- 1996 Contributo N. 96.03021 di L. 10.000.000 per la ricerca: "Spettro delle mutazioni del gene della 21-idrossilasi nella popolazione della regione Emilia-Romagna depistata mediante screening neonatale ed un programma di sorveglianza epidemiologica regionale".
- 1997 Contributo N. 97.04037 di L. 18.000.000 per la ricerca: "Analisi del recettore del gene del GH nei soggetti con ritardo della crescita".
- 1998 Contributo N. 98.02973 di L. 15.000.000 per la ricerca: "Studio dell'asse GH-IGF1 dal feto al primo anno di vita".
- 1999 Contributo per la ricerca: "L'asse GH IGF1 dal feto all'adolescente nell'ipotiroidismo congenito".

Ha collaborato ai seguenti Progetti di ricerca finanziati dalla Regione Emilia Romagna:

- triennio 88-90: "Identificazione e caratterizzazione dei marcatori genici nella diagnosi molecolare di alterazioni endocrinologiche pediatriche". Assegnati L. 58.000.000.

Ha collaborato a numerosi Progetti di ricerca finanziati dall'Università degli Studi di Bologna con i fondi ministeriali 60%/ex 60% per una attribuzione complessiva di lire:

- 1986-87 L. 15.000.000; Titolo ricerca: "Terapia con Clonidina della bassa statura costituzionale".
- 1989-92 L. 5.000.000; Titolo ricerca: "Identificazione di marcatori genetici nelle endocrinopatie infantili".
- 1990-92 L. 25.000.000; Titolo ricerca: "Secrezione di GH nel soggetto ipopituitarico dopo trattamento".
- 1991-94 L. 25.188.000; Titolo ricerca: "Ace inibitori nel bambino diabetico microalbuminurico".
- 1992-95 L. 31.179.000; Titolo ricerca: "Terapia con GH nella S. di Turner - Rapporti con estrogeni e cariotipo".
- 1993-96 L. 20.262.000; Titolo ricerca: "Rapporti tra alterazioni anatomiche della regione ipotalamo-ipofisaria e funzionalità endocrina".
- 1994-96 L. 17.886.000; Titolo ricerca: "Diagnosi molecolare di Sindrome adreno-genitale congenita".
- 1995-1997 L. 30.000.000; titolo ricerca: "Sindrome da insensibilità agli androgeni: rapporti tra alterazione genica e fenotipo".
- 1996-1998 L. 29.304.000 (1996) + 34.342.000 (1997); Titolo ricerca: "Mutazioni del gene della 21-idrossilasi in Emilia-Romagna".
- 1998-2000: L 34.373.696 (1998) + 40.000.000 (1999); Titolo ricerca: "Studio della maturazione dell'asse GH-IGF1 nel feto e nel neonato".

- 2000-2001 Euro 23.066,51 (2000) + 19.577,33 (2001) ; Prog. 01CACCO082 titolo ricerca: "Valutazione degli effetti del ritardo di crescita prenatale sulla statura finale dei soggetti con e senza deficit di GH".
- 2002-2004 Euro 13.184,00 (2002) + Euro 8.782,00 (2003); Prog.60CICOGN02 titolo ricerca: "Ottimizzazione della diagnosi della sindrome adreno-genitale congenita mediante caratterizzazione di alleli rari del gene".
- 2002-2004 Euro 18.718,00 (2002) + Euro 9.665,00 (2003); Prog. 60CACCO2 titolo ricerca: "Fisiopatologia della ghrelina nel bambino e caratterizzazione di eventuali mutazioni a livello genico".
- 2004-2006 ; Euro 12.525,00; Progetto 60Cico04 titolo ricerca: "Analisi dei geni SRY, HSD17B3, AR, AMH e AMHR in pazienti affetti da ambiguità sessuale".
- 2008-2010 Coordinatore; Euro 59.000,00; Progetto biennale PRIN 20083ENLWJ, titolo della ricerca: "Studio del gene CYP21A2 in soggetti di origine Siciliana e del Centro-Nord Italia con deficit di 21-idrossilasi nella fascia di sovrapposizione tra eterozigote e forma non classica (17OHP dopo stimolo: 24-76 nmol/L), al fine di individuare nuove mutazioni del gene associate a tale condizione e di valutarne l'epidemiologia nelle due differenti casistiche regionali; studi funzionali e ricerca di indicatori per la necessità di terapia".

Tale attività si è concretizzata complessivamente in oltre 250 relazioni e pubblicazioni così suddivise:

41 relazioni presentate su invito a Congressi Nazionali ed Internazionali

80 pubblicazioni su riviste internazionali;

44 pubblicazioni su riviste italiane;

12 pubblicazioni internazionali su libri;

22 pubblicazioni nazionali su libri;

100 comunicazioni o poster a congressi internazionali;

102 comunicazioni o poster a congressi nazionali.

## ATTIVITA' DIDATTICA

In tutti questi anni ha svolto con impegno ed in modo continuativo attività didattica per oltre 700 ore, in particolare con le seguenti funzioni:

- incarichi di insegnamento presso le Scuole di Specializzazione in Pediatria e Chirurgia Pediatrica
- incarichi di insegnamento di Pediatria nel corso di Laurea Breve per Infermieri dell'Università di Bologna
- Corso elettivo "La fisiopatologia dello sviluppo puberale"
- esercitazioni pratiche agli studenti del Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia



- seminari per gli studenti del Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia e per gli specializzandi della Scuola di Specializzazione in Pediatria e Chirurgia Pediatrica
- assistenza a studenti del Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia e a specializzandi nei corsi di specializzazione in Clinica Pediatrica nella stesura di tesi di laurea
- relatore di oltre 10 tesi di Laurea nel Corso di Laurea per Infermieri
- relatore di 2 tesi di Laurea nel Corso di Laurea In Medicina e Chirurgia (2010- 2011)
- partecipazione alle commissioni di esami di profitto in Clinica Pediatrica del Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia e delle Scuole di Specializzazione in Pediatria e Chirurgia Pediatrica
- attività in qualità di docente e/o tutor in corsi di aggiornamento SIEDP e nella Winter/Summer School SIEDP/ISPED 2007/08 e 2008-09

Winter School SIEDP/ISPED 2012

Winter School SIEDP/ISPED 2014

Organizzatore Training School DSDnet 2016 Bologna:

- CORSI INTEGRATIVI:

I Scuola di specializzazione in Pediatria

"Auxologia" 1 anno

A.A. 1990-91 -

- AFFIDAMENTI: Facoltà di Medicina e Chirurgia

C.D.U. Infermiere (C.I. Medicina Materno-Infantile, compresa la Puericoltura)

"Pediatria" II anno (25 ore)

Continuativamente da A.A. 1997/98 ad A.A. 2001/02

Corso di Laurea per Infermieri Bologna (C.I. Medicina Materno-Infantile)

"Pediatria Generale e Speciale" II anno (15 ore)

Continuativamente da A.A. 2002/03 ad A.A. 2009/10

Scuola di specializzazione in Chirurgia Pediatrica

"Endocrinologia Pediatrica" III anno (15 ore)

Continuativamente da A.A. 1990/91 ad A.A. 1991/92

"Endocrinologia" III anno (15 ore)

Continuativamente da A.A. 1992/93 ad A.A. 1997/98

"Pediatria" III anno (15 ore)

Continuativamente da A.A. 1998/99 ad A.A. 2007/2008

I Scuola di specializzazione in Pediatria

"Auzologia" I anno; Continuativamente da AA1991-92 ad AA 1995-96;

"Pediatria generale e specialistica" II anno; continuativamente da AA 1991-92 ad AA 1996-97;

"Pediatria generale e specialistica" III anno; continuativamente da AA 1992-93 ad AA 1996-97;

"Endocrinologia" III anno; continuativamente da AA 1992-93 ad AA 1995-96;

"Pediatria generale e specialistica" IV anno; continuativamente da AA 1993-94 ad AA 1995-96;

"Ginecologia" IV anno; continuativamente da AA 1993-94 ad AA 1996-97;

"Pediatria gen. e specialistica - ind Ped soc e Pueric III anno; AA 1996-97;

"Endocrinologia e mal del meatab inf e neonatol" III anno; AA1996-97

### II Scuola di specializzazione in Pediatria

"Auxologia" I anno; continuativamente da AA 1990-91 ad AA 1995-96;

"Pediatria generale e specialistica" II anno; continuativamente da AA 1991-92 ad AA 1995-96;

"Pediatria generale e specialistica" III anno (Ped Soc - Puer); continuativamente da AA 1992-93 ad AA 1993-94;

"Endocrinologia" poi denominato "Endocrinologia e malattie del metabolismo infantile e neonatale" III anno (indir. Ped Gen); continuativamente da AA1993-94 ad AA 1996-97;

"Pediatria generale e specialistica" III anno (Ped Gen); continuativamente da AA 1993-94 ad AA 1996-97;

"Auxologia" IV anno (Ped Soc - Puer); continuativamente da AA 1993-94 ad AA 1995-96;

"Pediatria generale e specialistica" IV anno (Ped Soc - Puer); continuativamente da AA 1993-94 ad AA 1996-97;

"Endocrinologia" poi denominato "Endocrinologia e mal del meatab inf e neonatol" "IV anno (Neonatologia); continuativamente da AA 1993-94 ad AA 1996-97;

"Ginecologia" IV anno (Ped Gen); continuativamente da AA 1994-95 ad AA 1996-97;

"Endocrinologia e malattie del metabolismo infantile e neonatale" III anno (indir. neonatologia); AA 1996-97;

### Scuola di Specializzazione in Pediatria

"Pediatria" I anno (ore 4); continuativamente da AA 1997-98 ad AA 2001-02;

"Endocrinologia e mal metab infan e neon" III anno (ore 4); AA 1997-98- AA 1998-99;

"Pediatria" III anno (ore 5); continuativamente da AA 1997-98 ad AA 2007-08; "Pediatria Genarale" III anno (ore 10) AA. AA. 2008-2010;

"Endocrinologia e mal metab infan e neon" poi "Endocrinologia" poi "Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica (6 ore)" poi "Pediatria (Endocrinologia e diabetologia) (4 ore)" poi "Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica (6 ore) IV anno; continuativamente da AA 1997-98 ad AA 2010-11;

"Endocrinologia (4 ore)" poi "Pediatria (endocrinologia e diabetologia) (5 ore)" poi "Endocrinologia e diabetologia Pediatrica (6 ore)" V anno; continuativamente da AA 2001-02 ad AA 2010-11;

"Endocrinologia (10 ore) V anno AA 2011-2012.

*“Endocrinologia (8 ore) IV anno AA 2012-2013.*

*“Endocrinologia (8 ore) IV anno AA 2013-2014.*

*“Endocrinologia (8 ore) IV anno AA 2014-2015.*

*Scuola di Specializzazione in Endocrinologia e Malattie del Ricambio (Dir. Prof. R.Pasquali)*

*Seminario n.5: Gli iperandrogenismi femminili. Orario 14,30-18,30; data 29/04/2010; Lezione Docente A.Balsamo: “Gli iperandrogenismi surrenalici” ore 16-17,30;*

*Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia*

*Elettivo Monodisciplinare “La fisiopatologia dello sviluppo sessuale”*

*V anno, 2 crediti; A.A 2010-2011;*

*Elettivo Corso Integrato (C.I.) “Malattie rare pediatriche: aspetti auxo-sindromologici, endocrinologici e metabolici” 3 crediti; Attività formativa specifica: “Aspetti endocrini con particolare riferimento ai disordini dello sviluppo sessuale (dsd)” V anno, 1 credito; AA 2012-2013; AA2013-2014; AA2014-2015; AA 2015-2016.*

**DOCENZA IN CORSI DI AGGIORNAMENTO DI SOCIETÀ O MASTERS UNIVERSITARI**

*III Corso di Didattica Interattiva Sperimentale per Pediatri Endocrinologi*

*“Corso di aggiornamento SIEDP: Temi controversi in endocrinologia Pediatrica”*

*Tutor nella sessione: I genitali ambigui: analisi delle differenze tra tre casi clinici; Loiano (BO) 3-4 Ottobre, 2008.*

*Master Universitario Interateneo di 2° livello in “La gestione integrata multidisciplinare delle patologie di interesse endocrinologico nel bambino e nell'adolescente”, Università degli Studi di Parma-Dipartimento dell'Età Evolutiva; Università degli Studi di Reggio-Emilia - Dipartimento Materno-Infantile; AA 2009-10.*

*Lezione on line ore 16-18, 22/04/2010 su: “La Sindrome Adreno-Genitale”*

*Corso di Aggiornamento Nazionale SIEDP 2011*

*Tutor nella sessione: “Sindrome di Cushing: diversità nella rarità”.  
Lavori in gruppi (caso clinico e flow-chart); Riccione 24-26 marzo, 2011*

*Master Universitario Interateneo di 2° livello in “La gestione integrata multidisciplinare delle patologie di interesse endocrinologico nel bambino e nell'adolescente”, Università degli Studi di Parma e Università degli Studi di Modena e Reggio-Emilia - Dipartimento Materno-Infantile; AA2011-2012; Modulo “La*

*patologia Surrenalica'* Lezioni on line i giorni 6/6/12 (ore 16-18)  
"SAG, eziopatogenesi, inquadramento clinico, la diagnosi e la  
terapia"; 13/06/12 (ore 14-16) "La sindrome di Cushing";  
20/06/12 (ore 16-18) "Ipocortisolismi".

*Scuola di Perfezionamento in Endocrinologia e Diabetologia  
Pediatrica SIEDP – Terza Edizione, II Modulo; Docente 25/10/2012  
"Approccio clinico ai disordini dello sviluppo sessuale"; Riccione,  
Hotel Atlantic , 22-26 ottobre 2012.*





## ATTIVITA' CLINICO-ASSISTENZIALE

Il Dott. Balsamo ha svolto sin dal 1979 prima in qualità di Medico Interno Universitario con compiti Assistenziali e poi in qualità di Ricercatore Confermato inquadrato nel settore scientifico disciplinare F19A (divenuto poi Med38) attività assistenziale a tempo pieno (equiparazione per attività assistenziale ad assistente a tempo pieno dal 1/08/1986) nei Reparti e negli Ambulatori della Clinica Pediatrica; dalla stessa data e fino al 17/06/2011 ha svolto attività di guardia attiva presso il Pronto Soccorso Pediatrico.

Dall'1/10/1979 al 31/3/1980 ha svolto il Tirocinio Pratico Ospedaliero presso la Clinica Pediatrica riportando il giudizio di Ottimo.

Il 4/10/1990 ha conseguito l'Idoneità a Primario in Pediatria con voti 81/100.

Ha contribuito all'organizzazione delle varie attività sia assistenziali che inerenti il Laboratorio di Radioimmunologia e di Biologia Molecolare.

Dal 1980 è medico responsabile della diagnosi neonatale tramite screening e dal 1993 della diagnosi e cura prenatale della sindrome adreno-genitale congenita.

Dal 2001 è medico responsabile del "Day Hospital Obesità Grave" presso l'Unità Operativa diretta dal Prof. Cicognani.

Dall'1/12/1990 ha ricevuto il riconoscimento dei benefici di cui all'art. 117 del DPR n.384/90. Dal 1/7/94 al 31/07/96 è stato equiparato per l'attività assistenziale a Medico di I livello dirigenziale Fascia B a tempo pieno.

Dal 1/08/96 al 5/12/1996 è stato equiparato per l'attività assistenziale a Medico di I livello dirigenziale Fascia A a tempo pieno, a seguito dell'attribuzione della qualifica superiore, ai sensi dell'art. 102 del DPR 382/80.

Dal 6/12/1996 al 30/07/1999 è stato equiparato a Dirigente Medico di I livello a tempo pieno.

Dal 31/07/1999 ad oggi è stato Dirigente Medico.

Negli AA.AA. 1992-93, 1993-94, 1994-95, 1995-96 e 1996-97 ha svolto funzioni di "Aiuto" dietro incarico della qualifica superiore conferita dal Consiglio di Facoltà di Medicina e Chirurgia.

Dal 01/01/1998 al 31/12/2001 conferimento di incarico dirigenziale rilevante, ai sensi dell'art. 57 - comma 3- lett. b) del CCNL del 05/12/1996.

Dal 01/01/2002 al 31/12/2002 conferimento dell'incarico di natura professionale, ai sensi dell'art. 27 comma 1 - lett c) del CCNL/2000, categoria C1 fascia 3.

Dal 01/01/2003 a tutt'oggi conferimento di incarico dirigenziale professionale specialistico, ai sensi dell'art.27 comma 1 - lett. c) del CCNL/2000.

*Relazioni presentate*

*su invito*

*a Congressi*



1. *Endocrine aspects of obesity in children.*  
E.Cacciari, A.Balsamo.  
*Relazione tenuta al Congresso Internazionale "The Obese Child" , Ancona 20-22 settembre 1990.*
  
2. *Aspetti endocrino-metabolici dell'obesità: recenti acquisizioni.*  
*In collaborazione con L.Bosio, F.Cerutti.*  
*"1° Workshop del Gruppo di Studio sull'Obesità SIEDP", Milano, Teatro delle Erbe, 12 Febbraio 1992.*
  
3. *Alterazioni endocrine nel bambino obeso.*  
*"XI Convegno Pediatrico Faentino - Problematiche dell'Adolescente", Faenza 18 Febbraio 1992.*
  
4. *L'utilità delle indagini neonatali: presente e futuro. Sindrome adreno-genitale congenita.*  
*Incontro di aggiornamento "Lo screening neonatale: 15 anni di esperienza", Bologna 26 Febbraio 1993.*
  
5. *Bassa statura.*  
A.Balsamo.  
*Relazione tenuta al Convegno pediatrico di aggiornamento della Società Italiana di Pediatria (sez. Emiliano-Romagnola), Bologna 13-14 novembre 1992.*
  
6. *Salute del corpo ed alimentazione.*  
*Tavola rotonda Assessorato alla Sanità Comune di Granarolo "Salute del corpo - Attività fisica ed alimentazione", Granarolo Emilia (BO), 8 Giugno 1993.*
  
7. *Le complicanze dell'obesità.*  
*In collaborazione con F.Cerutti, T.De Toni, F.Fontana.*  
*"2° Workshop del Gruppo di Studio sull'Obesità", Trieste 30 ottobre 1993.*
  
8. *Utilità e non utilità degli esami di laboratorio e loro significato nell'obesità.*  
*Corso residenziale di aggiornamento teorico-pratico "Prevenzione e trattamento dell'obesità nel bambino e nell'adolescente", Borca di Cadore 13-16 aprile 1994.*
  
9. *Screening dell'ipotiroidismo congenito.*  
*Corso di aggiornamento teorico-pratico di "Endocrinologia dell'età evolutiva per Nurses", Riccione 29-30 Settembre 1994.*
  
10. *Aspetti metabolici e della coagulazione nel bambino obeso.*  
*In collaborazione con E.Cacciari.*

*“Giornata di Studio sull’obesità in età evolutiva”, Palermo, Hotel Mondello Palace, 3 Febbraio 1996.*

11. Rapporto tecnico su “Screening e accertamento diagnostico dell’iperplasia surrenale congenita”.

*“2° Convegno Società Italiana per gli screening neonatali SISN”, Bologna, 5 dicembre 1997.*

12. Lo screening neonatale dell’iperplasia surrenale congenita: risultati e problemi.

*“Giornata di studio su: Sindrome adreno-genitale” in occasione del X Congresso di Endocrinologia e Metabolismo, Milano, 8-9 Marzo 2001.*

*SIEDP News Vol 5(3-suppl.1):13-14, Settembre 2002.*

13. Il difetto di 21-idrossilasi: screening neonatale, prognosi, terapia prenatale.

*In collaborazione con A.Cicognani.*

*Convegno “Aspetti genetici e clinici dell’ambiguità genitale – Iter diagnostico terapeutico nel neonato”, Parma 14 Novembre 2001.*

14. Screening neonatale SAG: esperienza Italiana.

*Tavola rotonda nell’ambito del Congresso “Sindrome adreno-genitale: malattia “rara” e conosciuta?”, Bologna 29-30 Novembre 2002.*

15. Novità sul gene CYP21 e correlazione genotipo/fenotipo.

*In collaborazione con L.Baldazzi, M.Barbaro.*

*Relazione al Congresso “Sindrome adreno-genitale: malattia “rara” e conosciuta?”, Bologna 29-30 Novembre 2002.*

16. La perdita di sali nel I mese di vita: non solo sindrome adreno-genitale.

*In collaborazione con A.Cicognani.*

*“Piccoli Uomini Crescono” - update di endocrinologia neonatale “9° Corso di perfezionamento in Neonatologia”, Firenze 14 Dicembre 2002.*

17. Percentili Italiani di statura, peso e BMI.

*In collaborazione con E.Cacciari.*

*Giornata di presentazione ai Pediatri di Comunità, Bologna 14 Giugno 2003.*

18. Malattie rare: proposte SIEDP per percorsi diagnostico-assistenziali.

*A.Balsamo, G.Russo, G.Tonini.*

*Relazione presentata al XIV Congresso Nazionale SIEDP, Roma, 29 Settembre-3 Ottobre, 2003*

19. Update sullo screening neonatale per la sindrome adreno-genitale congenita. Convegno "Sindrome adreno-genitale – una malattia davvero rara?", Palermo, Palazzo delle Aquile, 4-5 Giugno 2004.
20. Le Sindromi adrenogenitali.  
A.Balsamo  
Relazione tenuta al Corso di Aggiornamento Interregionale SIEDP, Ancona, 30 giugno-2 luglio, 2005
21. Insufficienza cortico-surrenalica in età pediatrica.  
A.Balsamo,  
Incontro con l'esperto nell'ambito del XV Congresso Nazionale SIEDP, Cagliari, 13-15 ottobre, 2005.
22. Screening della Sindrome adreno-genitale: esperienza Italiana.  
A.Balsamo, S.Pagliardini.  
Relazione al IX Congresso della Società Italiana per gli Screening Neonatali, Pollenzo-Bra (Cuneo), 16-18 Ottobre, 2005.
23. Prevenzione e trattamento dell'obesità nel bambino e nell'adolescente; le proposte della Consensus Pediatrica Italiana.  
A.Balsamo, M.Gennari.  
Relazione tenuta alla Giornata Mondiale dell'alimentazione – FAO a Bologna, Bologna, 21 Ottobre, 2005.
24. Clinical Management of CAH  
A.Balsamo  
Relazione tenuta all'International Meeting on Anomalies of Sex Differentiation, Roma, 24-26 Aprile 2006.
25. Inquadramento diagnostico del bambino obeso.  
A.Balsamo, M.Gennari.  
Relazione tenuta al "III Congresso Nazionale della Società Italiana dell'Obesità (SIO)", Milano, 14-16 Giugno, 2006.
26. E' sempre corretto che il neonato diventi paziente? Screening neonatale della Sindrome adreno-genitale congenita.  
A.Balsamo.  
Relazione tenuta al X Congresso Nazionale della Società Italiana per gli Screening Neonatali, "Strategie diagnostiche ed assistenziali garanzia di qualità", Pesaro, 11-13 Ottobre, 2006.

27. Screening dei bambini ed adolescenti a rischio.

A.Balsamo.

Relazione tenuta al Corso di aggiornamento interdisciplinare per la pratica clinica, "Un problema emergente: l'obesità nell'età evolutiva, Bologna, 21 Ottobre, 2006

28. I nuovi percentili Italiani

A.Balsamo, A.Cicognani.

Relazione tenuta al XVIII Congresso Nazionale Società Italiana di Pediatria Preventiva e Sociale, "Un'infanzia da difendere: il ruolo del pediatra", Lecce, 28-31 Ottobre, 2006.

29. Screening neonatale e terapia prenatale della Sindrome adreno genitale congenita.

A.Balsamo, A.Cicognani.

Relazione tenuta al Corso di aggiornamento interregionale SIEDP/ISPED, Marsala, 9-11 Novembre, 2006.

30. Terapia e follow-up dell'iperplasia surrenale congenita.

A.Balsamo.

Relazione tenuta al "Corso di Aggiornamento Nazionale SIEDP" Rimini: 10-12 maggio 2007.

31. Nuove acquisizioni sulla genetica dell'ipogonadismo ipogonadotropo.

A.Balsamo.

Relazione tenuta al "XVI Congresso Nazionale SIEDP", Parma: 11-13 ottobre, 2007. (pp. 49).

32. Valutazione clinica del soggetto sovrappeso e dell'obeso.

A.Balsamo.

Relazione tenuta al Focus su "Comportamenti alimentari nel bambino e nell'adolescente (obesità e anoressia), Riccione: 18-20 ottobre 2007.

