

AMALIA C. BRUNI



CURRICULUM VITAE

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome Amalia Cecilia Bruni
Indirizzo [REDACTED]
Telefono [REDACTED]
Fax [REDACTED]
E-mail bruni@arn.it
amaliacecilia.bruni@asp.cz.it
amaliaceciliabruni@gmail.com
Nazionalità Italiana
Luogo e data di nascita [REDACTED]
Codice Fiscale [REDACTED]

Medico Chirurgo, Specialista in Neurologia, Professore di prima e seconda fascia in Neurologia e Genetica Medica dal 2014

ESPERIENZE LAVORATIVE

- PERIODO (DA -- A)
- NOME E INDIRIZZO DATORE DI LAVORO
- TIPO DI AZIENDA O SETTORE
- TIPO DI IMPIEGO
- Principali mansioni e responsabilità

DAL 1996 A TUTT'OGGI
ASP CATANZARO - EX AS6 LAMEZIA TERME

CENTRO REGIONALE DI NEUROGENETICA
DIPENDENTE PUBBLICA AMMINISTRAZIONE
DIRIGENTE MEDICO

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Date (da - a)
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
- Qualifica conseguita
- Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

1980-1985
Università degli Studi di Napoli - Scuola di Specializzazione in Neurologia
Specializzazione in Neurologia
Cinquanta/cinquanteschi

- Date (da – a)
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
- Qualifica conseguita
- Livello

CAPACITÀ E COMPETENZE ORGANIZZATIVE

1972-1979

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI NAPOLI

Laurea in Medicina e Chirurgia

Votazione 110/110 e lode

- Responsabile del Centro SMID SUD in Lamezia Terme dal 01/01/1987 - 30/12/1992. Ha fondato nel 1992 l'Associazione per la Ricerca Neurogenetica Onlus che si occupa di sostenere la ricerca scientifica nel campo delle demenze e sostenere le famiglie e i pazienti con progetti innovativi.
- Responsabile del Centro Regionale di Neurogenetica (CRN) (ASL6 Lamezia Terme, ora ASP CZ) dal 1996 al 2015; dal 2015 a tutt'oggi incarico di sostituzione ex art 18 a tutt'oggi per incarico di direzione di struttura complessa.
- Il CRN nasce con la LR 37/96 ed è istituito dalla Regione Calabria come riconoscimento dei risultati che la stessa ha prodotto, assieme ad un gruppo internazionale di ricercatori, sulla malattia di Alzheimer ereditaria isolando il gene causativo maggiore.
- Ha coordinato dal 1987 come investigatore principale o come responsabile di UO, numerosi progetti di ricerca nazionale e internazionali, relativamente a studi clinici, epidemiologici, farmacologici (di fase 2 e 3) e di ricerca biologico molecolare su demenze e in particolare Malattia di Alzheimer. Ha coordinato due studi di popolazione, entrambi in aree isolate della regione Calabria. Come UO del progetto finalizzato del Ministero della Salute per lo studio dei soggetti a rischio per mutazione genetica appartenenti a famiglie con Malattia di Alzheimer e con demenza Frontotemporale (2012) ha coordinato il processo per le linee guida sul counseling genetico; Partecipa dal 2012 al progetto Europeo GENFI come UO non finanziata; è in rapporto operativo con il gruppo internazionale DIAN (Dominantly Inherited Alzheimer Network) sempre per lo studio dei soggetti a rischio con mutazione genetica appartenenti alle famiglie con Malattia di Alzheimer.
- Coordinatore scientifico per conto della Regione Calabria del Tavolo Tecnico per la costituzione della Rete Regionale per le demenze (da settembre 2018)
- Coordinatore scientifico, per conto della Regione Calabria, degli Obiettivi di Piano 2010-2011 e 2012 relativamente allo sviluppo dei piani assistenziali per i pazienti con demenza ed è incaricata di definire la rete regionale per le demenze.
- Coordinatore scientifico del Progetto di sperimentazione del Chronic Care model sulle demenze nell'ASP di CZ finanziato dal Centro di Controllo delle Malattie del MIN Sal 2011- 2014.
- Dal 2012 coordina il progetto di cooperazione italo –argentino per lo studio della demenza frontotemporale nelle popolazioni emigrate (fondi propri).
- Coordina il progetto sulla epidemiologia della Malattia di Niemann Pick in Calabria dal 2013.
- E' Referente Scientifico per conto della Regione Calabria al Tavolo nazionale demenze

Publicazioni ed Attività
didattica

Publicazioni in extenso, su riviste nazionali e internazionali peer reviewed, (190); Abstracts pubblicati (315, come autore o coautore su riviste nazionali e internazionali). Ha effettuato Comunicazioni, relazioni e letture Magistrali a congressi nazionali e Internazionali (231) e presentato Posters a congressi nazionali e internazionali (206). H index 35

Ha espletato Attività didattico – seminariale presso Università- Enti di ricerca- Scuole di formazione.

Ha effettuato attività di divulgazione della cultura scientifica presso Associazioni culturali, di volontariato, ma anche in programmi televisivi regionali e nazionali.

Ha avuto oltre 70 riconoscimenti regionali, nazionali e internazionali.

ULTERIORI INFORMAZIONI

Informazioni complementari

- Conseguita abilitazione nazionale di Prima e Seconda fascia in settore 06/ A1 (Genetica Medica) dal 7 Gennaio 2014 al 2020)
- Conseguita abilitazione nazionale di Prima e Seconda fascia in settore 06/D6 (Neurologia) valevole dal 3/02/ 2014 al 3/02/2020

E' **Senior Associate Editor** del Journal of Alzheimer's disease. È censita tra i **Referees** per Neurology; Journal of Alzheimer's disease; Annals of Neurology; PLoS ONE; Neuroscience Letters; Journal of the Neurological Sciences; Mechanisms Ageing Developments; Lancet Neurology; Human Mutation; Neurocase, Motor Neuron Disease Association (UK) activity funding (UK); Methusalem grant application funding, Leuven University; Neurobiology of Aging, etc .

Coordinatore del Tavolo Tecnico per la costruzione della Rete Regionale per le Demenze - Regione Calabria da ottobre 2018.

Membro del Comitato Tecnico scientifico dell'Istituto Superiore di Sanità (2016-2020) nominato dalla Conferenza Stato-Regioni

Membro della Commissione Nazionale per la redazione del Piano Nazionale Demenze dal 2013.

Presidente nazionale eletto della Sindem 2018 (in carica come Presidente dal 2020 al 2022)

Membro eletto del Comitato Direttivo Sindem nazionale dal 2014

Presidente della Sezione Calabria della Sindem 2013-2015

Presidente eletto della Associazione Italiana di Psicogeriatrica - sezione Calabria - 2009-2012; Rieletta per il triennio 2012-2015 e 2016-2019.

Membro del Comitato Tecnico Scientifico della Sin Dem 2012-2014

Responsabile del coordinamento per le sezioni regionali in Italia.

Membro del Comitato tecnico scientifico dell'ASP CZ dal 2011 ad oggi;

Membro della Commissione Paritetica sulla formazione dell'ASP-CZ dal 2011 ad oggi.

Consigliere eletto nel Direttivo della SINDEM 2006-2008 e 2008-2010.

Member of International established researcher evaluation core panel (IEREP-c) University of Leuven, April 2007.

Member of the Alzheimer Europe Expert Advisory Plan for genetic research dal 2003.

Membro della Commissione Nazionale sulla Malattia di Alzheimer istituita dal Ministero della Salute (2002).

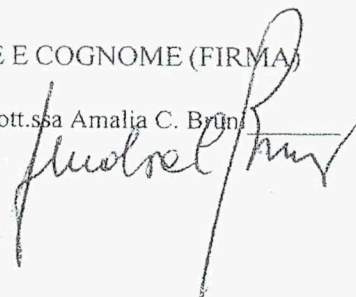
Il sottoscritto dichiara che le informazioni contenute sono veritiere ai sensi del DPR 445/2000; autorizza al trattamento dei dati personali (art 13. Dlgs 196/2003);

"Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del Regolamento UE 2016/679 sul trattamento dei dati personali e del precedente d.lgs. 196/03".

Lamezia Terme, 21 ottobre 2019

NOME E COGNOME (FIRMA)

Dott.ssa Amalia C. Bruni



Allegato 1

Eventi formativi personali

Bruni Amalia C.

2017

1. XLVIII Congresso della Società Italiana di Neurologia
14-16 ottobre 2017 - Napoli

2016

1. XLVII Congresso Società Italiana di Neurologia
Venezia 22-25 ottobre 2016
2. Corso "Le demenze: dal genotipo al fenotipo cognitivo"
Treviso 23-24 aprile 2016 – 8 cred ECM
3. "XI Congresso Sindem 2016"
Firenze 17-19 marzo 2016 – 8 cred. ECM

2015

1. Programma nazionale per la formazione continua degli operatori della Sanità
"Strategie terapeutiche avanzate nella malattia di Parkinson: corso interattivo teorico-
pratico tra ospedale e territorio"
Lamezia Terme Hotel Ashley 27 novembre 2015 – 8,1 cred. ECM

2014

1. Conferenza "Dementia in Europe: a challenge for our common future"
Roma Auditorium Ministero della Salute 14 novembre 2014
2. Corso teorico pratico di Neuropsicologia. Focus on dementia's neuropsychology
Catanzaro 6 ottobre 2014 – 1 dicembre 2014 – 44 cred. ECM
3. Programma formazione continua degli operatori della Sanità - ASPCZ
"Revisione della spesa e flussi informativi"
Lamezia Terme 16 giugno 2014 - cred E.C.M. 5,5
4. Programma formazione continua degli operatori della Sanità - ASPCZ
"Il sistema di budget"
Lamezia Terme 26 maggio 2014 - cred E.C.M. 9
5. Corso Formazione AIP-UNIVA 2014 "La degenerazione frontotemporale lobare e gli
aspetti di confine"
Lamezia Terme 14, 21 maggio; 18 giugno; 1 ottobre; 5 novembre
6. Sesto Scientific Symposium on Niemann Pick Type C
"New Horizons in Diagnosis and Treatment"
Frankfurt Germany 16-18.05.2014

7. Programma formazione continua degli operatori della Sanità - ASPCZ
"I costi standard"
Lamezia Terme 4 aprile 2014 - cred E.C.M. 9

2013

1. Progetto Lundbeck 14861 A7B
Budapest 21-23/11/ 2013
2. Corso teorico pratico di Neuropsicologia
Lamezia Terme 13/11/2013
3. Corso formazione AIP-UNIVA 2013 "Demenze e Sindromi Parkinsoniane"
Lamezia Terme 7-18/06/2014; 3/07/2014; 9/10/2014; 11/12/2014
4. Programma formazione continua degli operatori della Sanità
"VIII Congresso SINDEM 2013 "
13-15.03.2013
Palazzo Murena – Perugia 8,5 cred. E.C.M
5. Programma formazione continua degli operatori della Sanità
"La metodologia scientifica nelle demenze. Dalla pratica clinica alla sanità pubblica
13.03.2013 Palazzo Murena – Perugia 2 cred. E.C.M

2012

1. Meeting progetto editoriale
"Expert case study Alzheimer"
Lamezia Terme Hotel Ashley 23.05.2012
2. Corso Formazione specialistica AIP-UNIVA Le Unità di Valutazione Alzheimer: uno sguardo al futuro 2012
Dal 16 aprile 2011 al 5 Ottobre 2011 (8 incontri)
Sala Ferrante Ospedale Civile di Lamezia Terme ASP CZ
3. Seminario "L'asse ipotalemo-ipofisi e corticosurrene e le patologie correlate" Relatore
Dott. Giovanni Cizza National Institute of Health, Bethesda USA
Università della Calabria
Cosenza 22 febbraio 2012
4. Seminario "New frontiers in cell replacement therapies for Parkinson's disease: the what, who, when and where?" Relatore Megan Thomas (Perth – Australia)
Sala Stampa Università della Calabria
Cosenza 30 gennaio 2012
5. Online GPC Training Certificate of Achievement International Conference on
Harmonisation – Good Clinical Practice Guideline course
18 gennaio 2012

2011

1. Esperienze a confronto: le UVA di Toscana e Umbria si incontrano
Pienza (SI) 12 Novembre 2011
2. Alzheimer's Association International Conference (AAIC11)
Parigi 16-21 luglio 2011
3. Convegno Internazionale "La sfida dell'auto-mutuo aiuto: associazioni di malati cronici o con malattie rare e governance dei servizi sociali e sanitari in Europa".
Osservatorio regionale sulla salute del cittadino – Università "Magna Graecia" di Catanzaro
Catanzaro 16 giugno 2011
4. "Demenze rare e Malattie del Motoneurone: dalla Clinica alla Epigenetica ai percorsi assistenziali integrati".
UO Formazione e Qualità – ASP-CZ
Lamezia Terme 29 maggio - 24 giugno 2011

2010

1. Le Demenze: Fisiologia, Patologia dei Processi Neurocognitivi. Trattamento. Biologia Molecolare dei Processi Neurodegenerativi.
ASP-CZ
Lamezia Terme 7-22 Giugno 2010; 01-20 Ottobre 2010; 8-19 Novembre 2010
2. XLVI Congresso AINP e XXXVI AIRIC
Corso Pratico "Tecniche di indagine in neuropatologia applicate alle patologie neurodegenerative e tumori"
Squillace (CZ) 23 maggio 2010
3. Seminario di studio del Consiglio Direttivo AIP
Napoli 22-23 gennaio 2010
4. Certificate of Achievement n° 7370-15-10150: Good Clinical Practice Guideline Course
Online GCP training. 18 January 2010

2009

1. Programma nazionale per la formazione continua degli operatori della Sanità
"Il sistema di Budget: Definizione di una nuova procedura"
11/12.11.2009 – 9 cred. ECM

2008

1. Convegno "I Comitati Etici delle Aziende Sanitarie e Ospedaliere: attualità, prospettive, esperienze a confronto" – ASP Catanzaro
Catanzaro, 29 Novembre 2008
2. Corso di formazione "Update sulla Malattia di Parkinson: Confronto tra esperti"
Napoli, 25 settembre 2008

3. The International Conference on Alzheimer's Disease
Alzheimer Association
Chicago, IL 26-31 luglio 2008
4. Advanced Course in Neuroimaging
Monaco 5-6 giugno 2008
5. Intracellular Traffic and Neurodegenerative Disorders
Ente Organizzatore: Foundation Ipsen
Sede Paris 28 aprile 2008
6. II° Congresso SINDEM "La neurodegenerazione tra nuove evidenze e antiche incertezze"
Roma 12-13 marzo 2008 (10 crediti)
7. "I nuovi criteri per la diagnosi preclinica di Malattia di Alzheimer"
I.R.C.C.S. Centro S. Giovanni di Dio Fatebenefratelli di Brescia
Brescia 31 gennaio 2008

2007

1. X Workshop on Apoptosis in Biology and Medicine
Rende 29-30/03/2007

2006

1. IX Workshop on Apoptosis in Biology and Medicine – Neuroinflammation in neuronal death and repair
Parghelia (VV) 13-16 Settembre 2006
2. 3° Congresso Nazionale "Il Geriatra territoriale ed il 3° millennio: tendenze per una nuova cultura"
Selva di Fasano 12 Maggio 2006
3. 6° Congresso Nazionale AIP "Identità del Vecchio, mutamenti sociali e complessità dei bisogni: innovatività specificità delle cure"
Gardone Riviera (BS) 05-08 Aprile 2006
4. Corso Master: Linee Guida AIP per il Trattamento della Malattia di Alzheimer
"La complessità nel paziente affetto da malattia di Alzheimer"
Gardone Riviera (BS) 05 Aprile 2006
5. Convegno SINDEM "Tra Mente e Movimento: Riunione Nazionale SINDEM Associazione sulle Demenze della Società Italiana di Neurologia"
Roma, 23-25 Marzo 2006

2005

1. Convegno: A.I.N.A.T. "Il neurologo territoriale: una risorsa da valorizzare"
Torre del Greco, 20-21 Ottobre 2005
2. Corso: Disturbi affettivi: dalle evidenze biologiche alla specificità della cura
Gizzeria (CZ) 14 Ottobre 2005
3. Formazione "Approccio al paziente geriatrico e riattivazione funzionale"
Ente Organizzatore: Università degli Studi Magna Grecia di Catanzaro
e la Scuola di Specializzazione in Geriatria e Gerontologia
Sede Vibo Valentia 29 Settembre 2005
4. Convegno inaugurale "Genetica ed evoluzione umana: fra divulgazione, formazione e ricerca
Ente: OpenLab – UNICAL
Arcavacata di Rende (CS) 10 Giugno 2005
5. Corso: "Linee Guida sul trattamento della Malattia di Alzheimer
Ente Organizzatore: Associazione Italiana Psicogeriatria
Sede Gardone Riviera 14 Aprile 2005
6. 5° Congresso Nazionale AIP: "La Psicogeriatria nell'epoca delle passioni tristi"
Ente Organizzatore: Associazione Italiana Psicogeriatria
Sede Gardone Riviera (BS) 14-16 Aprile 2005

2004

1. Convegno "Longevità e Demenze: Prospettive e cure
ASL MT 4 UO Geriatria
Matera , 29 – 30 ottobre 2004
2. Neurodegenerazione e demenze: scenari per le neuroscienze e la neurologia clinica
Ente Organizzatore: SIN
Roma 18-20 novembre 2004
3. The Human Brain modeling remodeling
2°th International Conference Santa Lucia
Roma 5-9 ottobre 2004
4. Da Diffusion "La malattia di Parkinson e il suo trattamento"
Ente organizzatore Dipartimento di Neurologia VV
Vibo Valentia, 17 settembre 2004
5. Genotype – Proteotype relationships in Neurodegenerative Diseases
Ente Organizzatore: Foundation Ipsen
Paris, 13 settembre 2004.
6. "A Medical Writing Course"
Sede: Sarteano (Si)
Ente organizzatore: Institute for Applied Language Studies – University of Edinburgh
09-12 giugno 2004

7. Società Italiana di Gerontologia e Geriatria: La Demenza di Alzheimer nell'anziano. Dalla linearità nosografia alla complessità clinica
Oggetto: Aggiornamenti sulla Demenza di Alzheimer
Hotel Continental Napoli 24-25/06/2004
8. La ricerca clinica e farmacologia nel deficit cognitivo e nelle demenze
1° Convegno Nazionale S.I.De.C Milano 21-22 maggio 2004
9. "Cheratocono e Malattia di Startgard" Dott. U. Sorrentino, Dott.ssa M. Tomaino
U.O. Oculistica AS6 Lamezia Terme
Sede: Lamezia Terme
Ente organizzatore: Centro Regionale di Neurogenetica AS6
16 aprile 2004
10. "Workshop: Il Disturbo bipolare: Attualità e prospettive"
Ente Organizzatore: Università La Sapienza, Ospedale S. Andrea, Centro Lucio Bini
Sede Roma
1-4 aprile 2004
11. Neuroprotection Symposium
Ente Organizzatore: Janssen Cilag
Sede Madrid
18-20 febbraio 2004
12. Azienda Ospedaliera Cannizzaro – Dipartimento di Neurologia - Catania
Il Corso di Aggiornamento continuo in Neuroscienze - città' di Catania: Invecchiamento cerebrale e demenze.
Catania, 10-11-12/03/2004.
13. Neuroprotection Symposium
Ente Organizzatore: Janssen Cilag
Sede Madrid 18-20 febbraio 2004
14. "L'etica negli studi di genetica di popolazione: problemi e risorse" Prof. Andrea Vicini Facoltà di Teologia Italia Meridionale Napoli.
Sede: Lamezia Terme
Ente organizzatore: Centro Regionale di Neurogenetica AS6 16 febbraio 2004
15. "SpinoCerebellar Ataxia Review" relatore Dr. Khalid El Hachimi (Hopital Salpêtrière Paris).
Sede: Lamezia Terme
Ente organizzatore: Centro Regionale Neurogenetica AS6 11 febbraio 2004
16. "Malattia di Alzheimer e Demenza Frontotemporale: Aspetti clinici e neuropatologici"
relatrice Dott.ssa Gabriella Marcon Università' di Udine.
Sede: Lamezia Terme
Ente organizzatore: Centro Regionale di Neurogenetica AS6 9 febbraio 2004
17. "Il contributo della vascolarità sottocorticale al decadimento cognitivo dell'anziano" relatore Prof. Giovanni Frisoni IRCCS Fatebenefratelli Brescia.
Ente organizzatore: Centro Regionale di Neurogenetica AS6
Sede: Lamezia Terme 6 febbraio 2004
18. "Architettura e strumenti a supporto della ricerca genetica nello studio di popolazioni isolate"
relatore Ing. Giuliano Antoniol - Università' del Sannio - Benevento.
Sede: Lamezia Terme 29 gennaio 2004
Ente organizzatore: Centro Regionale di Neurogenetica AS6

2003

1. Osteoporosi e Depressione
relatore: Dr Giovanni Cizza NIMH/CNE Bethesda, Maryland (USA)
Ente organizzatore: Centro Regionale di Neurogenetica AS6
Sede: Lamezia Terme 11 dicembre 2003
2. La Demenza Vascolare: Diagnostica Differenziale e Gestione del Paziente.
Ente organizzatore: Pfizer
Sede: Firenze 21/22 novembre 2003
3. XVth Congress of the International Society of Neuropathology.
Sede: Torino 15/18 settembre 2003
4. Convegno di Formazione in Musicoterapia: "L'anziano e L'Alzheimer
(Associazione Italiana di Musicoterapia) Crotona, 21/06/2003.
5. XLIII Congresso Nazionale SNO
Sede: Vibo Valentia 28-31 maggio 2003
6. Corso Seminariale di Formazione Specialistica Permanente: "I Disturbi Bipolari: Esistenza
Discontinua?"
Cattedra di Psichiatria Università Magna Graecia Catanzaro
(Caposuvero Gizzeria) 8 aprile 2003

2002

1. 30th Congress of the European Association of Geriatric Psychiatry
Abano Terme, 14 novembre 2002.
2. The 8th International Conference on Alzheimer's Disease and Related Disorders
Stockholm – Sweden 20-25 luglio 2002.
3. Corso di Perfezionamento: "Malattie degenerative del Sistema Nervoso"
Clinica Neurologica II Policlinico di Napoli
Napoli, 04/07/2002.
4. Corso di Perfezionamento di Neuropatologia
Sede: Centro Congressuale Stazione Marittima Napoli
29 maggio – 01 giugno 2002.
5. II° Edizione Forum Sanità Futura – Mostra Convegno sulle sperimentazioni gestionali ed
organizzative in campo sanitario
Sede: Centro Espositivo Villa Erba di Cernobbio
15-18 aprile 2002
6. Immunization against Alzheimer's and other neurodegenerative diseases
Ente Organizzatore: Foundation Ipsen
Sede Paris 13 marzo 2002.

7. Convegno: La Spect Cerebrale nella Malattia di Alzheimer e nel Morbo di Parkinson
Servizio di Medicina Nucleare Azienda Ospedaliera di Cosenza,
Rende, 08/02/2002.

2001

1. IIIth International Conference on Alzheimer's Disease "Aging of the brain and dementia"
Università Careggi, Firenze, 23/11/2001.
2. "Colloque: Genes et environnement Dans Les Maladies Humaines. Congres national de la
Societ  de genetikue humaine e d'epidemiologie francaise
Paris, 08-10/11/2001
3. I Centenari: Studio Multicentrico Italiano
Sede Copanello di Staletti' Catanzaro 19-20 ottobre 2001.
4. XXXII Congresso della Societ  Italiana di Neurologia
Sede Rimini, Palacongressi 29 settembre - 03 ottobre 2001.
5. 5° Riunione Scientifica dell'Italian Interdisciplinary Network on Alzheimer's Disease.
Roma 28-30 giugno 2001
6. XXXVII Congresso Nazionale AINP e XXVII Riunione Annuale AIRIC
Intra di Verbania, 24-26/05/2001.
7. Congresso "Notch neurodevelopment to neurodegeneration: Keeping the fate Ente
Organizzatore: Fondation Ipsen
Sede Paris 19 marzo 2001.
8. Convegno: Linee guida diagnostiche sulle demenze: progetto di validazione
Gubbio, 24-26/05/2001.

2000

1. Corso di Aggiornamento Professionale Multidisciplinare in Genetica Medica
"Basi genetiche delle cardiopatie congenite."
Sede: Reggio Calabria
Ente: Dipartimento di Genetica "Ospedali Riuniti" 11 dicembre 2000
2. Workshop: Approcci Sperimentali e clinici per lo Studio di Patologie del Sistema Nervoso
Istituto Superiore di Sanit , Roma, 05/12/2000.
3. Convegno Interregionale Siculo-Calabro SNO "Demenze e Sindromi Correlate
Ragusa, 24-25/11/2000.
4. Convegno "Progetto Colombo 2000 Ambiente Genetica in Neuroscienze
Assessorato alla Sanit  Regione Calabria,
Locri- Gerace, 09/10/2000.
5. IV Convegno della Societ  Italiana di Angiologia e Patologia Vascolare
Castello di Santa Severina, Santa Severina, Crotone 07 ottobre 2000.
6. 15° Corso Nazionale di Aggiornamento della Societa' Italiana di Neurologia
Ospedale San Raffaele, Milano, 23/09/2000.

7. Convegno Dementia Forum Donepezil: "Opportunities to Treat in Natural History of Alzheimer's Disease
Ente organizzatore Pfizer San Pietroburgo 21 settembre 2000.
8. 4° Riunione Scientifica dell'Italian Interdisciplinary Network on Alzheimer's Disease.
Palermo 29 giugno 2000
9. Corso "Demenza Vascolare" Accademia Nazionale di Medicina
Ente organizzatore UO di Neurologia
Sede Vibo Valentia 24 giugno 2000.
10. Corso "Genes, Demography and Longevity" by Prof AI Yashin
Ente: Department of Cell Biology
Sede: Università della Calabria Rende 29 maggio – 2 giugno 2000
11. Corso di Aggiornamento Professionale Multidisciplinare in Genetica Medica
"La genetica del ritardo mentale."
Sede: Reggio Calabria
Ente: Dipartimento di Genetica "Ospedali Riuniti" 13 maggio 2000
12. 6th International Stockholm/Springfield Symposium on Advances in Alzheimer Therapy
Stockholm, 08 aprile 2000.
13. "2000: Focus on Malattia di Parkinson"
Azienda Ospedaliera di Cosenza – U.O. Neurologia
Cosenza 10 marzo 2000
14. Linee Guida Diagnostiche sulle Demenze: Progetto di Valutazione.
Società Italiana di Neurologia
Gubbio 29 gennaio 2000
15. Convegno: La malattia di Alzheimer e la Demenza Frontotemporale: una sfida continua
Centro Regionale di Neurogenetica AS6,
Lamezia Terme, 21-22/01/2000.