33. Obesità infantile: organizzazione dell'assistenza ospedaliera.

A.Balsamo.

Relazione tenuta in occasione della Giornata Nazionale "Obesità infantile: l'epidemia del terzo millennio", Convegno della "Società Italiana di Pediatria - Sezione Emiliano-Romagnola"; Ferrara, 27 ottobre 2007.

34. Abitudini alimentari e crescita nei pre-adolescenti: quali dati raccogliere? Con quale frequenza? Curve di riferimento nazionali o internazionali? Come definiamo il sovrappeso e l'obesità? Chi sono i nostri stakeholder e come coinvolgerli per massimizzare la partecipazione?



*Relatore Tavola Rotonda al Workshop Internazionale organizzato da ISS su "Abitudini alimentari e crescita nei pre-adolescenti"; Orvieto (TR), 12-14 Novembre, 2007.*

35. *Le complicanze metaboliche dell'obesità in età evolutiva.*

*A.Cicognani, A.Balsamo.*

*Relazione tenuta al Congresso "Apparato cardiovascolare e attività fisica". Bertinoro (FC). 9-11 novembre 2007.*

36. *I deficit enzimatici surrenalici ad insorgenza tardiva.*

*A.Balsamo.*

*Relazione tenuta al Corso residenziale di aggiornamento clinico pratico in ginecologia della adolescenza e della età fertile. Le terapie ormonali nella adolescenza e nella età fertile: quali, perchè, come, quando. Bertinoro (FC). 16-17 novembre 2007.*

37. *Disordini dello sviluppo sessuale: approccio diagnostico e terapeutico.*

*A.Balsamo.*

*Relazione tenuta alla "Winter & Summer School SIEDP - Scuola di Perfezionamento in Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica SIEDP/ISPED" - Prima Edizione. Riccione. 2-6 marzo 2008.*

38. *I deficit congeniti della steroidogenesi.*

*A.Balsamo.*

*Relazione tenuta alla "Winter & Summer School SIEDP - Scuola di Perfezionamento in Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica SIEDP/ISPED" - Prima Edizione. Riccione. 2-6 marzo 2008.*

39. *Sinergia fra neonatologo ed endocrinologo pediatrico negli screening neonatali: iperplasia surrenalica congenita.*

*A.Balsamo*

*Relazione tenuta al "Corso di aggiornamento nazionale SIEDP". Milano 15-17 maggio, 2008.*

40. *The molecular biology of Congenital Adrenal Hyperplasia in Mediterranean Area*

*A.Balsamo, L.Baldazzi, S.Menabò, A.Cicognani*

*Relazione al 47° Annual ESPE Meeting, 1<sup>st</sup> DSD ESPE Working Group Meeting, Istanbul 20-23 September, 2008.*

41. *Iperplasia surrenalica congenita: le forme rare.*

*Balsamo A.*

*Relazione tenuta al Corso di aggiornamento Nazionale SIEDP, Riccione 7-9 maggio 2009*

42. BMI (tabelle di riferimento, cut-offs, adiposity rebound).

A.Balsamo.

*Relazione tenuta al Corso di formazione "Il pediatra e l'obesità: dalle parole ai fatti"; Task Force Obesità, Salsomaggiore Terme 30 maggio, 2009*

43. Prevenzione delle complicanze dell'obesità in età evolutiva: l'apparato respiratorio.

S.Cazzato, A.Balsamo, A.Cicognani.

*Relazione tenuta alla IIIa giornata Nazionale sull'obesità in età evolutiva; 24 Ottobre 2009, Fidenza (PR).*

44. La terapia in utero delle malattie geniche; Sindrome adrenogenitale congenita; cellule staminali.

M.Seri & A.Balsamo

*Relazione tenuta al Convegno "Terapia fetale in utero: stato dell'arte", Bologna 7 Novembre 2009.*

45. Diagnosi e terapia prenatale; prevenzione del rischio / consulenza genetica della coppia.

A.Balsamo

*Relazione tenuta alla Giornata Nazionale di Studio dedicata ai ragazzi (ISC/CAH) 'Condivisione e superamento di un "difetto" ', Bologna 5 Dicembre 2009*

46. Attività motoria e riduzione della sedentarietà nel trattamento dell'obesità infantile.

A.Balsamo

*Relazione tenuta al Corso di Aggiornamento "ECM 2010 PLS", Rimini 30 Ottobre 2010*

47. Screening e diagnosi della Iperplasia Surrenalica Congenita: dalle vecchie alle nuove tecnologie.

A.Balsamo

*Relazione tenuta al 16° Simposio annuale ELAS-Italia "Ligand Assay 2010", Bologna 22-23 Novembre, Abstract book R-10, p 219, 2010*

48. Disordini dello sviluppo sessuale: aspetti diagnostici e terapeutici.

A.Balsamo

*Relazione tenuta al Corso "Problematiche Endocrinologiche – dal neonato all'adolescente", Civitanova Marche 26 Novembre 2010.*

49. *Rischio metabolico e cardiovascolare nell'iperplasia surrenalica congenita.*  
A.Balsamo

*Relazione tenuta al Congresso Nazionale "Dal Neonato all'adolescente" Novità e vecchi problemi – II edizione; Palermo 17-18 Dicembre 2010.*

50. *L'endocrinologia Pediatrica nella gestione dei Disordini dello Sviluppo Sessuale.*

A.Balsamo

*Relazione tenuta alla Giornata di Studio "Nuovi orientamenti nella gestione dei Disturbi dello Sviluppo Sessuale (DSD) nelle varie età della vita: una visione d'insieme; Bologna 21 Gennaio 2011.*

51. *Gender Assignment, the past and the present.*

A.Balsamo

*Relazione tenuta all' International Workshop on "Disorders of Sex Development: new directions and persistent doubts; Bologna 14-15 Ottobre 2011.*

52. *Le informazioni di genetica utili per le famiglie con Iperplasia Surrenalica Congenita – I difetti più comuni (deficit 21-idrossilasi e 11-idrossilasi).*

A.Balsamo

*Relazione tenuta alla Giornata Nazionale di Studio (ISC) 'Un "difetto" da superare: opzioni terapeutiche'; Bologna 12 Novembre 2011.*

53. *Alterazioni endocrino metaboliche nell'obesità dell'età evolutiva.*

A.Balsamo

*Relazione tenuta al Convegno "Problematiche Endocrinologiche – dal neonato all'adolescente – II Edizione" Civitanova Marche e Montecosaro 25 Novembre, 2011.*

54. *Strumenti auxologici: dal sospetto alla conferma.*

A.Balsamo

*Relazione tenuta all' "Expert meeting – Update in Auxologia"; Palazzo Isolani, Bologna, 20 Aprile 2012.*

55. *Irsutismo e virilizzazione nel bambino e nell'adolescente*

A.Balsamo

*Relazione tenuta al Convegno "Problematiche Endocrinologiche: dal neonato all'adolescente IIIa Edizione – Civitanova 20 Ottobre 2012.*

56. *Prevenire l'obesità*

A.Balsamo

*Relazione tenuta in occasione della "Giornata Mondiale del Bambino e dell'Adolescente" Stati generali della Pediatria in Italia: Nutrizione e Salute dal Bambino all'adulto. SIP, Bologna, 17 Novembre 2012.*

*57. Le curve di crescita sono tutte uguali ?*

*A.Balsamo, G.Bona*

*Lettura plenaria tenuta in occasione del Congresso Nazionale SIEDP/ISPED; Bari, Novembre 2013*

ELENCO DELLE PUBBLICAZI  
ONI

SU RIVISTE INTERNAZIONA  
LI

DEL

DOTT. ANTONIO BALSAMO



1. Disordered prolactin secretion in the obese child and adolescent.  
E.Cacciari, E.Frejaville, A.Balsamo, A.Cicognani, P.Pirazzoli, F.Bernardi, F.Zappulla.  
*Archives of Disease in Childhood, London,UK, Vol.56 (5):386-389, 1981.*  
IF 1.824
  
2. Gonadal and adrenal secretion of dehydroepiandrosterone sulphate in prepubertal and pubertal subjects.  
F.Zappulla, D.Ventura, M.Capelli, A.Cassio, A.Balsamo, E.Frejaville, G.F.Boelli, E.Cacciari.  
*Journal of Endocrinological Investigation, Italy, Vol.4 (3):197-202, 1981.*  
IF 1.525
  
3. Neonatal screening for 21-hydroxylase deficiency. A microfilter paper method for 17-OH-progesterone assay.  
S.Piazzzi, M.Capelli, M.Paolini, D.Perugini, G.Grossi, A.Balsamo, P.Salomoni, A.Cassio, G.Bugiardini, E.Cacciari.  
*Journal of Endocrinological Investigation, Italy, Vol.5 (2):87-90,1982.*  
IF 1.525
  
4. Neonatal screening for congenital adrenal hyperplasia using a microfilter paper method for 17-OH-Progesterone radioimmunoassay. Experience gained from the study of 22,233 cases.  
E.Cacciari, A.Balsamo, A.Cassio, S.Piazzzi, F.Bernardi, S.Salardi, A.Cicognani, P.Pirazzoli,  
F.Zappulla, M.Capelli, M.Paolini.  
*Hormone Research, Basel, Switzzrland, Vol.16 (1):4-9, 1982.*  
IF 1.591
  
5. Hemostatic balance alterations in obese children.  
E.Cacciari, S.Coccheri, R.Bergamaschi, G.Fortunato, A.Balsamo, M.Poggi, A.Cicognani, P.Pirazzoli, F.Zappulla.  
*Acta Paediatrica Scandinavica, Sweden, Vol.71 (3):479-484, 1982.*  
IF 1.128
  
6. Hamartomas of the Tuber Cinereum and precocious puberty.  
G.Frank, E.Cacciari, G.F.Cristi, E.Frejaville, E.Galassi, P.Pirazzoli, F.Frank, G.Gaist, A.Cicognani, A.Balsamo.  
*Child's Brain, Vol.9 (3-4):222-231, 1982. (DOI: 10.1159/000120058)*
  
7. Neonatal screening for congenital adrenal hyperplasia.  
E.Cacciari, A.Balsamo, A.Cassio, S.Piazzzi, F.Bernardi, S.Salardi, A.Cicognani, P.Pirazzoli, F.Zappulla, M.Capelli, M.Paolini.

*The Lancet, UK, Vol.1 (8280):1069, 1982. (LETTER)*

IF 18.316

8. Problems connected with neonatal screening assays.

S.Piazzzi, M.Capelli, E.Martelli, M.Paolini, M.Tolomelli, A.Cassio, A.Balsamo, G.Bugiardini.

*The Journal of Nuclear Medicine and Allied Sciences, Turin, Italy, Vol.26 (4):319-324, 1982.*

9. How many cases of true precocious puberty in girls are idiopathic?

E.Cacciari, E.Frejaville, A.Cicognani, P.Pirazzoli, G.Frank, A.Balsamo, D.Tassinari, F.Zappulla, R.Bergamaschi, G.F.Cristi.

*The Journal of Pediatrics, USA, Vol.102 (3):357-360, 1983.*

IF 2.913

10. Neonatal screening for congenital adrenal hyperplasia.

E.Cacciari, A.Balsamo, A.Cassio, S.Piazzzi, F.Bernardi, S.Salardi, A.Cicognani, P.Pirazzoli, F.Zappulla, M.Capelli, M.Paolini.

*Archives of Disease in Childhood, London, UK, Vol.58 (10):803-806, 1983.*

IF 1.722

11. Thyroid function and prolactin levels in insulin-dependent diabetic children and adolescents.

S.Salardi, A.Fava, A.Cassio, A.Cicognani, P.Tassoni, P.Pirazzoli, E.Frejaville, A.Balsamo, E.Cozzuti, E.Cacciari.

*Diabetes, USA, Vol.33 (6):522-526, 1984.*

IF 8.848

12. Neonatal screening for cystic fibrosis by dried blood spot trypsin assay.

A.Cassio, F.Bernardi, S.Piazzzi, M.Capelli, E.Frejaville, M.P.Villa, E.Martelli, A.Balsamo, S.Salardi, R.Merighi, E.Cacciari.

*Acta Paediatrica Scandinavica, Sweden, Vol.73:554-558, 1984.*

IF 1.128

13. In vivo isotope study of the thyroid with  $^{99m}\text{TcO}_4^-$  in neonatal congenital hypothyroidism.

A.Cassio, E.Turba, A.Balsamo, A.Ballestrazzi, R.Pozzato, M.Marinelli.

*European Journal of Nuclear Medicine, Berlin/Heidelberg, Germany, Vol.9:351-353, 1984.*

IF 3.935

14. Neonatal screening program for congenital adrenal hyperplasia in a homogeneous caucasian population.



E.Cacciari, A.Balsamo, A.Cassio, S.Piazzi, F.Bernardi, S.Salardi, A.Cicognani, P.Pirazzoli, F.Zappulla, M.Capelli, M.Paolini.  
*Annals of New York Academy of Sciences, USA, Vol.458:85-89, 1985.*  
IF 1.892

15. Decreased prolactin secretion in obesity.

E.Cacciari, E.Frejarville, A.Balsamo, A.Cicognani, P.Pirazzoli, F.Bernardi, F.Zappulla.  
*Journal of Pediatrics, USA, Vol.109 (2):391, Aug 1986. (LETTER)*  
IF 2.913

16. Neonatal screening programme for congenital adrenal hyperplasia in a homogeneous Caucasian population.

Cacciari E, Balsamo A, Cassio A, Piazzi S, Bernardi F, Salardi S, Cicognani A, Pirazzoli P, Zappulla F, Capelli M, Paolini M.  
*Journal Inherited Metabolism Disease, Lancaster, UK, Vol 9 (suppl 1):142- 146, 1986.*  
IF 1.586

17. Hormones and handedness: left-hand bias in female congenital adrenal hyperplasia patients.

Nass R, Baker S, Speiser P, Viridis R, Balsamo A, Cacciari E, Loche A, Dumic M, New M.  
*Neurology, USA, Vol 37 (4):711-715, 1987.*  
IF 5.664

18. Haemorheologic and fibrinolytic evaluation in obese children and adolescents.

E.Cacciari, A.Balsamo, G.Palareti, A.Cassio, R.Argento, M.Poggi, P.Tassoni, A.Cicognani, M.Tacconi, M.G.Pascucci, S.Coccheri.  
*European Journal of Pediatrics, Germany, Vol.147:381-384, 1988.*  
IF 1.157

19. Different effects of 1800 and 2400 rad cranial irradiation on growth rate and GH release in children with prolonged survival following acute lymphocytic leukemia.

A.Cicognani, E.Cacciari, V.Vecchi, M.Cau, A.Balsamo, P.Pirazzoli, M.T.Tosi, P.Rosito, G.Paolucci.  
*American Journal of Disease of Children, USA, Vol.142:1199-202, 1988*  
IF 1.433

20. Effect of gonadectomy on growth hormone, IgF-1 and sex steroids in children with complete and incomplete androgen insensitivity.

A.Cicognani, E.Cacciari, M.Tacconi, M.G.Pascucci S.Tonioli, P.Pirazzoli, A.Balsamo. *Acta Endocrinologica, Copenhagen, Denmark, Vol.121:777-783, 1989.*

IF 2.941

21. Long term growth-hormone (GH)-releasing hormone and biosynthetic GH therapy in GH deficient children: comparison of therapeutic effectiveness.

M.Bozzola, I.Biscaldi, M.Cisternino, F.Severi, A.Balsamo, E.Cacciari, C.Pellini, G.Chiumello, G.L.Spadoni, B.Boscherini, S.Bernasconi, L.Benso, G.Cavagnini, E.Spoletini, F.Antoniazzi, L.Tato.

*Journal of Endocrinological Investigation, Italy, Vol.13:235-239, 1990.*

IF 1.525

22. Variability of GH responses to pharmacologic and sleep tests performed twice in short children.

P.Tassoni, E.Cacciari, M.Cau, C.Colli, M.T.Tosi, S.Zucchini, A.Cicognani, P.Pirazzoli,

S.Salardi, A.Balsamo, E.Frejaville, A.Cassio, F.Zappulla.

*Journal of Clinical Endocrinology and Metabolism, USA, Vol.71 (1):230- 234, 1990.*

IF 5.778

23. Influence of growth hormone on thymic endocrine activity in humans.

E.Mocchegiani, P.Paolucci, A.Balsamo, E.Cacciari, N.Fabris.

*Hormone Research, Basel, Switzerland, Vol.33:248-255, 1990.*

IF 1.591

24. Incidence of intratubular germ cell neoplasia in Androgen Insensitivity Syndrome.

A.Cassio, E.Cacciari, A.D'Errico, A.Balsamo, F.W.Grigioni, M.G.Pascucci, F.Bacci, M.Tacconi, A.M.Mancini.

*Acta Endocrinologica, Copenhagen, Denmark, Vol.123:416-422, 1990.*

IF 2.941

25. Modificaciones inducidas por la dieta de algunos factores de riesgo en niños obesos: presión arterial, glucorregulación y perfil lipídico.

M.Bueno-Lozano, A.Balsamo y E.Cacciari.

*An Esp Pediatr, Spain, Vol. 35(5):335-42, 1991.*

26. Pitfalls in diagnosing impaired growth hormone (GH) secretion: retesting after replacement therapy of 63 patients defined as gh deficient.

E.Cacciari, P.Tassoni, G.Parisi, P.Pirazzoli, S.Zucchini, M.Mandini, A.Cicognani, A.Balsamo.

*Journal of Clinical Endocrinology and Metabolism, USA, Vol. 74(6):1284-1289, 1992.*

IF 5.778

27. Empty sella in children and adolescents with possible hypothalamic-pituitary disorders.

E.Cacciari, S.Zucchini, P.Ambrosetto, G.Tani, G.Carla, A.Cicognani, P.Pirazzoli, T.Sganga, A.Balsamo, A.Cassio, F.Zappulla.

*Journal of Clinical Endocrinology and Metabolism, USA, Vol. 78(3):767-771, 1994.*

IF 5.778

28. Molecular study of human growth hormone gene cluster in three families with isolated growth hormone deficiency and similar phenotype.

E.Cacciari, P.Pirazzoli, S.Gualandi, C.Baroncini, L.Baldazzi, B.Trevisani, M.Capelli, S.Zucchini, A.Balsamo, A.Cicognani, F.Bernardi.

*European Journal of Pediatrics, Germany, 153:635-641, 1994.*

IF 1.157

29. Two mutations causing complete androgen insensitivity: a frame-shift in the steroid binding domain and a Cys-Phe substitution in the second zinc finger of the androgen receptor.

L.Baldazzi, C.Baroncini, P.Pirazzoli, A.Balsamo, M.Capelli, G.Marchetti, F.Bernardi, E.Cacciari.

*Human Molecular Genetics, Oxford, UK, Vol. 3(7):1169-1170, 1994.*

IF 8.375

30. Value and limits of pharmacological and physiological tests to diagnose growth hormone (GH) deficiency and predict therapy response: first and second retesting during replacement therapy of patients defined as GH deficient.

E.Cacciari, P.Tassoni, A.Cicognani, P.Pirazzoli, S.Salardi, A.Balsamo, A.Cassio, S.Zucchini, C.Colli, D.Tassinari, G.Tani, S.Gualandi.

*Journal of Clinical Endocrinology and Metabolism, USA, Vol. 79(6):1663-1669, 1994.*

IF 5.778

31. Long term follow-up and final height in girls with central precocious puberty treated with luteinizing hormone-releasing hormone analogue nasal spray.

E.Cacciari, A.Cassio, A.Balsamo, C.Colli, A.Cicognani, P.Pirazzoli, G.Tani, L.Brondelli, M.Mandini, L.Bovicelli.  
*Archives of Pediatrics and Adolescent Medicine, USA, Vol. 148:1194-1198, 1994.*  
IF 2.190

32. Response to growth hormone therapy in patients with growth hormone deficiency who were small or appropriate size for gestational age.  
A.Balsamo, P.Tassoni, A.Cassio, C.Colli, D.Tassinari, A.Cicognani, E.Cacciari.  
*The Journal of Pediatrics, USA, Vol. 126 (3):474-477, 1995*  
IF 2.913

33. Congenital adrenal hyperplasia: neonatal mass screening compared to clinical diagnosis only in the Emilia-Romagna Region of Italy (1980-1995).  
Balsamo A, Cacciari E, Piazzzi S, Cassio A, Bozza D, Pirazzoli P, Zappulla F.  
*Pediatrics, USA, Vol.98(3):362-367, 1996.*  
IF 3.903

Lavoro citato su "Year Book of Neonatal and Perinatal Medicine", 1997 Mosby Year Book, Chicago, USA

34. Decoding difficulties of facial expression of emotions in mothers of children suffering from developmental obesity.  
Baldaro B, Balsamo A, Caterina R, Fabbri C, Cacciari E, Trombini G.  
*Psychotherapy and Psychosomatics, Basel, Switzerland, Vol.65(5):258-61, 1996.*  
IF 3.708

35. Final height of patients treated for isolated GH deficiency: examination of 83 patients.  
Cacciari E, Cicognani A, Pirazzoli P, Zucchini S, Salardi S, Balsamo A, Cassio A, Pasini A, Carla G, Tassinari D, Gualandi S.  
*European Journal of Endocrinology, Bristol, UK, 137:53-60, 1997.*  
IF 2.941

36. Low growth hormone-binding protein in infants with congenital hypothyroidism.  
Cassio A, Cacciari E, Balsamo A, Colli C, Pasini A, Salvioli GP, Lanari M, De lasio R, Boschi S, Pirazzoli P.  
*Journal of Clinical Endocrinology and Metabolism, USA, 83(10):3643-7, 1999.*  
IF 5.778

37. Birth weight affects final height in patients treated for growth hormone deficiency.

E.Cacciari, S.Zucchini, A.Cicognani, P.Pirazzoli, A.Balsamo, S.Salardi, A.Cassio, A.Pasini, S.Gualandi.  
*Clinical Endocrinology (Oxf), UK, 51:733-739, 1999.*  
IF 2.767

38. Involvement of the skull base and vault in chronic idiopathic hyperphosphatasia.  
Mazzanti L, Ambrosetto P, Libri R, Pascarella R, Balsamo A, Tani G.  
*Pediatric Radiology, USA, 29:16-18, 1999.*  
IF 0.895

39. Randomised trial of LH-RH analogue therapy on final height in girls with onset of puberty aged 7.5-8.5 years.  
A Cassio, E Cacciari, A Balsamo, M Bal, D Tassinari.  
*Archives of Disease in Childhood, UK, 81(4):329-332, 1999.*  
IF 1.772

40. McCune-Albright Syndrome: a longitudinal clinical study of 32 patients.  
De Sanctis C, Lala R, Matarazzo P, Balsamo A, Bergamaschi R., Cappa M., Costernino M., De Sanctis V., Lucci M., Franzese A., Ghizzoni L., Pasquino A.M., Segni M., Rigon F., Maggese G., Bertelloni S., Buzi F.  
*Journal of Pediatric Endocrinology and Metabolism, London, UK, 12:817-826, 1999.*  
IF 0.947

41. CYP21 analysis and phenotype/genotype relationship in the screened population of the Italian Emilia-Romagna region.  
Balsamo A, Cacciari E, Baldazzi L, Tartaglia L, Cassio A, Mantovani V, Piazzzi S, Cicognani A, Pirazzoli P, Mainetti B, Zappulla F.  
*Clinical Endocrinology, UK, 53:117-25, 2000.*  
IF 2.767

42. Central precocious puberty: Clinical and imaging aspects.  
A.Cassio, E.Cacciari, S.Zucchini, A.Balsamo, M.Diegoli, F.Orsini.  
*Journal of Pediatric Endocrinology and Metabolism, London, UK,13:703-8, 2000.*  
IF 0.947

43. Final height of short subjects of low birth weight with and without growth hormone treatment.  
S.Zucchini, E.Cacciari, A.Balsamo, A.Cicognani, D.Tassinari, E.Barbieri, S.Gualandi.  
*Archives of Disease in Childhood, UK, 84(4):340-343, 2001.*  
IF 1.824

44. Italian cross sectional growth charts for height, weight and BMI (6-20 y).  
E.Cacciari, S.Milani, A.Balsamo, F.Dammacco, F.De Luca, F.Chiarelli,  
A.M.Pasquino, G.Tonini, M.Vanelli.  
*European Journal of Clinical Nutrition, Germany, 56:171-180, 2002.*  
IF 1.980
45. Deficit in the discrimination of nonverbal emotions in children with obesity  
and their mothers.  
B.Baldaro, N.Rossi, R.Caterina, M.Codispoti, A.Balsamo, G.Trombini.  
*Int J Obes Relat Metab Disord., USA, 2003 Feb; 27(2):191-5.*  
IF 2.872
46. Treatment for congenital hypothyroidism: thyroxine alone or thyroxine plus  
triiodothyronine?  
A.Cassio, E.Cacciari, A.Cicognani, G.Damiani, G.Missiroli, E.Corbelli, A.Balsamo,  
M.Bal, S.Gualandi.  
*Pediatrics, USA, 111(5):1055-60, 2003.*  
IF 3.903
47. CYP21 genotype, adult height, and pubertal development in 55 patients  
treated for 21-hydroxylase deficiency.  
Balsamo A, Cicognani A, Baldazzi L, Barbaro M, Baronio F, Gennari M, Bal M,  
Cassio A, Kontaxaki K, Cacciari E.  
*J Clin Endocrinol Metab., USA, 88(12):5680-8, 2003 .*  
IF 5.778
48. Functional analysis of two recurrent amino acid substitutions in the CYP21  
gene from Italian patients with congenital adrenal hyperplasia.  
Barbaro M, Lajic S, Baldazzi L, Balsamo A, Pirazzoli P, Cicognani A, Wedell, A,  
Cacciari E.  
*J Clin Endocrinol Metab., USA, 89(5):2402-7; 2004.*  
IF 5.778
49. A new DAX1 gene mutation associated with congenital adrenal hypoplasia  
and hypogonadotropic hypogonadism.  
Balsamo A, Antelli A, Baldazzi L, Baronio F, Lazareva D, Cassio A, Cicognani A.  
*Am J Med Genet A., USA, Jun 15; 135(3):2926, 2005.*  
IF 1,913
50. SRD5A2 gene analysis in an Italian population of under-masculinized 46,XY  
subjects.

Nicoletti A, Baldazzi L, Balsamo A, Barp L, Pirazzoli P, Gennari M, Radetti G, Cacciari E, Cicognani A.

*Clin Endocrinol (Oxf)*, UK, Oct;63(4):375-80, 2005.

IF 3.412

51. Functional studies of two new and two rare mutations in the 21-hydroxylase gene.

Barbaro M., Baldazzi L, Balsamo A, Lajic S.,Robins T., Barp L., Pirazzoli P, Cacciari E, Cicognani A., Wedell A.

*Journal of Molecular Medicine*, Berlin/Heidelberg, Germany, Jun; 84(6):521-8, 2006.

IF 5,157

52. Birth length and weight in congenital adrenal hyperplasia according to different phenotypes.

Balsamo A, Wasniewska M, Di Pasquale G, Salzano G, Baronio F, Bombaci S, De Luca F.

*Eur J Pediatr*, Germany, Jun;165(6):380-3, 2006.

IF 1.137

53. Italian cross sectional growth charts for height, weight and BMI (2-20 y).

Cacciari E, Milani S, Balsamo A, Spada E, G.Bona, L.Cavallo, F.Cerutti, L.Gargantini, N.Greggio, G. Tonini, Cicognani A.

*J Endocrinol Invest*, Italy, July-Aug; 29(7):581-593, 2006.

IF 1.627

54. Two novel GnRHR gene mutations in two siblings with hypogonadotropic hypogonadism.

Antelli A, Baldazzi L, Balsamo A, Pirazzoli P, Nicoletti A, Gennari M, Cicognani A.

*Eur J Endocrinol*. Bristol, UK, Aug; 155(2):201-5, 2006

IF 3,145

55. Effect on adult height of pubertal growth hormone retesting and withdrawal of therapy in patients with previously diagnosed growth hormone deficiency.

Zucchini S, Pirazzoli P, Baronio F, Gennari M, Bal O M, Balsamo A, Gualandi S, Cicognani A.

*J Clin Endocrinol Metab.*, USA, 2006 Aug 15; [Epub ahead of print]

IF 5.799

56. Reproductive outcome in patients treated and not treated for idiopathic early puberty: Long-term results of a randomized trial in adults.

Cassio A, Bal MO, Orsini LF, Balsamo A, Sansavini S, Gennari M, De Cristofaro E, Cicognani A.

*J Pediatr., USA, 2006 Oct;149(4):532-6.*

IF 3.991

*Lavoro citato nell' "Year Book of Pediatric Endocrinology 2007",*

57. Functional characterization of naturally occurring NR3C2 gene mutations in Italian patients suffering from pseudohypoaldosteronism type 1.

Antonio Balsamo, Alessandro Cicognani, Monia Gennari, Wolfgang G. Sippell, Soara Menabò, Federico Baronio and Felix G. Riepe.

*Eur J Endocrinol., Bristol, UK, 2007 Feb;156(2):249-56.*

IF 3.239

58. GH secretion in a cohort of children with pseudohypoparathyroidism type Ia

L. De Sanctis, J. Bellone, M. Salerno, E. Faleschini, M. Caruso-Nicoletti, M.

Cicchetti, D. Concolino, A. Balsamo, F. Buzi, L. Ghizzoni, C. De Sanctis.

*J Endocrinol Invest, Italy, 2007; 30:97-103*

IF 1.541

59. The role of 21-hydroxylase in the pathogenesis of adrenal masses: Review of the literature and focus on our own experience.

Barzon L, Maffei P, Sonino N, Pilon C, Baldazzi L, Balsamo A, Del Maschio O, Masi G, Trevisan M, Pacenti M, Fallo F.

*J Endocrinol Invest. Italy, 2007 Jul-Aug;30(7):615-23.*

IF 1.541

60. Gene dosage imbalances in patients with 46,XY gonadal DSD detected by an in-house-designed synthetic probe set for multiplex ligation-dependent probe amplification analysis.

Barbaro M, Cicognani A, Balsamo A, Löfgren A, Baldazzi L, Wedell A, Oscarson M. *Clin Genet., USA, 2008 May;73(5):453-64.*

IF 3.206

61. Three Novel AMH Gene Mutations in a Patient with Persistent Mullerian Duct Syndrome and Normal AMH Serum Dosage.

Menabò S, Balsamo A, Nicoletti A, Gennari M, Pirazzoli P, Cicognani A, Baldazzi L.

*Horm Res.; Basel, Switzerland, 2008 Jun 12;70(2):124-128.*

IF 2.285

62. Prevalence of pathogenetic MC4R mutations in Italian children with early onset obesity, tall stature and familial history of obesity.



Santoro N, Cirillo G, Xiang Z, Tanas R, Greggio N, Morino G, Iughetti L, Vottero A, Salvatoni A, Di Pietro M, Balsamo A, Crinò A, Grandone A, Haskell-Luevano C, Perrone L, del Giudice EM.

*BMC Med Genet.* 2009 Mar 12;10:25. PubMed PMID: 19284607; PubMed Central PMCID: PMC2664798.

IF 2.762

63. 17beta-Hydroxysteroid dehydrogenase-3 deficiency: from pregnancy to adolescence.

Bertelloni S, Balsamo A, Giordani L, Fischetto R, Russo G, Delvecchio M, Gennari M, Nicoletti A, Maggio MC, Concolino D, Cavallo L, Cicognani A, Chiumello G, Hiort O, Baroncelli GI, Faienza MF.

*J Endocrinol Invest.* 2009 Sep;32(8):666-70. Epub 2009 May 12.

IF 2.021

64. Characterization of deletions at 9p affecting the candidate regions for sex reversal and deletion 9p syndrome by MLPA.

Barbaro M, Balsamo A, Anderlid BM, Myhre AG, Gennari M, Nicoletti A, Pittalis MC, Oscarson M, Wedell A.

*Eur J Hum Genet.* 2009 Nov;17(11):1439-47. Epub 2009 May 6.

IF 3.925

65. Insulin resistance is a risk factor for high blood pressure regardless of body size and fat distribution in obese children.

Maffei C, Banzato C, Brambilla P, Cerutti F, Corciulo N, Cuccarolo G, Di Pietro M, Franzese A, Gennari M, Balsamo A, Grugni G, Iughetti L, Del Giudice EM, Petri A, Trada M, Yiannakou P; : Obesity Study Group of the Italian Society of Pediatric Endocrinology and Diabetology. *Nutr Metab Cardiovasc Dis.* 2010

May;20(4):266-73. Epub 2009 Sep 11.

IF 3.565

66. Impact of molecular genetics on congenital adrenal hyperplasia management  
Balsamo A, Baldazzi L, Menabò S, Cicognani A.

*Sex Dev.* 2010 Sep;4(4-5):233-48. Epub 2010 Jul 15. Review. ERRATUM *Sex Dev* (DOI:10.1159/000342192) Published online: August 24, 2012.

IF 3.052

67. A sequence variation in 3'UTR of CYP21A2 gene correlates with a mild form of congenital adrenal hyperplasia. Menabò S,

Balsamo A, Baldazzi L, Barbaro M, Nicoletti A, Conti V, Pirazzoli P, Wedell A, Cicognani A. *J Endocrinol Invest* 2012 Mar; 35(3):298-305.

IF 1,566

68. Increased large artery intima media thickness in adolescents with either classical or non-classical congenital adrenal hyperplasia.  
Wasniewska M, Balsamo A, Valenzise M, Manganaro A, Faggioli G, Bombaci S, Conti V, Ferri M, Aversa T, Cicognani A, De Luca F.  
*J Endocrinol Invest.* 2013 Jan; 36(1):12-5. doi: 10.3275/8194. Epub 2011 Dec 21. PubMed PMID: 22189488.

IF 1,566

69. High prevalence of precocious puberty and obesity in childhood narcolepsy with cataplexy.

Poli F, Pizza F, Mignot E, Ferri R, Pagotto U, Taheri S, Finotti E, Bernardi F, Pirazzoli P, Cicognani A, Balsamo A, Nobili L, Bruni O, Plazzi G.  
*Sleep.* 2013 Feb 1;36(2):175-81. doi: 10.5665/sleep.2366. PubMed PMID: 23372264; PubMed Central PMCID: PMC3543059.

IF 5.486

70. Comparison between Liquid and Tablet Formulations of Levothyroxine in the Initial Treatment of Congenital Hypothyroidism.

Cassio A, Monti S, Rizzello A, Bettocchi I, Baronio F, D'Addabbo G, Bal MO, Balsamo A.

*J Pediatr.* 2013 Jun;162(6):1264-9, 1269.e1-2. doi: 10.1016/j.jpeds.2012.11.070. Epub 2013 Jan 11. PubMed PMID: 23312689.

IF 3.1

71. Congenital adrenal hyperplasia due to 11-beta-hydroxylase deficiency: functional consequences of four CYP11B1 mutations.

Menabò S, Polat S, Baldazzi L, Kulle AE, Holterhus PM, Grötzinger J, Fanelli F, Balsamo A\*,  
Riepe FG.

Corresponding Author & Shared seniorship with FG Riepe.

*Eur J Hum Genet.* 2013 Sep 11. doi: 10.1038/ejhg.2013.197. [Epub ahead of print] PubMed PMID: 24022297.

IF 4.4

72. Severe obesity and cardiometabolic risk in children: comparison from two international classification systems.

Giuliana Valerio<sup>a\*</sup>, Claudio Maffeis<sup>b</sup>, Antonio Balsamo<sup>c</sup>, Emanuele Miraglia Del Giudice<sup>d</sup>, Claudia Brufani<sup>e</sup>, Graziano Grugni<sup>f</sup>, Maria Rosaria Licenziati<sup>g</sup>, Paolo Brambilla<sup>h</sup>, Melania Manco<sup>i</sup> on the behalf of the Childhood Obesity Group of the Italian Society of Pediatric Endocrinology and Diabetology\*\*

\*\*Nicola Corciullo, Massimiliano Don, Paola Iaccarino Idelson, Elisabetta Modestini, Giuseppe Morino, Beatrice Moro, Rita Tanas.

*PLoS One*. 2013 Dec 27;8(12):e83793. doi: 10.1371/journal.pone.0083793.  
eCollection 2013. PubMed PMID: 24386280; PubMed Central PMCID:  
PMC3873982.

IF 3.8

73. Novel associations in disorders of sex development: findings from the I-DSD Registry.

Cox K, Bryce J, Jiang J, Rodie M, Sinnott R, Alkhawari M, Arlt W, Audi L, Balsamo A, Bertelloni S, Cools M, Darendeliler F, Drop S, Ellaithi M, Guran T, Hiort O, Holterhus PM, Hughes I, Krone N, Lisa L, Morel Y, Soder O, Wieacker P, Ahmed SF.

*J Clin Endocrinol Metab*. 2014 Feb;99(2):E348-55. doi: 10.1210/jc.2013-2918.  
Epub 2013 Dec 3. PubMed PMID: 24302751.

IF 5.8

74. Comment on "Complete Androgen Insensitivity Syndrome: Optimizing Diagnosis and Management"

Antonio Balsamo, Federico Baronio, Marta Berra, Silvano Bertelloni, Franco D'Alborton, Giacinto Marrocco, and Santiago Vallasciani.

*Case Reports in Obstetrics and Gynecology*, Hindawi Publishing Corporation, Volume 2014, Article ID 285715, 3 pages;

<http://dx.doi.org/10.1155/2014/285715>

IF -

75. Rare Diseases Research and Practice.

Polizzi A, Balsamo A, Bal MO, Taruscio D

*In Olaf Hiort and Faisal Ahmed MD: Understanding Differences and Disorders of Sex Development*; Corresponding Author together with Taruscio D.

*Endocr Dev: Basel*, Karger 2014, Vol. 27, pp234-256, (DOI:1159/000363670)

IF -

76. Changes Over Time In Sex Assignment For Disorders Of Sex Development

Zofia Kolesinska, S Faisal Ahmed, Marek Niedziela, Jillian Bryce, Marta Molinska-Glura, Martina Rodie, Jipu Jiang, Richard O Sinnott, Ievan A Hughes, Feyza Darendeliler, Olaf Hiort, Yvonne van der Zwan, Martine Cools, Tulay Guran, Paul-Martin Holterhus, Silvano Bertelloni, Lidka Lisa, Wiebke Arlt, Nils Krone, Mona Ellaithi, Antonio Balsamo, Inas Mazen, Anna Nordenstrom, Katherine Lachlan, Mona Alkhawari MD, Pierre Chatelain, Naomi Weintrob.

*PEDIATRICS* Volume 134, Number 3, September 2014

*Pediatrics*. 2014 Aug 4. pii: peds.2014-1088. [Epub ahead of print];

PMID:25092939; [PubMed - as supplied by publisher]

IF 5.297

77. Quality of Life and Psychological Adjustment of Women Living with 46,XY Differences of Sex Development.

D'Alber-ton F, Assante MT, Foresti M, Balsamo A, Bertelloni S, Dati E, Nardi L, Bacchi ML, Mazzanti L.

*J Sex Med.* 2015 Jun;12(6):1440-9. doi: 10.1111/jsm.12884. Epub 2015 Apr 20. PubMed PMID: 25893774.

IF 3.15

78. Improving the diagnosis of 11 $\beta$ -hydroxylase deficiency using home-made MLPA probes: identification of a novel chimeric CYP11B2/CYP11B1 gene in a Sicilian patient. Menabò S, Boccassini S, Gambineri A, Balsamo A, Pasquali R, Prontera O, Mazzanti L, Baldazzi L.

*J Endocrinol Invest.* 2015 Aug 18. [Epub ahead of print] PubMed PMID: 26280318.

IF 1.552

79. Triglycerides-to-HDL cholesterol ratio as screening tool for impaired glucose tolerance in obese children and adolescents.

Manco M, Grugni G, Di Pietro M, Balsamo A, Di Candia S, Morino GS, Franzese A, Di Bonito P, Maffei C, Valerio G.

*Acta Diabetol.* 2016 Jun;53(3):493-8. doi: 10.1007/s00592-015-0824-y. Epub 2015

Dec 21. PubMed PMID: 26687197.

IF 3.679

80.. Growing Up With Type 1 Narcolepsy: Its Anthropometric and Endocrine Features. Ponziani V, Gennari M, Pizza F, Balsamo A, Bernardi F, Plazzi G

*J Clin Sleep Med.* 2016 Sep 29. pii: jc-00255-16. PubMed PMID: 27707443.

IF

IF totale 216

L'IF per lavori pre 2004 è stato calcolato su media triennio IFFF 2002-04.



ELENCO DELLE PUBBLICAZI  
ONI

SU RIVISTE ITALIANE

DEL

DOTT. ANTONIO BALSAMO



1. *Aspetti della funzione endocrina nella sindrome di Hallermann Streiff-Francois.*  
A.Cicognani, L.Ciacchi, A.Lucchi, A.Balsamo, E.Cacciari.  
*Minerva Pediatrica, Vol.31 (24):1791-1796, 1979.*
2. *Terapia con Aspirina e Indometacina in due casi familiari di sindrome di Bartter Follow up endocrino e auxologico.*  
M.P.Villa, F.Zappulla, S.Salardi, A.Balsamo, F.Vecchi, P.Pirazzoli, F.Bernardi, A.Cicognani, E.Cacciari.  
*Minerva Pediatrica, Vol.32 (21):1259-68, 1980.*
3. *Dosaggio rapido radioimmunologico del DHEA-Solfato plasmatico in varie et  pediatriche ed in soggetti adulti normali.*  
M.Capelli, M.Zappulla, D.Ventura, A.Cassio, A.Balsamo, V.Cocchi, G.F.Boelli.  
*LAB, Journal of Research and Laboratory Medicine, Vol.VII (6):603-607, 1980.*
4. *Dosaggio rapido radioimmunologico senza cromatografia del 17-OH-Progesterone in varie et  pediatriche ed in soggetti adulti normali di ambedue i sessi.*  
M.Capelli, A.Cassio, A.Balsamo, M.Zappulla, G.F.Boelli, D.Ventura, P.Picchiotti.  
*LAB, Journal of Research and Laboratory Medicine, Vol.VIII (1):19-24, 1981.*
5. *Rapporto fra la funzione ipotalamo-ipofiso-gonadica ed il livello emoglobinemico nel bambino talassemico politrasfuso.*  
F.Zappulla, A.Balsamo, D.Tassinari, A.Marsciani, R.Bergamaschi, M.Berni, E.Cacciari.  
*Minerva Pediatrica, Vol.33 (7):317-322, 1981.*
6. *Studio dell'asse ipotalamo-ipofisi-surrene in bambini con talassemia major.*  
F.Zappulla, P.Pirazzoli, R.Bergamaschi, A.Balsamo, A.Cassio, A.Marsciani, L.Mazzanti, E.Cacciari.  
*Rivista Italiana di Pediatria, Vol.7 (6):705-708, 1981.*
7. *La sindrome di Silver-Russel - Studio endocrinologico di cinque casi.*  
P.Tassoni, A.Tomesani, A.Balsamo, B.Colaiuda, A.Vasina, J.Arrigoni, A.Rosa, R.Bergamaschi, E.Frejarille.  
*Minerva Pediatrica, Vol.34 (21):905-920, 1982.*
8. *Increzione gonadica di 17-OH-Progesterone in soggetti prepuberi e puberi.*  
F.Zappulla, A.Cassio, A.Balsamo, D.Tassinari, L.Mazzanti, S.Salardi, P.Pirazzoli, A.Cicognani, M.Capelli, G.F.Boelli, E.Cacciari.  
*Minerva Pediatrica, Vol.34 (22):945-949, 1982.*



9. Trattamento del criptorchidismo con LH-RH analogo spray.  
E.Cacciari, A.Becca, A.Cicognani, P.Pirazzoli, P.Tassoni, S.Salardi, F.Zappulla, M.P.Villa, E.Frejaville, A.Balsamo.  
*Rivista Italiana di Pediatria, Vol.8 (5):749-753, 1982.*
10. Ittiosi, ritardo mentale ed epilessia: descrizione di un caso clinico con sindrome di Rud.  
P.Giovanardi-Rossi, M.Santucci, G.Melideo, G.Romeo, S.Salardi, L.Mazzanti, A.Balsamo.  
*Rivista Italiana di EEG e Neurofisiologia Clinica, Vol.5 (3):79-81, 1982.*
11. Comportamento di alcuni parametri endocrino metabolici in corso di convulsioni febbrili.  
F.Zappulla, L.Mazzanti, M.P.Villa, F.Bernardi, A.Cassio, R.Bergamaschi, E.Frejaville, D.Tassinari, A.Balsamo, E.Cacciari.  
*Rivista Italiana di Pediatria, Vol.9 (1):41-44, 1983.*
12. Lo screening neonatale dell'ipotiroidismo congenito. Esperienza di un centro regionale.  
A.Cassio, S.Salardi, A.Balsamo, S.Piazzi, F.Bernardi, R.Merighi, E.Turba, E.Cacciari.  
*Pediatria Medica e Chirurgica, Vol.5:1-7, 1983.*
13. Valutazione della funzionalità tiroidea in bambini ed adolescenti obesi.  
P.Pirazzoli, A.Reggiani, A.Balsamo, E.Frejaville, A.Cassio, S.Salardi, P.Tassoni, A.Cicognani, E.Cacciari.  
*Rivista Italiana di Pediatria, Vol.11 (4):398-402, 1985.*
14. Rapporto fra gravità dell'ipotiroidismo congenito e sviluppo psicomotorio in un gruppo di soggetti individuati mediante lo screening neonatale.  
A.Cassio, G.Missiroli, S.Piazzi, S.Salardi, F.Bernardi, A.Balsamo, V.Specca, C.Spano, L.Lucchi, G.Bugiardini, E.Cacciari.  
*Rivista Italiana di Pediatria, Vol.12 (2):133-138, 1986.*
15. Applicazione di nuove metodiche per il dosaggio del TSH e della FT4 in un centro di screening neonatale.  
A.Cassio, L.Bortoluzzi, S.Piazzi, A.Balsamo, L.Morotti, M.G.Pascucci, A.Castagnoli,

P.Pirazzoli.

*Rivista Italiana Di Pediatria, in press, 1989.*

16. Rapporti fra glicoregolazione, assetto lipidico, parametri coagulativi, emoreologici

e pressori nel bambino obeso.

A.Balsamo, A.Cassio, M.Mandini, A.Bargossi, G.Palareti, M.Tacconi, M.G.Pascucci, G.Parisi, F.Zappulla, A.Cicognani, E.Cacciari.

*Rivista Italiana di Pediatria, Vol.16 (1):30-40, 1990.*

17. Trattamento con arginina in bambini con ritardo costituzionale di accrescimento:

studio in doppio cieco.

A.Cicognani, A.Balsamo, S.Zucchini, M.Tacconi, M.G.Pascucci, F.Zappulla, P.Pirazzoli, E.Cacciari.

*Rivista Italiana di Pediatria, Vol.16 (1):41-46, 1990.*

18. Utilità e limiti dei test con LH-RH, TRH e GHRH nella valutazione del paziente

ipopituitarico.

P.Pirazzoli, M.Mandini, S.Zucchini, E.Frejaville, A.Balsamo, A.Cassio, S.Salardi, P.Tassoni, A.Cicognani, E.Cacciari.

*Rivista Italiana di Pediatria, Vol.16 (2):126-133, 1990.*

19. Accrescimento staturale e funzionalità endocrina del bambino con malattia di

Hodgkin fuori terapia.

A.Cicognani, V.Vecchi, A.Balsamo, R.Burnelli, G.Renne, G.Paolucci, E.Cacciari.

*Rivista Italiana di Pediatria, Vol.16(6):689-696, 1990.*

20. La sindrome di Prader-Willi-Labhart - Studio multicentrico Italiano.

G.Tonini, A.Crino, C.Livieri, P.Brambilla, L.Vido, L.Pinelli, A.Corrias, M.De Simone,

A.Balsamo, M.Sposito, T.De Toni, P.Balestrazzi, A.Salvatoni, F.Cerutti, P.Borrelli, R.Lorini, G.B.Pozzan, C.Maffeis, F.De Matteis, R.Gastaldi, L.Iughetti, G.Riganti, S.Seminara, G.Chiumello.

*Medico e Bambino, Vol.X (n.9):569-74, 1991.*

21. Deficit della capacità di riconoscimento delle espressioni facciali emotive nei bambini con obesità di sviluppo e nelle loro madri.

Baldaro B., Fabbrici C., Rossi N., Balsamo A., Cacciari E.