1999

1. II - W.S. Interregionale Calabro - Apulo: La depressione dell'anziano.
Cosenza, 26/11/1999.
2. 9th meeting of the European Neurological Society - ENS Post Congress Course on-
Neurogenetics
Milano 10-11 giugno 1999.
3. 9th meeting of the European Neurological Society
Milano 05-09 giugno 1999.
4. "Genes Demography and life span. The contribution of demographic data in genetic
studies of aging and longevity"
Sede: Rende
Ente: Dipartimento di Biologia Cellulare Università della Calabria
31 maggio – 3 giugno 1999

5. VIIth CEPH Annual Conference on Human Genetics "Merging Epidemiology and Genetics". Paris, 27-28/05/1999.
6. Convegno "Alzheimer Oggi"
Unità di Valutazione Geriatrica
Palermo, 15/05/1999.
7. XLI Congresso Nazionale della Società Italiana di Psichiatria: Modelli della Mente e loro applicazione in Psichiatria. Dalla teoria alla prassi.
Bari 25/04/1999.
8. 1° Convegno di aggiornamento in Dermatopatologia: Dal Nevo al Melanoma, esperienze a confronto
Ente organizzatore: Anatomia Patologica Lamezia Terme
Sede Caposuveto Pizzeria 07 maggio 1999.
9. Fatal Attractions Within Neurons
Ente organizzatore Fondation IPSEN
Sede Paris 12 aprile 1999.
10. Convegno Malattia di Alzheimer dalla neurobiologia alla clinica
Dipartimento di Neuroscienze- Università di Cagliari
Cagliari 26/02/ 1999

1998

1. Seminario: Efficacia e Sicurezza nella Farmacoterapia del Paziente Schizofrenico
(Caposuveto Gizzeria) 4 dicembre 1998
2. 7° Convention Scientifica Telethon
Funzione: componente.
16-17 novembre 1998 Telethon-Roma
3. 14° Corso di Aggiornamento della Società Italiana di Neurologia,
Pisa, 10/11/1998.
4. 2° Riunione del Gruppo di lavoro Interdisciplinary Network on Alzheimer's Disease
Funzione: partecipante.
30-31 ottobre 1998 ITNAD-Napoli
5. 6th World Congress on Psychiatric Genetics
Bonn (Germany) 06-10/10/1998
6. Convegno: Alzheimer una malattia da vivere
Associazione Alzheimer
Taranto 22/09/1998
7. VI International Conference on Alzheimer's disease,
Amsterdam 18-23/07/1998
8. Nuove Giornate Mediche Internazionali
Sede Vibo Valentia, 11 luglio 1998.
9. Soggiorno Studio presso il Laboratorio INSERM U 106
Sede Parigi 23-29 maggio 1998

10. Epidemiology of Alzheimer's Disease
Ente organizzatore Fondation IPSEN
Sede Paris 25 maggio 1998
11. Assessorato Regionale alla Sanità – Regione Calabria
Corso di formazione per gli operatori dei consultori genetici di 2° Livello
Caposuvero, Gizzeria Lido 4-05/1998
12. Assessorato Regionale alla Sanità – Regione Calabria
Corso di formazione per gli operatori dei consultori genetici di 1° Livello
Caposuvero, Gizzeria Lido 30/03/ 1998- 1/04/1998
13. Les Paradoxes de la Longevità
Ente organizzatore Fondation IPSEN
Sede Paris 23 marzo 1998.
14. 1° Corso Superiore di Aggiornamento in Fisiopatologia e Terapia del Dolore dal 22-24
Gennaio 1998.
Società Italiana di Medicina Interna
Sede: Milano 22 gennaio 1998

1997

1. 6° Convention Scientifica Telethon
Funzione: partecipante.
18 novembre 1997 Telethon-Bologna
2. XVI World Congress of Neurology,
Buenos Aires, Argentina, 14-19/09/1997.
3. Convegno Interregionale: "Modello di Assistenza Domiciliare al Malato Oncologico
Sede Lamezia Terme 15 giugno 1997
4. Convegno Nazionale di Ecografia Cardiovascolare
Sede Lamezia Terme 13-14 giugno 1997
5. Presenilines and Alzheimer's Disease
Ente organizzatore Fondation IPSEN
Sede Paris 28 aprile 1997

1996

1. Soggiorno di lavoro presso le Laboratoire de Neurohistologie de l'Hopital de la Salpetriere
Parigi 01-04 dicembre 1996
2. Corso Residenziale di Formazione sulla Malattia d'Alzheimer
Firenze - Clinica Neurologica Policlinico Careggi, 24 maggio 1996
3. 28th Meeting of The European Society of the Human Genetics.
London 11-13/04/1996

1995

1. Soggiorno di lavoro presso le Laboratoire de Neurohistologie de l'Hopital de la Salpetriere
Parigi 09-20 settembre 1995
2. Apolipoproteine E et Maladie d'Alzheimer
Ente Organizzatore : Fondation IPSEN
Sede Paris 29 maggio 1995
3. Soggiorno di lavoro presso le Laboratoire de Neurohistologie de l'Hopital de la Salpetriere
Parigi 28 maggio - 03 giugno 1995
4. 5° Convegno Annuale Alzheimer Europa
Sede Milano 27-29 aprile 1995
5. 1° Corso di Aggiornamento Provincia di Vibo Valentia "Le Epilessie"
Sede Vibo Valentia 22 aprile 1995
6. 4° Riunione Annuale sullo Screening Neonatale per l'Ipotiroidismo congenito e per la Fenilchetonuria nella Regione Calabria
Sede Crotone 28 gennaio 1995

1994

1. 3° Convention Scientifica Telethon e convegno Genes and Diseases
Funzione: partecipante.
10-12 novembre 1994 Telethon Milano
2. IV International Conference in Alzheimer's Disease and Related Disorders
Minneapolis, Minnesota 29 luglio - 4 agosto 1994
3. Soggiorno di lavoro presso le Laboratoire de Neurohistologie de l'Hopital de la Salpetriere
Parigi 30 maggio - 04 giugno 1994
4. Riunione Interregionale delle Sezioni Calabro-Lucana e Siciliana della L.I.C.E.
Sede Caposuveto Gizzeria 14 maggio 1994
5. XV Corso Nazionale AITN di Aggiornamento professionale per Tecnici di Neurofisiopatologia
Caposuveto, Gizzeria Lido 11-13/05/1994
6. 3rd Annual Meeting International Genetic Epidemiology Society
Sede Paris 01-05 giugno 1994

1993

1. Seminario del Prof. Riccardo DeSantis "Storia della Medicina; i limiti della certezza".
Sede: Universita' di Catanzaro Facolta' di Medicina e Chirurgia
10 novembre 1993.

2. World Congress of Psychiatric Genetics
New Orleans 02-05/10/1993.
3. Seminario di Aggiornamento clinico in Psichiatria,
Cattedra di Clinica Psichiatrica della Facoltà di Medicina e Chirurgia,
Policlinico Mater Domini Catanzaro
18 giugno 1993.

1992

1. Problemi di endocrinologia pediatrica
Sede Lamezia Terme , 11 aprile 1992.
2. Soggiorno di lavoro presso le Laboratoire de Neurohistologie de l'Hopital de la
Salpetriere
Attestato per i periodi:
Parigi 01-10 giugno 1984
Parigi 01-30 settembre 1987
Parigi 15-30 ottobre 1987
Parigi 24-26 marzo 1988
Parigi 03-17 ottobre 1990
Parigi 25 novembre – 7 dicembre 1990

1991

1. Giornata culturale di Epilettologia, Clinica Neurologica
Messina 21 giugno 1991.
2. Cervello e Immunità – Corso avanzato sui nuovi approcci terapeutici alle malattie psico-
neuro-endocrino-immuni
Sede Napoli 25-27 marzo 1991.

1990

1. Seminario di Aggiornamento Clinico in Psichiatria (Catanzaro)
Cattedra di Clinica Psichiatrica della Facoltà di Medicina e Chirurgia,
Policlinico Mater Domini Catanzaro 03 aprile 1990.

1989

1. Fellowship triennale
The French Foundation for Alzheimer's research
Los Angeles (USA)
Periodo: 18/12/1986 - 18/12/1989
2. II Convegno Nazionale Giovani Cultori di Neuroscienze.
Università di Firenze, Firenze, 30/11/1989.
3. XXVI Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia
Ferrara, 28 novembre – 2 dicembre 1989.

4. Soggiorno di lavoro presso le Laboratoire de Neurohistologie de l'Hopital de la Salpetriere
Parigi 05-17 ottobre 1989

1988

1. Soggiorno di lavoro presso le Laboratoire de Neurohistologie de l'Hopital de la Salpetriere
Parigi 24 marzo – 2 aprile 1988.

1985

1. Corso: "Basi Neuro-Biologiche della Farmacoterapia della Epilessia"
Sede: S. Margherita Ligure 11-13 novembre 1985.

1983

1. Stage di formazione in Neuropsichiatria infantile
Ospedale G. Gaslini Genova 17 gennaio – 15 febbraio 1983

1982

1. Conferenza Didattiche sui Disturbi del Sonno
Istituto di Clinica Neurologica Universita' di Bologna 30 settembre – 2 ottobre 1982
2. Conferenza Didattiche sulle Epilessie presso il centro per lo studio e la cura dell'epilessia
G.M.Corsino.
Sede: Clinica Neurologica dell'Universita' di Bologna 3-7 maggio 1982
3. Corso Post- Universitario Teorico Pratico di Aggiornamento in Elettroencefalografia dal
18 al 22 gennaio 1982.
Sede: Clinica Neurologica dell'Universita' di Messina 18-22 gennaio 1982

1980

1. Corso di aggiornamento in Neuropsicofarmacologia dal 14 al 23 Aprile 1980.
Sede: Societa' Italiana di Neuropsicofarmacologia Napoli
14-23 aprile 1980
2. Frequenza in Clinica Neurologica (Napoli II Policlinico)
26 luglio 1980 – 4 dicembre 1980

Allegato 2

Eventi formativi Manageriali

Bruni Amalia C.

2017

1. Corso di Formazione Asp di Catanzaro "La Responsabilità Professionale in Sanità
Lamezia Terme 18 settembre 2017

2016

1. Corso di Formazione Asp di Catanzaro: " La Programmazione e la Valutazione: Il processo
di costituzione del Budget"
Lamezia Terme 28 giugno 2016

2014

1. VI Corso avanzato di Management Medico – 1° Ed. II parte - Ordine dei Medici delle
Provincia di Catanzaro
13 febbraio-6 marzo- 10 aprile - 8 maggio - 5 giugno 2014 – 30 cred. ECM

2013

1. VI Corso avanzato di Management Medico – 1° Ed. I parte - Ordine dei Medici delle
Provincia di Catanzaro
10 ottobre -28 novembre 2013 – 11 cred. ECM
2. Programma nazionale per la formazione continua degli operatori della Sanità
"Seminario Nazionale in tema di Anticorruzione in ambito di Sanità Pubblica"
Feroletto Antico 27.05.2013 6 cred. ECM
3. Programma nazionale per la formazione continua degli operatori della Sanità
"Etica della responsabilità e trattamento dati personali"
Lamezia Terme 21.05.2013 6 cred. E.C.M.
4. Programma nazionale per la formazione continua degli operatori della Sanità
"Consenso informato: profili giuridici e bioetici"
Catanzaro 9.05.2013 - 7 cred. ECM

2012

1. Assetto Istituzionale del Sistema Sanitario Nazionale e Regionale
Centro Agroalimentare – zona industriale area ex SIR
Lamezia Terme 26 marzo 2012. – 5 cred. ECM

2010

1. “La riforma del Pubblico Impiego introdotta dal Ministro Brunetta. Innovazioni, adempimenti e nuove regole”
Azienda Sanitaria Provinciale di Catanzaro
Lamezia Terme 8-9 settembre 2010

2008

1. “D. Lgs. 196/2003. Privacy e Corretto Trattamento dei Dati in Azienda Sanitaria”
Azienda Sanitaria Provinciale di Catanzaro
Lamezia Terme 09 giugno 2008

2007

1. “Contabilità Finanziaria, Contabilità Economico-Patrimoniale, Contabilità Analitica per Centri di Costo. L’analisi di Bilancio per le Aziende Sanitarie”
Azienda Sanitaria n°6 di Lamezia Terme
Lamezia Terme 22-23 marzo 2007
2. “L’Aziendalizzazione della Sanità e l’Organizzazione del S.S.N.. Il Nuovo Rapporto di Lavoro”
Azienda Sanitaria n°6 di Lamezia Terme
Lamezia Terme 07-08 marzo 2007
3. “Il C.C.N.L. dell’Area della Dirigenza Medico Veterinaria e dell’Area della Dirigenza Sanitaria, Professionale, Tecnica ed Amministrativa del Servizio Sanitario Nazionale. Il Biennio 2004/2006”
Azienda Sanitaria n°6 di Lamezia Terme
Lamezia Terme 28 febbraio 2007
ECM (5)

2006

1. Corso di Formazione AS6
Programmazione Strategica e Operativa 2007
Lamezia Terme 06 dicembre 2006
2. Corso di Formazione AS6
La Convivenza Organizzativa
Lamezia Terme 5-25 ottobre – 9 novembre 2006

3. Corso di formazione AS6
I principi organizzativi della Governance Clinica: dal Processo allo Standard di Servizi
Lamezia Terme, 11-14 Aprile 2006

2005

1. Corso di gestione efficace della Comunicazione in Sanità Pubblica
Ente: AS6
Sede Lamezia Terme
10-11 Novembre 2005
2. La Pianificazione e il controllo di gestione nel sistema sanitario
Ente: AS6 Lamezia Terme
Sede Lamezia Terme
7-8-9 Giugno 2005

2004

1. L'evoluzione del Rapporto di lavoro del Dirigente con particolare riferimento al ruolo e alle responsabilità
Relatore Avvocato Nicola Gasparro- AS 1 Castrovillari
Sede Lamezia Terme
Ente organizzatore AS6 Lamezia Terme
10-11 maggio 2004

2002

1. Finanziamenti europei per la ricerca biomedica: redazione e valutazione dei progetti, rendicontazione dei contributi.
Sede: Cernobbio
16 aprile 2002
2. Il Controllo dell'Appropriatezza nelle Aziende Sanitarie
Sede: Lamezia Terme
Ente organizzatore: AS6 Lamezia Terme
27-28 giugno 2002

2001

9. Corso di formazione: "Budget e sistemi di programmazione e controlli in sanità".
Sede: Lamezia Terme
Ente: AS6 (Lamezia Terme) – tenuto dalla SDA Bocconi
14, 20, 27 settembre - 4 ottobre 2001
10. Corso di formazione: "prospettive Accredimento dei Servizi Sanitari – Benckmarking, standard di Prodotto e indicatori di valutazione".
Sede: Lamezia Terme
Ente: AS6 (Lamezia Terme)
30 Marzo 2001

1999

11. Corso di aggiornamento su: "Prospettive per l'Accreditamento dei Servizi Sanitari".
Sede: Lamezia Terme
Ente: AS6 Lamezia Terme – Società Italiana per la Qualità dell'Assistenza Sanitaria (VRQ)
16 - 17 giugno 1999

12. Seminario per i Fondi Strutturali 2000-2006 della Regione Calabria: "Politiche civili e valorizzazione delle risorse umane"
Ente organizzatore Regione Calabria
Sede Copanello di Staletti
5-6 marzo 1999

13. Corso di aggiornamento su: "La sicurezza in ambiente di Lavoro D.Lgs.626/94".
Sede: Lamezia Terme
Ente: AS6 Lamezia Terme
19 aprile 1999

1998

1. Corso di aggiornamento su: "Programmazione, attuazione e verifica di progetti di miglioramento".
Sede: Lamezia Terme
Ente: AS6 Lamezia Terme
6 ottobre 1998

1. Studio osservazionale longitudinale multicentrico italiano sullo sviluppo e la progressione della Degenerazione Lobare Frontotemporale – Studio FTLN Network. Approvato dal CE il 16/06/2016
2. Studio randomizzato, multicentrico, controllato, in doppio cieco e a gruppi paralleli volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di BI 425809 somministrato per via orale durante un periodo di trattamento di 12 settimane rispetto al placebo in pazienti affetti da deficit cognitivo dovuto al morbo di Alzheimer. Approvato dal CE il 13/07/2016
3. Studio di Fase III, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli, per valutare efficacia e sicurezza di Crenezumab in pazienti affetti da Malattia di Alzheimer da prodromica a lieve. Approvato dal CE il 13/07/2016
4. An open-label extension study to evaluate the long-term safety and tolerability of Lu AE58054 as adjunctive treatment to donepezil in patients with mild-moderate Alzheimer's disease. Approvato dal CE il 14/07/2016
5. Studio multicentrico italiano sullo sviluppo della Demenza a corpi di Lewy – LBD network.
6. Studio multicentrico italiano dei geni implicati nel ritmo sonno-veglia e degli aplogruppi mitocondriali nella malattia di Alzheimer lieve-moderata e nel mild cognitive impairment. Approvato CE n.54 del 17.03.2016
7. Italian DIAfN per le forme familiari di demenza (malattia di Alzheimer e degenerazione lobare frontotemporale). Approvato dal CE il 13/04/2016
8. Modalità di somministrazione della levodopa e del pramipexolo nella malattia di Parkinson (Studio LAMP-PD). Studio multicentrico, randomizzato, con controllo attivo, in aperto, a gruppi paralleli per valutare il rischio di discinesie in pazienti con malattia di Parkinson in fase iniziale. Approvato dal CE il 18/03/2015
9. Studio Osservazionale “eAsy inteLLigent service Platform Healthy Ageing (ALPHA)”. Approvato dal CE il 14/05/2015
10. Studio Osservazionale “An EU rare disease registry for Niemann-pick disease type A, B and C.”. Approvato dal CE il 14/05/2015
11. Obiettivi di Piano 2011: Progetto pilota per la costruzione di un percorso assistenziale integrato rivolto a pazienti affetti e a rischio di demenza nell' Azienda Sanitaria Provinciale di Catanzaro - estensione alle altre aziende sanitarie calabresi” (delibera ASP CZ proposta 1/7/2014 su Delibera GR n°255 del 17/11/2011 per approvazione linee progettuali anno 2011 previste nell'accordo Stato Regioni del 20 aprile 2011). Coordinamento Scientifico
12. Italian Network for autosomal dominant Alzheimer's disease and frontotemporal lobar degeneration RF-2010-2319722- Ricerca finalizzata Ministero della salute 2011
Coordinatore IRCCS Fatebenefratelli, Brescia
Coordinamento Unità Operativa
13. Screening della Malattia di Niemann-Pick di tipo C: studio di correlazione clinicogenetica in una popolazione con decadimento cognitivo
Coordinatore Centro Regionale di Neurogenetica.

Ente finanziatore Actelion spa

14. Obiettivi di Piano 2010 : Progetto pilota per la costruzione di un percorso assistenziale integrato rivolto a pazienti affetti e a rischio di demenza nell' Azienda Sanitaria Provinciale di Catanzaro”
(delibera dell'8 luglio 2010 Rep. Atti n 76/e512 della Conferenza Stato Regioni). –
Coordinamento Scientifico
15. Sperimentazione di percorsi assistenziali integrati per la prevenzione delle complicanze della malattia di Alzheimer sulla base del modello ampliato del Chronic Care Model nell'ASP di Catanzaro
CCM 2011- Coordinamento Scientifico
16. Studio Lu AE58054 randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, controllato verso placebo a dose fissa in pazienti affetti da Malattia di Alzheimer di grado moderato trattati con donepezil.- Lundbeck 2010
17. Studio ADCARE : Malattia di Alzheimer e Antipsicotici Una sperimentazione Clinica multicentrica randomizzata a lungo termine
Ente finanziatore Agenzia Italiana del Farmaco
Anno 2009-2011
18. Studio Italiano di coorte sulle demenze (Italian dementia Study) Studio longitudinale e multicentrico Ente Coordinatore : SINDEM
Coordinamento Unità Operativa
Anno 2009-2011
19. Progetto “Depressione e Malattia di Alzheimer: studio di correlati gene-ambiente e risposta al trattamento farmacologico- Studio Osservazionale Multicentrico Italiano-
Ente finanziatore- Bracco
Coordinamento Unità operativa
Anno 2007-2008
20. Progetto di ricerca finalizzata 2006 ”Determinanti genetici e fattori modulatori nelle malattie neurodegenerative: modelli clinici e animali”
Coordinamento Scientifico: Centro Regionale di Neurogenetica
2006-2008
Approvato dal Ministero della Salute il 02.05.2007 con DGRST n° 4/2760-P/I.9.ab
21. Progetto di Ricerca Strategico 2006 “Conoscenze sui meccanismi patogenetici e comportamenti medici in grado di migliorare il livello di salute delle persone con demenza, malattia di Parkinson e malattie del motoneurone”
Coordinamento: Fondazione Santa Lucia
Unità Operativa
Approvato dal Ministero della Salute 2006
22. AIFA - Progetto di ricerca “AD Care RCT” progetto di validazione farmacologica – fase IV
Anno 2007-2009
23. Progetto di ricerca finalizzata 2003 “La Calabria come isola genetica: epidemiologia clinica e genetico molecolare di alcune malattie rare in forma familiare” Ministero della Salute
Coordinamento Scientifico: Centro Regionale di Neurogenetica
Convenzione Ministero della Salute n.42 del 26.11.2003
2003-2005

24. Xaliproden in Alzheimer's disease" Progetto di sperimentazione farmacologica –fase III° - Protocol n° EFC 2724-SR 57746° Febbraio 2004-2005.
Ente finanziatore: Sanofi
Coordinamento Unità operativa
25. "Studio osservazionale IOSID (International Outcomes Survey In Dementia) 01/01/2003 - 01/01/2004.
Coordinamento Unità operativa
Ente Finanziatore Janssen-Cilag SpA
01/01/2003 – 2005
Delibera AS6 n.1049 del 30/07/2003
26. "Progetto di validazione del Demtect in soggetti normali in soggetti MCI e soggetti con Demenza"
Coordinamento Unità operativa
Maggio 2003 –Maggio 2004
Ente finanziatore Pfizer
27. Progetto di ricerca finalizzata 2002 "Taupatie familiari e sporadiche"
Ministero della Salute, Coordinamento unità Operativa
Coordinamento Scientifico: IRCCSS C. Besta - Milano
15/12/2002 - 15/12/2004.
Delibera AS6-Approvazione protocollo d'intesa n.808/2003
28. Progetto di ricerca finalizzata 2002: "Rete Nazionale Alzheimer"
Convenzione Ministero della Saulte n.197/2002
Periodo: 20/11/2002 - 20/11/2004. Coordinamento unità Operativa
Coordinamento scientifico: Centro S.Giovanni di Dio - Fatebenefratelli - Brescia
20/11/2002-2005
Delibera AS6 - Approvazione protocollo d'intesa n.1174/2003
29. Progetto Regionale "Valutazione dello stato di salute della popolazione adulta di una comunità montana calabrese e studio delle possibili correlazioni tra caratteristiche cliniche e le varianti della proteina di trasporto del cortisolo. Studio pilota.
Periodo: 06/08/2002 - 06/08/2005.
Responsabile principale e coordinatore
Ente: Regione Calabria – D.G.R. n.772 del 06/08/2002
30. Progetto finalizzato Alzheimer "Ruolo della Nicastrina nell'etiopatogenesi dell' Alzheimer Familiare: Aspetti Genetico-Molecolari" Ministero della Salute,
Periodo: 22/12/2000 - 30/12/2004.
Coordinamento unità Operativa
Delibera AS6 – Approvazione protocollo d'intesa n.695 del 24-04-2005
31. Progetto MASTER IN BIOTECNOLOGIE (anno 2003) Misura III.4
Formazione superiore e universitaria (III.4/A) Biologie avanzate e sue applicazioni
Partner del Dipartimento di Biologia Cellulare, Università della Calabria
Programma Operativo Nazionale "Ricerca Scientifica, Sviluppo Tecnologico, Alta Formazione" Fondi 2000-2006
32. Progetto Multicentrico DIGIS "Studio osservazionale prospettico a lungo termine per valutare l'impatto della terapia con Donepezil sia sul paziente affetto da malattia di Alzheimer probabile di grado lieve e moderato sia sul caregiver.
Periodo: 01/01/2000 - 30/12/2003.
Coordinamento Unità Operativa
Ente finanziatore: Pfizer Italia S.p.A.

33. Progetto: "Inheritance pattern of longevity and lifespan analysed in an entire founder population traced back up to the XVII century"
Periodo: 01/01/2000 - 30/12/2001.
Coordinamento scientifico
Ente: Max Planck Research Institute Rostock, Germany
34. Progetto Multicentrico N°E.C807 "Linkage Study in an Autosomal Dominant Dementia-Plus Family"
Periodo: 13/07/1998 - 13/07/1999.
Coordinamento Unità Operativa
Ente: TELETHON
35. Progetto Internazionale: La Psicosi Maniaco-Depressiva in una popolazione fondatrice.
Periodo: 01/01/1997 - 30/12/1998.
Coordinamento Scientifico
Ente: Societa' ALGENE Biothechnologies Montreal Canada
36. Progetto sullo studio della longevita' - Studio clinico della valutazione del deterioramento cognitivo.
Periodo: 01/01/1997 - 30/12/1997.
Responsabile: Bruni AC
Ente: Cattedra di Biologia genetica dell'Universita' di Cosenza e INRCA Ancona
37. Progetto di ricerca n°E352 "Familial Alzheimer's Diseases: Selection of the Pedigrees for Formal and Molecular Genetic Studies"
Periodo: 19/12/1995 - 19/12/1997.
Coordinamento Unità Operativa Ente: TELETHON
38. Studio Clinico-genealogico di famiglia con malattia neurologiche e psichiatriche ereditarie (Alzheimer, disturbo bipolare). Progetto n°95.01971.ST75
Periodo: 02/11/1995 - 01/11/1996.
Coordinamento Unità Operativa
Ente: Consiglio Nazionale delle Ricerche
39. Le malattie neuropsichiatriche ereditarie in Calabria:selezione ed ampliamento di pedigrees per studi di genetica molecolari. Progetto n°94.00965.CT04
Periodo: 01/06/1994 - 31/05/1995.
Coordinamento Unità Operativa
Ente: Consiglio Nazionale delle Ricerche
40. Progetto di ricerca n°E.66 "Familial Alzheimer's Disease/Selection of the Pedigrees for Formal and Molecular Genetic Studies"
Periodo: 20/12/1993 - 20/12/1995.
Coordinamento Unità Operativa
Ente: TELETHON
41. Studio Clinico Genealogico di famiglie con malattie neurologiche e psichiatriche ereditarie (Alzheimer Bipolar disorder) progetto n°91.02121.ST75
Periodo: 01/07/1991 - 30/06/1992.
Coordinamento Unità Operativa Bruni AC
Ente: Consiglio Nazionale delle Ricerche
42. Genetica della malattia di Alzheimer Progetto Bilaterale Italia/Francia
n°89.04112.04
Periodo: 30/12/1989 - 30/12/1990.