*Eta' Evolutiva 42:73-9, 1992.*

22. *Obesità essenziale. Proposta di cartella clinica in età pediatrica.*  
F.Cerutti, M.De Simone, N.Monetti, A.Corrias, R.Rusconi, R.Gastaldi, A.Salvatoni, L.Vido, C.Maffei, P.Peverelli, A.Crino, G.Tonini, G.De Giorgi, L.Iughetti, R.Grassi, A.Balsamo, C.Livieri, L.Gobio Casali, P.Brambilla, R.Uasone, G.Cuccarolo, T.De Toni, G.Riganti, I.Antonello, L.Pinelli, M.Sposito, S.Bernasconi, M.Bellizzi, R.Lorini, F.Fontana, G.Chiumello.  
*Medico e Bambino Vol. XI (n.9):574-581, 1992.*
23. *Regimi terapeutici con corticosteroidi e secrezione di ormone della crescita nella sindrome adreno-genitale congenita.*  
A.Balsamo, A.Cicognani, P.Guacci, A.Cassio, E.Cacciari.  
*La Pediatria Medica e Chirurgica (Med.Surg.Ped.) 15:585-588, 1993.*
24. *Il neonato con sindrome adreno-genitale congenita.*  
A.Balsamo, E.Cacciari.  
*Rivista Italiana di pediatria (I.J.P.) 20 (suppl.1):51-60, 1994.*
25. *Confronto a breve termine del trattamento della pubertà precoce con due diversi antagonisti dell'ULHRH (Buserelin e Triptorelina a cessione protratta). Studio endocrinologico ed ecografico.*  
A.Cicognani, E.Cacciari, A.Balsamo, A.Cassio, A.Papasodero, M.Bellizzi, P.Guacci, F.Zappulla.  
*La Pediatria Medica e Chirurgica (Med.Surg.Ped.) 16:43-48, 1994.*
26. *Livelli sierici di Tireoglobulina e altri parametri neonatali nella diagnosi precoce e nella prognosi dell'ipotiroidismo Congenito. Esperienza di un Centro Regionale di screening.*  
A.Cassio, E.Turba, C.Colli, F.Zappulla, F.Teglia, G.Missiroli, S.Piazzi, R.A.Paterra, M.Marinelli, A.Balsamo, E.Cacciari.  
*Rivista Italiana di Pediatria (IJP) 20:512-517, 1994.*
27. *La sindrome di Bardet-Biedl: studio multicentrico italiano.*  
A.Crino, G.Tonini, L.Vido, A.Balsamo, M.De Simone, T.De Toni, L.Bosio, L.Iughetti, C.Livieri, A.M.Pasquino, M.Caruso-Nicoletti, P.Ciampalini, M.C.Digilio, L.Pinello, L.Vignutelli, P.Sarni, S.Bernasconi, E.Fazzi, S.Pomella, D.Lo Presti, D.Bosco, L.Beccaria, G.Chiumello.  
*Rivista Italiana di Pediatria (IJP) 20:530-536, 1994.*
28. *Modelli di organizzazione degli screening neonatali.*  
A.Cassio, S.Piazzi, C.Colli, A.Balsamo, D.Bozza, S.Salardi, G.Sprovieri, E.Cacciari.  
*Annali dell'Istituto Superiore di Sanità 30(3):269-273, 1994.*
29. *Pseudoermafroditismo femminile.*

Cacciari E, Balsamo A.

*Rivista Italiana di Pediatria (IJP)*, 23:578-80, 1997.

30. Prevalenza di gozzo e ioduria nella popolazione della scuola dell'obbligo di un'area dell'appennino bolognese.

A.Cassio, G.Bona, C.Colli, A.Balsamo, A.Rapa, A.Fini, G.Pollacci, E.Cacciari.

*Rivista Italiana di Pediatria (IJP)*, 23:1025-8, 1997.

31. Accertamento diagnostico, nosografia, principi di trattamento delle iperfenilalaninemie.

C. Romano, A. Balsamo, Burrioni M, et al.

*Rivista Italiana di Pediatria (IJP)*, 23:1040-1044, 1997.

32. Risultati dello screening dell'ipotiroidismo congenito ed eccesso di iodio in epoca neonatale.

Cassio A, Colli C, Piazzini S, Bozza D, Zappulla F, Balsamo A, Salardi S, Cacciari E.

*Annali dell'Istituto Superiore di Sanità*, 34(3):337-41, 1998.

33. Prevalenza di gozzo e ioduria nella popolazione della scuola dell'obbligo di un'area dell'appennino bolognese.

A.Cassio, G.Bona, C.Colli, A.Balsamo, A.Rapa, A.Fini, G.Pollacci, E.Cacciari.

*Annali dell'Istituto Superiore di Sanità*, 34(3):389-91, 1998.

34. Deficit nell'abilità a decodificare gli indici espressivi non verbali delle emozioni nei bambini obesi e nelle loro madri.

Rossi N, Baldaro B, Caterina R, Codispoti R, Felisatti S, Trombini G, Ricci-Bitti PE, Balsamo A, Cacciari E.

*Giornale Italiano di nutrizione clinica e metabolismo*, 7(3):273-7, 1998.

35. Screening e accertamento diagnostico della sindrome adreno-genitale congenita da deficit di 21-idrossilasi.

Balsamo A, Baserga M, Burrioni M et soci Società Italiana per gli Screening Neonatali.

*Rivista Italiana di Pediatria (IJP)*, 24(5):861-9, 1998.

36. Studio multicentrico sulla frequenza di obesità in età scolare in Italia.

Beccarla L, Galli L, Tonini G, Calori G, Gallus G, Chiumello G, Balsamo A, Bosio L, Brambilla P, De Simone M, De Toni T, Fontana F, Garozzo R, Livieri C, Monetti N, Peverelli P, Prisco F, Trifirò G, Uasone RA, Vido L.

*Rivista Italiana di Pediatria (IJP)*, 26:115-120, 2000.

37. Evoluzione di sovrappeso e obesità in età pediatrica e adolescenziale in Bologna e provincia.  
Balsamo A, Gennari M, Cassio A, Carlà G, Corsini I, Perri AM, Tanas R, Cicognani A, Cacciari E.  
*Giornale Italiano di Nutrizione Clinica e Metabolismo*, 10(2):131-138, 2001.
38. Criteri e limiti della definizione di obesità nell'età evolutiva.  
A.Luciano, C.Livieri, M.E.Di Pietro, G.Bergamaschi, C.Maffeis con il contributo di ...A.Balsamo et al. (Gruppo di Studio sull'Obesità SIEDP)  
*Minerva Pediatrica*, 55(5):453-459, 2003
39. Diagnosi e diagnosi differenziale dell'obesità in età pediatrica.  
A.Crinò, N.A.Greggio, L.Beccaria, R.Schiaffini, A.Pietrobelli, C.Maffeis, con il contributo di ...A.Balsamo et al. (Gruppo di Studio sull'Obesità SIEDP)  
*Minerva Pediatrica*, 55(5):461-470, 2003.
40. Obesità in età pediatrica: Trattamento.  
G.Trifirò, A.Salvatoni, R.Tanas, P.Brambilla, C.Maffeis, con il contributo di ...  
A.Balsamo et al. (Gruppo di Studio sull'Obesità SIEDP)  
*Minerva Pediatrica*, 55(5):471-478, 2003.
41. Sindrome adreno-genitale congenita da deficit di 21-idrossilasi.  
A.Balsamo, A.Cicognani.  
*Medico & Bambino*, Vol 24(5):293-301, 2005.
42. Disorders of sexual development: new definitions and specific recommendations regarding gender assignment in 17beta-hydroxysteroid dehydrogenase type 3 deficiency.  
A.Balsamo  
*The Italian Journal of Pediatrics*, Vol. 33(1):10-12, 2007.
43. Tra obesità e percentili.  
A.Balsamo  
*Medico & Bambino*, Vol 29(2):112-115, 2010.
44. Screening e diagnosi dell'iperplasia surrenale congenita: dalle vecchie alle nuove tecnologie.  
Balsamo A, Rinaldini D, Marsigli A, Monti S, Bettocchi I, Baronio F, Bal M, Righetti F, Motta R, Pession A, Cassio A.  
*Ligand Assay* 17( 1):1-10 2012 (numero monografico "La spettrometria di massa nel laboratorio clinico")

45. Management of children and adolescents with severe obesity.

Valerio G, Licenziati MR, Tanas R, Morino G, Ambruzzi AM, Balsamo A, Brambilla

P, Bruzzi P, Calcaterra V, Crinò A, De Falco R, Franzese A, Giordano U, Grugni G, Iaccarino Idelson P, Iughetti L, Maffei C, Manco M, Miraglia Del Giudice E, Mozzillo E, Zito E, Bernasconi S.

*Minerva Pediatr.* 2012 Aug;64(4):413-31. Review. Italian. PubMed PMID: 22728613.

ELENCO DELLE PUBBLICAZIONI

INTERNAZIONALI SU LIBRI

DEL DOTTOR ANTONIO BALSAMO





1. Fibrinolytic response to venous occlusion and other haemostatic studies in obese children.  
S.Coccheri, E.Cacciari, G.Fortunato, R.Bergamaschi, A.Balsamo, F.Cipollani, M.Poggi.  
*In: "Progress in Fibrinolysis", Edited by J.F.Davidson, I.Nilsson and B.Astedt, Churchill Livingstone, Vol.V:347-350, 1981.*
2. True idiopathic precocious puberty.  
E.Cacciari, P.Pirazzoli, E.Frejaville, A.Cicognani, F.Zappulla, R.Bergamaschi, A.Marsciani, A.Balsamo, M.P.Villa.  
*In: "The Gonadotropins: Basic Science and Clinical Aspects in Females", Edited by C.Flamigni and J.R.Givens, Academic Press, Sero Symposia Vol.42:285-303, 1982.*
3. Neonatal screening for congenital adrenal hyperplasia using a microfilter paper method for 17-OH-Progesterone radioimmunoassay.  
E.Cacciari, A.Balsamo, A.Cassio, S.Piazzi, F.Bernardi, S.Salardi, A.Cicognani, P.Pirazzoli, F.Zappulla, M.Capelli, M.Paolini, L.Mazzanti.  
*In: "Recent Progress in Pediatric Endocrinology", Edited by G.Chiumello and M.Sperling, Raven Press, Sero Symposia Vol.4:221-224, 1983.*
4. Studies on fibrinolysis and haemorheology in children with dismetabolic or disendocrine conditions.  
S.Coccheri, E.Cacciari, M.Poggi, R.Argento, C.Legnani, M.G.Tricarico, A.Balsamo.  
*In: "Clinical Aspects of Fibrinolysis and Thrombolysis", Edited by J.Jespersen, C.Kluft and O.Korsgaard, South Jutland University Press, Esbjerg, Denmark, 311-320, 1983.*
5. C-peptide/insulin molar ratio in obese children with normal or impaired glucose tolerance.  
L.Mazzanti, S.Salardi, M.P.Villa, A.Cassio, E.Frejaville, A.Balsamo, R.Miniero, M.Capelli, E.Cacciari.  
*In: "Recent advances in obesity and diabetes", Edited by N.Melchionda, H.Kuzuya and D.Schade, Raven Press, Sero Symposia Vol. :167-170, 1984.*
6. Fibrinolysis and body weight: fibrinolytic response to venous occlusion in obese children.  
S.Coccheri, E.Cacciari, G.Fortunato, R.Bergamaschi, A.Balsamo, F.Cipollani, M.Poggi.  
*Advances in Experimental Medicine and Biology : "Thrombosis and cardiovascular disease", Edited by A.Strano, Plenum Press New York, Vol 164:235-242, 1984.*

7. Influence of obesity on some metabolic patterns in childhood.  
A.Minardi, A.Cicognani, A.Reggiani, A.Balsamo, A.Gaddi, L.Finazzo, Z.Sangiorgi, G.C.Descovich, E.Cacciari.  
*In: "Atherosclerosis and cardiovascular disease", Edited by S.Lenzi and G.C.Descovich, Editrice Compositori, Bologna, Vol.3:733-738, 1987.*
8. Physiological variability of pharmacological and sleep test in short stature children.  
P.Tassoni, F.Zappulla, M.Cau, C.Colli, M.T.Tosi, P.Tonini, A.Balsamo, E.Frejarville, S.Donati, E.Cacciari.  
*In "Growth Abnormalities", Edited by J.R.Bierich, E.Cacciari and S.Raiti, Serono Symposia, Raven Press, New York, Vol.56:457-62, 1989.*
9. Metabolic, clotting parameters and blood pressure in obese children with and without high insulin levels: effect of weight loss.  
A.Balsamo, A.Cassio, M.Mandini, A.Bargossi, G.Palareti, M.Tacconi, M.G.Pascucci, G.Parisi, F.Zappulla, A.Cicognani, E.Cacciari.  
*In "Atherosclerosis and cardiovascular disease", Edited by G.C.Deskovich, Editrice Compositori, Bologna, Vol.4:481-486, 1989.*
10. Endocrine Aspects of Pediatric Obesity.  
A.Balsamo, A.Cassio, M.Mandini, A.Bargossi, G.Palareti, A.Viti, C.Colli, E.Cacciari.  
*In "The obese child - Pediatr Adolesc Med", Edited by P.L.Giorgi, R.M.Suskind and C.Catassi, Basel, Karger vol.2 pp 59-68, 1992.*
11. A multicenter Italian study on Prader-Willi syndrome.  
G.B.Pozzan, F.Cerutti, A.Corrias, C.Maffeis, G.Tonini, M.De Simone, A.Crino<sup>1</sup>, M.Sposito, A.Balsamo, P.Balestrazzi, T.De Toni, P.Brambilla, C.Livieri, A.Salvatoni, L.Vido, L.Pinelli, M.S.Lungarotti, L.Mazzanti, L.Iughetti, R.Gastaldi, R.Lorini, S.Seminara, P.Borrelli, G.Chiumello.  
*In "Prader-Willi Syndrome", Edited by S.B.Cassidy, NATO ASI Series, Springer-Verlag Berlin Heidelberg, Vol. H 61 pp 137-145, 1992.*
12. Endocrine diseases of newborn.  
Ghirri P, Balsamo A, Ciantelli M, Boldrini A, Cicognani A.  
*Chapter 121: pp 967-986.*  
"Rare diseases" with associated endocrine abnormalities.  
Balsamo A, Ghirri P, Cicognani A, Boldrini A.  
*Appendix Chapter 121: pp 987- 992.*  
Disorders of sexual development.  
Balsamo A, Cicognani A, Ghirri P, Scaramuzzo RT, D'Alberon F, Bertelloni S, Boldrini A.  
*Chapter 123: pp 1004-1017.*

*In: "Neonatology: A practical approach to neonatal management"; Bonocore G, Bracci R, Weidlings M, Eds, Springer-Verlag, Milan, Italy, 2011.*

**13. Hirsutism and Virilization**

*Gambineri A, Balsamo A, Pasquali R.*

*In "Endocrinology and Diabetes - A Problem-Oriented Approach"; Eds F. BANDEIRA, H. GHARIB, A. GOLBERT, L. GRIZ, M. FARIA, Eds, Springer, New York, USA . In press 2013.*

ELENCO DELLE PUBBLICAZIONI

NAZIONALI SU LIBRI

DEL DOTTOR ANTONIO BALSAMO



1. Alterazioni metaboliche e della coagulazione in bambini e in adolescenti obesi. Modificazioni dopo perdita di peso.

A.Balsamo, M.Gualtieri, F.Polli, A.Bargossi, G.Palareti, M.Mandini, S.Zucchini, M.Cau, E.Frejarville, A.Cicognani, P.Pirazzoli, E.Cacciari.

In "Obesita' 88", edito da N.Melchionda, G.Enzi e O.Bosello, Luigi Parma Editore, Bologna, pp747-754, 1989.

2. Alterazioni emoreologiche in bambini e adolescenti obesi.

A.Balsamo, M.Tacconi, M.G.Pascucci, S.Tonioli, S.Salardi, P.Tassoni, A.Cassio, G.Palareti, S.Coccheri, E.Cacciari.

In "Obesita' 88", edito da N.Melchionda, G.Enzi e O.Bosello, Luigi Parma Editore, Bologna, pp215-219, 1989.

3. L'obesita' come fattore di rischio nel bambino.

E.Cacciari, A.Balsamo.

In "Obesita' 88", edito da N.Melchionda, G.Enzi e O.Bosello, Luigi Parma Editore, Bologna, pp739-745, 1989.

4. Uso diagnostico e terapeutico del GRF.

L.Tato', E.Cacciari, A.Balsamo, G.Chiumello, C.Pellini, S.Bernasconi, F.Severi, M.Bozzola, I.Biscaldi, M.Cisternino, G.Cavagnini, B.Boscherini, G.L.Spadoni, L.Benso, E.Spoletini, F.Antoniazzi.

In "Problemi emergenti sull'accrescimento", Atti del Corso Nazionale di aggiornamento della S.I.E.D.P., a cura di G.Saggese, Pisa, pp.139-47, 1989.

5. Termografia della mammella nella puberta' precoce trattata.

A.Cassio, V.Santi, E.Fejarville, A.Balsamo, G.Pagni, A.Viti, N.Di Leo, C.Orlandi, E.Cacciari.

In "Ginecologia dell'Infanzia e dell'Adolescenza", Atti del III Congresso Nazionale Della S.I.G.I.A., Bologna 3-5 maggio, CIC Edizioni Internazionali, pp 57-60, 1990.

6. Nuovo utilizzo della termografia mammaria: studio dello sviluppo puberale mammario.

V.Santi, A.Balsamo, G.Pagni, N.Di Leo, E.Fejarville, O.Stazzoni, T.Tosi, A.Viti.

In "Ginecologia dell'Infanzia e dell'Adolescenza", Atti del III Congresso Nazionale della S.I.G.I.A., Bologna 3-5 maggio, CIC Edizioni Internazionali, pp 199-202, 1990.

7. Telarca e pubarca prematuri.

A.Balsamo, A.Cassio, E.Cacciari.

In "I disordini della puberta'", a cura di G.La Cauza e G.Chiti, Intramed Communications, Firenze, pp.133-139, 1991.

8. Valutazione dell'età dentale e delle anomalie di numero e forma in soggetti affetti da iposomia da deficit di GH.

M.C.Montanari, G.Piana, A.M.Baietti, M.Martinelli, S.Zucchini, A.Balsamo.

*Atti del "XXII Congresso Nazionale della Società Italiana di Odontostomatologia e Chirurgia Maxillo-facciale", a cura di G.Borea, G.Dolci, A.Carrassi, L.Checchi e G.Montanari, Monduzzi Editore s.p.a., Bologna pp 939-943, 1992.*

9. Tumori corticosurrenali in età pediatrica. Esperienza della Clinica Chirurgica Pediatrica dell'Università di Bologna.

S.Federici, G.Galli, P.L.Ceccarelli, D.Cuoghi, A.Balsamo, R.Domini, E.Cacciari.

*In "Settimana Endocrinologica di Bologna", a cura di D.Marrano, L.Liguori e O.Campione, Monduzzi Editore s.p.a., Bologna pp 395-399, 1994.*

10. Utilità e non utilità degli esami di laboratorio e loro significato nell'obesità.

A.Balsamo, A.Cassio, C.Colli, A.Perrone, B.Mainetti, G.Carla, E.Cacciari.

*Atti del Corso residenziale di aggiornamento teorico-pratico "Prevenzione e trattamento dell'obesità nel bambino e nell'adolescente", Coordinatori L.Pinelli, L.Vido, Borca di Cadore 13-16 aprile 1994.*

11. Deficit di GH e insensibilità agli androgeni: dalla clinica alla biologia molecolare.

A.Balsamo, L.Baldazzi, C.Baroncini, E.Cacciari.

*In "Studi e Memorie per la Storia dell'Università di Bologna - Marcello Malpighi Scienziato Universale", a cura di R.A.Bernabeo e C.Pallotti, Bologna, Nuova serie - Vol. IX - pp.123-132, 1995.*

12. Incertezze diagnostiche e prognostiche della terapia con ormone della crescita. Cacciari E, Balsamo A, Gualandi S.

*In "La diagnostica del deficit di GH", a cura di C. La Cauza, Firenze.*

13. Funzioni endocrine: surrene.

A.Balsamo, E.Cacciari.

*Capitolo del libro "Aspetti endocrini dell'obesità in età evolutiva" della serie 'I problemi endocrini in endocrinologia pediatrica' a cura del Gruppo di studio dell'Obesità della S.I.E.D.P., MEDIPRINT s.r.l., Corso Trieste 61, Roma, pagine 33-34, Luglio 1997.*

14. Funzioni endocrine: gonadi.

A.Balsamo, E.Cacciari.

*Capitolo del libro "Aspetti endocrini dell'obesità in età evolutiva" della serie 'I problemi endocrini in endocrinologia pediatrica' a cura del Gruppo di studio*

dell'Obesità della S.I.E.D.P., Ed. MEDIPRINT s.r.l., Corso Trieste 61, Roma, pagine 35-36, Luglio 1997.

15. Adrenarca Precoce.

A.Balsamo, A.Cassio.

Capitolo del libro "Andrologia endocrinologia dell'età evolutiva" a cura di Vincenzo De Sanctis e Silvano Bertelloni, Ed. MEDIPRINT s.r.l., Corso Trieste 61, Roma, pagine 107-115, febbraio 2000.

16. Le malattie del cortico-surrene

A.Balsamo, E.Cacciari.

Capitolo della Collana Monografica S.I.P., a cura del Prof. Giuseppe Maggese, "Endocrinologia Pediatrica" (Monografia 4), Pacini Editore SpA, Via della Gherardesca 1, Ospedaletto, Pisa, pagine 31-56, Ottobre 2000.

17. Valutazione dell'adiposità, pp.3-4; Misure antropometriche, pp.4-10; Definizione di "sovrappeso" e obesità" in età evolutiva, pp.16-32; Misurazioni come indicatori del follow up, pp.32-35; Farmaci, pp.193-196; Altri agenti farmacologici, pp.196-198.

Capitoli del libro "L'obesità in età evolutiva", a cura di L.Lughetti e S.Bernasconi, McGraw-Hill Editor, Publishing Group Italia, Via Ripamonti, 89, Milano, Italia, 2005.

18. Endocrinopatie

Cassio A., Balsamo A.

Capitolo X del Libro "Pediatria Generale e Specialistica", Decima Edizione a cura di F.Zappulla, Società Editrice Esculapio, Via U.Terracini 30, Bologna, Italia, pagine 405-444, 2005.

19. Diagnosi e trattamento prenatale dell'iperplasia surrenale congenita

Balsamo A, Bal M, Gennari M

Capitolo della Collana "Endoform" Programma di formazione in Endocrinologia Pediatrica; Corso 5: Iperplasia Surrenalica Congenita; Centro Scientifico Editore srl, Via Borgone 57, Torino, pp 1-8, 2007.

20. Screening neonatale dell'Iperplasia surrenale congenita

Balsamo A, Bal M, Baronio F

Capitolo della Collana "Endoform" Programma di formazione in Endocrinologia Pediatrica; Corso 5: Iperplasia Surrenalica Congenita; Centro Scientifico Editore srl, Via Borgone 57, Torino, pp 9-18, 2007.

21. Obesità essenziale: diagnosi.

Gennari M, Balsamo A



Capitolo 6 del libro "L'obesità del bambino: aspetti clinici e fisiopatologici" a cura di C. Maffei, Centro Scientifico Editore, Via Borgone 7, Torino, pp.78-93, 2009.

22. Sovrappeso e obesità nel bambino da 0 a 6 anni: definizione e diagnosi.

Corciulo N, Tanas R, Balsamo A.

Capitolo 1 del libro "Sovrappeso e obesità nel bambino da 0 a 6 anni". J Medical Books Edizioni srl, Viareggio (LU); Istituto Scotti Bassani per la ricerca e l'informazione scientifica e nutrizionale, Milano; Eds Ambruzzi AM & Valerio G.; pp 7-20; Luglio 2010.