Responsabili Scientifici U.O. Bruni AC - Foncin JF.
Ente: Consiglio Nazionale delle Ricerche

43. Studio clinico genealogico di famiglie con malattie neuropsichiatriche ereditarie -
Progetto Strategico del Mezzogiorno n° 89.00326.75
Periodo: 08/09/1989 - 09/09/1990.
Coordinamento Unità Operativa
Ente: Consiglio Nazionale delle Ricerche

Pubblicazioni (190)

2019 (4)

1. Cuomo A, Ballerini A, **Bruni AC**, Decina P, Di Sciascio G, Fiorentini A, Scaglione F, Vampini C, Fagiolini A. Clinical guidance for the use of trazodone in major depressive disorder and concomitant conditions: pharmacology and clinical practice. *Riv Psichiatri* 2019; 54(4):137-149
2. Kunkle BW, Grenier-Boley B, Sims R et al. Genetic meta-analysis of diagnosed Alzheimer's disease identifies new risk loci and implicates Abeta, Tau, immunity and lipid processing" *Nat Genet.* 2019; 51(3):414-430. doi: 10.1038/s41588-019-0358-2.
3. Bernardi L, **Bruni AC**. Mutations in Prion Protein Gene: Pathogenic Mechanism in C-Terminal vs. N-Terminal Domain, a Review. *Int. J Mol. Sci.* 2019; 20, 3606; doi:10.3390/ijms20143606
4. Vivek Swarup, Flora I. Hinz, Jessica E. Rexach, Ken-ichi Noguchi, Hiroyoshi Toyoshiba, Akira Oda, Keisuke Hirai, Arjun Sarkar, Nicholas T. Seyfried, Chialin Cheng, Stephen J. Haggarty, International Frontotemporal Dementia Genomics Consortium*, Murray Grossman, Vivianna M. Van Deerlin, John Q. Trojanowski, James J. Lah, Allan I. Levey, Shinichi Kondou and Daniel H. Geschwind. Identification of evolutionarily conserved gene networks mediating neurodegenerative dementia. *Nat Med.* 2019 Jan;25(1):152-164. doi: 10.1038/s41591-018-0223-3. *Ferrari R, Rohrer JD, Ramasamy A, Hardy J, Hernandez DG, Nalls MA, Singleton AB, Kwok JBJ, Dobson-Stone C, Brooks WS, Schofield PR, Halliday GM, Hodges JR, Piguet O, Bartley L, Thompson E, Haan E, Hernández I, Ruiz A, Boada M, Borroni B, Padovani A, Cairns NJ, Cruchaga C, Binetti G, Ghidoni R, Benussi L, Forloni G, Albani D, Galimberti D, Fenoglio C, Serpente M, Scarpini E, Clarimón J, Lleó A, Blesa R, Waldö ML, Nilsson K, Nilsson C, Mackenzie IRA, Hsiung GR, Mann DMA, Grafman J, Morris CM, Attems J, Griffiths TD, McKeith IG, Thomas AJ, Jaros E, Pietrini P, Huey ED, Wassermann EM, Tierney MC, Baborie A, Pastor P, Ortega-Cubero S, Razquin C, Alonso E, Pernecky R, Diehl-Schmid J, Alexopoulos P, Kurz A, Rainero I, Rubino E, Pinessi L, Rogaeva E, George-Hyslop PS, Rossi G, Tagliavini F, Giaccone G, Rowe JB, Schlachetzki JCM, Uphill J, Collinge J, Mead S, Danek A, Van Deerlin VM, Grossman M, Trojanowski JQ, Pickering-Brown S, Momeni P, van der Zee J, Cruts M, Van Broeckhoven C, Cappa SF, Leber I, Brice A, Hannequin D, Golfier V, Vercelletto M, Nacmias B, Sorbi S, Bagnoli S, Piaceri I, Nielsen JE, Hjermand LE, Riemenschneider M, Mayhaus M, Gasparoni G, Pichler S, Ibach B, Rossor MN, Fox NC, Warren JD, Spillantini MG, Morris HR, Rizzu P, Heutink P, Snowden JS, Rollinson S, Gerhard A, Richardson A, **Bruni AC**, Maletta R, Frangipane F, Cupidi C, Bernardi L, Anfossi M, Gallo M, Conidi ME, Smirne N, Rademakers R, Baker M, Dickson DW, Graff-Radford NR, Petersen RC, Knopman D, Josephs KA, Boeve BF, Parisi JE, Miller BL, Karydas AM, Rosen H, Seeley WW, van Swieten JC, Dopper EGP, Seelaar H, Pijnenburg YAL, Scheltens P, Logroscino G, Capozzo R, Novelli V, Puca AA, Franceschi M, Postiglione A, Milan G, Sorrentino P, Kristiansen M, Chiang HH, Graff C, Pasquier F, Rollin A, Deramecourt V, Lebouvier T, Ferrucci L, Kapogiannis D.

1. Peloso GM, van der Lee SJ; International Genomics of Alzheimer's Project (IGAP), Destefano AL, Seshardi S. Genetically elevated high-density lipoprotein cholesterol through the cholesteryl ester transfer protein gene does not associate with risk of Alzheimer's disease. *Alzheimers Dement (Amst)*. 2018 Sep 22;10:595-598. doi: 10.1016/j.dadm.2018.08.008.

Collaborators: Sims R, van der Lee SJ, Naj AC, Bellenguez C, Badarinarayan N, Jakobsdottir J, Kunkle BW, Boland A, Raybould R, Bis JC, Martin ER, Grenier-Boley B, Heilmann-Heimbach S, Chouraki V, Kuzma AB, Sleegers K, Vronskaya M, Ruiz A, Graham RR, Olaso R, Hoffmann P, Grove ML, Vardarajan BN, Hiltunen M, Nöthen MM, White CC, Hamilton-Nelson KL, Epelbaum J, Maier W, Choi SH, Beecham GW, Dulary C, Herms S, Smith AV, Funk CC, Derbois C, Forstner AJ, Ahmad S, Li H, Bacq D, Harold D, Satizabal CL, Valladares O, Squassina A, Thomas R, Brody JA, Qu L, Sánchez-Juan P, Morgan T, Wolters FJ, Zhao Y, Garcia FS, Denning N, Fornage M, Malamon J, Naranjo MCD, Majounie E, Mosley TH, Dombroski B, Wallon D, Lupton MK, Dupuis J, Whitehead P, Fratiglioni L, Medway C, Jian X, Mukherjee S, Keller L, Brown K, Lin H, Cantwell LB, Panza F, McGuinness B, Moreno-Grau S, Burgess JD, Solfrizzi V, Proitsi P, Adams HH, Allen M, Seripa D, Pastor P, Cupples LA, Price ND, Hannequin D, Frank-García A, Levy D, Chakrabarty P, Caffarra P, Giegling I, Beiser AS, Giedraitis V, Hampel H, Garcia ME, Wang X, Lannfelt L, Mecocci P, Eiriksdottir G, Crane PK, Pasquier F, Boccardi V, Henández I, Barber RC, Scherer M, Tarraga L, Adams PM, Leber M, Chen Y, Albert MS, Riedel-Heller S, Emilsson V, Beekly D, Braae A, Schmidt R, Blacker D, Masullo C, Schmidt H, Doody RS, Spalletta G, Longstreth WT Jr, Fairchild TJ, Bossù P, Lopez OL, Frosch MP, Sacchinelli E, Ghetti B, Yang Q, Huebinger RM, Jessen F, Li S, Kamboh MI, Morris J, Sotolongo-Grau O, Katz MJ, Corcoran C, Dunstan M, Braddel A, Thomas C, Meggy A, Marshall R, Gerrish A, Chapman J, Aguilar M, Taylor S, Hill M, Fairén MD, Hodges A, Vellas B, Soininen H, Kloszewska I, Daniilidou M, Uphill J, Patel Y, Hughes JT, Lord J, Turton J, Hartmann AM, Cecchetti R, Fenoglio C, Serpente M, Arcaro M, Caltagirone C, Orfei MD, Ciaramella A, Pichler S, Mayhaus M, Gu W, Lleó A, Fortea J, Blesa R, Barber IS, Brookes K, Cupidi C, Maletta RG, Carrell D, Sorbi S, Moebus S, Urbano M, Pilotto A, Kornhuber J, Bosco P, Todd S, Craig D, Johnston J, Gill M, Lawlor B, Lynch A, Fox NC, Hardy J, Albin RL, Apostolova LG, Arnold SE, Asthana S, Atwood CS, Baldwin CT, Barnes LL, Barral S, Beach TG, Becker JT, Bigio EH, Bird TD, Boeve BF, Bowen JD, Boxer A, Burke JR, Burns JM, Buxbaum JD, Cairns NJ, Cao C, Carlson CS, Carlsson CM, Carney RM, Carrasquillo MM, Carroll SL, Diaz CC, Chui HC, Clark DG, Cribbs DH, Crocco EA, DeCarli C, Dick M, Duara R, Evans DA, Faber KM, Fallon KB, Fardo DW, Farlow MR, Ferris S, Foroud TM, Galasko DR, Gearing M, Geschwind DH, Gilbert JR, Graff-Radford NR, Green RC, Growdon JH, Hamilton RL, Harrell LE, Honig LS, Huentelman MJ, Hulette CM, Hyman BT, Jarvik GP, Abner E, Jin LW, Jun G, Karydas A, Kaye JA, Kim R, Kowall NW, Kramer JH, LaFerla FM, Lah JJ, Leverenz JB, Levey AI, Li G, Lieberman AP, Lunetta KL, Lyketsos CG, Marson DC, Martiniuk F, Mash DC, Masliah E, McCormick WC, McCurry SM, McDavid AN, McKee AC, Mesulam M, Miller BL, Miller CA, Miller JW, Morris JC, Murrell JR, Myers AJ, O'Bryant S, Olichney JM, Pankratz VS, Parisi JE, Paulson HL, Perry W, Peskind E, Pierce A, Poon WW, Potter H, Quinn JF, Raj A, Raskind M, Reisberg B, Reitz C, Ringman JM, Roberson ED, Rogaeva E, Rosen HJ, Rosenberg RN, Sager MA, Saykin AJ, Schneider JA, Schneider LS, Seeley WW, Smith AG, Sonnen JA, Spina S, Stern RA, Swerdlow RH, Tanzi RE, Thornton-Wells TA, Trojanowski JQ, Troncoso JC, Van Deerlin VM, Van Eldik LJ, Vinters HV, Vonsattel JP, Weintraub S, Welsh-Bohmer KA,

Wilhelmsen KC, Williamson J, Wingo TS, Woltjer RL, Wright CB, Yu CE, Yu L, Garzia F, Golamaully F, Septier G, Engelborghs S, Vandenberghe R, De Deyn PP, Fernandez CM, Benito YA, Thonberg H, Forsell C, Lilius L, Kinhult-Ståhlbom A, Kilander L, Brundin R, Concari L, Helisalmi S, Koivisto AM, Haapasalo A, Dermecourt V, Fievet N, Hanon O, Dufouil C, Brice A, Ritchie K, Dubois B, Himali JJ, Keene CD, Tschanz J, Fitzpatrick AL, Kukull WA, Norton M, Aspelund T, Larson EB, Munger R, Rotter JJ, Lipton RB, Bullido MJ, Hofman A, Montine TJ, Coto E, Boerwinkle E, Petersen RC, Alvarez V, Rivadeneira F, Reiman EM, Gallo M, O'Donnell CJ, Reisch JS, **Bruni AC**, Royall DR, Dichgans M, Sano M, Galimberti D, St George-Hyslop P, Scarpini E, Tsuang DW, Mancuso M, Bonuccelli U, Winslow AR, Daniele A, Wu CK, Peters O, Nacmias B, Riemenschneider M, Heun R, Brayne C, Rubinsztein DC, Bras J, Guerreiro R, Al-Chalabi A, Shaw CE, Collinge J, Mann D, Tsolaki M, Clarimón J, Sussams R, Lovestone S, O'Donovan MC, Owen MJ, Behrens TW, Mead S, Goate AM, Uitterlinden AG, Holmes C, Cruchaga C, Ingelsson M, Bennett DA, Powell J, Golde TE, Graff C, De Jager PL, Morgan K, Ertekin-Taner N, Combarros O, Psaty BM, Passmore P, Younkin SG, Berr C, Gudnason V, Rujescu D, Dickson DW, Dartigues JF, DeStefano AL, Ortega-Cubero S, Hakonarson H, Champion D, Boada M, Kauwe JK, Farrer LA, Van Broeckhoven C, Ikram MA, Jones L, Haines JL, Tzourio C, Launer LJ, Escott-Price V, Mayeux R, Deleuze JF, Amin N, Holmans PA, Pericak-Vance MA, Amouyel P, van Duijn CM, Ramirez A, Wang LS, Lambert JC, Seshadri S, Williams J, Schellenberg GD.

2. Giacomina Rossi, Veronica Redaelli, Paolo Contiero, Sabrina Fabiano, Giovanna Tagliabue, Paola Perego, Luisa Benussi, **Amalia Bruni**, Graziella Filippini, Mariangela Farinotti, Giorgio Giaccone, Claudia Manzoni, Raffaele Ferrari, and Fabrizio Tagliavini. Tau mutations Serve as a novel risk factor for cancer. *Cancer Res* 2018; 78(13):3731-3739. Doi: 10.1158/0008-5472.CAN-17-3175
3. Pottier C, Zhou X, Perkerson RB 3rd, Baker M, Jenkins GD, Serie DJ, Ghidoni R, Benussi L, Binetti G, López de Munain A, Zulaica M, Moreno F, Le Ber I, Pasquier F, Hannequin D, Sánchez-Valle R, Antonell A, Lladó A, Parsons TM, Finch NA, Finger EC, Lippa CF, Huey ED, Neumann M, Heutink P, Synofzik M, Wilke C, Rissman RA, Slawek J, Sitek E, Johannsen P, Nielsen JE, Ren Y, van Blitterswijk M, DeJesus-Hernandez M, Christopher E, Murray ME, Bieniek KF, Evers BM, Ferrari C, Rollinson S, Richardson A, Scarpini E, Fumagalli GG, Padovani A, Hardy J, Momeni P, Ferrari R, Frangipane F, Maletta R, Anfossi M, Gallo M, Petrucelli L, Suh E, Lopez OL, Wong TH, van Rooij JGJ, Seelaar H, Mead S, Caselli RJ, Reiman EM, Noel Sabbagh M, Kjolby M, Nykjaer A, Karydas AM, Boxer AL, Grinberg LT, Grafman J, Spina S, Oblak A, Mesulam MM, Weintraub S, Geula C, Hodges JR, Piguet O, Brooks WS, Irwin DJ, Trojanowski JQ, Lee EB, Josephs KA, Parisi JE, Ertekin-Taner N, Knopman DS, Nacmias B, Piaceri I, Bagnoli S, Sorbi S, Gearing M, Glass J, Beach TG, Black SE, Masellis M, Rogaeva E, Vonsattel JP, Honig LS, Kofler J, **Bruni AC**, Snowden J, Mann D, Pickering-Brown S, Diehl-Schmid J, Winkelmann J, Galimberti D, Graff C, Öijerstedt L, Troakes C, Al-Sarraj S, Cruchaga C, Cairns NJ, Rohrer JD, Halliday GM, Kwok JB, van Swieten JC, White CL 3rd, Ghetti B, Murrell JR, Mackenzie IRA, Hsiung GR, Borroni B, Rossi G, Tagliavini F, Wszolek ZK, Petersen RC, Bigio EH, Grossman M, Van Deerlin VM, Seeley WW, Miller BL, Graff-Radford NR, Boeve BF, Dickson DW, Biernacka JM, Rademakers R. *Potential genetic modifiers of disease risk and age at onset in patients with frontotemporal lobar degeneration and GRN mutations: a genome-wide association study.* *Lancet Neurol.* 2018 Jun;17(6):548-558. doi: 10.1016/S1474-4422(18)30126-1.

4. Ming Zhang, Raffaele Ferrari, Maria Carmela Tartaglia, Julia Keith, Ezequiel I. Surace, Uri Wolf, Christine Sato, Mark Grinberg, Yan Liang, Zhengrui Xi, Kyle Dupont, Philip McGoldrick, Anna Weichert, Paul M. McKeever, Raphael Schneider, Michael D. McCorkindale, Claudia Manzoni, Rosa Rademakers, Neill R. Graff-Radford, Dennis W. Dickson, Joseph E. Parisi, Bradley F. Boeve, Ronald C. Petersen, Bruce L. Miller, William W. Seeley, John C. van Swieten, Jeroen van Rooij, Yolande Pijnenburg, Julie van der Zee, Christine Van Broeckhoven, Isabelle Le Ber, Vivianna Van Deerlin, EunRan Suh, Jonathan D. Rohrer, Simon Mead, Caroline Graff, Linn O'ijerstedt, Stuart Pickering-Brown, Sara Rollinson, Giacomina Rossi, Fabrizio Tagliavini, William S. Brooks, Carol Dobson-Stone, Glenda M. Halliday, John R. Hodges, Olivier Piguët, Giuliano Binetti, Luisa Benussi, Roberta Ghidoni, Benedetta Nacmias, Sandro Sorbi, **Amalia C. Bruni**, Daniela Galimberti, Elio Scarpini, Innocenzo Rainero, Elisa Rubino, Jordi Clarimon, Alberto Lleó, Agustín Ruiz, Isabel Hernández, Pau Pastor, Monica Diez-Fairen, Barbara Borroni, Florence Pasquier, Vincent Deramecourt, Thibaud Lebouvier, Robert Perneczky, Janine Diehl-Schmid, Jordan Grafman, Edward D. Huey, International FTD-Genomics Consortium (IFGC),* Richard Mayeux, Michael A. Nalls, Dena Hernandez, Andrew Singleton, Parastoo Momeni, Zhen Zeng, John Hardy, Janice Robertson, Lorne Zinman and Ekaterina Rogaeva. *A C6orf10/LOC101929163 locus is associated with age of onset in C9orf72 carriers*. *Brain* 2018; 141:2895-1907 doi:10.1093/brain/awy238
5. Maletta R, Smirne N, Bernardi L, Anfossi M, Gallo M, Conidi ME, Colao R, Puccio G, Curcio SAM, Laganà V, Frangipane F, Cupidi C, Mirabelli M, Vasso F, Torchia G, Muraca MG, Di Lorenzo R, Rose G, Montesanto A, Passarino G, **Bruni AC**. Frequency of Cardiovascular Genetic Risk Factors in a Calabrian Population and Their Effects on Dementia. *J Alzheimers Dis.* 2018;61(3):1179-1187. doi: 10.3233/JAD-170687.
6. Spagnuolo MS, Donizetti A, Iannotta L, Aliperti V, Cupidi C, **Bruni AC**, Cigliano L. Brain-derived neurotrophic factor modulates cholesterol homeostasis and Apolipoprotein E synthesis in human cell models of astrocytes and neurons. *J Cell Physiol.* 2018 Jan 11. doi: 10.1002/jcp.26480. [Epub ahead of print]
7. Addesi D, Maio R, Smirne N, Laganà V, Altomari N, Puccio G, Colao R, Cupidi C, Perticone F, **Bruni AC**. Prevalence of Delirium in a Population of Elderly Outpatients with Dementia: A Retrospective Study. *J Alzheimers Dis.* 2018;61(1):251-257. doi: 10.3233/JAD-170339.
8. Broce I, Karch CM, Wen N, Fan CC, Wang Y, Hong Tan C, Kouri N, Ross OA, Höglinger GU, Muller U, Hardy J; International FTD-Genomics Consortium, Momeni P, Hess CP, Dillon WP, Miller ZA, Bonham LW, Rabinovici GD, Rosen HJ, Schellenberg GD, Franke A, Karlsen TH, Veldink JH, Ferrari R, Yokoyama JS, Miller BL, Andreassen OA, Dale AM, Desikan RS, Sugrue LP. Collaborators: Ferrari R, Hernandez DG, Nalls MA, Rohrer JD, Ramasamy A, Kwok JBJ, Dobson-Stone C, Brooks WS, Schofield PR, Halliday GM, Hodges JR, Piguët O, Bartley L, Thompson E, Haan E, Hernández I, Ruiz A, Boada M, Borroni B, Padovani A, Cruchaga C, Cairns NJ, Benussi L, Binetti G, Ghidoni R, Forloni G, Galimberti D, Fenoglio C, Serpente M, Scarpini E, Clarimón J, Lleó A, Blesa R, Waldö ML, Nilsson K, Nilsson C, Mackenzie IRA, Hsuing GYR, Mann DMA, Grafman J, Morris CM, Attems J, Griffiths TD, McKeith IG, Thomas AJ, Pietrini P, Huey ED, Wasserman EM, Baborie A, Jaros E, Tierney MC, Pastor P, Razquin C, Ortega-Cubero S, Alonso E, Perneczky E, Diehl-Schmid J, Alexopoulos P, Kurz A, Rainero I, Rubino E, Pinessi L, Rogaeva E, St George-Hyslop P, Rossi G, Tagliavini F, Giaccone G, Rowe JB, Schlachetki JCM, Uphill J, Collinge J, Mead S, Danek A, Van Deerlin VM, Grossmann M, Trojanowski JQ, van der Zee J, Deschamps W, Van Langenhove T, Cruts

M, Van Broeckhoven C, Cappa SF, Le Ber I, Hannequin D, Golfier V, Vercelletto M, Brice A, Nacimas B, Sorbi S, Bagnoli S, Piaceri I, Nielsen JE, Hjermand LE, Riemenschneider M, Mayhaus M, Ibach B, Gasparoni G, Pichler S, Gu W, Rossor MN, Fox NC, Warren JD, Spillantini MG, Morris HR, Rizzu P, Heutink P, Snowden J, Rollinson S, Richardson A, Gerhard A, **Bruni AC**, Maletta R, Frangipane F, Cupidi C, Bernardi L, Anfossi M, Gallo M, Conidi ME, Smirne N, Rademakers R, Baker M, Dickson DW, Graff-Radford NR, Peterson RC, Knopman D, Josephs KA, Boeve BF, Parisi JE, Seeley WW, Miller BL, Karydas AM, Rosen H, van Swieten JC, Dopper EGP, Seelaar H, Pijnenburg YAL, Scheltens P, Logroscino G, Capozzo R, Novelli V, Puca AA, Franceschi M, Postiglione A, Milan G, Sorrentino P, Kristiansen M, Chiang HH, Graff C, Pasquier F, Rollin A, Deramecourt V, Lebert F, Kapogiannis D, Ferucci L, Pickering-Brown S, Singleton AB, Hardy J, Momeni P. Immune-related genetic enrichment in frontotemporal dementia: An analysis of genome-wide association studies. *PLoS Med.* 2018 Jan 9;15(1):e1002487. doi: 10.1371/journal.pmed.1002487. eCollection 2018 Jan

9. **Bruni AC**, Frangipane F. Dalla solitudine alla condivisione: quando la comunità vuole “vivere” l’Alzheimer. *Solidarietà intergenerazionale*. Curatori Dryjanska L., Giua R. Aracne Editore. 2018; Pg 65-78. ISBN:978-88-255-0976-2
10. N. Smirne, P. Notaro, D. Addesi, V. Laganà, N. Altomari, G. Torchia, R. Colao, C. Cupidi, F. Frangipane, G. Puccio, SAM Curcio, M Mirabelli, R Maletta, M Anfossi, L Bernardi, ME Conidi, M Gall, F Vasso, O De Vito, G Muraca, R Di Lorenzo, G Passarino, **AC Bruni**. Phenotypic expressions of Alzheimer’s disease: a gender perspective. *Ital J Gender-Specific Med* 2018; 4(3): 114-122
11. Bonham LW, Karch CM, Fan CC, Tan C, Geier EG, Wang Y, Wen N, Broce IJ, Li Y, Barkovich MJ, Ferrari R, Hardy J, Momeni P, Höglinger G, Müller U, Hess CP, Sugrue LP, Dillon WP, Schellenberg GD, Miller BL, Andreassen OA, Dale AM, Barkovich AJ, Yokoyama JS, Desikan RS; International FTD-Genomics Consortium (IFGC); International Parkinson’s Disease Genetics Consortium (IPDGC); International Genomics of Alzheimer’s Project (IGAP). *CXCR4 involvement in neurodegenerative diseases*. *Transl Psychiatry.* 2018 Apr 11;8(1):73. doi: 10.1038/s41398-017-0049-7. Collaborators: Ferrari R, Hernandez DG, Nalls MA, Rohrer JD, Ramasamy A, Kwok JBJ, Dobson-Stone C, Schofield PR, Halliday GM, Hodges JR, Piguet O, Bartley L, Thompson E, Haan E, Hernández I, Ruiz A, Boada M, Borroni B, Padovani A, Cruchaga C, Cairns NJ, Benussi L, Binetti G, Ghidoni R, Forloni G, Albani D, Galimberti D, Fenoglio C, Serpente M, Scarpini E, Clarimón J, Lleó A, Blesa R, Waldö ML, Nilsson K, Nilsson C, Mackenzie IRA, Hsiung GR, Mann DMA, Grafman J, Morris CM, Attems J, Griffiths TD, McKeith IG, Thomas AJ, Pietrini P, Huey ED, Wassermann EM, Baborie A, Jaros E, Tierney MC, Pastor P, Razquin C, Ortega-Cubero S, Alonso E, Pernecky R, Diehl-Schmid J, Alexopoulos P, Kurz A, Rainero I, Rubino E, Pinessi L, Rogaeva E, George-Hyslop PS, Rossi G, Tagliavini F, Giaccone G, Rowe JB, Schlachetzki JCM, Uphill J, Collinge J, Mead S, Danek A, Van Deerlin VM, Grossman M, Trojanowski JQ, van der Zee J, Cruts M, Van Broeckhoven C, Cappa SF, Leber I, Hannequin D, Golfier V, Vercelletto M, Brice A, Nacimas B, Sorbi S, Bagnoli S, Piaceri I, Nielsen JE, Hjermand LE, Riemenschneider M, Mayhaus M, Ibach B, Gasparoni G, Pichler S, Gu W, Rossor MN, Fox NC, Warren JD, Spillantini MG, Morris HR, Rizzu P, Heutink P, Snowden JS, Rollinson S, Richardson A, Gerhard A, **Bruni AC**, Maletta R, Frangipane F, Cupidi C, Bernardi L, Anfossi M, Gallo M, Conidi ME, Smirne N, Rademakers R, Baker M, Dickson DW, Graff-Radford NR, Petersen RC, Knopman D, Josephs KA, Boeve BF, Parisi JE, Seeley WW, Miller BL, Karydas AM, Rosen H, van Swieten JC, Dopper EGP, Seelaar H, Pijnenburg YAL, Scheltens P, Logroscino G, Capozzo R, Novelli V, Puca AA, Franceschi M, Postiglione A, Milan G, Sorrentino P, Kristiansen M, Chiang HH, Graff C, Pasquier F, Rollin A, Deramecourt V,

2017 (17)

1. Palluzzi F, Ferrari R, Graziano F, Novelli V, Rossi G, Galimberti D, Rainero I, Benussi L, Nacmias B, **Bruni AC**, Cusi D, Salvi E, Borroni B, Grassi M. A novel network analysis approach reveals DNA damage, oxidative stress and calcium/cAMP homeostasis-associated biomarkers in frontotemporal dementia. *PLoS One*. 2017 Oct 11;12(10):e0185797. doi: 10.1371/journal.pone.0185797. eCollection 2017
2. Bernardi L, Cupidi C, **Bruni AC**. Pathogenic Mechanisms of the Prion Protein Gene Mutations: a review and speculative hypotheses for pathogenic potential of the Pro39Leu Mutation in the associated FTD-like phenotype. *J Neurol Neurosci* 2017; vol 8 n°4:208
3. **Bruni AC**, Laganà V, Altomari N, Notaro P, Frangipane F: Key Role of the Diagnosis in Patients Suffering from Dementia. *Open Access J Neurol Neurosurg* 5(1): OAJNN.MS.ID.555652 (2017)
4. Sims R, van der Lee SJ, Naj AC, Bellenguez C, Badarinarayan N, Jakobsdottir J, Kunkle BW, Boland A, Raybould R, Bis JC, Martin ER, Grenier-Boley B, Heilmann-Heimbach S, Chouraki V, Kuzma AB, Sleegers K, Vronskaya M, Ruiz A, Graham RR, Olaso R, Hoffmann P, Grove ML, Vardarajan BN, Hiltunen M, Nöthen MM, White CC, Hamilton-Nelson KL, Epelbaum J, Maier W, Choi SH, Beecham GW, Dulary C, Herms S, Smith AV, Funk CC, Derbois C, Forstner AJ, Ahmad S, Li H, Bacq D, Harold D, Satizabal CL, Valladares O, Squassina A, Thomas R, Brody JA, Qu L, Sánchez-Juan P, Morgan T, Wolters FJ, Zhao Y, Garcia FS, Denning N, Fornage M, Malamon J, Naranjo MCD, Majounie E, Mosley TH, Dombroski B, Wallon D, Lupton MK, Dupuis J, Whitehead P, Fratiglioni L, Medway C, Jian X, Mukherjee S, Keller L, Brown K, Lin H, Cantwell LB, Panza F, McGuinness B, Moreno-Grau S, Burgess JD, Solfrizzi V, Proitsi P, Adams HH, Allen M, Seripa D, Pastor P, Cupples LA, Price ND, Hannequin D, Frank-García A, Levy D, Chakrabarty P, Caffarra P, Giegling I, Beiser AS, Giedraitis V, Hampel H, Garcia ME, Wang X, Lannfelt L, Mecocci P, Eiriksdottir G, Crane PK, Pasquier F, Boccardi V, Henández I, Barber RC, Scherer M, Tarraga L, Adams PM, Leber M, Chen Y, Albert MS, Riedel-Heller S, Emilsson V, Beekly D, Braae A, Schmidt R, Blacker D, Masullo C, Schmidt H, Doody RS, Spalletta G, Jr WTL, Fairchild TJ, Bossù P, Lopez OL, Frosch MP, Sacchinelli E, Ghetti B, Yang Q, Huebinger RM, Jessen F, Li S, Kamboh MI, Morris J, Sotolongo-Grau O, Katz MJ, Corcoran C, Dunstan M, Braddel A, Thomas C, Meggy A, Marshall R, Gerrish A, Chapman J, Aguilar M, Taylor S, Hill M, Fairén MD, Hodges A, Vellas B, Soininen H, Kloszewska I, Daniilidou M, Uphill J, Patel Y, Hughes JT, Lord J, Turton J, Hartmann AM, Cecchetti R, Fenoglio C, Serpente M, Arcaro M, Caltagirone C, Orfei MD, Ciaramella A, Pichler S, Mayhaus M, Gu W, Lleó A, Fortea J, Blesa R, Barber IS, Brookes K, Cupidi C, Maletta RG, Carrell D, Sorbi S, Moebus S, Urbano M, Pilotto A, Kornhuber J, Bosco P, Todd S, Craig D, Johnston J, Gill M, Lawlor B, Lynch A, Fox NC, Hardy J; ARUK Consortium, Albin RL, Apostolova LG, Arnold SE, Asthana S, Atwood CS, Baldwin CT, Barnes LL, Barral S, Beach TG, Becker JT, Bigio EH, Bird TD, Boeve BF, Bowen JD, Boxer A, Burke JR, Burns JM, Buxbaum JD, Cairns NJ, Cao C, Carlson CS, Carlsson CM, Carney RM, Carrasquillo MM, Carroll SL, Diaz CC, Chui

HC, Clark DG, Cribbs DH, Crocco EA, DeCarli C, Dick M, Duara R, Evans DA, Faber KM, Fallon KB, Fardo DW, Farlow MR, Ferris S, Foroud TM, Galasko DR, Gearing M, Geschwind DH, Gilbert JR, Graff-Radford NR, Green RC, Growdon JH, Hamilton RL, Harrell LE, Honig LS, Huentelman MJ, Hulette CM, Hyman BT, Jarvik GP, Abner E, Jin LW, Jun G, Karydas A, Kaye JA, Kim R, Kowall NW, Kramer JH, LaFerla FM, Lah JJ, Leverenz JB, Levey AI, Li G, Lieberman AP, Lunetta KL, Lyketsos CG, Marson DC, Martiniuk F, Mash DC, Masliah E, McCormick WC, McCurry SM, McDavid AN, McKee AC, Mesulam M, Miller BL, Miller CA, Miller JW, Morris JC, Murrell JR, Myers AJ, O'Bryant S, Olichney JM, Pankratz VS, Parisi JE, Paulson HL, Perry W, Peskind E, Pierce A, Poon WW, Potter H, Quinn JF, Raj A, Raskind M, Reisberg B, Reitz C, Ringman JM, Roberson ED, Rogaeva E, Rosen HJ, Rosenberg RN, Sager MA, Saykin AJ, Schneider JA, Schneider LS, Seeley WW, Smith AG, Sonnen JA, Spina S, Stern RA, Swerdlow RH, Tanzi RE, Thornton-Wells TA, Trojanowski JQ, Troncoso JC, Van Deerlin VM, Van Eldik LJ, Vinters HV, Vonsattel JP, Weintraub S, Welsh-Bohmer KA, Wilhelmsen KC, Williamson J, Wingo TS, Woltjer RL, Wright CB, Yu CE, Yu L, Garzia F, Golamaully F, Septier G, Engelborghs S, Vandenberghe R, De Deyn PP, Fernandez CM, Benito YA, Thonberg H, Forsell C, Lilius L, Kinhult-Stählbom A, Kilander L, Brundin R, Concari L, Helisalmi S, Koivisto AM, Haapasalo A, Dermecourt V, Fievet N, Hanon O, Dufouil C, Brice A, Ritchie K, Dubois B, Himali JJ, Keene CD, Tschanz J, Fitzpatrick AL, Kukull WA, Norton M, Aspelund T, Larson EB, Munger R, Rotter JI, Lipton RB, Bullido MJ, Hofman A, Montine TJ, Coto E, Boerwinkle E, Petersen RC, Alvarez V, Rivadeneira F, Reiman EM, Gallo M, O'Donnell CJ, Reisch JS, **Bruni AC**, Royall DR, Dichgans M, Sano M, Galimberti D, St George-Hyslop P, Scarpini E, Tsuang DW, Mancuso M, Bonuccelli U, Winslow AR, Daniele A, Wu CK; GERAD/PERADES, CHARGE, ADGC, EADI, Peters O, Nacmias B, Riemenschneider M, Heun R, Brayne C, Rubinsztein DC, Bras J, Guerreiro R, Al-Chalabi A, Shaw CE, Collinge J, Mann D, Tsolaki M, Clarimón J, Sussams R, Lovestone S, O'Donovan MC, Owen MJ, Behrens TW, Mead S, Goate AM, Uitterlinden AG, Holmes C, Cruchaga C, Ingelsson M, Bennett DA, Powell J, Golde TE, Graff C, De Jager PL, Morgan K, Ertekin-Taner N, Combarros O, Psaty BM, Passmore P, Younkin SG, Berr C, Gudnason V, Rujescu D, Dickson DW, Dartigues JF, DeStefano AL, Ortega-Cubero S, Hakonarson H, Champion D, Boada M, Kauwe JK, Farrer LA, Van Broeckhoven C, Ikram MA, Jones L, Haines JL, Tzourio C, Launer LJ, Escott-Price V, Mayeux R, Deleuze JF, Amin N, Holmans PA, Pericak-Vance MA, Amouyel P, van Duijn CM, Ramirez A, Wang LS, Lambert JC, Seshadri S, Williams J, Schellenberg GD : **Rare coding variants in *PLCG2*, *ABI3*, and *TREM2* implicate microglial-mediated innate immunity in Alzheimer's disease** *Nat Genet.* 2017 Jul 17. doi: 10.1038/ng.3916. [Epub ahead of print

5. Morandi A, Di Santo SG, Cherubini A, Mossello E, Meagher D, Mazzone A, Bianchetti A, Ferrara N, Ferrari A, Musicco M, Trabucchi M, Bellelli G; ISGoD Group. Collaborators: Boffelli S, Di Stefano F, De Filippi F, Guerini F, Bertolotti E, March A, Margiotto A, Mecocci P, Addesi D, Fantò F, Isaia G, Dijik B, Porrino P, Cotroneo AM, Galli G, **Bruni AC**, Bernardini B, Corsini C, Cagnin A, Zurlo A, Barbagallo G, Lunardelli ML, Martini E, Battaglia G, Latella R, Petritola D, Sinfioriani E, Cester A, Formilan M, Carbone P, Appollonio I, Cereda D, Tremolizzo L, Bottacchi E, Lucchetti L, Mariani C, Rapazzini P, Romanelli G, Marengoni A, Zuliani G, Bianchi L, Suardi T, Muti E, Bottura R, Sgrò G, Mandas A, Serchisu L, Crippa P, Ivaldi C, Ungar A, Villani D, Raimondi C, Mussi C, Isaia G, Provenzano G, Mari D, Odetti P, Monacelli F, Incalzi RA, Pluderi A, Bellamoli C, Terranova L, Scarpini E, D'Amico F, Cavallini MC, Guerrini G, Scotuzzi AM, Chiarello A, Pilotto A, Tognini S, Dell'Aquila G, Toigo G, Ceschia G, Piccinini M, Fabbo A, Zoli M, Forti P, Wenter C, Basile G, Lasagni A, Padovani A, Rozzini L, Cottino M, Vitali S, Tripi G, Avanzi

S, Umidi S, Moretti D, Ruotolo G, Boschi F, Bonino P, Marchionni N, Cavallini MC, Fascendini S, Noro G, Turco R, Ubezio MC, Serrati C, Infante M, Gentile S, Pernigotti LM, Biagini CA, Canonico E, Bonati P, Gareri P, Caffarra P, Ceretti A, Castiglia R, Gabelli C, Storto ML, Putzu P, Bellelli G, Morandi A, Di Santo S, Mazzone A, Rozzini R, Zanetti E, Bianchetti A, Bo M, Mossello E, Cherubini A, Ferrara N, Ferrari A, Musicco M, Trabucchi M. **Clinical Features Associated with Delirium Motor Subtypes in Older Inpatients: Results of a Multicenter Study** *Am J Geriatr Psychiatry*. 2017 May 4. pii: S1064-7481(17)30311-1. doi: 10.1016/j.jagp.2017.05.003. [Epub ahead of print]

6. Cupidi C, Frangipane F, Gallo M, Clodomiro A, Colao R, Bernardi L, Anfossi M, Conidi ME, Vasso F, Curcio SAM, Mirabelli M, Smirne N, Torchia G, Muraca MG, Puccio G, Di Lorenzo R, Zampieri S, Romanello M, Dardis A, Maletta RG, **Bruni AC**: Role of Nieman-Pick Type C Disease Mutations in Dementia. *JAD* 2017; 55(3):1249-1259 – doi: 10.3233/JAD-160214 – PMID: 27792009
7. Boccardi V, Baroni M, Smirne N, Clodomiro A, Ercolani S, Longo A, Ruggiero C, **Bruni AC**, Mecocci P: Short-Term response is not predictive of Long-Term Response to Acetylcholinesterase Inhibitors in old age subjects with Alzheimer's disease: a "real world" Study. *JAD* 2017;56(1):239-248 – DOI: 10.3233/JAD-160904 - PMID: 27911323
8. N Smirne, LE Borrello, V Laganà, N Altomari, P Notaro, **AC Bruni**: "Le malattie ereditarie. Dagli archivi storici la traccia per lo studio dei malati di generazione in generazione". Interdisciplinarietà complessità e questioni epistemiche, a cura di Amalia Cecilia Bruni, Pio Colonnello, Serena Dato, Giuseppe Passarino. *Filosofia e Scienza/15*. Marzo 2017; pg 59-84. ISBN 978-88-255-0083-7. Doi 10.4399/97888255008374
9. Ferrari R, Wang Y, Vandrovцова J, Guelfi S, Witeolar A, Karch CM, Schork AJ, Fan CC, Brewer JB, International FTD-Genomics Consortium (**IFGC**), International Parkinson's Disease Genomics Consortium (**IPDGC**), International Genomics of Alzheimer's Project (**IGAP**), Momeni P, Schellenberg GD, Dillon WP, Sugrue L, Hess CP, Yokoyama JS, Bonham LW, Rabinovici GD, Miller BL, Andreassen OA, Dale AM, Hardy J, Desikan RS.: Genetic architecture of sporadic frontotemporal dementia and overlap with Alzheimer's and Parkinson's diseases. *J Neurol Neurosurg Psychiatry* 2017; 88:152-164. doi:10.1136/jnnp-2016-314411 – PMID: 27899424
10. Biggio G, Brignoli O, **Bruni AC**, Dotti MT, Fornasari D, Neviani F, Pigato G, Pirani A, Vampini C, Zanetti O. Depressione dell'anziano nell'ambulatorio del medico di medicina generale: dai sintomi alla terapia. *Rivista Società Italiana di Medicina Generale* n. 1 - 2017
11. N Altomari, V Laganà, N Smirne, SAM Curcio, **AC Bruni**: "Universo demenza: i possibili itinerari esplorativi". Interdisciplinarietà complessità e questioni epistemiche, a cura di Amalia Cecilia Bruni, Pio Colonnello, Serena Dato, Giuseppe Passarino. *Filosofia e Scienza/15*. Marzo 2017; pg 85-108. ISBN 978-88-255-0083-7. Doi 10.4399/97888255008375
12. V Laganà, SAM Curcio, N Smirne, N Altomari, **AC Bruni**: "Il contributo della psicoterapia nell'approccio integrato al trattamento del paziente cerebroleso: un caso clinico, tra teoria e pratica". Interdisciplinarietà complessità e questioni epistemiche, a cura di Amalia Cecilia Bruni, Pio Colonnello, Serena Dato, Giuseppe Passarino.

13. P Notaro, N Smirne, **AC Bruni**: "Due pesi e due misure: differenze di genere nelle demenze". Interdisciplinarietà complessità e questioni epistemiche, a cura di Amalia Cecilia Bruni, Pio Colonnello, Serena Dato, Giuseppe Passarino. *Filosofia e Scienza/15*. Marzo 2017; pg 127-149. ISBN 978-88-255-0083-7. Doi 10.4399/97888255008377
14. Ferrari R, Grassi M, Graziano F, Palluzzi F, Archetti S, Bonomi E, Bruni AC, Maletta RG, Bernardi L, Cupidi C, Colao R, Rainero I, Rubino E, Pinessi L, Galimberti D, Scarpini E, Serpente M, Nacmias B, Piaceri I, Bagnoli S, Rossi G, Giaccone G, Tagliavini F, Benussi L, Binetti G, Ghidoni R, Singleton A, Hardy J, Momeni P, Padovani A, Borroni B. Effects of Multiple Genetic Loci on Age at Onset in Frontotemporal Dementia. *J Alzheimers Dis*. 2017;56(4):1271-1278. doi: 10.3233/JAD-160949
15. Bonanni L, Cagnin A, Agosta F, Babiloni C, Borroni B, Bozzali M, **Bruni AC**, Filippi M, Galimberti D, Monastero R, Muscio C, Parnetti L, Perani D, Serra L, Silani V, Tiraboschi P, Padovani A; DLB-SINdem study group. The Italian dementia with Lewy bodies study group (DLB-SINdem): toward a standardization of clinical procedures and multicenter cohort studies design. *Neurol Sci*. 2017 Jan;38(1):83-91. doi: 10.1007/s10072-016-2713-8. Epub 2016 Sep 13.
16. Gallo M, Frangipane F, Cupidi C, De Bartolo M, Turone S, Ferrari C, Nacmias B, Grimaldi G, Laganà V, Colao R, Bernardi L, Anfossi M, Conidi ME, Vasso F, Curcio SAM, Mirabelli M, Smirne N, Turchia G, Muraca MG, Puccio G, Di Lorenzo R, Piccininni M, Tedde A, Maletta RG, Sorbi S, Bruni AC. The novel PSEN1 M84V mutation associated to frontal dysexecutive syndrome, spastic paraparesis, and cerebellar atrophy in a dominant Alzheimer's disease family. *Neurobiol Aging*. 2017 Aug;56:213.e7-213.e12. doi: 10.1016/j.neurobiolaging.2017.04.017. Epub 2017 Apr 27.
17. Taskesen E, Mishra A, van der Sluis S, Ferrari R; International FTD-Genomics Consortium, Veldink JH, van Es MA, Smit AB5, Posthuma D, Pijnenburg Y, Hernandez DG, Nalls MA, Rohrer JD, Ramasamy A, Kwok JBJ, Dobson-Stone C, Schofield PR, Halliday GM, Hodges JR, Piguet O, Bartley L, Thompson E, Haan E, Hernández I, Ruiz A, Boada M, Borroni B, Padovani A, Cruchaga C, Cairns NJ, Benussi L, Binetti G, Ghidoni R, Forloni G, Albani D, Galimberti D, Fenoglio C, Serpente M, Scarpini E, Clarimón J, Lleó A, Blesa R, Waldö ML, Nilsson K, Nilsson C, Mackenzie IRA, Hsiung GR, Mann DMA, Grafman J, Morris CM, Attems J, Griffiths TD, McKeith IG, Thomas AJ, Pietrini P, Huey ED, Wassermann EM, Baborie A, Jaros E, Tierney MC, Pastor P, Razquin C, Ortega-Cubero S, Alonso E, Perneckzy R, Diehl-Schmid J, Alexopoulos P, Kurz A, Rainero I, Rubino E, Pinessi L, Rogaeva E, George-Hyslop PS, Rossi G, Tagliavini F, Giaccone G, Rowe JB, Schlachetzki JCM, Uphill J, Collinge J, Mead S, Danek A, Van Deerlin VM, Grossman M, Trojanowski JQ, van der Zee J, Van Broeckhoven C, Cappa SF, Leber I, Hannequin D, Golfier V, Vercelletto M, Brice A, Nacmias B, Sorbi S, Bagnoli S, Piaceri I, Nielsen JE, Hjerfjord LE, Riemenschneider M, Mayhaus M, Ibach B, Gasparoni G, Pichler S, Gu W, Rossor MN, Fox NC, Warren JD, Spillantini MG, Morris HR, Rizzu P, Heutink P, Snowden JS, Rollinson S, Richardson A, Gerhard A, **Bruni AC**, Maletta R, Frangipane F, Cupidi C, Bernardi L, Anfossi M, Gallo M, Conidi ME, Smirne N, Rademakers R, Baker M, Dickson DW, Graff-Radford NR, Petersen RC, Knopman D, Josephs KA, Boeve BF, Parisi JE, Seeley WW, Miller BL, Karydas AM, Rosen H, van Swieten JC, Dopper EGP, Seelaar H, Scheltens P, Logroscino G, Capozzo R, Novelli V, Puca AA, Franceschi M, Postiglione A, Milan G, Sorrentino P, Kristiansen M, Chiang HH, Graff C, Pasquier F, Rollin A,

Deramecourt V, Lebouvier T, Kapogiannis D, Ferrucci L, Pickering-Brown S, Singleton AB, Hardy J, Momeni P. Author Correction: **Susceptible genes and disease mechanisms identified in frontotemporal dementia and frontotemporal dementia with Amyotrophic Lateral Sclerosis by DNA-methylation and GWAS**. *Sci Rep*. 2017 Aug 21;7(1):8899. doi: 10.1038/s41598-017-09320-z. Erratum in: *Sci Rep*. 2018;8(1):7789. doi: 10.1038/s41598-018-21308-x. (Impact factor 4.609).

2016 (8)

1. Borrello L, Cupidi C, Laganà V, Anfossi M, Conidi ME, Smirne N, Taverniti M, Guarasci R, **Bruni AC**. Angela R.: a familial Alzheimer's disease case in the days of Auguste D. *J Neurol*. 2016; DOI: 10.1007/s00415-016-8294-x - PMID: 27730373
2. **Bruni AC**, Frangipane F. Dalla solitudine alla condivisione: quando la comunità vuole "vivere" l'Alzheimer. *Solidarietà intergenerazionale*. Curatori Dryjanska L., Giua R. Edizioni Accademiche Italiane. 2016; Pg 57-68. ISBN-13:978-3-330-77700-2 (<https://www.morebooks.de/store/it/book/solidariet%C3%A0-intergenerazionale/isbn/978-3-330-77700-2>)
3. Crocco P, Saiardi A, Wilson MS, Maletta R, **Bruni AC**, Passarino G, Rose G. Contribution of polymorphic variation of inositol hexakisphosphate kinase 3 (IP6K3) gene promoter to the susceptibility to Late Onset Alzheimer's Disease. *Biochim Biophys Acta* 2016; 1862(9):1766–1773 – doi: 10.1016/j.bbadis.2016.06.014 – PMID: 27345265
4. Triaca V., Sposato V., Bolasco G., Ciotti MT., Pelicci P., **Bruni AC.**, Cupidi C., Maletta R., Feligioni M., Nisticò R., Canu N., Calissano P.: NGF controls APP cleavage by downregulating APP phosphorylation at Thr668: relevance for Alzheimer's disease. *Aging Cell* 2016 Apr 13 doi: 10.1111/accel.12473 - PMID: 27076121
5. Montesanto A, Crocco P, Anfossi M, Smirne N, Puccio G, Colao R, Maletta RG, Passarino G, **Bruni AC**, Rose G.: The genetic variability of UCP4 affects the individual susceptibility to late onset Alzheimer's disease and modifies the disease's risk in APOE epsilon4 carriers. *JAD* 2016; 51(4): 1265-74 – doi: 10.3233/JAD-150993 – PMID: 26923023
6. Bocchetta M, Mega A, Bernardi L, Di Maria E, Benussi L, Binetti G, Borroni B, Colao R, Di Fede G, Fostinelli S, Galimberti D, Gennarelli M, Ghidoni R, Piaceri I, Pievani M, Porteri C, Redaelli V, Rossi G, Suardi S, Babiloni C, Scarpini E, Tagliavini F, Padovani A, Nacmias B, Sorbi S, FrisoniGB, SINDem*, **Bruni AC**. Genetic counselling and testing for Alzheimer's Disease and Frontotemporal Lobar Degeneration: an Italian consensus protocol, *JAD* 2016; 51(1):277-91 – doi: 10.3233/JAD-150849 – PMID: 26901402
7. Romanello M; Zampieri S; Bortolotti N; Deroma L; Sechi A; Fiumara A; Parini R; Borroni B; Brancati F; Bruni A; Russo C. V.; Bordugo A; Bembi B; Dardis A: Comprehensive Evaluation of Plasma 7-Ketocholesterol and Cholestan-3 β ,5 α ,6 β -Triol in an Italian Cohort of Patients Affected by Niemann Pick Disease Due to NPC1 and SMPD1 Mutations.". *Clin Chim Acta* 2016; 455:39-45 – doi: 10.1016/j.cca.2016.01.003 – PMID: 26790753
8. Frangipane F, Cupidi C, Bruni AC. La malattia di Niemann-Pick di tipo C quale causa di demenza: focus sullo stato di eterozigosi nell'adulto. *Psicogeriatría* 2016; 1:66-73