ELENCO DELLE COMUNICAZIONI

E POSTER

A CONGRESSI INTERNAZIONALI

DEL

DOTT. ANTONIO BALSAMO



1. Defective fibrinolytic response to venous occlusion in obese children.  
S.Coccheri, E.Cacciari, G.Fortunato, R.Bergamaschi, A.Balsamo, F.Cipollani.  
*Comunicazione presentata alla "5th International Conference on Synthetic Fibrinolytic Thrombolytic Agents", Malmo 17-20 giugno 1980.*
  
2. Prolactin secretion disorder in the obese prepubertal and pubertal boy.  
A.Cicognani, F.Bernardi, F.Zappulla, E.Frejaville, A.Balsamo, D.Tassinari, E.Cacciari.  
*Comunicazione presentata al "19th Annual Meeting European Society for Paediatric Endocrinology, Bergamo, August 31st-September 3rd, 1980.*
  
3. Results of treatment and complications encountered in Hodgkin's long term survivors.  
V.Vecchi, P.Rosito, L.Serra, A.Pession, M.P.Villa, A.Cassio, A.Balsamo.  
*Poster presentato all' "International Conference on Malignant Lymphoma - Current status and prospects", Lugano 2-5 settembre 1981.*
  
4. Neonatal screening for congenital adrenal hyperplasia using a microfilter paper method for 17-OH-Progesterone RIA. Experience gained from 22,233 cases.  
F.Zappulla, A.Balsamo, A.Cassio, S.Salardi, A.Cicognani, E.Cacciari.  
*Poster presentato al "1st Joint Meeting LWPES-ESPE", Ginevra 9-11 settembre 1981.*
  
5. How many true idiopathic puberties in females are really idiopathic?  
E.Cacciari, G.Frank, G.F.Cristi, E.Frejaville, A.Cicognani, P.Pirazzoli, A.Balsamo, E.Galassi, G.Gaist, F.Frank.  
*Comunicazione presentata alla "2nd International Conference on the Control of the Onset of Puberty", Stresa 15-18 settembre 1981.*
  
6. C-peptide/insulin ratio in obese children with normal or impaired glucose tolerance.  
L.Mazzanti, S.Salardi, M.P.Villa, A.Cassio, E.Frejaville, A.Balsamo, R.Miniero, M.Capelli, E.Cacciari.  
*Comunicazione presentata all' "International Symposium on Recent Advances in obesity and Diabetes Research", Bologna 26-27 ottobre 1981.*
  
7. Thyroid function and PRL in diabetic children.  
S.Salardi, A.Fava, E.Frejaville, D.Tassinari, A.Balsamo, F.Zappulla, E.Cacciari.  
*Poster presentato al "22nd Annual Meeting of the ESPE", Budapest 30 agosto-1 settembre 1983.*
  
8. Frequenza delle iperfenilalaninemie nella Regione Emilia-Romagna - Esperienza derivante dallo screening neonatale.

S.Salardi, A.Cassio, S.Piazzi, A.Balsamo, F.Bernardi, R.Merighi, F.Ravaioli, E.Cacciari.

*Comunicazione presentata al "Simposio Internazionale Aminoacidopatie: clinica, biochimica, diagnosi precoce, terapia", Rapallo 15-17 marzo 1984.*

9. Haemorheologic and lipidemic parameters in obesity and diabetes.

A.Balsamo, S.Coccheri, S.Partesotti, E.Frejarville, L.Mazzanti, P.Pirazzoli, E.Cacciari.

*Poster presentato al "23rd Annual Meeting of the European society for Paediatric Endocrinology", Heidelberg 2-5 settembre 1984.*

10. Plasma SmC in children and adolescents with IDDM.

S.Salardi, D.Ballardini, F.Righetti, A.Balsamo, F.Zappulla, P.Pirazzoli, D.Tassinari, E.Cacciari.

*Poster presentato al "23rd Annual Meeting of the European society for Paediatric Endocrinology", Heidelberg 2-5 settembre 1984.*

11. Prevalence of coeliac disease in type 1 diabetes mellitus: a study performed via tests for antigliadin antibodies.

S.Salardi, E.Cacciari, U.Volta, G.Biasco, S.Partesotti, A.Reggiani, A.M.Baldoni, A.Balsamo, A.Cassio, S.Zucchini.

*Poster presentato al "25th Annual Meeting of the European Society for Pediatric Endocrinology", Zurigo 31 agosto-3 settembre 1986.*

12. Growth and pituitary function in children treated for acute lymphatic leukemia (ALL).

A.Cicognani, V.Vecchi, P.Pirazzoli, F.Polli, A.Ruffini, A.Balsamo, M.Tacconi, E.Cacciari.

*Poster presentato al "26th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology", Tolosa 6-8 settembre 1987.*

13. Variability of Arginine, L-Dopa and sleep test performed twice in the same patients.

P.Tassoni, F.Zappulla, M.Cau, C.Colli, M.T.Tosi, P.Tonini, A.Balsamo, E.Frejarville, S.Donati, E.Cacciari.

*Comunicazione presentata al "27th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology", Copenhagen, 26-29 giugno 1988.*

14. Gonadal histology in twenty subjects with male pseudohermaphroditism.

A.Cassio, A.D'Errico, A.Balsamo, M.Tacconi, M.G.Pascucci, S.Tonioli, F.Zappulla, A.M.Mancini, E.Cacciari.

*Poster presentato al "27th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology", Copenhagen, 26-29 giugno 1988.*

15. Metabolic, clotting parameters and blood pressure in obese children with and without high insulin levels: effect of weight loss.

A.Balsamo, A.Cassio, M.Mandini, A.Bargossi, G.Palareti, M.Tacconi, M.G.Pascucci, G.Parisi, F.Zappulla, A.Cicognani, E.Cacciari.

Comunicazione presentata al Congresso Internazionale "Atherosclerosis and Cardiovascular Disease", Bologna 25-27 settembre, 1989.

16. Growth and endocrine function after treatment of Hodgkin's disease in childhood.

A.Cicognani, V.Vecchi, A.Balsamo, F.Zappulla, A.Ruffini, F.Polli, G.Paolucci, E.Cacciari.

Poster presentato al "3rd Joint Meeting of the European Society for Pediatric Endocrinology (ESPE) and Lawson Wilkins Pediatric Endocrinology Society (LWPES)", Jerusalem, October 29- November 3, 1989.

17. Long term RHGH in GH deficient children: comparison of therapeutic effectiveness.

M.Scacchi, L.Danesi, M.De Martin, A.Dubini, M.Bozzola, I.Biscardi, M.Cisternino, F.Severi, A.Balsamo, E.Cacciari, C.Pellini, G.Chiumello, G.L.Spadoni, B.Boscherini, S.Bernasconi, L.Benso, E.Spoletini, F.Antoniazzi, L.Tato<sup>1</sup>, F.Cavagnini.

"International Sardinian Congress on Pediatric Endocrinology", Porto Cervo (Sardinia), 7-10 ottobre, 1990.

18. Vasopressin levels in short normal, obese and diabetic children.

A.Balsamo, D.Tassinari, L.Bortoluzzi, G.Renne, A.Viti, F.Zappulla, E.Cacciari.

Poster presentato a "International Sardinian Congress on Pediatric Endocrinology", Porto Cervo, 7-10 ottobre, 1990.

19. A Multicentre Italian Study on Prader-Willi Syndrome.

A.Salvatoni, F.Cerutti, A.Corrias, L.Vido, G.B.Pozzan, C.Maffeis, L.Pinelli, G.Tonini, M.De Simone, A.Crino<sup>1</sup>, M.Sposito, M.S.Lungarotti, A.Balsamo, L.Mazzanti, P.Balestrazzi, L.Iughetti, T. De Toni, R.Gastaldi, P.Brambilla, C.Livieri, R.Lorini, S.Seminara, G.Chiumello.

Comunicazione presentata al Congresso Internazionale "Prader-Willi Syndrome and Other Chromosome 15q Deletion Disorders", Noordwijkerhout (Olanda) 2-5 maggio 1991.

20. Muscle energy metabolism in patients with type I diabetes: a <sup>31</sup>P-MR spectroscopy study in vivo.

E.Cacciari, B.Barbiroli, S.Salardi, R.Funicello, P.Zaniol, S.Donati, A.Balsamo, M.Desiderio.

*Poster presentato al "30o Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology", Berlino 25-28 agosto 1991.*

21. Congenital adrenal hyperplasia screening in a greater worldwide newborn population: genetic frequency and the effectiveness of screening.

Pang, Clark (USA), Dean, Winter (Canada), Dhondt, Dorche, Farriaux (France), Gruters, Harras, Helge (Germany), Acconcia, Albino, Balsamo, Cacciari, Moschini, Natoli, Piazzzi, Sprovieri (Italy), Arai, Fujieda, Fujita, Fukushi, Harada, Ichihara, Kikutu, Kizaki, Kusuda, Matsuura, Mizushima, Shimosowa, Suwa, Toyoura (Japan), Webster (New Zealand), Osorio, Vilarinho (Portugal), Wallace (Scotland), Dulin, Equileor, Fernandez, Gallego, Gonzalez, Marzana (Spain), Dobeln, Guthenberg, Hagenfeldt, Larsson, Thilen (Sweden), Torresani (Switzerland), Brown, Cook, Craft, Getchell, Glass, Hofman, Kling, Leblond, Mitchell, Naylor, Neier, Papadea, Prentice, Rumph, Susanin, Skells, Therrel, Tsalikian (USA).

*Comunicazione presentata all'"8th International Neonatal Screening Symposium", Australia 1991.*

22. A multicenter italian study of Prader-Willi syndrome.

Salvatoni A., Chiumello G., Cerutti F., Corrias A., L.Vido, G.B.Pozzan, M.De Simone, A.Crino, M.Sposito, M.S.Lungarotti, A.Balsamo, L.Mazzanti, P.Balestrazzi, L.lughetti, T. De Toni, R.Gastaldi, P.Brambilla, C.Livieri, R.Lorini, C.Maffei, L.Pinelli,

*Comunicazione- American Journal of Medical Genetics (abstract), vol. 42 (2):241-243, 1992.*

23. Il trattamento con selenio e vitamina E nell'ipercolesterolemia secondaria a sindrome nefrosica primitiva.

R.Mazzanti, R.Tazzari, S.Visentin, A.Balsamo, E.Cacciari.

*Comunicazione presentata al Congresso Internazionale "Lipids in medicine 92 - Italy-USA Conference", Bologna 10-12 maggio, 1992.*

24. The ability to recognize the facial expression of emotions in severe obese children and mothers.

C.Fabbrici, B.Baldaro, N.Rossi, A.Balsamo, E.Cacciari.

*Comunicazione presentata al "V European Conference on Developmental Psychology", Siriglia (Spagna) 6-9 settembre, 1992.*

25. Hypodipsia-hyponatremia syndrome - a pediatric case report.

A.Balsamo, A.Cassio, S.Donati, P.Guacci, E.Cacciari.

*Poster presentato al "Fourth Joint Meeting LWPE-ESPE", S.Francisco (California, 3-7 giugno, 1993.*



26. Case incidence and effectiveness of neonatal screening for congenital adrenal hyperplasia in the experience of the Emilia-Romagna Region Program (1980-1992).

A.Balsamo, E.Cacciari, S.Piazzzi, A.Cassio, D.Bozza, S.Salardi, R.Paterra, A.Perrone.  
Poster presentato al "9th International Neonatal Screening Symposium - 2nd Meeting of the International Society for Neonatal Screening", Lille (Francia) 13-17 settembre, 1993.

27. Prognostic value of serum thyroglobulin and other neonatal parameters in the experience of the CH screening program (1980-1992) in the Emilia-Romagna region.

A.Cassio, E.Cacciari, S.Piazzzi, F.Zappulla, A.Balsamo, G.Missiroli, C.Colli, E.Turba.  
Poster presentato al "9th International Neonatal Screening Symposium - 2nd Meeting of the International Society for Neonatal Screening", Lille (Francia) 13-17 settembre, 1993.

28. Prognostic value of serum thyreoglobulin,  $^{99m}\text{Tc}$ -Pertechnetate scan and other neonatal parameters in congenital hypothyroidism screening.

A.Cassio, E.Turba, C.Colli, A.Balsamo, F.Teglia, L.Minguzzi, M.Marinelli, E.Cacciari.

Comunicazione presentata al "Nuclear Medicine and Pediatrics - First Joint Meeting AIMN-SIP", Ferrara (Italy) 26 novembre, 1993.

29. The Emilia-Romagna neonatal screening program (1980-1993) for congenital adrenal hyperplasia.

A.Balsamo, S.Piazzzi, A.Cassio, D.Bozza, I.Agnoletti, A.Perrone, A.Pasini, E.Cacciari.  
Poster presentato al "33rd Annual Meeting of ESPE", Maastricht 22-25 giugno 1994.

30. Thyroid Scintigraphy in neonatal hypothyroidism: experience of a regional screening centre.

E.Turba, A.Cassio, A.Balsamo, C.Colli, G.Fagioli, G.L.Marzocchi, M.Marinelli, E.Cacciari.

Comunicazione presentata al "Fourth International Symposium on Technetium in Chemistry and Nuclear Medicine", Bressanone (BZ, Italy) 12-14 settembre, 1994.

31. High prevalence of the A655G mutation in an Italian population of the subjects

with the classic form of the congenital adrenal hyperplasia.

C.Baroncini, L.Baldazzi, A.Balsamo, L.Tartaglia, M.Capelli, G.Carla, A.Perrone, V.Nanni, E.Cacciari.

Poster presentato al "34th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology", Edinburgh (Scozia), 25-28 giugno, 1995.

32. Vibration perception threshold and cardiovascular autonomic function in young patients with IDDM.  
A.Balsamo, S.Salardi, A.Cicognani, G.Capozzi, S.Donati, C.Colli, E.Cacciari.  
Poster presentato al "34th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology", Edinburgh (Scozia), 25-28 giugno, 1995.
33. Long term follow-up and final height in girls with central precocious puberty treated with LH-RH analogue nasal spray.  
A.Cassio, A.Balsamo, C.Colli, A.Cicognani, P.Pirazzoli, G.Tani, L.Brondelli, M.Mandini, L.Bovicelli, E.Cacciari.  
Poster presentato al "Satellite Symposium of the 15th World Congress on Fertility and Sterility", Bologna 15-16 settembre 1995.
34. Relationship between results of C.H. screening and iodine intake in the newborn.  
A.Cassio, C.Colli, S.Piazzzi, D.Bozza, F.Zappulla, A.Balsamo, V.Scialpi, E.Cacciari.  
Comunicazione presentata al "10th National Meeting of the Societa' Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica", Stresa (Italia), 21-23 settembre 1995.
35. Mutational spectrum of the CYP21B gene in the CAH patients of the Emilia-Romagna Region (years 1980-1995).  
A.Balsamo, C.Baroncini, L.Baldazzi, A.Cassio, L.Tartaglia, G.Cangemi, L.Vignutelli, E.Cacciari.  
Poster accettato al "35th Annual Meeting of the European Society for Pediatric Endocrinology", Montpellier, France, 15-18 Settembre 1996.
36. Detection of point mutation in the CYP21B gene in patients with Turner Syndrome.  
V.Mantovani, R.Bergamaschi, L.Mazzanti, E.Caldironi, M.Bragliani, A.Balsamo, E.Tsingos, E.Collina, M.C.Cuccia, E.Cacciari.  
Poster accettato al "35th Annual Meeting of the European Society for Pediatric Endocrinology", Montpellier, France, 15-18 Settembre 1996.
37. GH secretion in Turner's Syndrome and its influence on growth before and during GH therapy.  
P.Pirazzoli, L.Mazzanti, A.Cicognani, D.Tassinari, S.Salardi, C.Magnani, A.Balsamo, A.Cassio, E.Cacciari.  
Poster presentato al "5th Joint Meeting of the ESPE and LWPES", Stockholm, Sweden, 22-26 June, 1997.  
*Hormone Research* 48(Suppl 2):58 (abstract 317), 1997.

38. Homozygous a655g mutation in asymptomatic parents of patients with 21-hydroxylase deficiency.  
A.Balsamo, C.Colli, L.Baldazzi, C.Baroncini, L.Tartaglia, P.Pirazzoli, E.Cacciari.  
Poster presentato al "5th Joint Meeting of the ESPE and LWPEs", Stockholm, Sweden, 22-26 June, 1997.  
*Hormone Research* 48(Suppl 2):97 (abstract 471), 1997.
39. Levels of leptin in patients with eating disorders and in normal children.  
A.Balsamo, R.Di Iasio, E.Franzoni, P.Pirazzoli, A.Di Comite, S.Boschi, E.Cacciari.  
Poster presentato al "37th Annual Meeting of the ESPE", Florence, Italy, 24-27 September, 1998.
40. Prenatal diagnosis of 21-hydroxylase deficiency by using DNA typing of TNF and DRB loci.  
M.Bragliani, V.Mantovani, A.Balsamo, P. Selva, E.Cacciari.  
Poster presentato al "37th Annual Meeting of the ESPE", Florence, Italy, 24-27 September, 1998.
41. Adult height, pattern of growth and pubertal development in classical and non classical 21-hydroxylase deficiency.  
A.Balsamo, A.Cicognani, B.Mainetti, K.Kontaxaki, G.Cangemi, E.Cacciari.  
Poster presentato al "38th annual meeting of the ESPE", Warsaw, Poland, 29 August-1 September, 1999.
42. New CYP21B gene mutations in five families with 21-hydroxylase deficiency.  
L.Baldazzi, A.Balsamo, L.Tartaglia, C.Fabiano, B.Zanzani, E.Cacciari.  
Poster presentato al "38th annual meeting of the ESPE", Warsaw, Poland, 29 August-1 September, 1999.
43. GH binding activity and positive hGH growth response in familial GH resistance (Laron Syndrome) with homozygous D152H mutation.  
L.Baldazzi, M.Barbaro, A.Pasini, C.Fabiano, P.Pirazzoli, A.Balsamo, A.Cicognani, E.Cacciari.  
Poster presentato al "39th annual meeting of the ESPE", Brussels, Belgium, 17-19 September, 2000.
44. Serum Inhibin B as a marker of testicular dysfunction in subjects with CAH due to 21-hydroxylase deficiency.  
A.Balsamo, A.Cicognani, R.Di Iasio, E.Barbieri, A.Cassio, A.Pasini, L.Baldazzi, E.Cacciari.  
Poster presentato al "39th annual meeting of the ESPE", Brussels, Belgium, 17-19 September, 2000.

45. CYP21 analysis and phenotype /genotype relationship in 155 patients with steroid 21-hydroxylase deficiency from Italy.

A.Balsamo, L.Baldazzi, A.Cicognani, M.Barbaro, L.Ragni, F.Zappulla, M.Maccafferri, E.Cacciari.

Poster (P1 686) presentato al 6th Joint Meeting of the Lawson-Wilkins Pediatric Endocrine Society and the European Society for Paediatric Endocrinology, Montreal, Quebec, Canada, 6-10 July, 2001.

*Ped Res* 49(6):115A, supplement (abs P1 686), 2001.

46. Predictivity of heterozygosity for CYP21 mutations in patients with premature pubarche tested by ACTH test.

M.Bal, A.Balsamo, Barbaro M, Baldazzi L, Pirazzoli P, Salardi S, Adimari C, Cacciari E.

Poster (P1 687) presentato al 6th Joint Meeting of the Lawson-Wilkins Pediatric Endocrine Society and the European Society for Paediatric Endocrinology, Montreal, Quebec, Canada, 6-10 July, 2001.

*Ped Res* 49(6):115A, supplement (abs P1 687), 2001.

47. 17-OH-P levels according to different genotypes in non classical CAH due to 21-hydroxylase deficiency.

A.Balsamo, L.Baldazzi, A.Cicognani, M.Barbaro, E.Barbieri, F.Baronio, S.Nanni, E.Cacciari.

Poster selezionato come abstract [JPEM 14(8) suppl.4:1195 (abs 17)] al "XIII National Meeting of the Italian Society for Pediatric Endocrinology and Diabetology", Trieste, 10-13 October, 2001.

48. Rare CYP21 alleles in a heterogeneous Italian population of 171 patients affected by 21-hydroxylase deficiency.

L.Baldazzi, M.Barbaro, M.Gennari, A.Balsamo, S.Salardi, S.Strocchi, A.Cicognani, E.Cacciari.

Poster selezionato come abstract [JPEM 14(8) suppl.4:1196 (abs 21)] al "XIII National Meeting of the Italian Society for Pediatric Endocrinology and Diabetology (SIEDP)", Trieste, 10-13 October, 2001.

49. Neonatal screening and diagnostic confirmation for congenital adrenal hyperplasia due to 21-hydroxylase deficiency.

A.Balsamo on behalf of Italian Society for neonatal screening.

Poster presentato al "5th Meeting of the International Society for Neonatal Screening", Genova, Italy, 26-29 June, 2002.

50. Utility of repeated ACTH stimulated 17OH-Progesterone levels for the definition of CYP21 genotype

A.Balsamo, A.Cicognani, M.Bal, M.Barbaro, A.Cassio, R.Santoni, S.Strocchi, E.Cacciari.

Poster (P1 159) presentato al "41st Annual Meeting of the ESPE, Madrid, Spain, 25-28 September, 2002.

51. Bardet-Biedl Syndrome: onset and evolution of typical findings during childhood and outcome of adult patients.

C.Livieri, L.Bosio, A.Balsamo, A.Crinò, F.De Luca, G.Grugni, G.Pozzan, A.Salvatoni, G.Trifirò.

Poster (P2 434) presentato al "41st Annual Meeting of the ESPE, Madrid, Spain, 25-28 September, 2002.

52.  $\alpha$ -reductase 2 gene (SRD5A2) analysis in 46,XY male pseudohermaphroditism.

A.Nicoletti, A.Cicognani, L.Baldazzi, M.Gennari, M.Bal, A.Balsamo, E.Cacciari.

Poster (P3 490) presentato al "41st Annual Meeting of the ESPE, Madrid, Spain, 25-28 September, 2002.

53. Influence of different non classical CYP21 genotypes on hormonal and clinical expression of the disease.

A.Balsamo, M.Bal, L.Baldazzi, C.Retetangos, M.Barbaro, E.Barbieri, A.Cicognani, E.Cacciari.

Oral communication (OR6 55) presentata al "42<sup>nd</sup> Annual Meeting of the ESPE", Ljubljana, Slovenia, September 18-21, 2003.

54. Identification of a new single codon deletion in the Dax-1 gene in an Italian patient with X-linked adrenal hypoplasia congenita.

L.Baldazzi, A.Antelli, A.Nicoletti, A.Balsamo, P.Pirazzoli.

Poster (P3 261) presentato al "42<sup>nd</sup> Annual Meeting of the ESPE", Ljubljana, Slovenia, September 18-21, 2003.

55. A new mutation associated with non-classical congenital adrenal hyperplasia (CAH) spreading in the Italian population.

M.Barbaro, L.Baldazzi, S.Lajic, A.Balsamo, L.Barb, A.Wedell, A.Cicognani, E.Cacciari.

Poster (P1 283) presentato al "42<sup>nd</sup> Annual Meeting of the ESPE", Ljubljana, Slovenia, September 18-21, 2003.

56. Day Hospital for severe childhood obesity in Bologna: first year's activity.

M.Gennari, A.Balsamo, F.D'Albertyn, L.Nardi, N.Bisacchi, A.Cicognani.

Poster (P76) presentato al "13th European Childhood Obesity Group Workshop", Tenuta Moreno, Mesagne (BR), Italy, 25-27 Settembre 2003.

57. Rare diseases: SIEDP project for diagnostic and follow-up guidelines.  
A.Balsamo, G.Russo, G.Tonini.  
*Relazione selezionata come Abstract [JPEM 16 (abs L1)]* at "XIV National Congress of the Italian Society for Pediatric Endocrinology and Diabetology (SIEDP)", Rome, Italy, 30<sup>th</sup> September – 3<sup>rd</sup> October, 2003.
58. SRDSA2 gene analysis in Italian patients with male pseudohermaphroditism.  
A.Nicoletti, L.Baldazzi, M.Gennari, L.Barpi, P.Pirazzoli, A.Balsamo, A.Cicognani.  
Poster (P 10) presentato al Congresso Internazionale "Intersex – from gene to gender", Lubeck, Germany, April 1-3, 2004.
59. Gonadal dysgenesis and XY sex reversal in one patient with a deletion of the distal short arm of chromosome 9 (9p).  
A.Balsamo, M.Gennari, M.C.Pittalis, P.Biso, L.Baldazzi, L.Mazzanti, R.De Castro, A.Cicognani.  
Poster (P 18) presentato al Congresso Internazionale "Intersex – from gene to gender", Lubeck, Germany, April 1-3, 2004.
60. Height outcome and pubertal development in CYP21 genotyped CAH male patients.  
A.Balsamo, L.Baldazzi, L.Barpi, F.Baronio, M.Gennari, C.Retetangos, A.Cassio, A.Cicognani, E.Cacciari.  
Poster (P 184) presentato al X International Congress of Auxology "Human Growth in Sickness and in Health", Florence, Italy, July 4-7, 2004.
61. Final height and Pubertal development in congenital hypothyroidism before and after neonatal screening programs.  
M.Bal, A.Cassio, F.Mencarelli, I.Bettocchi, A.Balsamo, A.Cicognani, E.Cacciari.  
Comunicazione (O 11) presentata al X International Congress of Auxology "Human Growth in Sickness and in Health", Florence, Italy, July 4-7, 2004.
62. Metabolic aspects of patients followed for severe obesity.  
M.Gennari, A.Balsamo, M.Bal, L.Baldazzi, S.Gualandi, F.Mencarelli, I.Bettocchi, A.Cicognani, E.Cacciari.  
Poster (P1 221) presentato al 43<sup>rd</sup> Annual Meeting of the ESPE, Basel, Switzerland, September 10-13, 2004.
63. Evaluation of GH-IGF-1 axis in PHP1a children and adolescents.  
J.Bellone, L.De Sanctis, M.Cicchetti, D.Concolino, M.C.Salerno, G.Tonini, M.Caruso-Nicoletti, A.Balsamo, F.Buzi, S.Bernasconi, C.De Sanctis.  
Poster (P3 317) presentato al 43<sup>rd</sup> Annual Meeting of the ESPE, Basel, Switzerland, September 10-13, 2004.