1. Coronato A, De Pietro G, Guarasci R, Bruni AC, Pasceri E, Chiaravalloti MT, Paragliola G. ALPHA: an eAsy inteLLigent service Platform for Healthy Ageing. *Ambient Assisted Living* 2015; 11:419-427 (Chapter in eBook)
2. Frangipane F, Bruni A.C. La clinica "un impegno tecnico ed umano per ridurre la sofferenza" In "Chi soffre per l'Alzheimer - L'Arco di Giano Rivista di Medical Humanities" a cura di Angelo Bianchetti e Marco Trabucchi 2015, **SC - EDITRICE**
3. Gareri P., Castagna A., Cotroneo AM, Putignano S., De Sarro G. Bruni AC. The role of citicoline in cognitive impairment: Pharmacological characteristics, possible advantages and doubts for an old drug with proved efficacy". *Clin Interv Aging*. 2015; 10:1421-9
4. Ferrari R, Grassi M, Salvi E, Borroni B, Palluzzi F, Pepe D, D'Avila F, Padovani A, Archetti S, Rainero I, Rubino E, Pinessi L, Benussi L, Binetti G, Ghidoni R, Galimberti D, Scarpini E, Serpente M, Rossi G, Giaccone G, Tagliavini F, Nacmias B, Piaceri I, Bagnoli S, **Bruni AC**, Maletta RG, Bernardi L, Postiglione A, Milan G, Franceschi M, Puca AA, Novelli V, Barlassina C, Glorioso N, Manunta P, Singleton A, Cusi D, Hardy J, Momeni P. A genome-wide screening and SNPs-to-genes approach to identify novel genetic risk factors associated with frontotemporal dementia. *Neurobiol Aging*. 2015; 36(10):2904.e13-2904-e26
5. Gareri P, Gallell L, Pirritano D, Rende P, Palleria C, Russo E, Castagna A, **Bruni AC**, Gratteri S, De Sarro GB. The Role of Quetiapine in the Treatment of Alzheimer's Disease. *J Gerontol Geriatr Res* 2015, 4:1 <http://dx.doi.org/10.4172/2167-7182.1000197>. Review Open Access
6. Gareri P, Ruotolo G, Castagna A, Manfredi VGL, Merante A, Marigliano NM, Corsonello A, Gallelli L, **Bruni AC**, Gratteri S, De Sarro GB. A Fatal Case of Triple Whammy in an Elderly Patient. *J Gerontol Geriatr Res* 2015, 4:2 <http://dx.doi.org/10.4172/2167-7182.1000204>
7. Conidi ME, Bernardi L, Puccio G, Smirne N, Muraca MG, Curcio SA, Colao R, Piscopo P, Gallo M, Anfossi M, Frangipane F, Clodomiro A, Mirabelli M, Vasso F, Cupidi C, Torchia G, Di Lorenzo R, Mandich P, Confaloni A, Maletta RG, **Bruni AC**. Homozygous carriers of APP A713T mutation in an autosomal dominant Alzheimer disease family. *Neurology*. 2015 Jun 2;84(22):2266-73.
8. Zhang M, Xi Z, Zinman L, **Bruni AC**, Maletta RG, Curcio SA, Rainero I, Rubino E, Pinessi L, Nacmias B, Sorbi S, Galimberti D, Lang AE, Fox S, Surace EI, Ghani M, Guo J, Sato C, Moreno D, Liang Y, Keith J, Traynor BJ, St George-Hyslop P, Rogaeva E. Mutation analysis of CHCHD10 in different neurodegenerative diseases. *Brain*. 2015; 138(Pt 9):e380.
9. Xi Z, Zhang M, **Bruni AC**, Maletta RG, Colao R, Fratta P, Polke JM, Sweeney MG, Mudanohwo E, Nacmias B, Sorbi S, Tartaglia MC, Rainero I, Rubino E, Pinessi L, Galimberti D, Surace EI, McGoldrick P, McKeever P, Moreno D, Sato C, Liang Y, Keith J, Zinman L, Robertson J, Rogaeva E. The C9orf72 repeat expansion itself is methylated in ALS and FTL D patients. *Acta Neuropathol*. 2015 May;129(5):715-27. doi: 10.1007/s00401-015-1401-8. Epub 2015 Feb 26. PMID:25716178
10. Perri R, Monaco M, Fadda L, Serra L, Marra C, Caltagirone C, **Bruni AC**, Curcio S, Bozzali M, Carlesimo GA. Influence of controlled encoding and retrieval facilitation on memory performance in patients with different profiles of mild cognitive impairment. *J Neurol*. 2015 Apr;262(4):938-48. doi: 10.1007/s00415-015-7662-2. Epub 2015 Feb 12.

11. Borroni B, Turrone R, Galimberti D, Nacmias B, Alberici A, Benussi A, Caffarra P, Caltagirone C, Cappa SF, Frisoni GB, Ghidoni R, Marra C, Padovani A, Rainero I, Scarpini E, Silani V, Sorbi S, Tagliavini F, Tremolizzo L, **Bruni AC**, FTD Group-SINDEM. Italian Frontotemporal Dementia Network (FTD Group-SINDEM): sharing clinical and diagnostic procedures in Frontotemporal Dementia in Italy. *Neurol Sci*. 2015 May; 36(5):751-7. doi: 10.1007/s10072-014-2033-9. Epub 2014 Dec 21.

2014 (8)

1. Piaceri I, Pradella S, Cupidi C, Nannucci S, Polito C, Bagnoli S, Tedde A, Nicoletta Smirne N, Anfossi M, Gallo M, Bernardi L, Colao R, Maletta R, **Bruni AC**, Sorbi S, Nacmias B Association of the variant Cys139Arg at GRN gene to the clinical spectrum of frontotemporal lobar degeneration. *J Alzheimers Dis*. 2014 Jan 1;40(3):679-85. doi: 10.3233/JAD-132126. Revised in *World Biomedical Frontiers ISSN: 2328-0166* (<http://biomedfrontiers.org/alzheimer-2014-12-12/>),
2. Spagnuolo MS, Maresca B, La Marca V, Carrizzo A, Veronesi C, Cupidi C, Piccoli T, Maletta RG, **Bruni AC**, Abrescia P, Cigliano L. Haptoglobin Interacts with Apolipoprotein E and Beta-Amyloid and Influences Their Crosstalk. *ACS Chem Neurosci*. 2014; 5(9):837-847
3. Ferrari R, Hernandez DG, Nalls MA, Rohrer JD, Ramasamy A, Kwok JB, Dobson-Stone C, Brooks WS, Schofield PR, Halliday GM, Hodges JR, Piguet O, Bartley L, Thompson E, Haan E, Hernández I, Ruiz A, Boada M, Borroni B, Padovani A, Cruchaga C, Cairns NJ, Benussi L, Binetti G, Ghidoni R, Forloni G, Galimberti D, Fenoglio C, Serpente M, Scarpini E, Clarimón J, Lleó A, Blesa R, Waldö ML, Nilsson K, Nilsson C, Mackenzie IR, Hsiung GY, Mann DM, Grafman J, Morris CM, Attems J, Griffiths TD, McKeith IG, Thomas AJ, Pietrini P, Huey ED, Wassermann EM, Baborie A, Jaros E, Tierney MC, Pastor P, Razquin C, Ortega-Cubero S, Alonso E, Perneczky R, Diehl-Schmid J, Alexopoulos P, Kurz A, Rainero I, Rubino E, Pinessi L, Rogaeva E, St George-Hyslop P, Rossi G, Tagliavini F, Giaccone G, Rowe JB, Schlachetzki JC, Uphill J, Collinge J, Mead S, Danek A, Van Deerlin VM, Grossman M, Trojanowski JQ, van der Zee J, Deschamps W, Van Langenhove T, Cruts M, Van Broeckhoven C, Cappa SF, Le Ber I, Hannequin D, Golfier V, Vercelletto M, Brice A, Nacmias B, Sorbi S, Bagnoli S, Piaceri I, Nielsen JE, Hjerfjord LE, Riemenschneider M, Mayhaus M, Ibach B, Gasparoni G, Pichler S, Gu W, Rossor MN, Fox NC, Warren JD, Spillantini MG, Morris HR, Rizzu P, Heutink P, Snowden JS, Rollinson S, Richardson A, Gerhard A, **Bruni AC**, Maletta R, Frangipane F, Cupidi C, Bernardi L, Anfossi M, Gallo M, Conidi ME, Smirne N, Rademakers R, Baker M, Dickson DW, Graff-Radford NR, Petersen RC, Knopman D, Josephs KA, Boeve BF, Parisi JE, Seeley WW, Miller BL, Karydas AM, Rosen H, van Swieten JC, Dopper EG, Seelaar H, Pijnenburg YA, Scheltens P, Logroscino G, Capozzo R, Novelli V, Puca AA, Franceschi M, Postiglione A, Milan G, Sorrentino P, Kristiansen M, Chiang HH, Graff C, Pasquier F, Rollin A, Deramecourt V, Lebert F, Kapogiannis D, Ferrucci L, Pickering-Brown S, Singleton AB, Hardy J, Momeni P. Frontotemporal dementia and its subtypes. A genome-wide association study. *Lancet Neurol*. 2014 Jul;13(7):686-99. doi: 10.1016/S1474-4422(14)70065-1.
4. Bernardi L, Cupidi C, Frangipane F, Anfossi M, Gallo M, Conidi ME, Vasso F, Colao R, Puccio G, Curcio SA, Mirabelli M, Clodomiro A, Di Lorenzo R, Smirne N, Maletta R, **Bruni AC**. Novel N-terminal domain mutation in prion protein detected in 2 patients diagnosed with frontotemporal lobar degeneration syndrome. *Neurobiol Aging*. 2014; 35(11):2657.e7-11.
5. Z. Xi, I. Rainero, E. Rubino, L. Pinessi, **A.C. Bruni**, R.G. Maletta, B. Nacmias, S. Sorbi, D. Galimberti, E.I. Surace, Y. Zheng, D. Moreno, C. Sato, Y. Liang, Y. Zhou, J. Robertson, L. Zinman, M.C. Tartaglia, P. St. George-Hyslop and E. Rogaeva. Hypermethylation of the CpG-

island near the *C9orf72* G4C2-repeat expansion in FTLD patients. *Human Molecular Genetics* 2014; 23(21):5630-7.

6. **Bruni AC**, Conidi ME, Bernardi L. Genetics in degenerative dementia: current status and applicability" *ADAD* 2014; 28(3):199-205
7. Borroni B, Grassi M, Bianchi M, **Bruni AC**, Maletta RG, Anfossi M, Pepe D, Cagnin A, Caffarra P, Cappa S, Clerici F, Daniele A, Frisoni GB, Galimberti D, Parnetti L, Perri R, Rainero I, Tremolizzo L, Turla M, Zanetti O, Padovani A. Estimating the Inheritance of Frontotemporal Lobar Degeneration in the Italian Population. *J Alzheimers Dis.* 2014; 41(2): 371-376
8. Anfossi A, Colao R, Gallo M, Conidi ME, Frangipane F, Vasso F, Puccio G, Clodomiro A, Mirabelli M, Curcio AM, Torchia G, Smirne N, Di Lorenzo R; Maletta R, **Bruni AC** Identification of three novel LRRK2 mutations associated with Parkinson's disease in a Calabrian population. *J Alzheimers Dis.* 2014;38(2):351-7. doi: 10.3233/JAD-130689.

2013 (8)

1. L. Bernardi, M. Gallo, M. Anfossi, M.E. Conidi, R. Colao, G. Puccio, SAM Curcio, F. Frangipane, A. Clodomiro, M. Mirabelli, F. Vasso, N. Smirne, R. Di Lorenzo, R. Maletta and **A.C. Bruni**. Role of TOMM40 rs10524523 polymorphism in onset of Alzheimer's disease caused by the PSEN1 M146L mutation. *J Alzheimers Dis.* 2013;37(2):285-9.
2. S. Bianchi, M.T. Dotti, G.N. Gallus, C. d'Eramo, I. di Donato, L. Bernardi, R. Maletta, G. Puccio, **A.C. Bruni**, A. Federico. First deep intronic mutation in the NOTCH3 gene in a family with late onset CADASIL, *Neurobiol Aging.* 2013 Sep;34(9):2234.e9-12
3. **Bruni AC**. Ricordo di Rita Levi Montalcini. *Psicogeriatría* 2013; 1:7-9
4. Clodomiro A., Cupidi C., **Bruni AC**. Le demenze atipiche. *Psicogeriatría* 2013; Suppl 1:78-84
5. D. Galimberti, C. Fenoglio, M. Serpente, C. Villa, R. Bonsi, A. Arighi, G.G. Fumagalli, R. Del Bo, **A.C. Bruni**, M. Anfossi, A. Clodomiro, C. Cupidi, B. Nacmias, S. Sorbi, I. Piaceri, S. Bagnoli, V. Bessi, A. Marcone, C. Cerami, S.F. Cappa, M. Filippi, F. Agosta, G. Magnani, G. Comi, M. Franceschi, I. Rainero, E. Rubino, P. Ferrero, E. Rogueva, A. Confaloni, P. Piscopo, G. Bruno, G. Talarico, A.C. Cagnin, F. Clerici, B. Dell'Osso, G.P. Comi, A.C. Altamura, N. Bresolin, C. Mariani, E. Scarpini. Autosomal dominant Frontotemporal Lobar Degeneration due to the C9ORF72 hexanucleotiderepeat expansion: late onset psychotic clinical presentation. *Biol Psychiatry.* 2013 Sep;74(5):384-91
6. A. Clodomiro, P. Gareri, G. Puccio, F. Frangipane, R. Lacava, A. Castagna, V.G. Manfredi, R. Colao, **A.C. Bruni**. Somatic comorbidities and Alzheimer's disease treatment. *Neurol Sci.* 2013 Sep;34(9):1581-9
7. K. R Smith, H.H. M. Dahl, L. Canafoglia, E. Andermann, J. Damiano, M. Morbin, **A.C. Bruni**, G. Giaccone, P. Cossette, P. Saftig, J. Grötzinger, M. Schwake, F. Andermann, J.F. Staropoli, K.B. Sims, S.E. Mole, S. Franceschetti, N.A. Alexander, J.D. Cooper, H.A. Chapman, S. Carpenter, S.F. Berkovic, M. Bahlo. Cathepsin F mutations cause Type B Kufs disease, an adult-onset neuronal ceroid lipofuscinosis. *Hum Mol Genet.* 2013 Apr 1;22(7):1417-23. doi: 10.1093/hmg/dd558. Epub 2013 Jan 7.

8. G. Spalletta*, V. De Luca, A. Padovani, L. Rozzini, R. Perri, **A. Bruni**, V. Canonico, A. Trequattrini, G. Bellelli, C. Pettenati, F. Pazzelli, C. Caltagirone, M.D. Orfei. Early onset versus late onset in Alzheimer's disease: What is the reliable cut-off? *Advances in Alzheimer's Disease* 2013; Vol.2, No.1:40-47 <http://dx.doi.org/10.4236/aad.2013.21005>

2012 (13)

1. **Bruni AC**, Cupidi C, Bernardi L. Genetic and pathological features in Frontotemporal Lobar Degeneration: new acquisitions. *European Journal of Neurodegenerative Diseases*, 2012 1;3:365-384
2. Rubino E, Rainero I, Chiò A, Rogaeva E, Galimberti D, Fenoglio P, Grinberg Y, Isaia G, Calvo A, Gentile S, **Bruni AC**, St George-Hyslop PH, Scarpini E, Gallone S, Pinessi L; For the TODEM Study Group. SQSTM1 mutations in frontotemporal lobar degeneration and amyotrophic lateral sclerosis. *Neurology* 2012 Oct;79(15):1556-62
3. Xi Z, Zinman L, Grinberg Y, Moreno D, Sato C, Bilbao JM, Ghani M, Hernández I, Ruiz A, Boada M, Morón FJ, Lang AE, Marras C, **Bruni A**, Colao R, Maletta RG, Puccio G, Rainero I, Pinessi L, Galimberti D, Morrison KE, Moorby C, Stockton JD, Masellis M, Black SE, Hazrati LN, Liang Y, van Haersma de With J, Fornazzari L, Villagra R, Rojas-Garcia R, Clarimón J, Mayeux R, Robertson J, St George-Hyslop P, Rogaeva E. Investigation of C9orf72 in 4 Neurodegenerative Disorders. *Arch Neurol*. 2012 Dec;69(12):1583-90
4. Gareri P, Giarelli G, Rocca M, Di Lorenzo R, Puccio G, Colao R, Curcio SAM, Lacava R, Castagna A, De Vito O, **Bruni AC**. Il Chronic Care Model : Un progetto in fase di sperimentazione sui percorsi assistenziali integrati per la prevenzione del decorso della Malattia di Alzheimer nell'ASP di Catanzaro. *Psicogeriatría*, 2012; 2:41-46
5. **Bruni A.C.**, Conidi M.E., Bernardi L. La ricerca Genetica nelle demenze degenerative. In *Geriatría nel Territorio – Un metodo per i vecchi, per i medici e per il futuro....* Eds S. Putignano, A. Cester, P. Gareri *CMP* 2012 p. 331 – 360
6. **Bruni AC**, Clodomiro A: Somatic Comorbidity and Alzheimer's Disease Treatment. *JAD* Vol. 29, Supplement 1, 2012, pag. 8
7. Bernardi L, Frangipane F, Smirne N, Colao R, Puccio G, Curcio SA, Mirabelli M, Maletta R, Anfossi M, Gallo M, Geracitano S, Conidi ME, Di Lorenzo R, Clodomiro A, Cupidi C, Marzano S, Comito F, Valenti V, Zirilli MA, Ghani M, Xi Z, Sato C, Moreno D, Borelli A, Leone RA, St George-Hyslop P, Rogaeva E, **Bruni AC**. Epidemiology and genetics of frontotemporal dementia: a door-to-door survey in Southern Italy. *Neurobiol Aging*. 2012 Dec;33(12):2948.e1-2948.e10
8. **Bruni AC**, Curcio S.A.M., Frangipane F. Le diverse storie naturali della malattia di Alzheimer, *Psicogeriatría* 2012 Supplemento N°1 -; 1: 23
9. M.E. Conidi, M. Anfossi, R. Colao, M. Gallo, L. Bernardi, G. Puccio, F. Frangipane, A. Clodomiro, C. Cupidi, M. Mirabelli, S.A.M. Curcio, F. Vasso, N. Smirne, R. Di Lorenzo, R. Maletta e **A.C. Bruni**. Mutazione nel gene CHMP2B identificata in un paziente con FTD-SLA ad esordio tardivo - *Psicogeriatría* 2012; 1:75-79
10. SAM Curcio, N Smirne, R Colao, F Frangipane, G Puccio, M Mirabelli, R Maletta, A Clodomiro, R Di Lorenzo, **AC Bruni**. Mild Cognitive Impairment: tasso di conversione in

demenza e predittività dei test neuropsicologici. *Quadrimestrale Anno VII – N. 1 Gennaio – Aprile 2012 Psicogeriatría 2012; 1: 49-59*

11. L. Bernardi*, M. Mirabelli*, S.A.M. Curcio, O. De Vito, M. Anfossi, M. Gallo, E. Conidi, R. Maletta, F. Frangipane, R. Colao, G. Puccio, A. Clodimiro, T. Dattilo, N. Smirne, R. Di Lorenzo e **A.C. Bruni**. Consulenza genetica presintomatica nelle malattie neurodegenerative ereditarie: esperienza di un centro del sud Italia - *Quadrimestrale Anno VII – N. 1 Gennaio – Aprile 2012 Psicogeriatría 2012; 1: 80-89*
12. Musicco M, Padovani A, Sorbi S, Scarpini E, Caffarra P, Cappa S, Clerici F, Tabaton M, Caltagirone C, Bonavita V, **Bruni AC**, Bruno G, Federico A, Ferrarese C, Marra C, Nacmias B, Parnetti L, Pettenati C, Sorrentino G, Tagliavini F and Mariani C. Position paper of the Italian Society for the study of Dementias (Sindem) on the proposal of a new Lexicon on Alzheimer disease. *Neurol Sci 2012 Feb;33(1):201-8. DOI 10.1007/s10072-011-0825-8*
13. Galeotti F, Vanacore N, Gainotti S, Izzicupo F, Menniti Ippolito F, Petrini C, Chiarotti F, Chattat R, Raschetti R & AD study group. How legislation on decisional capacity can negatively affect feasibility of Clinical trias on patients with dementia. *Drugs and Aging 2012; 29(8):1-8*

+ AdCare study group

P. Popoli. R. Potenza, MT. Tebano, Istituto Superiore di Sanità, F. Giubilei, N Loquatolo, Università Sapienza, Roma; ML. Del Re, Ospedale Civile di Pescara; A. Bruni, R. Colao, G. Puccio, S. Curcio, A. Clodimiro, Centro Regionale di Neurogenetica, Lamezia Terme; P. Caffarra, G. Messa, L. Concari, B. Pagliara, Università di Parma; A. Fabbo, P. Zucchi, A. Bonora, M. Veschi Distretto di Mirandola, A. USL Modena; G. Bruno, E. Piacentini, G. Talarico, M. Gasparini, Università Sapienza, Roma; G. Carbone, R. Ursino, L. Fatica, C. De Bonis, Italian Hospital Group, Guidonia; G. Gainotti, C. Marra, D. Quaranta, M. Zimmo, Policlinico Gemelli, Roma; G. Rodriguez, F. Nobili, MP Barbieri, B. Dessi, D. Mazzei, D. Arnaldi, A. Brugnolo, Dipartimento di Neuroscienze Oftalmologia e Genetica Università di Genova; F. Clerici, C. Mariani, L. Maggiore, S. Pomati, Ospedale Sacco, Milano; A. Padovani, L. Rozzini, M. Zanetti, M. Conti, Ospedali Civili, Brescia; C. Negri Chinaglia, I. Engaddi, D. De Domenico, G. Savorgnan, Pio Albergo Trivulzio, Milano; O. Scarpino, P. Civerchia, A. Raccichini, Neurologia, INRCA, Ancona; L. M. Specchio, R. Goffredo, M.E. Biancardi, Ospedali Riuniti, Foggia; V. Putzu, Y. Araujo, A. Ballisai . Ospedale SS. Trinità, Cagliari; MR Piras, R. Cherchi, C.F. Bagella, E. Deiana, Istituto Clinica Neurologica, Sassari; M. Giordano, A. Pineo, T.M. Vitrano Catania, Centro di Riferimento Regionale Demenze Senili-Alzheimer ASP, Palermo; L. Bracco, C. Piccini, Clinica Neurologica I, Firenze; P. Mecocci, F.T. Feliziani, V. Cornacchiola, Università di Perugia; G. Gambina, E. Broggio, F. Sala, Neurologia, Azienda Ospedaliera Verona

2011 (10)

1. **A.C. Bruni**, L. Bernardi, C. Cupidi. L'impatto della genetica nella gestione di pazienti e famiglie con demenza *Psicogeriatría 2011; 2:60-67*
2. **A.C. Bruni**. VIII Annual Meeting on Brain Aging and dementia. Editoriale: Il confine difficile tra la Malattia di Alzheimer e le altre Demenze. *Psicogeriatría 2011; 2: 15-20*
3. L. Bernardi, S. Geracitano, R. Colao, G. Puccio, M. Gallo, M. Anfossi, F. Frangipane, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, C. Tomaino, E. Conidi, F. Vasso, N. Smirne, R. Maletta and **A.C. Bruni** "Late onset Alzheimer's disease with cerebrovascular lesions as a distinctive phenotype of the APP A713T Mutation in southern Italy" In *Handbook of Alzheimer Diseased Volume 2, Imaging the Alzheimer Brain.*

4. G. Cizza, L. Bernardi, N. Smirne, R. Maletta, C. Tomaino, A. Costanzo, M. Gallo, J.G. Lewis, S. Geracitano, M.B. Grasso, G. Potenza, C. Monteleone, G. Brancati, J.T. Ho, D.J. Torpy and **A.C. Bruni**. Clinical Manifestations of Highly Prevalent Corticosteroid-Binding Globulin Mutations in a Village in Southern Italy. *J Clin Endocrin Metab.* 2011 Oct;96(10):E1684-93 doi:10.1210/jc.2011-1321
5. **A. C. Bruni**, R. Colao, F. Frangipane, A. Clodomiro, SAM Curcio, M. Mirabelli, O. De Vito, R. Di Lorenzo, P. Insardà, P. Gareri, G. Zannino, R. Maletta, M. Gallo, L. Bernardi, S. Geracitano, E. Conidi, G. Puccio. Il Progetto UNIVA e la ricerca neurobiologica e genetica. *Psicogeriatría* 2011; 2:50-57
6. M. Gallo, N. Marcello, SAM Curcio, R. Colao, S. Geracitano, L. Bernardi, M. Anfossi, G. Puccio, F. Frangipane, A. Clodomiro, M. Mirabelli, F. Vasso, N. Smirne, G. Muraca, R. Di Lorenzo, R. Maletta, E. Ghidoni, O. Bugiani, F. Tagliavini, G. Giaccone & **A.C. Bruni** A novel pathogenic PSEN1 mutation in a family with Alzheimer's disease: phenotypical and neuropathological features. *J Alzheimers Dis.* 2011; 25:425-431
7. Bernardi L, Anfossi M, Gallo M, Geracitano S, Colao R, Puccio G, Curcio SA, Frangipane F, Mirabelli M, Clodomiro A, Di Lorenzo R, Smirne N, Maletta R, Iapaolo D, **Bruni AC**. PSEN1 and PRNP Gene Mutations Co-occurrence Makes Onset Very Early in a Family with FTD Phenotype. *J Alzheimers Dis.* 2011; 24(3):415-419.
8. Anfossi M, Vuono R, Maletta R, Virdee K, Mirabelli M, Colao R, Puccio G, Bernardi L, Frangipane F, Gallo M, Geracitano S, Tomaino C, Curcio SA, Zannino G, Lamenza F, Duyckaerts C, Spillantini MG, Losso MA, **Bruni AC**. Compound heterozygosity of 2 novel MAPT mutations in frontotemporal dementia. *Neurobiol Aging.* 2011 Apr;32(4):757.e1-757.e11. doi:10.1016/j.neurobiolaging.2010.12.013
9. M. Anfossi, L. Bernardi, M. Gallo, S. Geracitano, R. Colao, G. Puccio, SAM Curcio, F. Frangipane, M. Mirabelli, C. Tomaino, N. Smirne, R.G. Maletta, **A.C. Bruni**. MAPT V363I variation in a sporadic case of frontotemporal dementia. *Alzheimer Dis Assoc Disord.* 2011 Jan-Mar;25(1):96-9. doi: 10.1097/WAD.0b013e3181eff860.
10. Emanuele E, Lista S, Ghidoni R, Binetti G, Cerede C, Benussi IL, Maletta R, Bruni AC. Politi PL: Chromosome 9p21.3 genotype is associated with vascular dementia and Alzheimer's Disease. *Neurobiol Aging.* 2011; 32(7):1231-5 doi: 10.1016/j.neurobiolaging.2009.07.003 – PMID: 19664850 .