64. High variability of sexual ambiguity and clinical expression in two patients with 46,XY del(9p) karyotype.

A.Balsamo, M.Gennari, E.Malpezzi, A.Mattarozzi, S.Strocchi, A.L.Nicoletti, A.Cicognani, E.Cacciari.

Poster (P2 700) presented at 43<sup>rd</sup> Annual Meeting of the ESPE, Basel, Switzerland, September 10-13, 2004.

65. Identification of rare alleles in an Italian population of 284 patients with 21-hydroxylase deficiency by complete sequencing of the CYP21 gene.

L.Baldazzi, M.Barbaro, A.Balsamo, S.Menabò, L.Barb, N. Greggio, L.Iughetti, L.Garavelli, G. Cangemi, A.Antelli, A.Cicognani.

Poster (P3 1135) presented at ESPE/LWPES 7<sup>th</sup> Joint Meeting Paediatric Endocrinology, Lyon, France, September 21-24, 2005.

66. Relationships between ghrelin, hypothalamic-pituitary-adrenal- and GH/IGF1 axes in patients treated for congenital adrenal hyperplasia.

A.Balsamo, S.Forti, M.Bal, M.Gennari, R.Di Iasio, S.Gualandi, D.Elleri.

Poster (P3 1172) presented at ESPE/LWPES 7<sup>th</sup> Joint Meeting Paediatric Endocrinology, Lyon, France, September 21-24, 2005.

67. Clinical Management of CAH

A.Balsamo

Relazione tenuta all'International Meeting on Anomalies of Sex Differentiation, Rome, 24-26 April, 2006.

68. Birth length and weight in congenital adrenal hyperplasia according to the different phenotype.

A.Balsamo, M.Wasniewska, G.Di Pasquale, G.Salzano, G.Zirilli, F.Baronio, M.Valenzise, F.De Luca.

Poster (PO1-482) presented at "45<sup>th</sup> annual meeting of ESPE", Rotterdam, The Netherlands, June 30-July 3, 2006.

69. Preliminary data on the Italian experience of the prenatal diagnosis and treatment of 21-hydroxylase deficiency.

A.Balsamo, G.Russo, S.Einaudi, P.Borrelli, M.Bal, V.Franco, C.De Sanctis, P.Carrera, E.Menegatti, A.Cicognani.

Poster (PO1-484) presented at "45<sup>th</sup> annual meeting of ESPE", Rotterdam, The Netherlands, June 30-July 3, 2006.

70. Behavioural and emotional aspects in obese children.

N.Bisacchi, L.Nardi, M.Gennari, A.Balsamo, D.Gaddoni, C.Giovannini, F.D'Albertyn, A.Cicognani.

Poster (PO2-310) presentato al "45<sup>th</sup> annual meeting of ESPE", Rotterdam, The Netherlands, June 30-July 3, 2006.

71. Obesity in children and adolescents: an increasing metabolic problem.

M.Gennari, A.Balsamo, M.Marsciani, F.Baronio, S.Gualandi, G.Maltoni, A.Cicognani.

Poster (PO2-315) presentato al "45<sup>th</sup> annual meeting of ESPE", Rotterdam, The Netherlands, June 30-July 3, 2006.

72. Three new sequence variations of the AMH gene in an Italian patient with persistent Mullerian duct syndrome.

S.Menabò, L.Baldazzi, A.Balsamo, A.L.Nicoletti, P.Pirazzoli, A.Cicognani.

Poster (PO3-390) presentato al "45<sup>th</sup> annual meeting of ESPE", Rotterdam, The Netherlands, June 30-July 3, 2006.

73. CYP11B1 gene analysis in 3 Italian patients: identification of a new mutation.

A.Antelli, A.Balsamo, L.Baldazzi, A.L.Nicoletti, M.Gennari, S.Menabò, G.Maltoni, A.Cicognani.

Poster (PO2-419) presentato al "45<sup>th</sup> annual meeting of ESPE", Rotterdam, The Netherlands, June 30-July 3, 2006.

74. Three new sequence variations of the AMH gene in an Italian patient with persistent Mullerian duct syndrome.

A.Balsamo, S.Menabò, L.Baldazzi, M.Gennari, A.Nicoletti, A.Cicognani.

Poster (P 1151) presentato al 2nd International Symposium on Disorders of Sex Development (DSD) "From gene to gender", Lubeck, Germany, August, 31st-sept, 2nd, 2006.

75. Elucidating the underlying molecular mechanism of 8 naturally occurring NR3C2 gene mutations in German and Italian patients suffering from pseudohypoadosteronism type 1

Riepe F, de Sanctis L., Balsamo, A., Karges B, Peter M.

EXPERIMENTAL AND CLINICAL ENDOCRINOLOGY & DIABETES Volume: 115 Supplement: 1 Pages: S14-S14 Published: FEB 2007 ISSN: 0947-7349

76. A molecular analysis of candidate genes for hypospadias in Italian subjects.

Annalisa Nicoletti; Lilia Baldazzi; Soara Menabò; Antonio Balsamo; Monia Gennari; Fabio Buzi; Andrea Pasini; Alessandro Cicognani.

Poster presentato al 46th Annual Meeting of the ESPE Helsinki 200. HORMONE RESEARCH. vol. 68, pp. 207, 2007.



77. Autosomal dominant pseudohypoaldosteronism type 1 (PHA1) in the Italian population: functional characterization of two novel hMR (NR3C2) gene mutations and frequency and function of three NR3C2 gene SNPs.

Antonio Balsamo; Alessandro Cicognani; Monia Gennari; Wolfgang G Sippel; Soara Menabò; Federico Baronio; Felix G Riepe.

Poster presentato al 46th Annual Meeting of the ESPE. Helsinki. 2007. HORMONE RESEARCH vol. 68, pp. 105. (2007).

78. A new case of familial mutation in the SRY gene implicated in the pure gonadal dysgenesis in two sisters and their unaffected father.

Pirazzoli P., Nicoletti A., Gennari M., Baldazzi L., Balsamo A., Mencarelli F., Cicognani A.

Poster presentato al 46th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Helsinki, Finland. June 27-30, 2007. HORMONE RESEARCH. vol. 68 (S1) PO3-658, pp. 204. (2007).

79. Melanocortin-4-receptor molecular screening in a group of phenotypically selected obese children: report of two new mutations and lack of association to the early onset of the disease.

Santoro N., Cirillo G., Romano T., ..., Balsamo A., Gennari M., ..., Miraglia del Giudice E.

Relazione presentata al 46th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Helsinki, Finland. June 27-30, 2007. HORMONE RESEARCH. vol. 68 suppl1 FC8-113, pp. 34. (2007).

80. Obelix: an experimental project to try to improve psychological outcome in obese adolescent.

Gennari M, Balsamo A, Bisacchi N, Giovannini K, Gaddoni D, D'Alberon F, Cicognani A.

Poster presentato al 47th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Istanbul, Turkey. September 20-23, 2008. HORMONE RESEARCH. vol. 70 suppl1 P2 d1 451, p. 13 (2008).

81. The molecular biology of congenital adrenal hyperplasia in the Mediterranean Area.

Balsamo A, Baldazzi L, Menabò S, Cicognani A.

Relazione presentata su invito al 47th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). ESPE Disorders of Sex Development (DSD) Working Group; Istanbul, Turkey. September 20-23, 2008. HORMONE RESEARCH. vol. 70 suppl1 WG6-63, p. 16 (2008).

82. Transient 21-Oxase deficiency in newborns suspected for CAH: may hydrocortisone treatment be beneficial or is simply inappropriate ?

Gallucci M, Balsamo A, Menabò S, Bettocchi I, Bal MO, Cicognani A.

Read by title at 47th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Istanbul, Turkey. September 20-23, 2008. *HORMONE RESEARCH*. vol. 70 suppl1 R118, p. 255 (2008).

83. Insulin sensitivity and ultrasound evaluation of intima media thickness at common carotids, carotid bulbs, femoral and abdominal aorta arteries in adolescents with congenital adrenal hyperplasia.

Wasniewska M, Balsamo A, Manganaro A, Fagioli GL, Salzano G, Conti V, Bombaci S, Ferri M, Picciolo G, Cicognani A, De Luca F.

Poster presented at LWPES/ESPE 8<sup>th</sup> Joint Meeting "Global Care in Pediatric Endocrinology" in collaboration with APEG, APPEP, JSPE and SLEP. New York, NY, USA, September 9-12, 2009. *HORMONE RESEARCH*. vol. 72 S3 - P01-002, p.65 (2009).

84. Lung function impairment in obese children.

Cazzato S, Bernardi F, Balsamo A, Corsini I, Bertelli L, Gennari M, Gallucci M, Di Palmo E, Cicognani A.

Poster presented at LWPES/ESPE 8<sup>th</sup> Joint Meeting "Global Care in Pediatric Endocrinology" in collaboration with APEG, APPEP, JSPE and SLEP. New York, NY, USA, September 9-12, 2009. *HORMONE RESEARCH*. vol. 72 S3 - P01-218, p.140 (2009).

84. Increased large artery intima media thickness in adolescents with classical and non classical congenital adrenal hyperplasia is unrelated to metabolic syndrome.

De Luca F, Balsamo A, Manganaro A, Faggioli G, Bombaci S, Conti V, Iudicello R, Ferri M, Lombardo F, Aversa T, Valenzise M, Cicognani A, Wasniewska M.

Poster presented at 49th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Prague, Czech Republic. September 22-25, 2010. *HORMONE RESEARCH*. vol.74 S3 - P1 d3-309, p.94 (2010).

85. A sequence variation in 3'UTR of CYP21A2 gene correlates with a mild form of congenital adrenal hyperplasia.

Menabò S, Balsamo A, Baldazzi L, Barbaro M, Nicoletti A, Conti V, Pirazzoli P, Wedell A, Cicognani A.

Poster presented at 49th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Prague, Czech Republic. September 22-25, 2010. *HORMONE RESEARCH*. vol.74 S3 - P1 d3-315, p.96 (2010).

86. Degree of overweight and bullying behaviours in school-aged children: a multicenter study.

Licenziati MR, Bacchini D, Trivelli R, Balsamo A, Corciulo N, Crinò A, Deiana M, Driul D, Fiumani P, Garrasi A, Iughetti L, Lombardi F, Modestini E, Pesce S, Tanas R, Valerio G.

Poster presentato al 49th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Prague, Czech Republic. September 22-25, 2010. HORMONE RESEARCH. vol.74 S3 - P2 d3-743, p.222 (2010).

87. Seven novel NR5A1 gene mutations in a cohort of 16 Italian patients with 46,XY Disorders of Sex Development (DSD) without adrenal insufficiency.

Baldazzi L, Balsamo A, Nicoletti AL, Menabò S, Rinaldini D, Cangemi G, Pirazzoli P, Cicognani A.

Poster presentato al 3<sup>rd</sup> International Symposium on Disorders of Sex Development "From Gene to Gender", Lubeca 20-22 May; Abstract book P-01, p42; 2011

88. Aldosterone synthase deficiency (ADS): two new Italian cases with different presentation and diagnostic patterns.

Balsamo A, Rinaldini D, Riepe F, Bettocchi I, Pirazzoli P, Iughetti L, Roversi MF, Cicognani A

Poster presentato al 50th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Glasgow, United Kingdom. September 25-28, 2011. HORMONE RESEARCH. vol. 76 Suppl 2 P2 d1-420, p.133 (2011).

89. Study of the NR5A1 gene in a cohort of Italian patients with 46,XY Disorders of Sex Development (DSD) without adrenal insufficiency: identification of 7 novel mutations.

Baldazzi L, Balsamo A, Nicoletti AL, Menabò S, Rinaldini D, Cangemi G, Balsamo C, Pirazzoli P, Cicognani A.

Poster presentato al 50th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Glasgow, United Kingdom. September 25-28, 2011. HORMONE RESEARCH. vol.76 Suppl 2 P1 d2-377, p.119 (2011).

90. Psychological aspects of Congenital Adrenal Hyperplasia in evolutionary age.

Assante MT, Balsamo A, Foresti M, D'Addabbo G, Pirazzoli P, D'Alberston F, Cicognani A.

Poster presentato all'International Workshop "Disorders of Sex Development: new directions and persistent doubts"; Poster n.1 pag 42; Bologna 14-15 Novembre, 2011.

91. Congenital Adrenal Hyperplasia in adulthood: Psychological and relationship aspects in a couple's life, in the workplace and in sex life.

Assante MT, Balsamo A, Bisacchi N, Nardi L, Pirazzoli P, D'Alberston F, Cicognani A.

*Poster presentato all'International Workshop "Disorders of Sex Development: new directions and persistent doubts"; Poster n.2 pag 43; Bologna 14-15 Novembre, 2011.*

92. CYP21A2 and CYP11B1: first report of a digenic inheritance in CAH  
Menabò S, Balsamo A., Baldazzi L, Nicoletti A., Baronio F, Bettocchi I, Bal MO, Cicognani A.

*Poster presentato all'International Workshop "Disorders of Sex Development: new directions and persistent doubts"; Poster n.11 pag 52; Bologna 14-15 Novembre, 2011.*

93. Hypospadias caused by HSD3B2 deficiency in a patient positive to neonatal screening for congenital adrenal hyperplasia.

Rinaldini D, Balsamo A, Riepe F, Marsigli A, Fanelli F, Pirazzoli P, Cicognani A.

*Poster presentato all'International Workshop "Disorders of Sex Development: new directions and persistent doubts"; Poster n.15 pag 56; Bologna 14-15 Novembre, 2011.*

94. Newborn screening importance in detection of asymptomatic forms of epimerase deficiency galactosemia (EDG)

M.Bal, M.Zanotti, E.Zazzetta, I.Bettocchi, F.Baronio, D.Rinaldini, A.Balsamo, A.Pession, A.Cassio

Annual Symposium SSIEM, Birmingham, UK, 4-7 settembre, JOURNAL OF INHERITED METABOLIC DISEASE, vol. 35(suppl 1), pp. 160, 2012.

95. CYP21A2 AND CYP11B1: FIRST REPORT OF A DIGENIC INHERITANCE IN CAH.

Menabò S, Marsigli A, Baldazzi L, Nicoletti AL, Pirazzoli P, Balsamo A.

*Electronic poster presentato al 51st Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Leipzig, Germany. September 20-23, 2012. HORMONE RESEARCH. vol.78 Suppl 1 EPO-006 (2012).*

96. Neonatal salt loss: not only 21-hydroxylase deficiency. Report of six cases with aldosterone deficiency or resistance.

Rinaldini D, Riepe F\*, Morel Y\*\*, Roucher F\*\*, Dracopoulou M\*\*\*, Marsigli A. Pirazzoli P, Balsamo A.

*Poster presentato al 51st Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Leipzig, Germany. September 20-23, 2012. HORMONE RESEARCH. vol.78 Suppl 1 P 2 d1-710 (2012).*

97. HYPOMAGNESEMIA WITH SECONDARY HYPOCALCEMIA (HSH): APPARENT HOMOZYGOSITY FOR ONE NOVEL TRPM6 MUTATION IN TWO ITALIAN SIBLINGS.

Rinaldini D, Zanotti M, Cassio A, Zazzetta E, Monti S, Pirazzoli P, Balsamo A.

*Poster presentato al 51st Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Leipzig, Germany. September 20-23, 2012. HORMONE RESEARCH. vol.78 Suppl 1 P2-d2-464 (2012).*

98. SEVERE OBESITY and cardiovascular risk factors in a cohort of Italian children and adolescents.

G. VALERIO, A. BALSAMO, P. BRAMBILLA, C. BRUFANI, N. CORCIULO, S. DI CANDIA, M. DI PIETRO, M. DON, A. FRANZESE, G. GRUGNI, P. IACCARINO IDELSON, M. R. LICENZIATI, C. MAFFEIS, M. MANCO, E. MIRAGLIA, G. MORINO, B. MORO, E. Spada, R. TANAS.

*Poster presentato al 51st Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Leipzig, Germany. September 20-23, 2012. HORMONE RESEARCH. vol.78 Suppl 1 P2-d3-571 (2012).*

98. Range and patterns of associated conditions in Disorders of Sex Development: Findings from the I-DSD Registry.

K. Cox, J. Brice, J Jiang, M Rodie, R.Sinnott, M Alkhawari, W. Arlt, A.Balsamo, S.Bertelloni, M. Cools, F.Darendeliler, S.L.Drop, M. Ellaithi, T.Guran, S.O.Hiort, P.M.Holtherus, I.A.Huges, L.Lisa, Y.Morel, O.Soder.

*Comunicazione O-07 presentata al "4th I-DSD Symposium", Glasgow, UK, 7-9 June 2013.*

99. Copy number determination of sex determining genes by MLPA analysis in a patient with 46,XY DSD.

Nicoletti A, Balsamo A, Menabò S, Baronio F, Cangemi G, Baldazzi L.

*Comunicazione O-09 presentata al "4th I-DSD Symposium", Glasgow, UK, 7-9 June 2013.*

100. Temporal Changes In Sex Assignment Based On Data Gathered From The I-DSD Registry.

Z Kolesinska, SF Ahmed Z, J Bryce, M Alkhawari, W Arlt, A Balsamo, S Bertelloni, P Chatelain, M Cools, F Darendeliler, A Desloovere, S Drop, M Ellaithi, T Guran, O Hiort, P-M Holterhus, I Hughes, K Lachlan, L Lisa, I Mazen, A Nordenstrom, M Rodie, O Soder, R Tadokoro-Cuccaro, N Weintrob, I van der Zwan, M Niedziela.

*Comunicazione O-010 presentata al "4th I-DSD Symposium", Glasgow, UK, 7-9 June 2013.*

101. 46,XX DSD with Prader V virilization, hormonal "conventional" pattern typical for 21-hydroxylase deficiency (21OHD), and lack of CYP21A2 mutations.

S.Menabò, L. Baldazzi, G.Cherchi, G.Cangemi, M.Mezzullo, A.Balsamo.

*Poster P-14 presentato al "4th I-DSD Symposium", Glasgow, UK, 7-9 June 2013*

102. METHYLMALONIC ACID (MMA) AS A PRIMARY MARKER OF NEONATAL VITAMIN B12 (VIT.B12) DEFICIENCY APPLIED ON EXPANDED NEWBORN SCREENING

Bettocchi I, Baronio F, Righetti F, Rizzello A, Balsamo A, Pession A, Cassio A.  
Poster presentato al Barcellona September 2013

103. 46,XX DSD with Prader V virilisation, hormonal "conventional" pattern typical for 21-Hydroxylase deficiency (21OHD), and lack of CYP21A2 mutations.

S.Menabò<sup>1</sup>, L. Baldazzi, G.Cherchi<sup>2</sup>, G.Cangemi<sup>1</sup>, M.Mezzullo<sup>3</sup>, A.Balsamo<sup>1</sup>.  
Poster accettato al LWEPEES ESPE Meeting, Milano, Italy, September 2013

104. Molecular and phenotypical characterization of 10 families with 11 $\beta$ -hydroxylase deficiency

Menabò S.<sup>1</sup>, Baldazzi L. <sup>1</sup>, Riepe F.<sup>2</sup>, Cherchi G. <sup>3</sup>, Russo G.<sup>4</sup>, Franzoni A<sup>5</sup>, Gambineri A. <sup>6</sup>, Fanelli F. <sup>6</sup>, Martini A.L. <sup>1</sup>, Rinaldini D.<sup>1</sup>, Balsamo A.<sup>1</sup>.  
Poster accettato al LWEPEES ESPE Meeting, Milano 2013

105. Non classical CAH: molecular evaluation of 287 subjects from northern and southern Italy with comparison between genetical and hormonal results.

Balsamo A. <sup>1</sup>, Menabò S.<sup>1</sup>, Wasniewska M.<sup>2</sup>, Mirabelli S. <sup>2</sup>, Nicoletti A. <sup>1</sup>, Marsigli A. <sup>1</sup>, Rinaldini D. <sup>1</sup>, De Luca F.<sup>2</sup>, Mazzanti L. <sup>1</sup>, Baldazzi L. <sup>1</sup>  
Poster accettato al LWEPEES ESPE Meeting, Milano 2013

106. Temporal Changes In Sex Assignment Based On Data Gathered From The I-DSD Registry

Z Kolesinska, SF Ahmed Z, J Bryce, M Alkhawari, W Arlt, A Balsamo, S Bertelloni, P Chatelain, M Cools, F Darendeliler, A Desloovere, S Drop, M Ellaiti, T Guran, O Hiort, P-M Holterhus, I Hughes, K Lachlan, L Lisa, I Mazen, A Nordenstrom, M Rodie, O Soder, R Tadokoro-Cuccaro, N Weintrob, I van der Zwan, M Niedziela.

Poster accettato al LWEPEES ESPE Meeting, Milano 2013

107. Pseudohypoparathyroidism Type Ib: Two Cases with Different Clinical Presentation

Claudia Balsamo, Federico Baronio, Angelica Marsigli, Valentina Bonifacci, Giovanna Mantovani, Angelo Molinaro, Harald Jüppner, Paola Visconti, Laura Mazzanti, Antonio Balsamo

Poster (P2-D1-292) presentato al ESPE, Dublin , Ireland 2014

108. Thyroid Disorders in Siblings of CH Patients with Thyroid Dysgenesis

Alessandra Cassio, Valentina Di Ruscio, Federico Baronio, Ilaria Bettocchi, Antonella Cantasano, Milva Orquidea Bal, Antonio Balsamo, Giulio Maltoni, Laura Mazzanti

Poster (P2-D1-590) presentato al ESPE, Dublin , Ireland 2014

109. Familial Glucocorticoid Deficiency: Masked Diagnosis by Hydrocortisone Life-Saving Treatment

*Federico Baronio, Angelica Marsigli, Ilaria Bettocchi, Davide Tassinari, Laura Mazzanti, Louise Metherell, Antonio Balsamo.*

Poster (P3-D1-628) presentato al ESPE, Dublin , Ireland 2014

110. Mosaicism 45,X/46,X Yisodicentric: Study of Nine Patients

*Laura Mazzanti, Federico Baronio, Rita Ortolano, Emanuela Scarano, Federica Tamburrino, Angela Colangiulo, Ilaria Bettocchi, Alessandra Cassio, Antonio Balsamo.*

Poster (P2-D2-579) presentato al ESPE, Dublin , Ireland 2014

#### I-DSD Meeting Ghent 2015

112. Congenital Adrenal Hyperplasia due to 21 OH Deficiency: Final Height Before and After Newborn Screening Era in Emilia-Romagna Region, Italy

*Federico Baronio; Soara Menabo; Ilaria Bettocchi; Lilia Baldazzi; Federica Tamburrino; Francesca Montanari; Alessandra Cassio; Laura Mazzanti & Antonio Balsamo*

Oral Communication ESPE Barcellona 2015

<http://abstracts.eurospe.org/hrp/0084/hrp0084fc1.4.htm> Published: 2015-08-26

113. GH Therapy in Skeletal Dysplasias: Final Height Data

*Emanuela Scarano; Matteo Procopio; Federica Tamburrino; Annamaria Perri, Ilaria Bettocchi,*

*Benedetta Vestrucchi, Alessandra Rollo, Antonio Balsamo & Laura Mazzanti*

Poster ESPE Barcellona 2015 . <http://abstracts.eurospe.org/hrp/0084/hrp0084p2-417.htm>

Published: 2015-08-26

114. Anthropometric and Endocrine Features in Children and Adolescents with Type 1 Narcolepsy

*Virginia Ponziani, Monia Gennari, Fabio Pizza, Antonio Balsamo, Filippo Bernardi, Giuseppe Plazzi*

Rapid Free Communications ESPE 18-20 September, Paris 2016

<http://abstracts.eurospe.org/hrp/0086/hrp0086rfc3.8.htm>

115. Genotyping Patients with Differences of Sex Development: 25 Years of

Investigation of an Italian Population of 308 Cases (194 46,XY and 114 46,XX)

*Lilia Baldazzi; Soara Menabo; Federico Baronio; Rita Ortolano; Alessandra Cassio; Laura Mazzanti; Antonio Balsamo*

Poster ESPE 18-20 September, Paris 2016

<http://abstracts.eurospe.org/hrp/0086/hrp0086p1-p364.htm>

116. A Multicenter Study on Long-Term Outcomes in 56 Males with 45,X/46,XY Mosaicism

*Marie Lindhardt Johansen; Carlo Acerini; Juliana Andrade; Antonio Balsamo; Martine Cools; Rieko Tadokoro Cuccaro; Feyza Darendeliler, Christa E Flück, Romina Grinspon, Tulay Guran, Sabine Hannema, Angela K Lucas-Herald, Olaf Hiort, Corina Lichiardopol, Rita Ortolano, Stefan Riedl, S Faisal Ahmed & Anders Juul*

ESPE 18-20 September, Paris 2016

<http://abstracts.eurospe.org/hrp/0086/hrp0086p1-p352.htm>

117. A New International Registry Highlights the Differences in Practice for Reaching a Diagnosis of CAH - On Behalf of the I-CAH/I-DSD Registry User Group

*Mariam Kourime; Jillian Bryce; Jipu Jiang; Nayananjani Karunasena; Tulay Guran; Sabine Elisabeth Hannema; Martine Cools; Hedi L Claahsen Van Der Grinten, Nils Krone, Feyza Darendeliler, Antonio Balsamo, Walter Bonfig, Anna Nordenstrom, Olaf Hiort, Lallemand Dagmar, Richard Ross, Syed Faisal Ahmed, Birgit Koehler, Carlo Acerini, Berenice B Mendonca, Silvano Bertelloni, Lidka Lisa, Walter Bonfig, Heba Elsedfy & Otilia Marginean*

ESPE 18-20 September, Paris 2016

<http://abstracts.eurospe.org/hrp/0086/hrp0086p1-p356.htm>

118. Primary Adrenal Insufficiency in Children: Results from a Large Nationwide Cohort

*Donatella Capalbo; Martina Rezzuto; Marco Cappa; Giusy Ferro; Antonio Balsamo; Federico Baronio; Gianni Russo; Marianna Stancampiano, Nella Augusta Greggio, Ilaria Tosetto, Mariella Valenzise, Malgorzata Gabriela Wasniewska Mohamad Maghnie, Annalisa Calcagno, Giorgio Radetti, Silvia Longhi, Cristina Moracas, Corrado Betterle & Mariacarolina Salerno*

ESPE 18-20 September, Paris 2016

<http://abstracts.eurospe.org/hrp/0086/hrp0086p1-p34.htm>



ELENCO DELLE COMUNICAZI  
ONI

E POSTER

A CONGRESSI NAZIONALI

DEL

DOTT. ANTONIO BALSAMO



1. *Comportamento della secrezione di prolattina nel soggetto obeso impubere e pubere, maschio e femmina.*  
E.Frejaville, A.Balsamo, D.Ventura, L.Ciacchi, A.Becca.  
*Comunicazione presentata al "2o Congresso della Societa' Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica", L'Aquila 10-11 novembre 1979.*
2. *Screening neonatale dell'ipotiroidismo (T4 + TSH) : esperienza derivante dall'esame di 15.000 neonati.*  
A.Cassio, D.Ventura, R.Bergamaschi, M.P.Villa, D.Tassinari, A.Balsamo.  
*Comunicazione presentata al "2o Congresso della Societa' Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica", L'Aquila 10-11 novembre 1979.*
3. *Rapporti fra la funzione ipotalamo-ipofiso-gonadica ed il livello emoglobinemico nel bambino talassemico politrasfuso.*  
F.Zappulla, A.Balsamo, D.Tassinari, A.Marsciani, R.Bergamaschi.  
*Comunicazione presentata alla "Seduta scientifica di endocrinologia e neurologia della Societa' Italiana di Pediatria (Sezione Emiliano-Romagnola)", Modena 1 dicembre 1979.*
4. *Funzione surrenalica nella puberta' precoce trattata con Ciproterone Acetato.*  
F.Zappulla, A.Balsamo, D.Tassinari, A.Marsciani, R.Bergamaschi.  
*Comunicazione presentata alla "Seduta Scientifica di Endocrinologia e Neurologia della Societa' Italiana di Pediatria (Sez. Emiliano Romagnola)", Modena 1 dicembre 1979.*
5. *Secrezione di prolattina nella sindrome di Turner.*  
E.Frejaville, L.Mazzanti, A.Balsamo, A.Vasina, A.Forabosco, E.Cacciari.  
*Poster presentato al Convegno "Prolattina 81", Milano 6-7 aprile 1981.*
6. *Comportamento della secrezione di prolattina nel soggetto obeso impubere e pubere, maschio e femmina.*  
E.Cacciari, E.Frejaville, A.Balsamo, A.Cicognani, P.Pirazzoli, F.Bernardi, F.Zappulla.  
*Poster presentato al Convegno "Prolattina 81", Milano 6-7 aprile 1981.*
7. *Amartomi del Tuber Cinereum e puberta' precoce.*  
G.Frank, E.Cacciari, G.F.Cristi, E.Frejaville, E.Galassi, P.Pirazzoli, G.Gaist, A.Cicognani, F.Frank, A.Balsamo.  
*Comunicazione presentata al Simposio "Aspetti controversi del trattamento di alcune forme tumorali dell'infanzia", Roma 4-5 maggio 1981.*
8. *Il Linfoma di Hodgkin nell'infanzia: effetti collaterali del trattamento nei pazienti lungo sopravvivenenti.*

V.Vecchi, P.Rosito, L.Serra, A.Pession, M.P.Villa, A.Cassio, A.Balsamo:  
*Comunicazione presentata alle "Riunioni Integrate di Oncologia", Torino 4-6 giugno 1981.*

9. *Secrezione di prolattina e funzione tiroidea nella sindrome di Turner.*  
E.Frejaville, A.Cassio, L.Mazzanti, A.Balsamo, F.Bernardi, P.Tassoni, A.Vasina,  
M.P.Villa, E.Cacciari.  
*Comunicazione presentata al "30 Congresso Nazionale della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica", Montecatini Terme 16-18 ottobre 1981.*

10. *Neonatal screening for congenital adrenal hyperplasia using a microfilter paper method for 17-OH-progesterone RIA.*  
E.Cacciari, A.Balsamo, A.Cassio, S.Piazzi, F.Bernardi, S.Salardi, A.Cicognani,  
P.Pirazzoli, F.Zappulla, M.Capelli, M.Paolini.  
*Comunicazione presentata al "2nd International Symposium on Recent Progress in Pediatric Endocrinology", Milano 22-23 ottobre 1981.*

11. *Fibrinolisi ed equilibrio emostatico nel bambino obeso.*  
A.Balsamo, R.Bergamaschi, G.Fortunato, M.Poggi, A.Cicognani, P.Pirazzoli,  
F.Zappulla, S.Coccheri, E.Cacciari.  
*Comunicazione presentata al "41o Congresso della Società Italiana di Pediatria", Bologna 22-25 ottobre 1981.*

12. *Problemi tecnico-organizzativi ed economici dello screening neonatale delle malattie endocrino metaboliche: 3 anni di esperienza clinica nella regione Emilia-Romagna.*  
G.Bugiardini, M.Capelli, S.Piazzi, M.Paolini, E.Cacciari, F.Bernardi, A.Cassio,  
S.Salardi, A.Balsamo.  
*Comunicazione presentata al "Congresso Nazionale sullo Screening neonatale delle Malattie Endocrino Metaboliche in Italia: Risultati e Prospettive", Bologna 18 marzo 1982.*

13. *Lo screening neonatale delle malattie endocrino metaboliche: risultati ottenuti nella Regione Emilia Romagna.*  
E.Cacciari, A.Cassio, S.Salardi, F.Bernardi, A.Balsamo, G.Bugiardini, S.Piazzi,  
M.Capelli, M.Paolini.  
*Comunicazione presentata al "Congresso Nazionale sullo Screening Neonatale delle Malattie Endocrino Metaboliche in Italia: Risultati e Prospettive", Bologna 18 marzo 1982.*

14. *Comportamento del 17-OH-progesterone in un gruppo di 42.930 neonati. Validita' di un micrometodo su dischetto per lo screening neonatale della sindrome adreno genitale congenita.*  
E.Cacciari, A.Balsamo, A.Cassio, S.Piazzi, F.Bernardi, S.Salardi, A.Cicognani, P.Pirazzoli, F.Zappulla, M.Capelli, M.Paolini.  
*Poster presentato al "42o Congresso Nazionale della Societa' Italiana di Pediatria", Pisa 28-31 ottobre 1982.*
15. *Ritmi stagionali di alcuni ormoni ipofisari e gonadici nel soggetto in accrescimento.*  
E.Frejaville, A.Taddia, M.La Palombara, A.Balsamo, E.Cacciari.  
*Comunicazione presentata al "42o Congresso Nazionale della Societa' Italiana di Pediatria", Pisa 28-31 ottobre 1982.*
16. *Comportamento di alcuni parametri endocrino metabolici in corso di convulsioni febbrili.*  
F.Zappulla, L.Mazzanti, M.P.Villa, F.Bernardi, A.Cassio, R.Bergamaschi, E.Frejaville, D.Tassinari, A.Balsamo.  
*Comunicazione presentata al "42o Congresso Nazionale della Societa' Italiana di Pediatria", Pisa 28-31 ottobre 1982.*
17. *Lo studio della tiroide con  $99mTcO_4^-$  mediante gamma camera connessa ad elaboratore (nota tecnica).*  
E.Turba, A.Cassio, A.Balsamo.  
*Comunicazione presentata al "42o Congresso Nazionale della Societa' Italiana di Pediatria", Pisa 28-31 ottobre 1982.*
18. *La terapia delle tireopatie.*  
F.Bernardi, A.Cassio, A.Balsamo.  
*Comunicazione presentata al "2do Corso di Aggiornamento in Endocrinologia Pediatrica", Salsomaggiore Terme 21 marzo 1982.*
19. *Esperienze di terapia e follow up dell'ipotiroidismo congenito diagnosticato precocemente raccolte nel Centro di Bologna.*  
E.Cacciari, A.Cassio, S.Salardi, F.Bernardi, A.Balsamo, G.Bugiardini, S.Piazzi, M.Capelli, G.Grossi, M.Paolini, E.Martelli.  
*Comunicazione presentata al "Workshop 1983 - Inchiesta sulla terapia e lo screening dell'ipotiroidismo congenito in Italia", Parma 18 marzo 1983.*
20. *Funzionalita' tiroidea e prolattina nel bambino diabetico.*  
A.Fava, S.Salardi, E.Frejaville, D.Tassinari, A.Balsamo, L.Mazzanti, F.Zappulla.

*Poster presentato al "4o Congresso della Societa' Italiana di Endocrinologia e diabetologia Pediatrica", Bologna 15-16 ottobre 1983.*

21. Parametri emoreologici e lipidemici in bambini obesi e diabetici.

A.Balsamo, S.Coccheri, R.Argento, S.Partesotti, E.Frejaville, L.Mazzanti, P.Pirazzoli, S.Tonioli, E.Cacciari.

*Comunicazione presentata al "43o Congresso Nazionale della Societa' Italiana di Pediatria", Milano 7-10 novembre 1984.*

22. Livelli di SmC in bambini e adolescenti con IDDM.

S.Salardi, D.Ballardini, F.Righetti, S.Zucchini, G.Natali, A.Balsamo, D.Tassinari, M.G.Pascucci, M.Tacconi, E.Cacciari.

*Comunicazione presentata al "43o Congresso Nazionale della Societa' Italiana di Pediatria", Milano 7-10 novembre 1984.*

23. Valutazione della funzionalita' tiroidea in bambini e adolescenti obesi.

A.Reggiani, P.Pirazzoli, A.Balsamo, E.Frejaville, A.Cassio, M.R.Serafini, S.Salardi, P.Tassoni, A.Cicognani, E.Cacciari.

*Poster presentato al "43o Congresso della Societa' Italiana di Pediatria", Milano 7-10 novembre 1984.*

24. Follow up psicomotorio in un gruppo di soggetti ipotiroidici individuati mediante lo screening neonatale.

A.Cassio, G.Missiroli, S.Piazzi, F.Bernardi, A.Balsamo, S.Salardi, C.Spano, L.Lucchi, G.Bugiardini, E.Cacciari.

*Comunicazione presentata al "Workshop 1985 - Ipotiroidismo congenito: follow up neuropsichico e risultati dello screening in Italia ne 1984", Parma 23 marzo 1985.*

25. Livelli di SmC in bambini e adolescenti con IDDM.

S.Salardi, D.Ballardini, F.Righetti, S.Zucchini, G.Natali, A.Balsamo, D.Tassinari, M.G.Pascucci, M.Tacconi, S.Tonioli, E.Cacciari.

*Comunicazione presentata al "V Congresso Nazionale Associazione Medici Diabetologi", Fiuggi Terme 15-18 maggio 1985.*

26. Alterazioni emoreologiche in bambini e adolescenti obesi.

A.Balsamo, S.Salardi, R.Argento, M.G.Pascucci, M.Tacconi, P.Tassoni, G.Palareti, S.Coccheri, E.Cacciari.

*Comunicazione presentata alla seduta di "Aggiornamenti in pediatria 1985" (Sezione Emiliano-Romagnola), Riccione giugno 1985.*

27. Alterazioni emoreologiche in bambini e adolescenti obesi.

A.Balsamo, S.Salardi, R.Argento, M.G.Pascucci, M.Tacconi, P.Tassoni, G.Palareti, S.Coccheri, E.Cacciari.

Poster presentato al "V Congresso della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica", Roma 18-19 ottobre 1985.

28. Sviluppo psicomotorio in un gruppo di soggetti ipotiroidici individuati mediante lo screening neonatale.

A.Cassio, G.Missiroli, S.Piazzi, S.Salardi, F.Bernardi, A.Balsamo, V.Speca, C.Spano, L.Lucchi, G.Bugiardini, E.Cacciari.

Poster presentato al "44o Congresso Nazionale della Società Italiana di Pediatria", Messina-Giardini Naxos 28-31 ottobre 1985.

29. Prevalenza della malattia celiaca nel diabete mellito tipo 1: studio mediante determinazione degli anticorpi antigliadina.

S.Salardi, U.Volta, G.Biasco, S.Partesotti, A.Reggiani, A.M.Baldoni, A.Balsamo, A.Cassio, S.Zucchini, E.Cacciari.

Comunicazione presentata al "Congresso Straordinario della Società Italiana di Pediatria", Sorrento 28-31 ottobre 1986.

30. Accrescimento staturale e funzionalità antipofisaria in bambini off-therapy dopo leucemia linfoblastica acuta (LLA).

A.Cicognani, V.Vecchi, P.Pirazzoli, F.Polli, A.Ruffini, A.Balsamo, M.Tacconi, G.Paolucci, E.Cacciari.

Comunicazione presentata al "45o Congresso Nazionale della Società Italiana di Pediatria", Modena 13-16 ottobre 1987.

31. Accrescimento staturale e funzionalità antipofisaria in bambini off-therapy dopo leucemia linfoblastica acuta (LLA).

A.Cicognani, V.Vecchi, P.Pirazzoli, F.Polli, A.Ruffini, A.Balsamo, M.Tacconi, G.Paolucci, E.Cacciari.

Comunicazione presentata al "6o Congresso Nazionale Società Italiana Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica", Pisa 23-24 ottobre 1987.

32. Alterazioni metaboliche e della coagulazione in bambini e adolescenti obesi. Modificazioni dopo perdita di peso.

A.Balsamo, M.Gualtieri, F.Polli, A.Bargossi, G.Palareti, M.Mandini, S.Zucchini, M.Cau, E.Frejaville, A.Cicognani, P.Pirazzoli, E.Cacciari.

Comunicazione presentata al "10o Congresso Nazionale Unione Italiana contro l'Obesità - Obesità 88", Bologna 23-26 marzo 1988.

33. Alterazioni emoreologiche in bambini ed adolescenti obesi.

M.Tacconi, A.Balsamo, M.G.Pascucci, S.Tonioli, S.Salardi, P.Tassoni, A.Cassio, G.Palareti, S.Coccheri, E.Cacciari.

*Comunicazione presentata al "10o Congresso Nazionale Unione Italiana contro l'Obesita' - Obesita' 88", Bologna 23-26 marzo 1988.*

34. *Terapia con arginina cloridrato (A.C.) in soggetti con ritardo costituzionale di crescita (R.C.C.): studio in doppio cieco.*

*A.Balsamo, A.Cicognani, D.Tassinari, P.Tassoni, M.Tacconi, I.Paletta, V.Moschettini, E.Cacciari.*

*Comunicazione presentata al "7o Congresso Nazionale S.I.E.D.P.", Milano 20-21 ottobre 1989.*

35. *Accrescimento staturale e funzione endocrina in soggetti trattati per malattia di Hodgkin in eta' pediatrica.*

*A.Cicognani, V.Vecchi, A.Balsamo, F.Zappulla, A.Ruffini, F.Polli, A.Trigona, G.Paolucci, E.Cacciari.*

*Comunicazione presentata al "7o Congresso Nazionale S.I.E.D.P.", Milano 20-21 ottobre 1989.*

36. *Termografia della mammella nella puberta' precoce trattata.*

*A.Cassio, V.Santi, E.Frejarille, A.Balsamo, G.Pagni, A.Viti, N.Di Leo, C.Orlandi, E.Cacciari.*

*"Ginecologia dell'Infanzia e dell'Adolescenza - III Congresso Nazionale della SIGIA", Bologna 3-5 maggio 1990".*

37. *Nuovo utilizzo della termografia mammaria: studio dello sviluppo puberale mammario.*

*V.Santi, A.Balsamo, G.Pagni, N.Di Leo, E.Frejarille, O.Stazzoni, T.Tosi, A.Viti.*

*Comunicazione presentata al "III Congresso Nazionale della Societa' Italiana di Ginecologia dell'Infanzia e dell'Adolescenza", Bologna 3-5 maggio, 1990.*

38. *Effetto di differenti regimi terapeutici sulla secrezione surrenalica ed ipofisaria della sindrome adreno-genitale congenita.*

*A.Balsamo, A.Cicognani, P.Guacci, A.Cassio, A.Papasodero, I.Agnoletti, M.Zanardi, I.Paletta, E.Cacciari.*

*Comunicazione presentata all' "8o Congresso Nazionale della Societa' Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica", Verona 20-21 settembre 1991.*

39. *L'obesita' come fattore di rischio nel bambino.*

*E.Cacciari, A.Balsamo.*

*Relazione tenuta al "Convegno Pediatrico di Aggiornamento" della Societa' Italiana di Pediatria sez. Emiliano-Romagnola, Lugo 19 ottobre 1991.*

40. *Puberta' precoce isosessuale.*

*E.Cacciari, A.Balsamo.*



*Relazione tenuta al Congresso "Fano pediatrica - attualità in tema di prevenzione, diagnosi e terapia", Fano 19-20 ottobre 1991.*

41. *Eccesso di iodio e funzionalità tiroidea in epoca neonatale.*

*A.Cassio, C.Colli, A.Balsamo, S.Piazzini, A.Pavani, C.Fabbri, E.Cacciari.*

*Comunicazione presentata alle "None giornate italiane della tiroide", Udine 5-7 dicembre 1991.*

42. *Dati preliminari sul trattamento con vitamina E e Selenio di bambini con ipercolesterolemia.*

*R.Mazzanti, A.Balsamo, R.Tazzari, R.Tridapalli, C.Arnaldi, E.Cacciari.*

*Comunicazione presentata al Convegno "Attualità in nutrizione infantile", Editori R.Di Toro ed R. Del Gado, Napoli, 1992.*

43. *Il prezzo biologico della terapia con GH.*

*E. Cacciari, A.Balsamo, S.Zucchini.*

*Relazione tenuta al "6o Workshop in endocrinologia e metabolismo dell'età evolutiva", Milano 3-5 marzo, 1993.*

44. *Risposta alla terapia sostitutiva con GH in pazienti con deficit isolato di GH piccoli (SGA) ed appropriati (AGA) per l'età gestazionale.*

*A.Balsamo, P.Tassoni, R.A.Paterra, C.Colli, C.Arnaldi, D.Tassinari, E.Cacciari.*

*Poster presentato al "9o Congresso Nazionale SIEDP", Bari 23-25 settembre, 1993.*

45. *Adenocarcinoma del cortisurrene nel bambino: Studio di 11 casi.*

*A.Cicognani, E. Cacciari, P. Guacci, M. Tacconi, A. Balsamo, P.Pirazzoli, F.Zappulla.*

*9° Congresso Nazionale della S.I.E.D.P., Bari, 23-25 sett. 1993.*

46. *I tumori del cortisurrene nel bambino: Studio epidemiologico*

*A.Cicognani, E. Cacciari, P. Guacci, M. Tacconi, A. Balsamo, P. Pirazzoli, F. Zappulla.*

*49 Congr. Naz. SIP, Riv. Ital. Pediatr 19, 33, 1993.*

47. *Valore della scintigrafia tiroidea, della tireoglobulinemia e di altri parametri neonatali nella diagnosi precoce e nella prognosi dell'ipotiroidismo congenito.*

*A.Cassio, E.Turba, M.Marinelli, C.Colli, A.Balsamo, F.Teglia, L.Minguzzi, E.Cacciari.*

*Comunicazione presentata alla "1a Riunione congiunta AIMN-SIP - Medicina Nucleare e Pediatria", Ferrara 26 novembre, 1993.*

48. *Deficit nell'abilità di decodifica delle espressioni facciali delle emozioni nell'obesità di sviluppo.*

- B.Baldaro, A.Balsamo, R.Caterina, C.Fabbrici, E.Cacciari, G.Trombini.  
Comunicazione presentata al "Congresso Nazionale dell'Associazione Italiana di Psicologia - Sez. ricerca di base in psicologia", Cesena 18-20 settembre 1995.
49. Rapporti fra risultati dello screening dell'ipotiroidismo congenito e apporto iodico neonatale.  
A.Cassio, C.Colli, S.Piazzi, D.Bozza, F.Zappulla, A.Balsamo, V.Scialpi, E.Cacciari.  
Poster presentato al "10° Congresso Nazionale della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica", Stresa, 21-23 settembre 1995.
50. Prevalenza della mutazione A655G in una popolazione italiana di soggetti con forma classica di sindrome adreno-genitale congenita.  
C.Baroncini, L.Baldazzi, A.Balsamo, L.Tartaglia, M.Capelli, G.Carla, A.Perrone, V.Nanni, E.Cacciari.  
Poster presentato al "10° Congresso Nazionale della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica", Stresa, 21-23 settembre 1995.
51. Soglia di percezione vibratoria e funzionalità autonoma cardiovascolare in giovani pazienti con diabete mellito insulino-dipendente.  
S.Salardi, A.Balsamo, A.Cicognani, G.Capozzi, S.Donati, C.Colli, E.Cacciari.  
Poster presentato al "10° Congresso Nazionale della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica", Stresa, 21-23 settembre 1995.
52. Prevalenza di gozzo e ioduria nella popolazione della scuola dell'obbligo di un'area dell'Appennino bolognese.  
A.Cassio, G.Bona, A.Fini, A.Balsamo, A.Rapa, C.Colli, C.Fabbri, E.Cacciari.  
Poster presentato alle "Tredicesime giornate Italiane della Tiroide", Bologna, 30 novembre-2 dicembre 1995.
53. Scintigrafia tiroidea nell'ipotiroidismo neonatale. Esperienza di un Centro regionale di Screening.  
E.Turba, A.Cassio, A.Balsamo, C.Colli, G.Fagioli, C.Salvatore, M.Marinelli, E.Cacciari.  
Poster presentato alle "Tredicesime giornate Italiane della Tiroide", Bologna, 30 novembre-2 dicembre 1995.
54. Frequenza delle mutazioni del gene CYP21B nei pazienti con SAGC della Regione Emilia-Romagna (anni 1980-95).  
A.Balsamo, C.Baroncini, L.Baldazzi, A.Cassio, L.Tartaglia, G.Cangemi, L.Vignutelli, E.Cacciari.  
Poster accettato alla "Settimana Pediatrica Nazionale" Congresso straordinario SIEDP, Montecatini Terme, 22-26 settembre 1996.