2010 (4)

1. **A.C. Bruni**: Malattia di Alzheimer: un male del passato, un problema del futuro. *Intern Emerg Med* 2010;5(Suppl 1): A31-33
2. Rose G, Romeo G, Dato S, Crocco P, **Bruni AC**, Hervonen A, Majamaa K, Sevini F, Franceschi C, Passarino G, and the GEHA Project Consortium Somatic Point Mutations in mtDNA Control Region are Influenced by Genetic Background and Associated with Healthy Aging: A GEHA Study. *PLoS One.* 2010 Oct 14;5(10):e13395.
3. **Bruni A C**, Bernardi L, Colao R, Rubino E, Smirne N, Frangipane F, Terni B, Curcio S A M, Mirabelli M, Maletta R, Anfossi M, Gallo M, Geracitano S, Tomaino C, Muraca M G, Leotta A, Lio S G, Pinessi L, Rainero I, Sorbi S, Nee L, Milan G, Pappatà S, Postiglione A, Abbamondi N, Forloni G, St. George Hyslop PH, Rogoava E, Bugiani O, Giaccone G, Foncin JF, Spillantini MG, Puccio G. Worldwide distribution of PSEN1 Met146Leu mutation: A large variability for a founder mutation. 2010, *Neurology* 74(10):798-806

4. Gallo M, Tomaino C, Puccio G, Frangipane F, Curcio S A M, Bernardi L, Geracitano S, Anfossi M, Mirabelli M, Colao R, Vasso F, Smirne N, Maletta R G, **Bruni A C**. A novel MAPT Val75Ala mutation and PSEN2 Arg62His in two siblings with Frontotemporal Dementia. *Neurol Sci*. 2010 vol. 31, 1: 65-70

2009 (5)

1. De Blasi S, Montesanto A, Martino C, Dato S, De Rango F, **Bruni AC**, Mari V, Feraco E, Passarino G. APOE polymorphism affects episodic memory among non demented elderly subjects. *Exp Gerontol*. 2009 Mar;44(3):224-7.
2. **Amalia C. Bruni**. Alzheimer's disease: A neurogenetic vision. Ageing, dependence, dementias and new technologies – Universidad de a Coruna. Hac Luce Instituto Gallego de Iniciativas Sociales y Sanitarias 2009; 185:191
3. **Bruni AC**. Le Demenze Frontotemporali. *Rivista italiana di Neurobiologia* 2009; suppl. fascicolo 1:192-194
4. L Bernardi, S Geracitano, R Colao, G Puccio, M Gallo, M Anfossi, F Frangipane, S A M Curcio, M Mirabelli, C Tomaino, F Vasso, N Smirne, R Maletta and **A C Bruni**. APP A713T mutation in late onset Alzheimer's Disease with cerebrovascular lesions. *JAD* 2009; 17:383-389
5. Bernardi L, Tomaino C, Anfossi M, Gallo M, Geracitano S, Costanzo A, Ferrise F, Colao R, Puccio G, Frangipane F, Curcio Sam, Mirabelli M, Smirne N, Calignano C, Paonessa A, Muraca Mg, Chieffallo C, Iapaolo D, Maletta RG, **Bruni AC** "Novel PSEN1 and PGRN mutations in Early-onset familial frontotemporal dementia. *Neurobiol Aging* 2009; 30:1825-1833

2008 (7)

1. Rose G, Longo T, Maletta R, Passarino G, **Bruni AC**, De Benedictis G.: No evidence of association between frontotemporal dementia and major European mtDNA haplogroups. *Eur J Neurol*. 2008; 15(9):1006-8
2. **Bruni AC**, Colao R, Frangipane F, Puccio G. Genetica delle demenze frontotemporali. CD Syllabus, XXXIX Congresso Società Italiana di Neurologia
3. **Bruni AC**, Colao R, Frangipane F, Puccio G. La genetica della Malattia di Alzheimer. *Acsa Magazine Appunti di Medicina pratica*. N1, vol 2 marzo 2008, pp28-30
4. Bernardi L, Tomaino C, Anfossi M, Gallo M, Geracitano S, Puccio G, Colao R, Frangipane F, Mirabelli M, Smirne N, Maletta RG, **Bruni AC**. Late onset familial Alzheimer's disease: novel Presenilin 2 mutation and PS1 E318G polymorphism. *J Neurol* 2008; 255:604-606
5. Geroldi C, Canu E, **Bruni AC**, Dal Forno, Ferri GR, Gabelli C, Perri R, Iapaolo D, Scarpino O, E Sinforiani, Zanetti O, Frisoni GB. The added value of neuropsychological tests and structural imaging for the etiological diagnosis of dementia in Italian expert centres. *Alzheimer Disease and Associated Disorders*. 2008; 22:309-320.

6. De Rango F, Leone O, Dato S, Novelletto A, **Bruni AC**, Berardelli M, Mari V, Feraco E, Passarino G, De Benedictis G. Cognitive functioning and survival in the elderly: the SSADH C538T polymorphism. *Am J Hum Genet.* 2008 Sep;72(Pt 5):630-5
7. S De Blasi, A Montesanto, C Martino, S Dato, F De Rango, **A C Bruni**, V Mari, E Feraco, G Passarino: APOE polymorphism affects episodic memory among non demented elderly subjects. *Experimental Gerontology Exp Gerontol.* 2009 Mar;44(3):224-7. Epub 2008 Nov 24.

2007 (7)

1. **Bruni AC**, Bernardi L.: "Geni e Fattori di rischio nelle demenze". Eds Alzheimer Italia – III trimestre 2007 Anno XIV n° 33 pg 4-5
2. Rose G, Passarino G, Scornaienchi V, Romeo G, Dato S, D Bellizzi D, Mari V, Feraco E, Maletta R, **Bruni AC**, Franceschi C, De Benedictis G. The mitochondrial DNA control region shows genetically correlated levels of heteroplasmy in leukocytes of centenarians and their offspring *BMC Genomics* 2007 Aug 29;8:293
3. Rogaeva E, Meng Y, Lee JH, Gu Y, Kawarai T, Zou F, Katayama T, Baldwin CT, Cheng R, Hasegawa H, Chen F, Shibata N, Lunetta KL, Pardossi-Piquard R, Bohm C, Wakutani Y, Cupples LA, Cuenco KT, Green RC, Pinessi L, Rainero I, Sorbi S, **Bruni A**, Duara R, Friedland RP, Inzelberg R, Hampe W, Bujo H, Song YQ, Andersen OM, Willnow TE, Graff-Radford N, Petersen RC, Dickson D, Der SD, Fraser PE, Schmitt-Ulms G, Younkin S, Mayeux R, Farrer LA, St George-Hyslop P "The neuronal sortilin-related receptor SORL1 is genetically associated with Alzheimer's Disease." *Nat Genet* 2007; 39:168-77
4. **Bruni AC**, Momeni P, Bernardi L, Tomaino C, Frangipane F, Elder J, Kawarai T, Sato C, Pradella S, Wakutani Y, Anfossi M, Gallo M, Geracitano S, Costanzo A, Smirne N, Curcio SAM, Mirabelli M, Puccio G, Colao R, Maletta RG, Kertesz A, St George-Hyslop P, Hardy J and Rogaeva E. "Heterogeneity within a large inbred kindred with frontotemporal dementia: a novel progranulin mutation." *Neurology* 2007; 69:140-147.
5. Tomaino C, Bernardi L, Anfossi M, Costanzo A, Ferrise F, Gallo M, Geracitano S, Maletta R, Curcio SAM, Mirabelli M, Colao R, Frangipane F, Puccio, Calignano C, Muraca M G, Paonessa A, Smirne N, Leotta A, and **A.C. Bruni**. "Presenilin 2 Ser130Leu Mutation in a case of late-onset "Sporadic" Alzheimer's disease". *J Neurol* 2007; 254:391-393
6. Albani D, Roiter I, Artuso V, Batelli S, Prato F, Pesaresi M, Galimberti D, Scarpini E, **Bruni A**, Franceschi M, Piras MR, Confaloni A, Forloni G. "Presenilin-1 mutation E318G and familial Alzheimer's disease in the Italian population" *Neurobiology of Aging* 2007; 28:1682-1688
7. Shibata S, Kawari T, Meng Y, Lee JH, Lee HS, Wakutani Y, Shibata E, Pathan N, Bi A, Sato C, Sorbi S, **Bruni AC**, Duara R, Mayeux R, Farrer LA, St George Hyslop P, Rogaeva E. "Association studies between the plasmin genes and late onset Alzheimer's disease." *Neurobiology of Aging* 2007 Jul;28(7): 1041-1043

2006 (4)

1. **Amalia C. Bruni**, Gianfranco Puccio. "La rete dei servizi Alzheimer" eds Alzheimer Italia - I trimestre 2006 Anno XIV n° 30 pg.30-31
2. Manganelli F, Perretti A, Nolano M, Lanzillo B, **Bruni AC**, De Michele G, Filla A, Santoro L: "Electrophysiologic characterization in spinocerebellar ataxia 17" *Neurology* 2006; 66:932-934
3. Bernardi L, Maletta R, Tomaino, Smirne N, Di Natale M, Perri M, Longo T, Colao R, Curcio SAM, Puccio G, Mirabelli M, Kawarai T, Rogava E, St. George Hyslop P.H., Passarino G, De Benedictis G, and **A.C. Bruni**: The effects of APOE and tau gene variability on risk of frontotemporal dementia. *Neurobiol Aging* 2006; 27:702-709
4. Salvatore E, Varrone A, Sansone V, Nolano M, **Bruni AC**, De Rosa A, Santoro L, Pappatà S, Filla A, De Michele G. "Characterization of nigrostriatal dysfunction in spinocerebellar ataxia 17" *Mov Disord* 2006; 21:872-875

2005 (2)

1. Puccio G, Colao R, Curcio SAM, Frangipane F, Mirabelli M, Maletta R, Tomaino C, Bernardi L, Foncin J.F., **Bruni AC** "Frontal Variant in PS1 Mutated Families: Does the pure Clinical Picture of AD exist?" *New Trends in Alzheimer and Parkinson Related Disorders: AD PD 2005* pp 217-223
2. Emanuele E, D'Angelo A, Tomaino C, Binetti G, Ghidoni R, Politi P, Bernardi L, Maletta R, **Bruni AC**, Geroldi D: Circulating levels of soluble receptor for advanced glycation end products in Alzheimer disease and vascular dementia. *Arch Neurol* 2005; 62:1734-1736

2004 (10)

1. **Bruni AC**, Kawarai T, Spillantini MG, St. George Hyslop PH, Leotta A, Lio S, Foncin JF, El Hachimi KH. Démence Fronto-Temporale Familiale Avec Inclusions Marquées Par L'antiubiquitine Dans Le Tronc Cérébral. *Rev Neurol (Paris)* 2004; 160:1171-1179.
2. **Bruni AC**, Takahashi-Fujigasaki J, Maltecca F, Foncin JF, Servadio A, Casari G, D'Adamo P, Maletta RG, Curcio SAM, De Michele G, Filla A, El Hachimi KH, Duyckaerts C: Behavioural disorder, dementia, ataxia and rigidity in a large family with TATA box-Binding protein mutation: a clinico-pathological study. *Arch Neurol* 2004; 61:1314-1320
3. Rossi G, Giaccone G, Maletta RG, Morbin M, Capobianco R, Mangieri M, Giovagnoli AR, Bizzi A, Tomaino C, Perri M, Di Natale M, Tagliavini F, Bugiani O, **Bruni AC**: A family with Alzheimer's disease and Stroke associated with A713T mutation of the APP gene. *Neurology* 2004; 63(5):910-912
4. Emanuele E., Peros E, Tomaino C, Feudatari E, Bernardi L, Binetti G, Maletta RG, Micieli G **Bruni AC**, Geroldi D. Relation of apolipoprotein(a) size to Alzheimer's disease and vascular dementia. *Dement Geriatr Cogn Dis* 2004; 18:189-196.

5. Emanuele E., Peros E, Tomaino C, Feudatari E, Bernardi L, Binetti G, Maletta RG, D'Angel Montagna L., **Bruni AC**, Geroldi D: Apolipoprotein(a) null phenotype is related to a delayed age at onset of Alzheimer's disease. *Neurosci.Lett.* 2004; 1(357): 45-48
6. Johnson J, Ostojic J, Lannfelt L, Glaser A, Basun H, Rogaeva E, Kawarai T, **Bruni AC**, St George-Hyslop PH, Goate A, Pastor P, Chakraverty S, Norton J, Morris JC, Hardy J, Singleton A: No evidence for Tau duplications in Fronto Temporal Dementia Families showing genetic linkage to the Tau Locus in which Tau mutations have not yet been found. *Neurosci Lett.* 2004; 363(2):99-101
7. **Bruni AC**: La Malattia di Alzheimer e la Demenza Frontotemporale. In : *Caleidoscopio Italiano*. Editoria Medical System –Genova. Settembre 2004, vol. 179.
8. Musicco M, Caltagirone C, Sorbi S, Bonavita V e il Gruppo di studio per le demenze delle Società Italiana di Neurologia. Italian Neurological Society guidelines for the diagnosis of dementia : revision 1. *Neurol Sci* 2004; 25:154-167
9. Tomaino C, Filla A, DeMichele G, **Bruni AC**. A Large family with a neurological and unknown complex disorder Review series *Dementia* 2004; issue 2: pp12-13
10. Rizzo M., **Bruni AC**, Barberio C., Magro G., Foncin JF A Heidenhain variant of Creutzfeldt-Jakob disease: forensic implication. *Forensic Sci Int* 2004; vol 2 suppl 146:S51-54

2003 (10)

1. Garasto S, Rose G, Derango F, Berardelli M, Corsonello A, Feraco E, Mara V, Maletta RG, **Bruni AC**, Franceschi C, Carotenuto L, De Benedictis G: The study of APOA1, APOC3, APOA4 variability in healthy ageing people reveals another paradox in the oldest old subjects. *Ann Hum Genet* 2003; 67 (Pt 1): 54-62
2. Di Natale M, Perri M, Maletta RG, Tomaino C, Kawarai T, Sato C, Nacmias B, Orlacchio A, Sorbi S, St George-Hyslop PH, **Bruni AC**, Rogaeva E: Absence of Association Between Alzheimer's Disease and the Regulatory Region Polymorphism of the PS-2 Gene in an Italian Population. *Neurosci Lett* 2003; 3(343): 210-212
3. Heyer E, Toupance B, Perri C, De Vito O, Foncin JF, **Bruni AC**: Manic depressive illness in a founder population. *Eur J Hum Genet* 2003; (11): 597-602
4. Takahashi-Fujigasaki J, Fujigasaki H, Iwabuchi K, **Bruni AC**, Uchihara T, El Hachimi KH, Stevanin G, Durr A, Lebre AS, Yvert G, Trotter Y, de Thé H, Tanaka J, Hauw JJ, Duyckaerts C, Brice A: Relation between PML nuclear bodies and neuronal intranuclear inclusions in polyglutamine diseases. *Neurobiology of disease* 2003; 13(3):230-237
5. **Bruni AC**: Geni e fattori di rischio nelle Demenze Degenerative. *Riv.Med.Lab. - JLM* (2003); 2-S1(3)
6. E. Emanuele, Peros E, Tomaino C, Feudatari E, Bernardi L, Binetti G, Maletta RG, Micieli G, **Bruni AC**, Geroldi D: Association between small apolipoprotein(a) isoforms and frontotemporal dementia in humans. *Neuroscience letters* 2003; 3(353): 201-204
7. Confaloni AM, Terreni L, Piscopo P, Crestini A, Malvezzi Campeggi L, Sala Frigerio C, Blotta I, Perri M, Di Natale M, Maletta RG, Marcon G, Franceschi M, **Bruni AC**, Forloni G, Cantafora A: Nicastrin Gene in Familial and Sporadic Alzheimer's Disease. *Neuroscience Letters* 2003; (353): 61-65

8. **Bruni AC**: Demenza Frontotemporale Familiare. Le Demenze in Italia 100 casi clinici. UTET (eds). (2003); : 212
9. Maltecca F, Filla A, Castaldo I, Coppola G, Fragassi N.A., Carella M, **Bruni AC**, Cocozza S, Casari G, Servadio A, De Michele G: Intergenerational instability and marked anticipation in SCA-17. *Neurology* 2003; 61: 1441-1443
10. De Michele G, Maltecca F, Carella M, Volpe G, Orio M, De Falco A, Gombia S, Casari G, Filla A, **Bruni AC**: Dementia, ataxia, extrapyramidal features, and epilepsy: phenotype spectrum in two Italian families with spinocerebellar ataxia type 17. *Neurol Sci* 2003; 24 (3):166-167

2002 (4)

1. Curcio SAM, Kawarai T, Paterson AD, Maletta RG, Puccio G, Perri M, Di Natale M, Palermo S, Foncin JF, St George-Hyslop PH, **Bruni AC**: A large Calabrian Kindred segregating frontotemporal dementia. *J Neurol* 2002; 7(249): 911-922
2. **Bruni AC**: L'Archivio Storico come fonte per la Ricerca Neurogenetica. Quaderni del Dipartimento di Linguistica-20. Documenti & Archivi (eds). 2002; Giugno: 95-106
3. Filla A, De Michele G, Cocozza S, Parignani A, Volpe G, Castaldo I, Ruggiero G, Bonavita V, Masters C, Casari G, **Bruni AC**: Early Onset Autosomal dominant Dementia with Ataxia, Extrapyramidal Features, and Epilepsy. *Neurology* 2002; 26(58): 922-928
4. Foncin JF, **Bruni AC**: Formes dominantes de la maladie d'Alzheimer. *Rev Neurol* (2002); 158:8-9: 842-843

2001 (3)

1. Carrieri G, Bonafè M, De Luca M, Rose G, Varcasia O, **Bruni AC**, Maletta RG, Nacmias B, Sorbi S, Corsonello F, Yashin A, Franceschi C, De Benedictis G: Mitochondrial DNA haplogroups and APOE4 allele are non-independent variables in sporadic Alzheimer's disease. *Hum Genet* 2001; 108(3): 194-198
2. Nicolau M, Song YQ, Sato C, Orlacchio A, Kawarai T, Medeiros H, Ling S, Sorbi S, Richard E, Rogaev E, Moliaka Y, **Bruni AC**, Jorge R, Percy M, Duara R, Farrer LA, St George-Hyslop PH, Rogaeva E: Mutations in the Open Reading Frame of the Beta-site APP Cleaving Enzyme (BACE) locus are not a Common Cause of Alzheimer's Disease. *Neurogenetics* 2001; 3(4): 203-206
3. **Bruni AC**, Perri M: Le basi genetiche della malattia di Alzheimer. Ambiente e Genetica in Neuroscienze. Litoline (eds).2001; : 95-98

2000 (4)

1. Jorge R, Mangone C, Castano E, Perandones C, Rogaeva E, St George-Hyslop PH, El Hachimi KH, Foncin JF, Robinson RG, **Bruni AC**: Comparison of the Clinical and Pathological Phenotypes in two Ethnically and Geographically Unrelated Pedigrees Segregating an equivalent Presenilin 1 Mutation. *J Neuropsychiatry Clin Neurosci* 2000; 12(3): 359-363

2. **Bruni AC**: Nuove acquisizioni nel campo della Malattia di Alzheimer: la Nicastrina. *Alzheimer Italia* (2000) I trimestre Anno VII n° 20;
3. Yu G, Nishimura M, Arawaka S, Levitan D, Zhang L, Tandon A, Song YQ, Rogaeva E, Chen F, Supala A, Levesque L, Yu H, Yang D-S, Holmes E, Milman P, Liang Y, Zhang Y, Zhang DM, Xu DH, Sato C, Kawarai T, Rogaev E, Smith M, Janus C, Aebbersold R, Farrer LA, Sorbi S, **Bruni AC**, Fraser P, St George-Hyslop PH: Nicastrin Modulates Presenilin-Mediated Notch/Glp1 and APP Processing. *Nature* 2000; (407): 48-54
4. Sorbi S e il Gruppo di studio per le demenze della Società Italiana di Neurologia: Guidelines for the diagnosis of dementia and Alzheimer Disease. *Neurol Sci* 2000; 21 (4):187-194

1999 (2)

1. **Bruni AC**: Current Knowledge on the Genetics of Alzheimer's Disease: problems, past, present and future. *Psychiatric Networks* 1999; (2): 9-22
2. Rogaeva E, Premkumar S, Grubber J, Serneels L, Scott WK, Kawarai T, Song YQ, Hill De Lisa M, Abou-Donia SM, Martin ER, Vance JJ, Yu G, Orlacchio A, Pei Y, Nishimura M, Supala A, Roberge B, Saunders AM, Roses AD, Schmeckel D, Crane-Gaterum A, Sorbi S, **Bruni AC**, Small GW, Conneally PM, Haines JL, Van Leuven F, St George-Hyslop PH, Farrer LA, Pericak-Vance MA: An alpha-2-macroglobulin insertion-deletion polymorphism in Alzheimer Disease. *Nature Genetics* 1999; (1): 19-21

1998 (3)

1. **Bruni AC**: Cloning of the Gene Bearing Missense Mutations in Early Onset Familial Alzheimer's Disease: Calabrian Study. *Funct Neurology* 1998; (13): 257-261
2. **Bruni AC**: Il Ruolo dei Pedigrees Calabresi nell'isolamento del PS1. *Neurobiologia* 1998; 44(3): 198-203
3. Rogaeva E, Premkumar S, Song YQ, Sorbi S, Brindle N, Psyche M, Paterson AD, Duara R, Levesque G, Yu G, Nishimura M, Ikada M, O'Toole C, Kawarai T, Jorge R, Vilarino D, **Bruni AC**, Farrer LA: Evidence for an Alzheimer Disease Susceptibility locus on Chromosome 12 and for further Locus Heterogeneity. *JAMA* 1998; 7(280): 614-618

1997 (2)

1. **Bruni AC**: L'emigrazione delle Famiglie Calabresi nella Storia della Malattia di Alzheimer Familiare: La Nicastro Family e la Torino Family. *Newsletter di Neuroscienze* 1997; 3(1): 1-4
2. **Bruni AC**, Montesi MP: Malattia di Alzheimer Familiare: La Storia della Medicina applicata ad una Ricerca. Alla ricerca di un futuro possibile. *Andromeda* (eds). 1997; (2): 199-209

1996 (3)

1. **Bruni AC**, Montesi MP: La Malattia di Alzheimer in una Popolazione Emigrata: Storia di una Ricerca. *Conferenze e Seminari in Neuroscienze*. Ceroni, Martignoni Molinari (eds). 1996; : 171-185

2. Bolino A, Brancolini V, Bono F, **Bruni AC**, Gambardella F, Romeo G, Quattrone A, DeVoto M: Localization of a gene responsible for CMT4B to chromosome 11q23. *Hum Molecular Genetics* 1996; 5: 1051-1054
3. Quattrone A, Gambardella F, Bono F, Aguglia U, **Bruni AC**, Montesi MP, Olivieri RL, Sabatelli M, Tamburrini O, Valentino P, Van Broeckhoven C, Zappia M: Autosomal recessive hereditary motor and sensory neuropathy with focally folded myelin sheaths. *Neurology* 1996; 13(46): 18-24

1995 (3)

1. Curcio F, Mercuri E, De Sensi AM, **Bruni AC**: La Startle Disease (Iperekplexia): descrizione di un caso clinico. *Convivia Medica* 1995; 4: 1-5
2. Foncin JF, **Bruni AC**, Montesi MP: Detection of Homozygosity by Descent. *Eur J Hum Genet* 1995; 3: 203-204
3. Sherrington R, Rogaev E, Liang Y, Rogaeva E, Levesque G, Ikada M, Chi H, Lin C, Li G, Holman L, Tsuda T, Mar L, Foncin JF, **Bruni AC**, Montesi MP, Sorbi S, Rainero I, Pinessi L, Nee L, Chumakov I, Pollen D, Brookes A, Sanseau P, Polinsky R, Wasco W, Da Silva AR, Haines JL, Pericak-Vance MA, Tanzi RE, Roses AD, Fraser P, Rommens JM, St George-Hyslop PH: Cloning of a gene bearing missense mutation in early-onset familial Alzheimer's disease. *Nature* 1995; 375: 754-760

1994 (3)

1. Curcio F, Mercuri E, Falvo V, **Bruni AC**: Nevo flammeo e convulsioni. *Convivia Medica* 1994; (6): 1-4
2. Rainero I, Bergamini L, **Bruni AC**, Ferini-Strambi L, Foncin JF, Gei G, Macciardi F, Montesi MP, Pinessi L, Vaula G: A new Italian pedigree with early-onset Alzheimer's Disease. *J Geriatr Psychiatr Neurol* 1994; (7): 28-32
3. Mortilla M, Amaducci L, **Bruni AC**, Montesi MP, Trubnikov A, DeCataldo S, Pallanti S, Pazzagli A, Grecu L, Servi P, Zazzo M, Sorbi S: Absence of APP713 mutation in Italian and Russian families with schizophrenia. *Neurosc Letters* 1994; 165:45-47

1993 (2)

1. **Bruni AC**, Montesi MP, Rainero I, Ferini-Strambi L, Macciardi F, Pinessi L, Gei G, Fragiaco D, Bergamini L: The power of systematic genealogical studies: link between two families with Alzheimer's Disease. *Ital. J. Neurol. Sci* 1993; 14: 239-244
2. Rogaev E, Lukiw WJ, Vilarino D, Haines JL, Rogaeva E, Tsuda T, Alexandrova N, Liang Y, Mortilla M, Amaducci L, Bergamini L, **Bruni AC**, Foncin JF, Macciardi F, Montesi MP, Sorbi S, Rainero I, Pinessi L, Polinsky R, Frommelt P, Duara R, Lopez R, Pollen D, Gusella JF, Tanzi RE, Crapper-McClachlan D, St George-Hyslop PH: Analysis of the c-FOS gene on chromosome 14 and the amyloid precursor protein gene in familial Alzheimer's disease. *Neurology* 1993; 43: 2275-2279

1992 (5)