55. Prevalenza di gozzo e ioduria nella popolazione della scuola dell'obbligo di un'area dell'appennino bolognese.

A.Cassio, G.Bona, C.Colli, A.Balsamo, A.Rapa, A.Fini, G.Pollacci, E.Cacciari.

Poster accettato alla "Settimana Pediatrica Nazionale" Congresso straordinario SIEDP, Montecatini Terme, 22-26 settembre 1996.

56. Rapporti fra risultati dello screening dell'UIC e apporto iodico neonatale.

A.Cassio, C.Colli, S.Piazzi, D.Bozza, F.Zappulla, A.Balsamo, E.Cacciari.

Poster presentato al Convegno "Carenza iodica, ipotiroidismo congenito, gozzo: fisiopatologia e prevenzione, Roma, 27 giugno 1997.

57. Mutazione omozigote A655G in genitori asintomatici di pazienti con deficit di 21-idrossilasi.

A.Balsamo, L.Baldazzi, C.Barboncini, L.Tartaglia, P.Pirazzoli, M.Bal, E.Cacciari.

Comunicazione presentata all'XI Congresso Nazionale della SIEDP, Bologna 4-6 Settembre, 1997.

58. Valutazione longitudinale delle funzioni cognitive in bambini ipotiroidici congeniti diagnosticati mediante screening neonatale.

A.Cassio, G.Missiroli, C.Colli, A.Balsamo, E.Cacciari.

Poster presentato al 2° Congresso Nazionale di Clinica Psicologica e 7° Congresso Nazionale di Psicometria, Bologna, 25-26 settembre, 1998.

59. Qualità di vita nell'adolescente ipotiroidico congenito diagnosticato mediante screening neonatale.

G.Missiroli, A.Cassio, C.Colli, A.Balsamo, E.Cacciari.

Comunicazione presentata al 2° Congresso Nazionale di Clinica Psicologica e 7° Congresso Nazionale di Psicometria, Bologna, 25-26 settembre, 1998.

60. Statura finale e sviluppo puberale nell'ipotiroidismo congenito prima e dopo l'introduzione dei programmi di screening neonatale.

A.Cassio, A.Balsamo, C.Fabiano, S.Gualandi, C.Colli, E.Cacciari.

Comunicazione presentata al "12° Congresso S.I.E.D.P.", Taormina, 13-16 ottobre, 1999.

61. Altezza finale in soggetti piccoli per età gestazionale (SGA) trattati e non trattati con GH.

S.Zucchini, S.Gualandi, A.Balsamo, P.Pirazzoli, G.Carla, L.Tartaglia, E.Cacciari.

Poster presentato al "12° Congresso S.I.E.D.P.", Taormina, 13-16 ottobre, 1999

62. Statura finale, profilo di crescita e sviluppo puberale nell'iperplasia surrenale congenita da deficit di 21-idrossilasi.

A.Balsamo, A.Cicognani, B.Mainetti, L.Baldazzi, G.Cangemi, E.Cacciari.

Poster presentato al "12° Congresso S.I.E.D.P.", Taormina, 13-16 ottobre, 1999

63. Evoluzione di sovrappeso e obesità in età pediatrica e adolescenziale in Bologna e provincia.

A.Balsamo, A.Cassio, I.Corsini, M.Gennari, G.Carlà, A.M.Perri, A.Cicognani, E.Cacciari.

Comunicazione presentata al 3° Congresso Nazionale SISO "SISO-UICO - Obesità 2000", Bologna, 4-8 Aprile, 2000.

64. Evoluzione di sovrappeso e obesità in età pediatrica e adolescenziale nella città di Bologna.

M.Gennari, A.Balsamo, A.Cassio, I.Corsini, R.Tanas, A.Pasini, A.Cicognani, E.Cacciari.

Poster presentato al "Convegno SIP - sezione Emiliano-Romagnola", Ferrara, 16 Dicembre 2000.

65. Analisi del gene CYP21 e correlazione Fenotipo-genotipo in 155 pazienti Italiani con deficit di 21-idrossilasi.

A.Balsamo, L.Baldazzi, A.Cicognani, M.Barbaro, L.Ragni, F.Zappulla, M.Maccafferri, E.Cacciari.

Poster presentato al "Congresso Italiano di Pediatria", Venezia, 29 Settembre - 3 Ottobre 2001.

Riv Ital Ped 27(suppl al 4):64, (abs P124), 2001

66. Livelli di 17-OH-P correlati a differenti genotipi di iperplasia surrenale congenita non classica da deficit di 21-idrossilasi.

A.Balsamo, L.Baldazzi, A.Cicognani, M.Barbaro, E.Barbieri, F.Baronio, S.Nanni, E.Cacciari.

Comunicazione presentata al XIII Congresso Nazionale SIEDP, Trieste, 10-13 Ottobre, 2001.

67. Ricerca di mutazioni rare del gene CYP21 in una popolazione Italiana eterogenea di 180 pazienti con deficit di 21-idrossilasi.

L.Baldazzi, M.Barbaro, M.Gennari, A.Balsamo, S.Salardi, S.Strocchi, A.Cicognani, E.Cacciari.

Poster presentato al XIII Congresso Nazionale SIEDP, Trieste, 10-13 Ottobre, 2001.

68. Resistenza ai mineralcorticoidi: un'inconsueta "epidemia" a eziologia varia.

F.Baronio, A.Balsamo, A.Cicognani, S.Strocchi, G.Massinissa, A.Zucchini, P.Salvatori, E.Cacciari.

Poster presentato al XIV Congresso Nazionale SIEDP, Roma, 29 Settembre-3 Ottobre, 2003

69. Day Hospital per l'obesità infantile grave a Bologna. I risultati del primo anno di attività.

M.Gennari, A.Balsamo, F.D'Alberton, L.Nardi, N.Bisacchi, F.Mencarelli, A.Cicognani.

Poster presentato al XIV Congresso Nazionale SIEDP, Roma, 29 Settembre-3 Ottobre, 2003

70. Sei nuovi casi di pseudoipoadosteronismo di tipo I.

F.Baronio, A.Balsamo, S.Strocchi, G.Massinissa, A.Zucchini, P.Salvatori, A.Cicognani.

Poster presentato al Convegno della Sezione Emiliano-Romagnola della SIP, Bologna, 29 Novembre, 2003.

71. Due casi falsi negativi con forma classica allo screening neonatale per la sindrome adreno-genitale congenita della Regione Emilia-Romagna (1980-83, 1991-2003).

A.Balsamo, S.Piazzi, M.Bal, C.Retetangos, M.Gennari, F.Baronio, A.Cassio, A.Cicognani.

Poster presentato all'VIII Congresso Nazionale SISN (associato con SISMME e GENCLI), Catanzaro, 7-10 Luglio, 2004.

72. Dati preliminari sull'esperienza Italiana di diagnosi e terapia prenatale nel deficit di 21-idrossilasi.

A.Balsamo, G.Russo, S.Einaudi, P.Borrelli, M.Scipione, V.Franco, C.De Sanctis.

Comunicazione presentata al XV Congresso Nazionale SIEDP, Cagliari, 13-15 ottobre, 2005.

*Premiata come migliore comunicazione del Congresso (contributo 1000 euro).*

73. Ruolo degli androgeni e dei mineralcorticoidi sulla crescita fetale.

M.Wasniewska, A.Balsamo, T.Arrigo, A.Cassio, G.Salzano, S.Bombaci, A.Cicognani, F.De Luca.

Poster presentato al XV Congresso Nazionale SIEDP, Cagliari, 13-15 ottobre, 2005.

74. Tre nuove variazioni di sequenza nel gene dell'AMH in un paziente con sindrome da persistenza dei dotti di Muller.

S.Menabò, L.Baldazzi, A.Balsamo, M.Gennari, A.Nicoletti, A.Antelli, L.Lugaresi, A.Cicognani.

Poster presentato al XV Congresso Nazionale SIEDP, Cagliari, 13-15 ottobre, 2005.

75. Analisi dei geni dell'asse melanocortinico in bambini con obesità ad esordio precoce: risultati preliminari di uno studio multicentrico.

E.Miraglia Del Giudice, G.Cirillo, G.Morino, L.Iughetti, A.Vottero, A.Salvatoni, M.Di Pietro, E.Modestini, A.Balsamo, M.Gennari, L.Perrone.

Poster presentato al XV Congresso Nazionale SIEDP, Cagliari, 13-15 ottobre, 2005.

76. Futuro endocrino a lungo termine nella pubertà precoce centrale trattata e non trattata (PPC).

M.Bal, A.Cassio, F.Orsini, A.Balsamo, S.Gualandi, E.De Cristoforo, A.Cicognani.

Poster presentato al XV Congresso Nazionale SIEDP, Cagliari, 13-15 ottobre, 2005.

77. Screening della Sindrome adreno-genitale: esperienza Italiana.

A.Balsamo, S.Pagliardini.

Relazione al IX Congresso della Società Italiana per gli Screening Neonatali, Pollenzo-Bra (Cuneo), 16-18 Ottobre, 2005.

78. Prevenzione e trattamento dell'obesità nel bambino e nell'adolescente; le proposte della Consensus Pediatrica Italiana.

A.Balsamo, M.Gennari.

Relazione tenuta alla Giornata Mondiale dell'alimentazione - FAO a Bologna, Bologna, 21 Ottobre, 2005.

79. Inquadramento diagnostico del bambino obeso.

A.Balsamo, M.Gennari.

Relazione tenuta al "III Congresso Nazionale della Società Italiana dell'Obesità (SIO)", Milano, 14-16 Giugno, 2006.

80. E' sempre corretto che il neonato diventi paziente? Screening neonatale della Sindrome adreno-genitale congenita.

A.Balsamo:

Relazione tenuta al X Congresso Nazionale della Società Italiana per gli Screening Neonatali, "Strategie diagnostiche ed assistenziali garanzia di qualità", Pesaro, 11-13 Ottobre, 2006.

81. Screening dei bambini ed adolescenti a rischio.

A.Balsamo:

Relazione tenuta al Corso di aggiornamento interdisciplinare per la pratica clinica, "Un problema emergente: l'obesità nell'età evolutiva, Bologna, 21 Ottobre, 2006.

82. I nuovi percentili Italiani

A.Balsamo, A.Cicognani.

Relazione tenuta al XVIII Congresso Nazionale Società Italiana di Pediatria Preventiva e Sociale, "Un'infanzia da difendere: il ruolo del pediatra", Lecce, 28-31 Ottobre, 2006.

83. Valutazione ecografia dello spessore dell'intima-media carotidea in giovani diabetici ed obesi.

M.Gennari, E.Corbelli, G.Maltoni, A.Balsamo, T.Ceccacci, M.Ferri, A.Stella, S.Salardi, A.Cicognani.

Comunicazione al Convegno della Società Italiana di Pediatria - Sezione Emiliano-Romagnola, Modena, 25 Novembre 2006.

84. Trattamento dell'ipogonadismo in età evolutiva: indagine conoscitiva SIEDP.

A.Balsamo, S.Bertelloni.

Poster presentato al XVI Congresso Nazionale SIEDP, Parma 11-13 ottobre 2007.

85. Studio della funzionalità polmonare nel bambino obeso.

S.Cazzato, F.Bernardi, A.Balsamo, I.Corsini, M.Gennari, S.Colonna, L.Bertelli, A.Cicognani.

Poster presentato al XVI Congresso Nazionale SIEDP, Parma 11-13 ottobre 2007.

86. Pubertà ritardata con ipertensione e ipopotassiemia.

N.Corciulo, G.Filaninno, P.Guacci, P.Maggio, A.Balsamo.

Comunicazione presentata al XVII Congresso nazionale SIEDP, Napoli 5-7 Novembre 2009.

87. Studio multicentrico sulla gravità dell'eccesso ponderale ed esperienze di bullismo in età pediatrica.

Licenziati MR, Bacchini D, Trivelli R, Ambruzzi A, Balsamo A, Corciulo N, Crinò A, Deiana M, Driul D, Garrasi A, Gennari M, Mughetti L, Miraglia Del Giudice E, Modestini E, Pesce S, Spera S, Valerio G.

Poster presentato al XVII Congresso nazionale SIEDP, Napoli 5-7 Novembre 2009.

88. L'insulino resistenza è un fattore di rischio per l'ipertensione indipendentemente dall'eccesso ponderale e dalla distribuzione del grasso corporeo nei bambini obesi.

Maffeis C, Banzato C, Brambilla P, Cerreti F, Corciulo N, Cuccarolo G, Di Pietro M, Francese A, Gennari M, Balsamo A, Grugni G, Mughetti L, Miraglia Del Giudice E, Petri A, Trada M, Yannakou I.

Poster presentato al XVII Congresso nazionale SIEDP, Napoli 5-7 Novembre 2009.

89. Deficit di 21-idrossilasi: l'insidia degli alleli con la mutazione Q318X.

Menabò S, Nicoletti A, Balsamo A, Cangemi G, Pirazzoli P, Cicognani A, Baldazzi L.

Poster presentato al XVII Congresso nazionale SIEDP, Napoli 5-7 Novembre 2009.

90. Glicoregolazione e follow-up clinico ponderale in femmine con forma non classica di iperplasia surrenalica congenita da deficit di 21-idrossilasi.  
Balsamo A, Conti V, Bettocchi I, Monti S, Sonetti S, Mozzanti P, Pirazzoli P.  
Poster presentato al XVII Congresso nazionale SIEDP, Napoli 5-7 Novembre 2009.

91. Studio trasversale e prospettico del rischio cardiovascolare in adolescenti con sindrome adreno-genitale in rapporto con genotipo e fenotipo.  
Wasniewska M, Balsamo A, Manganaro A, Fagioli G, Salzano G, Conti V, Bombaci S, Ferri M, Picciolo G, Arrigo T, Cicognani A, De Luca F.  
Poster presentato al XVII Congresso nazionale SIEDP, Napoli 5-7 Novembre 2009.

92. FUNZIONALITA' GONADICA NELLA GALATTOSEMIA CLASSICA  
Bal M.O., Bettocchi I., Balsamo A, Monti S., Cassio A., Cicognani A.  
Comunicazione orale presentata al Congresso "MilanoPediatria 2010 - Nutrizione, Genetica, Ambiente per l'educazione alla salute", Milano 18-21 Novembre 2010.

93. DEFICIT DI ALDOSTERONE SINTETASI (ASD): DUE NUOVI CASI ITALIANI CON UNA PRESENTAZIONE CLINICA E UN PERCORSO DIAGNOSTICO DIFFERENTI.  
Rinaldini D, Balsamo A, Bettocchi I, Pirazzoli P, La Scola C, Iughetti\* L, Roversi\* MF,  
Riepe\*\* F, Cicognani A.  
Comunicazione orale presentata al Convegno Regionale SIP Sez. Emilia-Romagna, Castel San Pietro Terme (BO) 26 Marzo 2011.

94. Positività allo screening neonatale per iperplasia surrenalica congenita in un neonato 46,XY con ipovirilizzazione.  
Rinaldini D, Balsamo A, Riepe F, Marsigli A, Bellomo I, Cicognani A.  
Presentazione accettata a stampa al "Congresso Nazionale Congiunto SIMMESN e SIMGePeD - Malattie genetico-metaboliche tra tecnologia e assistenza"; Bologna 27-29 Ottobre 2011.

95. Revisione critica dell'impiego dell'ecografia tiroidea nell'iniziale congerma diagnostica dell'ipotiroidismo congenito.  
Rizzello A, Monti S, Bettocchi I, Carfagnini F, Bal M, Balsamo A, Cicognani A, Cassio A.  
Presentazione accettata a stampa al "Congresso Nazionale Congiunto SIMMESN e SIMGePeD - Malattie genetico-metaboliche tra tecnologia e assistenza"; Bologna 27-29 Ottobre 2011.

96. Neonato 46,XY con ipovirilizzazione e positività allo screening neonatale per iperplasia surrenalica congenita.  
Rinaldini D, Balsamo A, Riepe F, Marsigli A, Menabò S, Bellomo I, Cicognani A.



*Comunicazione presentata al XVIII Congresso Nazionale SIEDP; Genova 1-3 Dicembre 2011.*

97. OBESITA' DI GRADO SEVERO E FATTORI DI RISCHIO CARDIOVASCOLARI IN UNA COORTE DI BAMBINI ED ADOLESCENTI ITALIANI: UNO STUDIO MULTICENTRICO

G. Valerio, A. Balsamo, P. Brambilla, C. Brufani, N. Corciulo, M. Di Pietro, M. Don, A. Franzese, G. Grugni, MR Licenziati, E. Miraglia Del Giudice, G. Morino, C. Maffei, M. Manco, B. Moro, Di Candia, R. Tanas, Gruppo di Studio Obesità Infantile SIEDP

*Comunicazione presentata al XVIII Congresso Nazionale SIEDP; Genova 1-3 Dicembre 2011.*

98. CYP21A2 AND CYP11B1: PRIMO CASO DI IPERPLASIA SURRENALE CONGENITA AD EREDITA' DIGENICA.

Menabò S., Balsamo A., Nicoletti A., Baldazzi L., Marsigli A., Baronio F., Cicognani A

*Comunicazione presentata al XVIII Congresso Nazionale SIEDP; Genova 1-3 Dicembre 2011.*

99. IPERPLASIA SURRENALE CONGENITA IN ETA' ADULTA: ASPETTI PSICOLOGICI E RELAZIONALI NELLA VITA DI COPPIA, NEL LAVORO E NELLA SESSUALITA'

Assante MT, D'Alberton F, Balsamo A, Bisacchi N, Nardi L, Maltoni G, Cicognani A  
Poster presentato al XVIII Congresso Nazionale SIEDP; Genova 1-3 Dicembre 2011.

100. Aspetti psicologici dell'iperplasia surrenale congenita in età evolutiva.

Assante MT, D'Alberton F, Balsamo A, Rinaldini D, Foresti M, D'Addabbo G, Cicognani A

Poster presentato al XVIII Congresso Nazionale SIEDP; Genova 1-3 Dicembre 2011.

101. La diagnosi molecolare del deficit 21- idrossilasi: bilancio di 15 anni di attività

Baldazzi L, Menabò S, Cicognani A, Zucchini S, Maltoni G, Cangemi G, Balsamo A.

Poster presentato al XVIII Congresso Nazionale SIEDP; Genova 1-3 Dicembre 2011.

102. Spettro mutazionale di un gruppo di 30 casi DSD 46,XY con ambiguità genitale alla nascita e cresciuti in senso femminile: elevato n. di mutazioni nel gene NR5A1 (SF1).

Baldazzi L, Nicoletti AL, Balsamo A, Menabò S, Zucchini S, Pirazzoli P, Cangemi G, Cicognani A.

*Comunicazione presentata al XVIII Congresso Nazionale SIEDP; Genova 1-3 Dicembre 2011.*

103. *Revisione critica dell'impiego dell'ecografia tiroidea nell'iniziale conferma diagnostica dell'ipotiroidismo congenito*

*I.Bettocchi, S.Monti, F. Carfagnini, A.Rizzello, M.O.Bal, A.Balsamo, A.Cicognani, A.Cassio*

*XVIII Congresso Nazionale SIEDP, Genova, 1-3 Dicembre 2011*

104. *46,XX DSD con virilizzazione di grado V di Prader, pattern ormonale "convenzionale" per deficit di 21-Idrossilasi (21OHD) e assenza di mutazioni nel gene CYP21A2.*

*Rinaldini D, Marsigli A, S.Menabò, L. BaldaZZi, G.Cherchi, Baronio F, Pession A, A.Balsamo.*

*Poster presentato al Congresso Nazionale SIP, Bologna 2013.*

105. *Tentativo di valutare l'efficacia di gruppi di supporto psicologico in bambini obesi e nelle loro famiglie nell'ambito del setting ospedaliero*

*A. L. Martini, N. Bisacchi, D. Rinaldini, B.Vestrucci, F.D'Albertyon, L. Mazzanti, Pession A, A. Balsamo.*

*Poster presentato al Congresso Nazionale SIP, Bologna 2013.*

106. *Disturbi della funzionalità Tiroidea in bambini e adolescenti con sindrome di Prader-Willi - Dati di 299 pazienti Italiani. G. Vivi, B.Predieri, A.Corrias, A.Salvatoni, G.Grugni, A.Crinò, L.Gargantini, L.Ragusa, N.Greggio, M.Del Vecchio, A.Balsamo, A. Pilotta, M.Wasniewska, U Hladnik, G.Chiumello, L.lughetti.*

*Comunicazione orale CO 5/79 presentata al XIX Congresso Nazionale SIEDP/IspeD, Bari 21-23 Novembre 2013.*

107. *Efficacia di gruppi terapeutici psicodinamici in bambini obesi e nelle loro famiglie in ambito ospedaliero. A.L.Martini, N.Bisacchi, A.Marsigli, M.O. Bal, F.D'Albertyon, L.Mazzanti, A.Pession, A.Balsamo.*

*Poster P5/208 presentato al XIX Congresso Nazionale SIEDP/IspeD, Bari 21-23 Novembre 2013.*

108. *Caso Clinico: Correzione di diagnosi in individuo 46,XY, fenotipo maschile, iposurrenalismo ed ipertensione arteriosa, originariamente diagnosticato come deficit di 11-idrossilasi. D.Rinaldini, A.Marsigli, M.A.Lisa, F.Baronio, L.Mazzanti, F.Riepe, A.Balsamo.*

*Poster P-63/101 presentato al XIX Congresso Nazionale SIEDP/IspeD, Bari 21-23 Novembre 2013.*

109. *Malattia di Cushing: la gestione del fallimento terapeutico nel bambino e adolescente. Report di 11 casi.* F.Baronio, A.Marsigli, A.L.Martini, A.Cantasano, A.Pession, L.Mazzanti, A.Balsamo.

*Poster P163/165 presentato al XIX Congresso Nazionale SIEDP/Ispeid, Bari 21-23 Novembre 2013.*

110. *Forme "familiari" di ipotiroidismo congenito: esperienza di un Centro Regionale di screening neonatale.* M.O.Bal, V. Di Ruscio, I.Bettocchi, A.Cantasano, F.Baronio, A.Balsamo, A.Pession, L.Mazzanti, A.Cassio.

*Poster P174/261 presentato al XIX Congresso Nazionale SIEDP/Ispeid, Bari 21-23 Novembre 2013.*

## SISMENN

### 111. ANALISI GENETICA DI FAMIGLIE ITALIANE CON DIABETE INSIPIDO CENTRALE A TRASMISSIONE AUTOSOMICA DOMINANTE

Di Mascio Alberto, Godano Elisabetta, Balsamo Antonio, Gaudino Rossella, Brugnara Milena, Corbetta Sabrina, Iughetti Lorenzo, Salerno Carolina, Perrotta Silverio, Scianquetta Saverio, Di Iorgi Natascia, Maghnie Mohamad

*Comunicazione orale presentata al XX Congresso Nazionale SIEDP, Roma 25-27 Novembre 2015*

### 112. INSUFFICIENZA SURRENALICA PRIMARIA IN ETÀ PEDIATRICA: RISULTATI PRELIMINARI DI UNO STUDIO MULTICENTRICO

Capalbo Donatella, Rezzuto Martina, Moracas Cristina, Maghnie Mohamad, Calcagno Annalisa, Balsamo Antonio, Baronio Federico, Russo Gianni, Di Lascio Alessandra, Valenzise Mariella, Wasniewska Malgorzata Gabriela, Greggio Nella Augusta, Toso Ilaria, Cappa Marco, Ferro Giusy, Betterle Corrado, Salerno Mariacarolina

*Comunicazione orale presentata al XX Congresso Nazionale SIEDP, Roma 25-27 Novembre 2015*

### 113. MOSAICISMO 45,X/46,XIDIC(Y) : STUDIO DI 9 PAZIENTI

Baronio Federico, Ortolano Rita, Scarano Emanuela, Tamburrino Federica, Bettocchi Ilaria, Cassio Alessandra, Mazzanti Laura, Balsamo Antonio

*Poster presentato al XX Congresso Nazionale SIEDP, Roma 25-27 Novembre 2015*

### 114. TRE CASI DI PSEUDOIPOPARATIROIDISMO TIPO IB CON PRESENTAZIONE CLINICA MULTIFORME

Balsamo Claudia, Cassio Alessandra, Baronio Federico, Mantovani Giovanna, Visconti Paola, Mazzanti Laura, Bettocchi Ilaria, Balsamo Antonio

*Poster presentato al XX Congresso Nazionale SIEDP, Roma 25-27 Novembre 2015*

*SISMENN Firenze 2015*