1. **Bruni AC**: Ricerca storica e genetica molecolare. *Il Corriere Calabrese* 1992; 1: 91-94
2. St George-Hyslop PH, Haines JL, Rogaev E, Mortilla M, Vaula G, Pericak-Vance MA, Foncin JF, Montesi MP, **Bruni AC**, Sorbi S, Rainero I, Pinessi L, Pollen D, Polinsky R, Nee L, Kennedy J, Macciardi F, Rogaeva E, Liang Y, Alexandrova N, Lukiw WJ, Schmeckel D, Tanzi RE, Tsuda T, Cantu JM, Duara R, Amaducci L, Bergamini L, Gusella JF, Roses AD, Crapper-McClachlan D: Genetic evidence for a novel Familial Alzheimer's Disease locus on chromosome 14. *Nature Genetics* 1992; (2): 330-334
3. Vaula G, Mortilla M, Tupler R, Lukiw WJ, Tanzi RE, Nee L, Polinsky R, Foncin JF, **Bruni AC**, Montesi MP, Sorbi S, St George-Hyslop PH: A novel but non-pathogenic mutation in exon 4 of the human amyloid precursor protein (APP) gene. *Neurosci Lett* 1992; 144: 46-48
4. St George-Hyslop PH, Crapper-McClachlan D, Haines JL, **Bruni AC**, Foncin JF, Lukiw WJ, Montesi MP, Mortilla M, Pinessi L, Polinsky R, Pollen D, Rainero I, Rogaev E, Sorbi S, Tanzi RE, Tupler R, Vaula G: Molecular genetic evidence for etiologic heterogeneity of Alzheimer's Disease. Heterogeneity of Alzheimer's Disease. In F.Boller, F.Forette, Z. Khachaturian, (eds). 1992; 88-95
5. **Bruni AC**, Montesi MP, Salmon D, Perre J, EI Hachimi KH, Foncin JF: Alzheimer's disease: a model from the quantitative study of a large kindred. *J Geriatr Psychiatry Neurol* 1992; 3(5): 126-131

1991 (3)

1. **Bruni AC**, Montesi MP, Gei G, Rainero I, Ermio C, Foncin JF: The common origin of Familial Alzheimer's Disease in Calabria. *Alzheimer's Disease: Basic Mechanisms, Diagnosis and Therapeutic Strategies*. Iqbal, McLachlan, Winblad, Wisniewski..... (eds). 1991; 58: 451-455
2. Bergamini L, Pinessi L, Rainero I, Brunetti E, Cerrato P, Cosentino L, Vaula G, **Bruni AC**, Ermio C, Gei G, Montesi MP, Foncin JF, St George-Hyslop PH, Crapper-McClachlan D: Familial Alzheimer's Disease: evidences for clinical and genetic heterogeneity. *Acta Neurologica* 1991; 13: 534-537
3. **Bruni AC**, Montesi MP: Phenotypic heterogeneity in Alzheimer's Disease. *Acta Neurologica* 1991; 13: 527-533

1990 (2)

1. **Bruni AC**, Montesi MP: Genetic Engineering. *Alzheimer's Disease: Treatment and Long-Term Management*. L.Cummings, B.Miller-Marcel Dekker (eds). 1990; (21): 303-321
2. St George-Hyslop PH, Haines JL, Farrer LA, Polinsky R, Van Broeckhoven C, Goate A, Crapper-McClachlan D, Orr H, **Bruni AC**, Sorbi S, Rainero I, Foncin JF, Pollen D, Cantu JM, Tupler R, Voskresenskaya N, Mayeux R, Growdon J, Fried VA, Myers R, Nee L, Backhovens H, Martin JJ, Rossor MN, Owen M, Mullan M, Percy M, Karlinsky H, Rich S, Heston L, Montesi MP, Mortilla M, Nacmias B, Gusella JF, Hardy J: Genetic linkage studies suggest that Alzheimer's is not a single homogeneous disorder. *Nature* 1990; 347: 194-197

1989 (3)

1. St George-Hyslop PH, Polinsky R, Tanzi RE, Haines JL, Nee L, Growdon J, Pollen D, Drachman D, Myers R, Feldman RG, O'Sullivan D, Foncin JF, **Bruni AC**, Salmon D, Amaducci L, Sorbi S, Piacentini S, Frommelt P, Conneally PM, Gusella JF: Familial and Sporadic Alzheimer's Disease: Molecular Genetic Approaches. *Familial Alzheimer's Disease: Molecular Genetics and Clinical Perspectives*. Miner, Richter, Blass, Valentine, Winters-Mi (eds). 1989;
2. Foncin JF, Salmon D, **Bruni AC**: Notes on the Methods for the Study of Kindreds with Familial Alzheimer's Disease. *Familial Alzheimer's Disease Molecular Genetics and Clinical Perspectives*. G.D. Mininer - Marcel Dekker (eds). 1989; 45-53
3. **Bruni AC**, Montesi MP, Manfredi R, Gei G, Ermio C, Caruso G: Un esteso ceppo con probabile Psicosi Maniaco Depressiva. *Rivista Italiana di Psichiatria* 1989; 4(24): 175-181

1988 (4)

1. Foncin JF, Salmon D, **Bruni AC**: Extended Kindreds a Model for Research on Alzheimer's Disease. *Genetics and Alzheimer's Disease*. Fondation Ipsen (eds). 1988; : 13-30
2. St George-Hyslop PH, Farrer LA, Haines JL, Myers R, Polinsky R, Nee L, **Bruni AC**, Sorbi S, Piacentini S, Amaducci L, Foncin JF, Feldman RG, Frommelt P, Watkins PC, Tanzi RE, Aalbo J, Growdon J, Drachman D, Pollen D, Conneally PM, Gusella JF: Molecular Genetic Strategies in Familial Alzheimer's Disease: Theoretical and Practical Considerations. *Genetics and Alzheimer's Disease*. Fondation Ipsen (eds). 1988; : 109-115
3. Gei G, Foncin JF, **Bruni AC**: La genealogia come metodo di indagine: unificazione di due famiglie affette da Malattia di Alzheimer. *Fidia Biomedical Information* 1988; 8: 8-11
4. St George-Hyslop PH, Haines JL, Farrer LA, Tanzi RE, Hobbs WJ, Polinsky R, Nee L, Sorbi S, Piacentini S, Amaducci L, Heston L, Orr H, Fish S, Crapper-McClachlan D, Percy M, Frommelt P, Foncin JF, **Bruni AC**, Wexler N, Mayeux R, Hardy J, Goate A, Rossor MN, Haynes A, James L, Owen M, Williamson R, Myers R, Feldman RG, O'Sullivan D, Pollen D, O'Donnell B, Drachman D, Stowe R, Anvret M, Albo J, Sadovnick D, Growdon J, Conneally PM, Gusella JF: Molecular genetics of autosomal dominant familial Alzheimer's Disease. *Current Communications in Molecular Biology: Molecular Biology of Alzheimer's Disease*. C.E.Finch, P.Davies (eds). 1988; : 159-168

1987 (3)

1. St George-Hyslop PH, Polinsky R, Nee L, Tanzi RE, Haines JL, Conneally PM, Growdon J, Myers R, Pollen D, Drachman D, Feldman RG, Amaducci L, Foncin JF, **Bruni AC**, Frommelt P, Gusella JF: Search for Familial Alzheimer's Disease Gene. *Alzheimer's Disease: Advances in Basic Research and Therapies*. Wurtman, Cork, Growdon (eds). 1987; 25-37
2. St George-Hyslop PH, Tanzi RE, Polinsky R, Haines JL, Never L, Nee L, Watkins PC, Myers R, Feldman RG, Pollen D, Drachman D, Growdon J, **Bruni AC**, Foncin JF, Salmon D, Frommelt P, Amaducci L, Sorbi S, Piacentini S, Stewart GD, Hobbs WJ, Conneally PM, Gusella JF: The genetic defect causing Familial Alzheimer's Disease maps on chromosome 21. *Science* 1987; 235: 885-890

3. St George-Hyslop PH, Tanzi RE, Polinsky R, Never L, Pollen D, Drachman D, Growdon J, Cupples LA, Nee L, Myers R, O'Sullivan D, Watkins PC, Amaos JA, Deuschc K, Bobfisch JW, Kinsbourne M, Feldman RG, **Bruni AC**, Amaducci L, Foncin JF, Gusella JF: Absence of duplication of Chromosome 21 Genes in Familial and Sporadic Alzheimer's Disease. *Science* 1987; 238: 664-666

1986 (1)

1. Foncin JF, Salmon D, **Bruni AC**: Genetics of Alzheimer's disease: a large kindred with apparent Mendelian transmission; possible implication for a linkage study. *New Concept in Alzheimer's Disease*. M.Briley, A.Kato, M.Weber MacMillian eds (eds). 1986; 242-256

1985 (1)

1. Foncin JF, Salmon D, Supino-Viterbo V, Feldman RG, Macchi G, Marotti P, Scoppetta C, Caruso G, **Bruni AC**: Demence presenile d'Alzheimer transmise dans une famille etendue. *Rev.Neurol* 1985; (141): 194-202

2018 (9)

1. A Bruni. Aspetti etici delle indagini genetiche. 12° Convegno "Il contributo dei Centri per i disturbi cognitivi e le demenze nella gestione integrata dei pazienti". ISTISAN Congressi 18|C4; pag 21 (Oral communication). ROMA 15-16 Novembre 2018
2. Laganà V., Addesi D., Altomari N., Smirne N., Colao R., Frangipane F., Puccio G., Curcio S.A.M., Mirabelli M., Cupidi C., Maletta R., Anfossi M., Bernardi L., Conidi M.E., Gallo M., Vasso F., Di Lorenzo R., Torchia Giusi., Muraca Gabriella., De Vito Ornella. Espressione Clinica della Malattia di Alzheimer: prospettiva di genere. 12° Convegno "Il contributo dei Centri per i disturbi cognitivi e le demenze nella gestione integrata dei pazienti". ISTISAN Congressi 18|C4; pag 60 (Oral communication). ROMA 15-16 Novembre 2018
3. Laganà V., Curcio S.A.M., Mirabelli M., Altomari N., Cupidi C., Colao R., Puccio G., Frangipane F., Torchia Giusi., Smirne N., Bruni A.C. Il livello di scolarità influenza diversamente il funzionamento cognitivo dei pazienti con Malattia di Alzheimer Early onset e Late onset. SINP 2018
4. Altomari N., Smirne N., Laganà V., Notaro P., Addesi D., Curcio S., Puccio G., Mirabelli M., Colao R., Frangipane F., Di Lorenzo R., Bruni A.C. I disturbi psicologici e comportamentali nella demenza frontotemporale: differenza di genere. AIP 2018
5. Altomari N., Smirne N., Laganà V., Notaro P., Addesi D., Curcio S., Puccio G., Mirabelli M., Colao R., Frangipane F., Di Lorenzo R., Bruni A.C. CBPSD in frontotemporal dementia: gender differences. SinDem junior 2018
6. Insardà P., Smirne N., Cupidi C., Laganà V., Bruni A.C. Indice di fragilità in una popolazione di pazienti affetti da Malattia di Alzheimer. AIP 2018
7. Curcio S.A.M., Colao R., Frangipane F., Mirabelli M., Conidi M.E., Puccio G., Bruni A.C. Othello Syndrome in a young VCP mutated patient. SinDem 2018
8. Puccio G., Colao R., Curcio S.A.M., Di Lorenzo R., Frangipane F., Maletta R., Addesi D., Bruni A.C. Beneficial effect of Zolpidem in a patient with mild cognitive impairment and behavioural disturbances. Case report. SinDem 2018
9. Puccio G., Maletta R., Smirne N., Bernardi L., Anfossi M., Gallo M., Conidi M.E., Colao R., Curcio S.A.M., Laganà V., Frangipane F., Cupidi C., Mirabelli M., Vasso F., Torchia G., Muraca M.G., Di Lorenzo R., Rose G., Montesanto A., Passarino G., Bruni A.C. Frequency of cardiovascular genetic risk factors in a Clabrian population and their effects on dementia. SinDem 2018

2017 (25)

10. A Bruni, C Cupidi, F Frangipane, M Gallo, A Clodomiro, R Colao, L Bernardi, M Anfossi, E Conidi, F Vasso, S Curcio, M Mirabelli, N Smirne, G Torchia, G Muraca, G Puccio, R Di Lorenzo, S Zampieri, M Romanello, A Dardis, R Maletta. Niemann Pick-C: when diseases

don't respect borders. Atypical dementia 21-23 Novembre 2017 Trieste (Oral communication)

11. M. Anfossi, E. Conidi, L. Bernardi, M. Gallo, C. Cupidi, F. Francesca, R. Colao, F. Vasso, S. Curcio, M. Mirabelli, N. Smirne, G. Torchia, G. Muraca, G. Puccio, R. Di Lorenzo, R. Maletta, E. Costanzo, A. C. Bruni. A case of TREM2 homozygous mutation presenting with early onset dementia FTD-like and without bone involvement. Atypical dementia 21-23 Novembre 2017 Trieste (Poster)
12. V Laganà, T Dattilo, F Frangipane, M Mirabelli, R Colao, G Puccio, S Curcio, R Di Lorenzo, C Cupidi, O De Vito, V Puccio, A Bruni. La gestione della demenza fuori dall'ospedale: divulgazione, condivisione, inclusione. Ventennale Centro (Poster)
13. T L Dattilo, O De Vito, F Frangipane, M Mirabelli, V Laganà, R Colao, A Bruni. Lamezia: una città dementia-friendly. Ventennale Centro (Poster)
14. P Notaro, N Altomari, V Laganà, N Smirne, G Puccio, R Colao, F Frangipane, S Curcio, M Mirabelli, C Cupidi, R Di Lorenzo, G Passarino, A Bruni. Differenze di genere nella Malattia di Alzheimer. Ventennale Centro (Poster)
15. L Bernardi, R Maletta, N. Smirne, M. Anfossi, M. Gallo, E. Conidi, R. Colao, G. Puccio, S Curcio, V Laganà, F Frangipane, C Cupidi, M Mirabelli, F. Vasso, G Torchia, G Muraca, R Di Lorenzo, G Rose, A Montesanto, G Passarino, A Bruni. Rischio genetico cardiovascolare e predisposizione alla demenza nella popolazione calabrese. Ventennale Centro (Poster)
16. L Bernardi, C Cupidi, F Frangipane, M. Anfossi, M. Gallo, E. Conidi, F. Vasso, R. Colao, G. Puccio, A Clodomi, S Curcio, M Mirabelli, V Laganà, R Di Lorenzo, N. Smirne, R Maletta, C Femiano, P Montilla, G Berti, G Tedeschi, M Dotti, A Federico, A Bruni. Utilizzo della tecnologia next generation sequencing (NGS) per l'identificazione di mutazioni genetiche in pazienti con fenotipo clinico CADASIL e CADASIL-LIKE. Ventennale Centro (Poster)
17. V Laganà, C Cupidi, S Curcio, M Mirabelli, N Altomari, R Colao, G Puccio, F Frangipane, G Torchia, N Smirne, A Bruni. Il livello di scolarità influenza deversamente il funzionamento cognitivo dei pazienti Early onset e Late onset con Malattia di Alzheimer. Ventennale Centro (Poster)
18. F Frangipane M Gallo, C Cupidi, M De Bartolo, S Turone, C Ferrari, B Nacmias, G Grimaldi, V Laganà, R Colao, L Bernardi, M Anfossi, E Conidi, F Vasso, S Curcio, M Mirabelli, N Smirne, G Torchia, G Muraca, G Puccio, R Di Lorenzo, M Piccininni, A Tedde, R Maletta, S Sorbi, A Bruni. Identificazione di una nuova mutazione sul gene PSEN1 associata a sindrome disesecutiva, paraparesi spastica e atrofia cerebellare in una famiglia affetta da Malattia di Alzheimer. Ventennale Centro (Poster)
19. V Laganà, A Raso, V Margiotta, N Altomari, A Bruni. Primavera, Estate, Autunno, Inverno e ancora Primavera: Arteterapia con persone affette da demenza. Ventennale Centro (Poster)
20. M Anfossi, E Conidi, L Bernardi, M Gallo, C Cupidi, F Frangipane, R Colao, F Vasso, S Curcio, M Mirabelli, N Smirne, G Torchia, G Muraca, G Puccio, R Di Lorenzo, R Maletta, E Costanzo, A Bruni. Demenza ad esordio precoce con fenotipo frontale associata ad una mutazione in omozigosi nel gene TREM2. Ventennale Centro (Poster)
21. ME Conidi, G Puccio, M Gallo, L Bernardi, M Anfossi, F Frangipane, N Smirne, R Colao, C Cupidi, S Curcio, V Laganà, M Mirabelli, F Vasso, G Torchia, G Muraca, R Di Lorenzo,

- R Maletta, A Bruni. Identificazione di una nuova mutazione, D395A, nel gene VCP associata a demenza frontotemporale ad esordio precoce in una famiglia calabrese. Ventennale Centro (Poster)
22. M Mirabelli, L Bernardi, S Curcio, O De Vito, V Laganà, C Cupidi, R Colao, F Frangipane, G Puccio, F Vasso, M Gallo, M Anfossi, E Conidi, R Di Lorenzo, N Smirne, R Maletta, A Bruni. "Genetic Counselling" nelle Malattie neurodegenerative ereditarie: aspetti psicologici. Ventennale Centro (Poster)
23. N Altomari, V Laganà, N Smirne, P Notaro, S Curcio, M Mirabelli, D Addesi, C Cupidi, R Colao, G Puccio, F Frangipane, R Di Lorenzo, G Passarino, A Bruni. I disturbi comportamentali nella Malattia di Alzheimer: differenze tra le forme ad esordio precoce ed esordio tardivo. Ventennale Centro (Poster)
24. N Altomari, V Laganà, N Smirne, P Notaro, S Curcio, M Mirabelli, G Torchia, R Colao, C Cupidi, G Puccio, F Frangipane, R Di Lorenzo, D Addesi, G Passarino, A Bruni. Prevalenza e comparsa dei BPSD nella Malattia di Alzheimer: uno sguardo sulle differenze di genere. Ventennale Centro (Poster)
25. L Borrello, C Cupidi, V Laganà, M Anfossi, ME Conidi, N Smirne, M Taverniti, R Guarasci, A Bruni. Angela R: a familial Alzheimer's disease case in the days of Auguste D. Ventennale Centro (Poster)
26. Notaro P, Altomari N., Laganà V, Smirne N, Passarino G, Bruni AC.: Gender-related effects on Alzheimer's disease. SINDEM
27. R. Franciotti, A. Benussi, M. Bozzali, A. Cagnin, A. Bruni, V. Silani, G. Logroscino, R. Ghidoni, B. Nacmias, F. Tagliavini, A. Padovani, M. Onofri, D. Galimberti, B. Borroni, L. Bonanni. Cortical network functional organization in frontotemporal degeneration: a graph theory study on resting-state EEG recordings on behalf of the Italian FTD Network. SINDEM
28. C Cupidi, S Grimaldi, G Piccione, V Laganà, S Basiricò, N Smirne, L Bernardi, R Maletta, A Bruni. Clinical features and cognitive profile in two patients from the largest Italian pedigree affected by Dentatorubral-pallidolusian atrophy (DRPLA). SINDEM
29. S Grimaldi, C Cupidi, N Smirne, S Basiricò, L Bernardi, G Piccione, R Maletta, A Bruni. A large kindred affected by Dentatorubral-pallidolusian atrophy (DRPLA): genealogical rebuilding, clinical description and possible founder effect in Sicily. SINDEM
30. Altomari N, Laganà V, Smirne N, Notaro P, Curcio S, Passarino G, Bruni A.: Prevalence and occurrence of behavioral and psychological symptoms in Alzheimer's Disease: difference between early and late onset phenotypes. SINDEM junior
31. Addesi Desiree, Maio Raffaele, Laganà Valentina, Smirne Nicoletta, Puccio Gianfranco, Colao Rosanna, Cupidi Chiara, Altomari Natalia, Perticone Francesco, Bruni Amalia Cecilia PREVALENCE OF DELIRIUM IN A POPULATION OF ELDERLY OUTPATIENTS WITH DEMENTIA. A RETROSPECTIVE STUDY – AIP 17° congresso nazionale
32. Altomari Natalia, Notaro Patrizia, Laganà Valentina, Smirne Nicoletta, Curcio Sabrina Anna Maria, Passarino Giuseppe, Bruni Amalia Cecilia I DISTURBI COMPORTAMENTALI NELLA MALATTIA DI ALZHEIMER: DIFFERENZE TRA LE FORME AD ESORDIO PRECOCE ED ESORDIO TARDIVO - AIP 17° congresso nazionale

33. Notaro Patrizia, Altomari Natalia, Laganà Valentina, Smirne Nicoletta, Passarino Giuseppe, Bruni Amalia Cecilia DIFFERENZE DI GENERE NELLA MALATTIA DI ALZHEIMER - AIP 17° congresso nazionale
34. Baroni Marta, Smirne Nicoletta, Ercolani Sara, Mangialasche Francesca, Marinelli Elisa, Longo Annalisa, Bruni Amalia Cecilia, Mecocci Patrizia, Boccardi Virginia GLI ACHE-I NEL TRATTAMENTO DEI PAZIENTI ANZIANI CON DEMENZA: RISPOSTA A BREVE E A LUNGO TERMINE - AIP 17° congresso nazionale

2016 (10)

35. Altomari N, Laganà V, Smirne N, Curcio S, Torchia G, Notaro P, Addesi D, Passarino G, Bruni AC.: Prevalenza e comparsa dei BPSD nella Malattia di Alzheimer: uno sguardo sulle differenze di genere. XII Brain Aging 12-14/12/2016 Napoli
36. Cupidi C, Grimaldi S, Piccione G, Laganà V, Basiricò S, Smirne N, Bernardi L, Maletta R, Bruni AC.: Descrizione del fenotipo clinico e degli aspetti cognitivi in un esteso pedigree di soggetti affetti da Atrofia Dentato-Rubro_Pallido_Luysiana (DRPLA). XII Brain Aging 12-14/12/2016 Napoli
37. Grimaldi S, Cupidi C, Smirne N, Bernardi L, Basiricò S, Piccione G, Maletta R, Bruni AC.: Descrizione di un esteso pedigree di soggetti affetti da Atrofia Dentato-Rubro_Pallido_Luysiana (DRPLA): possibile effetto fondatore nella provincia di Trapani. XII Brain Aging 12-14/12/2016 Napoli
38. Alberici A, Nacmias B, Logroscino G, **Bruni A**, Tagliavini F, Ghidoni R, Galimberti D, Bonanni L, Cagnin A, Bozzali M, Silani V, Turrone R, Ferrari C, Lombardi G, Bessi V, Capozzo R, Zecca C, Arcuti S, Cupidi C, Bernardi L, Smirne N, Frangipane F, Rossi G, Caroppo P, Tiraboschi P, Benussi L, Binetti G, Ciani M, Fostinelli S, Arighi A, Fenoglio C, Fumagalli G, Onofri M, Scarpini Elio, Sorbi S, Padovani A, Borroni B. More than two-hundred and fifty FTD patients looking for genes: results from Italian FTD Network. *Journal of Neurochemistry* 2016; 138: 309
39. C Pottier, DJ Serie, ED Huey, M Neumann, P Johannsen, J Slawek, EC Finger, CF Lippa, CL III White, TG Beach, JB Kwok, SSorbi, BGhetti, MM Mesulam, EH Bigio, R Sanchez-valle, S Pickering-Brown, **A Bruni**, E Rogaeva, JD Rohrer, C Graff, IR Mackenzie, TD Bird, C Cruchaga, JC van Swieten, BL Miller, A Lopez de Munain, VM Van Deerlin, G Rossi, L Benussi, B Borroni, D Galimberti, R Ghidoni, I Le Ber, J Biernacka, DW Dickson, NR Graff-Radford, BF Boeve, R Rademakers. Global initiative to identify genetic modifiers of disease onset and presentation in patients with progranulin mutations. *Journal of Neurochemistry* 2016; 138:230-231 (Oral Communication)
40. R Ferrari, M Grassi, F Graziano, F Palluzzi, S Archetti, E Bonomi, **AC Bruni**, RG Maletta, L Bernardi, C Cupidi, R Colao, I Rainero, E Rubino, L Pinessi, D Galimberti, E Scarpini, M Serpente, B Nacmias, I Piaceri, S Bagnoli, G Rossi, G Giaccone, F Tagliavini, L Benussi, G Binetti, R Ghidoni, A Singleton, J Hardy, P Momeni, A Padovani, B Borroni. Effects of multiple genetic loci on age at onset in frontotemporal dementia. *Journal of Neurochemistry* 2016; 138:313-314 (P183)
41. L Bonanni, R Franciotti, A Benussi, M Bozzali, A Cagnin, **A Bruni**, V Silani, G Logroscino, R Ghidoni, B Nacmias, F Tagliavini, A Padovani, M Onofri, D Galimberti, Barbara Borroni. Neural network organization in frontotemporal degeneration by means of graph theory on resting-state EEG recordings: a study on behalf of the Italian FTD Network. *Journal of Neurochemistry* 2016; 138:378-379 (P351)

42. Cupidi C, Bernardi L, Clodomiro A, Frangipane F, Castagna A, Puccio G., Colao R., Anfossi M, Conidi M, Gallo M, Berti G, Dotti M, Federico A, Maletta R, Bruni A. Controversial role of NOTCH3 gene cysteine sparing mutations associated with cerebral autosomal dominant arteriopathy with subcortical infarcts and leukoencephalopathy (CADASIL) phenotype: are they causative of the disease? JAD 2016; 52 Supl 1: S66-S67
43. Laganà V, Borrello L, Cupidi C, Anfossi M, Conidi M, Smirne N, Bruni A. Angela R before Auguste D: a case of familial Alzheimer's disease before Alzheimer's description. JAD 2016; 52 Supl 1: S74
44. Puccio G, Conidi E, Bernardi L, Anfossi M, Frangipane F, Gallo M, Curcio S, Mirabelli M, Vasso F, Cupidi C, Smirne N, Di Lorenzo R, Maletta R, Colao R, Bruni A. Very slow course of Alzheimer dementia in a family with APP A713T mutation: clinical history of index case. JAD 2016; 52 Supl 1: S82-S83

2015 (14)

1. Laganà V., Dattilo R., Frangipane F., Mirabelli M., Colao R., Puccio G., Curcio S.A.M., Di Lorenzo R., Cupidi C., De Vito O., Puccio V., Bruni A.C. "La gestione della demenza fuori dall'ospedale: divulgazione, condivisione, inclusione". IX Convegno ISS. Il contributo dei centri per i disturbi cognitivi e le demenze nella gestione integrata dei pazienti. 13 novembre 2015
2. Simonetti M., Di Lorenzo R., Puccio G., Colao R., Maletta R., Rocca M., Gareri P., Curcio S., et al "La Rete Regionale per le Demenze in Calabria". IX Convegno ISS. Il contributo dei centri per i disturbi cognitivi e le demenze nella gestione integrata dei pazienti. 13 novembre 2015
3. Simonetti M., Colao R., Di Lorenzo R., Puccio G., D'Ingianna A.P., Smirne N., Laganà V., **Bruni A.C.** "General practitioner study of Dementia (GPDStudy): una esperienza di condivisione". IX Convegno ISS. Il contributo dei centri per i disturbi cognitivi e le demenze nella gestione integrata dei pazienti. 13 novembre 2015
4. Simonetti M., Laganà V., Colao R., Puccio G., Curcio S., Smirne N., Rocca M., Gareri P., Castagna A., Cupidi C., **Bruni A.C.**, Di Lorenzo R. "eHealthcare & eGovernance strumenti di integrazione multidisciplinare per il management della Rete Regionale per le Demenze in Calabria". XV Congresso Nazionale @ITIM: E-Health e telemedicina per le reti sanitarie e la cooperazione nel mediterraneo. 12-13 settembre 2015
5. Cupidi C., Bernardi L., Clodomiro A., Frangipane F., Puccio G., Colao R., Anfossi M., Conidi M.E., Gallo M., Berti G., Dotti M.T., Federico R., Maletta R., **Bruni A.C.** "NOTCH3 gene cysteine sparing mutations associated with Cerebral Autosomal Dominant arteriopathy with subcortical infarcts and leukoencephalopathy (CADASIL) phenotype". 51° Congresso AINP 4-6 giugno 2015 (poster)
6. Simonetti M., Laganà V., Colao R., Puccio G., Curcio S., Smirne N., Rocca M., Gareri P., Castagna A., Cupidi C., **Bruni A.C.**, Di Lorenzo R. "eHealthcare & eGovernance strumenti di integrazione multidisciplinare per il management della Rete Regionale per le Demenze in Calabria". XV Convegno Nazionale AIIC: I dispositivi medici: verso un approccio sempre più integrato. Maggio 2015 Cagliari
7. Cupidi C., Bernardi L., Frangipane F., Clodomiro A., Colao R., Puccio G., Anfossi M., Conidi M.E., Gallo M., Curcio S.A.M., Mirabelli M., Smirne N., Di Lorenzo R., Maletta R.,

Bruni A.C. "Novel N-terminale domain mutation in prion protein detected in two patients diagnosed with frontotemporal lobar degeneration syndrome" Sindem4juniors 21-23 gennaio 2015 (comunicazione orale)

8. Colao R., Puccio G., Gareri P., Rocca M., Curcio S.A.M., De Vito O., Frangipane F., Mirabelli M., Laganà V., Dattilo T.L., Smirne N., Simonetti M., Di Lorenzo R., Puccio V., Ciambrone M.R., Lacava R., Talarico A., Costantino D.S., Filastro F., Anastasio M., Augruso A., Capellupo C., Capillupo E., Caridi D., Corasaniti F., Gaetano M.A., Greco A., La Chimia G., Libri G., Longo A., Macchione A., Milano F., Muscolo A., Nanci G., Palmieri F., Rossi C., Rubino M., Scuteri A., Sgromo B., Sonni T., Virgillo F., Trabucchi M., Giarelli G., **A.C. Bruni**. Il Chronic Care Model, esempio replicabile di sanità di iniziativa nell'assistenza ai pazienti con demenza. AIP 15° Congresso Nazionale "La cura dell'anziano sfida il futuro della medicina". Firenze 16-18 aprile 2015
9. C. Cupidi, F. Frangipane, M. Gallo, A. Clodomiro, L. Bernardi M. Anfossi, M.E. Conidi, R. Colao, G. Puccio, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, N. Smirne, R. Di Lorenzo, S. Zampieri, A. Dardis, R. Maletta, **A.C. Bruni**. Unravelling the role of heterozygous state for Niemann-Pck type C disease in neurodegenerative dementia. Estoril 2015
10. G. Puccio, ME Conidi, F. Frangipane, A. Clodomiro, M. Mirabelli, F. Vasso, C. Cupidi, G. Torchia, R. Di Lorenzo, P. Mandich, A. Confaloni, R. Maletta, L. Bernardi, **A. Bruni**, N. Smirne, M. Muraca, S. Curcio, R. Colao, P. Piscopo, M. Gallo, M. Anfossi. Autosomal dominant Alzheimer's disease family with homozygous and heterozygous carriers of the APP A713T mutation. Sindem 2015
11. Laganà V. Cupidi C., Curcio SAM, Mirabelli M., Puccio G., Colao R., **Bruni AC**. Cognitive reserve in atypical Alzheimer's disease: impact on phenotypical expression. Sindem Junior 2015
12. Laganà V. Cupidi C., Curcio SAM, Mirabelli M., Puccio G., Colao R., **Bruni AC**. Cognitive reserve in atypical Alzheimer's disease: impact on phenotypical expression. Sindem 2015
13. **AC Bruni**, L. Borrello, M. Chiaravalloti, E. Pasceri, M. Taverniti, M. Simonetti, R. Guarasci. Historical archive of a former psychiatric hospital: a preliminary study in patients with dementia diagnosis. Sindem 2015
14. S.A.M. Curcio, R. Colao, G. Puccio, F. Frangipane, **A. Bruni**. Neologism as a neuropsychological marker of Fronto-Temporal Dementia: Case report. Sindem 2015

2014 (17)

1. V. Laganà, B. Dijk, S. Curcio, G. Torchia, N. Smirne, C. Serrati, P. Odetti, **A. Bruni**. Who Knows Mini Mental? Winter Seminar on dementia. SinDem 4 Juniors. Bressanone 22-25 gennaio 2014
2. Laganà V., Curcio S., Dijk B., Zaffina I., **Bruni AC**. Mini Mental State Examination: istruzioni per l'uso. ISS 2014: pg 16
3. Castagna A., Gareri P., Cupidi C., Laganà V., Simonetti M., Lacava R., **Bruni AC**. AcheI e vitamina D nella demenza di Alzheimer: la nostra esperienza. ISS 2014: pg 41
4. Dattilo T., De Vito O., Frangipane F., Laganà V., Mirabelli M., Sodano E., Zaffina I., Colao R., **Bruni AC**. Lamezia: una città dementia-friendly. ISS 2014: pg 44

5. Simonetti M., Laganà V., Rocca M., Gareri P., Castagna A., Cupidi C., **Bruni AC.**, Di Lorenzo R. E-Governance & E-Healthcare strumenti di integrazione multidisciplinare per il Management della rete regionale per le demenze in Calabria. ISS 2014: pg 66
6. **A.C. Bruni**, A. Clodomirol, N. Smirne, R. Colao, G. Puccio, F. Frangipane, C. Cupidi, M. Baroni, S. Ercolani, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, G. Torchia, M.R. Rovella, R. Di Lorenzo, M. Gallo, M. Anfossi, L. Bernardi, M.E. Conidi, F. Vasso, R. Maletta, P. Mecocci, M. Musicco. Sporadic, familial, genetic Alzheimer's Disease patients: long-term effects of Cholinesterase Inhibitors. SinDem Firenze, 2014. JAD 2014; 41(S2): S6-S7
7. **Bruni AC**, Simonetti M, Colao R, Puccio G, Rocca M, Gareri P, Giarelli G, Filastro F, Di Lorenzo R. Experimentale web-portal to support integrated care models for dementia in Calabria. SinDem 2014. JAD 2014; 41(S2):S7-S7
8. Cupidi C, Bernardi L, Clodomirol A, Frangipane F, Colao R, Puccio G, Anfossi M, Conidi ME, Gallo M, Curcio SAM, Mirabelli M, Smirne N, Di Lorenzo R, Dardis A, Zampieri S, Maletta R, **Bruni AC**. Identification of heterozygous in the NPC and NPC2 genes associated early onset degenerative dementia in adults. SinDem Firenze, 2014. JAD 2014; 41(S2):S18-S19
9. Ferrari R, Hernandez DG, Nalls MA, et al. Genetic analysis suggests lysosomal system involvement in frontotemporal dementia. JAD 2014; 41(S2):S25-S26
10. G. Puccio, M.E. Conidi, L. Bernardi, R. Colao, M. Anfossi, F. Frangipane, M. Gallo, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, F. Vasso, A. Clodomirol, C. Cupidi, G. Torchia, N. Smirne, R. Di Lorenzo, R. Maletta, P. Mandich and **A.C. Bruni**. Homozygous and heterozygous patients carrying APP A713T mutation in the same family. SinDem Firenze 2014. JAD 2014; 41(S2):S42-S43
11. Puccio G, Colao R, Di Lorenzo R, D'Ingianna AP, Smirne N, Maletta R, **Bruni AC**. The network of dementia: opportunities and tools. SinDem Firenze 2014. JAD 2014; 41(S2): S42-S42
12. Vaianella L., Puopolo M., Ladogana A., Borroni B., **Bruni A.C**, Bruno G., Capozzoli F., Castellano A., Clerici F., Confaloni A., Gerace C., Iazeolla M., Mecocci P., Monaco S., Padovani A., Renna A., Ruggeri S., Sinforiani E., Talarico G., Zanusso G., Vanacore N. Early onset dementia in Italy: a multicenter preliminary study. SinDem Firenze 2014. JAD 2014; 41(S2): S57-S57
13. M. Bocchetta, M. Pievani, C. Babiloni, **A.C. Bruni**, E. Scarpini, S. Sorbi, F. Tagliavini, A. Padovani, L. Benussi, L. Bernardi, G. Binetti, B. Borroni, G. Di Fede, E. Di Maria, S. Fostinelli, D. Galimberti, M. Gennarelli, R. Ghidoni, N. Marzano, A. Mega, B. Nacmias, I. Piaceri, C. Porteri, G. Rossi, S. Suardi, F. Vecchio, G.B. Frisoni. Italian network for autosomal dominant Alzheimer's Disease and Frontotemporal Lobar Degeneration (ItalianDIAfN). Alzheimer's Association International Conference. Copenhagen 12-17 July 2014
14. M. Bocchetta, M. Pievani, C. Babiloni, **A.C. Bruni**, E. Scarpini, S. Sorbi, F. Tagliavini, A. Padovani, L. Benussi, L. Bernardi, G. Binetti, B. Borroni, G. Di Fede, E. Di Maria, S. Fostinelli, D. Galimberti, M. Gennarelli, R. Ghidoni, N. Marzano, A. Mega, B. Nacmias, I. Piaceri, C. Porteri, G. Rossi, S. Suardi, F. Vecchio, G.B. Frisoni. Italian Network for Autosomal Dominant Alzheimer's Disease and Frontotemporal Lobar Degeneration (ItalianDIAfN): definition of protocols for data collection and genetic counselling. SinDem Firenze 2014. JAD 2014; 41(S2):S5-S6

15. Curcio SAM, Colao R, Frangipane F, Clodomiro A, Cupidi C, Mirabelli M, De Vito O, Puccio G, **Bruni AC**. Pain and dementia: beyond the cognitive syndrome. *SINdem Firenze* 2014; *JAD* 2014; 41(S2): S19-S19
16. Z. Xi, I. Rainero, E. Rubino, L. Pinessi, **A. Bruni**, R. Maletta, B. Nacmias, S. Sorbi, D. Galimberti, E. Surace, M. Tartaglia, M. Blitterswijk, R. Rademakers, Y. Yunusova, J. Robertson, P. St. George-Hyslop, L. Zinman, E. Rogaeva. Epigenetic study of C9orf72 in FTD and ALS patients including the family with identical twins. 9th International Conference on Frontotemporal Dementias (ICFTD). 23-25 October 2014. Oral Presentation
17. B. Borroni, **A. Bruni**, D. Galimberti, B. Nacmias, A. Antonella, P. Caffarra, C. Caltagirone, S. Cappa, G. Frisoni, R. Ghidoni, C. Marra, A. Padovani, I. Rainero, E. Scarpini, V. Silani, S. Sorbi, F. Tagliavini, L. Tremolizzo, R. Turrone. Italian Frontotemporal Dementia Network (FTD Group SINDEM): sharing clinical and diagnostic procedures in Frontotemporal Dementia in Italy. 23-25 October 2014. Poster Presentation

2013 (10)

1. Cupidi C, Bernardi L, Frangipane F, Clodomiro A, Colao R, Puccio G, Anfossi M, Conidi ME, Gallo M, Curcio SAM, Mirabelli M, Smirne N, Di Lorenzo R, Maletta R, **Bruni AC**. Identification of the novel PRNP gene mutation Pro39Leu in patients affected by frontotemporal dementia. VIII SINdem meeting, Platform presentation.
2. R. Colao, M Anfossi, M Gallo, F Frangipane, G Puccio, L Bernardi, E Conidi, A Clodomiro, M Mirabelli, S Curcio, N Smirne, F Vasso, R Di Lorenzo, R Maletta, **A Bruni**. LRRK2 mutations associated to Parkinson's disease in a calabrian population. *Neurological Sciences*, 34: S140-141, 2013
3. Cupidi C, Bernardi L, Clodomiro A, Frangipane F, Colao R, Puccio G, Anfossi M, Conidi ME, Gallo M, Curcio SAM, Mirabelli M, Smirne N, Di Lorenzo R, Dardis A, Zampieri S, Maletta R, Bruni AC. Are heterozygous mutations in NPC1 gene cause of late onset neurodegenerative dementia? Report of two cases. XLIV Congresso Società Italiana di Neurologia, Platform presentation. *Neurological Sciences*, 34: S240-241, 2013
4. Curcio SAM, Cupidi C, Realmuto S, Clodomiro A, Colao R, Frangipane F, Puccio G, Bernardi L, Anfossi M, Gallo M, Conidi ME, Maletta RG, Piccoli T, **Bruni AC**. 2013 Primary Progressive crossed aphasia in dextrals: report of three cases. VII convegno SINDEM 13-15 marzo Perugia
5. Di Lorenzo R, Gareri P, De Vito O, Simonetti M, Puccio G, Colao R, Maletta R, Curcio SAM, Mirabelli M, Smirne S, Cittadino L, Frangipane F, Dattilo T, Puccio V, Rocca M, Giarelli G, **Bruni AC**. Chronic Care Model: sperimentazione di un portale informatico per la gestione integrata delle demenze nell'ASP di Catanzaro. Congresso ISS 2013
6. Cupidi C, Bernardi L, Clodomiro A, Frangipane F, Colao R, Puccio G, Anfossi M, Conidi ME, Gallo M, Curcio SAM, Mirabelli M, Smirne N, Di Lorenzo R, Dardis A, Zampieri S, Maletta R, **Bruni AC**. Identificazione di due mutazioni in eterozigosi del gene NPC1 in pazienti affetti da demenza degenerativa a esordio tardivo. LIMPE 2013 (comunicazione orale)

7. S.A.M. Curcio, R. Colao, G. Puccio, F. Frangipane, C. Cupidi, A. Clodomiro, S. Realmuto, L. Bernardi, M. Anfossi, M. Gallo, M.E. Conidi, R. Maletta, T. Piccoli, **A.C. Bruni**. Aachener Aphasia Test in Primary progressive crossed aphasia in dextrals. VII Convegno ISS 2013
8. O. De Vito, M. Mirabelli, C. Granturco, SAM Curcio, T. Dattilo, C. Segura-Garcia, P. De Fazio, **A.C. Bruni**. Stress da carico assistenziale e depressione nel caregiver del paziente demente. VII Convegno ISS 2013
9. G. Puccio, R. Colao, R. Di Lorenzo, N. Smirne, R. Maletta, **A.C. Bruni**. La rete delle demenze: opportunità e strumenti. VII Convegno ISS 2013
10. M. Baroni, N. Smirne, S. Ercolani, A. Longo, M. Musicco, **A.C. Bruni**, P. Mecocci. Impatto della terapia con ACHEI sulla storia naturale della Malattia di Alzheimer. VII Convegno ISS Roma 2013

2012 (21)

1. Rainero I., Rubino E., Chiò A., Rogaeva E., Galimberti D., Fenoglio P., Grinberg Y., Calvo A., **Bruni A.C.**, St George-Hyslop P., Scarpini E., Gallone S., Pinessi L. SQSTM1 Gene Sequencing in Frontotemporal Lobar Degeneration and Amyotrophic Lateral Sclerosis. 8th International Conference on Frontotemporal Dementias, Manchester, UK 5-7 Sep 2012. Final Programme & Book of Abstracts, pag. 43
2. Simonetti M, Cupidi C, Di Lorenzo R, Smirne N, **Bruni A**. Disinvestimento, e-healthcare ed approccio care-oriented nei percorsi assistenziali e di ricerca delle demenze. Congresso SIHTA 2012
3. Rogaeva E., Xi Z., Zinman L., Grinberg Y., Moreno D., Sato C., Bilbao J.M., Ghani M., Hernández I., Ruiz A., Boada M., Morón F.J., Lang A.E., Marras C., **Bruni A.**, Colao R., Maletta R.G., Pinessi L., Rainero I., Galimberti D., Morrison K., Moorby C., Stockton J.D., Masellis M., Black S.E., Hazrati LN, Fornazzari L., Villagra R., Rojas-Garcia R., Clarimón J., Mayeux R., Robertson J., St George.Hyslop P. Investigation of C9orf72 in Four Neurodegenerative Disorders 8th International Conference on Frontotemporal Dementias, Manchester, UK 5-7 Sep 2012. Final Programme & Book of Abstracts, pag. 98.
4. Galimberti D., Fenoglio C., Serpente M., Nacmias B., Sorbi S., Marcone A., Cappa S., Magnani G., Filippi M., Agosta F., Comi G., Franceschi M., Raineri I., Rubino E., Govone F., Confaloni A., Piscopo P., Bruno G., **Bruni A.C.**, Maletta R., Cagnin A., Clerici F., Mariani C., Scarpini E. Frequency of the chromosome 9 C9ORF72 hexanucleotide repeats in Italian patients with Frontotemporal Lobar Degeneration. 8th International Conference on Frontotemporal Dementias, Manchester, UK 5-7 Sep 2012. Final Programme & Book of Abstracts, pag 101.
5. Roher J., Frisoni GB, Galimberti D., Masellis M., Rowe JB, Borroni B., **Bruni AC**, Finger EC, Gerhard A., Graff C., Sorbi S., van Swieten JC, Tagliavini F., Benussi L., Binetti G., Black S., Chow T., Colao R., Doppo E., Fenoglio C., Fox NC, Freedman M., Fumagalli G., Ghidoni R., Giaccone G., Jones M., Keren R., Nacmias B., Ourseli S., Padovani A., Pievani M., Scarpini E., Tang-Wai D., Tartaglia MC, Warren JD, Rossor MN. GENFI – The GENetic Frontotemporal dementia Initiative. 8th International Conference on Frontotemporal Dementias, Manchester, UK 5-7 Sep 2012. Final Programme & Book of Abstracts, pag. 111.

6. Cupidi C., Bernardi L., Clodomiro A., Anfossi M., Colao R., Puccio G., Frangipane F., Conidi M.E., Gallo M., Curcio SAM, Mirabelli M., Smirne N., Di Lorenzo R., Maletta R., Lio SG, St George-Hyslop P., Rogaeva E., **Bruni AC**. Clinical and pathological features in an Italian family with Frontotemporal dementia linked to C9ORF72 mutation: comorbidity with Alzheimer's Disease. 8th International Conference on Frontotemporal Dementias, Manchester, UK 5-7 Sep 2012. Final Programme & Book of Abstracts, pag 132.
7. **Bruni A.C.**, Bernardi L., Smirne N., Colao R., Puccio G., Curcio SAM, Mirabelli M., Maletta R., Anfossi M., Gallo M., Geracitano S., Conidi ME, Di Lorenzo R., Clodomiro A., Cupidi C., Marzano S., Comito F., Valenti V., Zirilli MA, Ghani M., XI Z., Sato C., Moreno D., Borelli A., Leone RA, Rogaeva E, St George-Hyslop P., Frangipane F. Epidemiology and Genetics of FTD: a door-to-door survey in Southern Italy. 8th International Conference on Frontotemporal Dementias, Manchester, UK 5-7 Sep 2012. Final Programme & Book of Abstracts, pag 137.
8. Rogaeva E, Xi Z, Zinman L, Grinberg Y, Moreno D, Sato C, Bilbao JM, Ghani M, Hernández I, Ruiz A, Boada M, Morón FJ, Lang AE, Marras C, **Bruni A**, Colao R, Maletta RG, Puccio G, Rainero I, Pinessi L, Galimberti D, Morrison KE, Moorby C, Stockton JD, Masellis M, Black SE, Hazrati LN, Liang Y, van Haersma de With J, Fornazzari L, Villagra R, Rojas-García R, Clarimón J, Mayeux R, Robertson J, St George-Hyslop P. "Investigation of C9orf72 in Four Neurodegenerative Disorders" *Dementia Geriatric Cognitive Disorders*, Vol. 34, Suppl. 1, 2012, page. 69. 8th International Conference on Frontotemporal Dementias, Manchester, UK 5-7 Sep 2012
9. Cupidi C., Bernardi L., Clodomiro A., Colao R., Puccio G., Frangipane F., Conidi M.E., Anfossi M., Gallo M, Curcio S.A.M., Mirabelli M., Smirne N., Di Lorenzo R., Maletta R., Lio S.G., St. Gorge-Hyslop P., Rogava E. and **Bruni A.C.** Lamezia Terme, Italy and Toronto, Ontario, Canada. Phenotypical and neuropathological features in a family with Frontotemporal dementia with the C9ORF72 hexanucleotide repeat expansion. *Clinical Neuropathology*, pag 176 31/3 May June 2012
10. Frisoni G, Tagliavini F, Sorbi S, Padovani A, Scarpini E, Babiloni C, Pievani M, **Bruni AC**. Let's treat Familial Alzheimer's disease: genetic aspects. Abstracts in *Neurobiol Aging* vol 33 issue S1, n°9, May 2012. 12th International Stockholm/Springfield Symposium on Advances in Alzheimer Therapy.
11. **Bruni AC**, Curcio SAM, Frangipane F. Le diverse storie naturali della malattia di Alzheimer. *Psicogeriatría Suplemento- Numero 1 – Gennaio – Aprile 2012* pag. 23
12. **Bruni AC**, Clodomiro A. Somatic Comorbidity and Alzheimer's Disease Treatment. *JAD Vol. 29, Supplement 1, 2012*, pag. 8
13. M. Anfossi, L. Bernardi, M.E. Conidi, M. Gallo, P. Piscopo, N. Smirne, F. Frangipane, R. Colao, G. Puccio, A. Adduci, L. Malvezzi-Campeggio, G. Talarico, G. Bruno, A. Clodomiro, C. Cupidi, M. Mirabelli, S.A.M. Curcio, O. De Vito, R. Di Lorenzo, G. Torchia, F. Vasso, R. Maletta, N. Vanacore, M.R. Piras, A. Confaloni, **A.C. Bruni**. Genetic Risk Factors in Neurodegenerative Diseases. *JAD Vol. 29, Supplement 1, 2012*, pag. 46
14. A. Clodomiro, N. Smirne, R. Colao, G. Puccio, F. Frangipane, C. Cupidi, S. Ercolani, M. Baroni, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, G. Torchia, M.R. Rovella, R. Di Lorenzo, M. Gallo, M. Anfossi, L. Bernardi, M.E. Conidi, F. Vasso, R. Maletta, P. Mecocci, **A.C. Bruni**. Long Term Efficacy of Cholinesterase Inhibitors in Genetic vs Familial and Sporadic Naive Alzheimer's Disease Patients: A Real Life Study. *JAD Vol. 29, Supplement 1, 2012*, pag. 54

15. M.E. Conidi, M. Anfossi, R. Colao, M. Gallo, L. Bernardi, G. Puccio, F. Frangipane, A. Clodomiro, C. Cupidi, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, F. Vasso, N. Smirne, R. Di Lorenzo, R. Maletta, **A.C. Bruni**. A Late Onset FTD/ALS Case Associated to a Mutation in CHMP2B Gene. *JAD Vol. 29, Supplement 1, 2012, pag. 56*
16. C. Cupidi, M. Anfossi, R. Colao, G. Puccio, F. Frangipane, A. Clodomiro, M.E. Conidi, M. Gallo, L. Bernardi, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, N. Smirne, R. Di Lorenzo, R. Maletta, A. Leotta, S.G. Lio, **A.C. Bruni**. Intrafamilial Clinical Variability in Pathologically-Proven Frontotemporal Dementia and Parkinsonism Linked to Chromosome 17 (FTDP-17) Caused by MAPT-P301L Mutation. *JAD Vol. 29, Supplement 1, 2012, pag. 58*
17. R. Perri, M. Monaco, L. Fadda, C. Caltagirone, C. Marra, **A.C. Bruni**, S. Curcio, G.A. Carlesimo. Influence of Controlled Encoding and Retrieval Facilitation on Memory Performance in Patients with Different Profiles of Mild Cognitive Impairment. *JAD Vol. 29, Supplement 1, 2012, pag. 79*
18. E. Rubino, S. Gallone, E. Rogaeva, D. Galimberti, P. Fenoglio, A. Calvo, P. De Martino, F. Govone, A. Vacca, **A.C. Bruni**, P.H. St. George-Hyslop, E. Scarpini, L. Pinessi, A. Chiò, I. Rainero. SQSTM1 Gene Mutations in the Frontotemporal Lobar Degeneration/Amyotrophic Lateral Sclerosis Spectrum. *JAD Vol. 29, Supplement 1, 2012, pag. 87*
19. S.A.M. Curcio, N. Smirne, R. Colao, F. Frangipane, G. Puccio, M. Mirabelli, R. Maletta, A. Clodomiro, R. Di Lorenzo, **A.C. Bruni**. Mild Cognitive Impairment: Tasso di conversione in demenza e predittività dei test neuropsicologici. *Psicogeriatría Anno VII – N. 1 Gennaio – Aprile 2012 pag. 49*
20. **A.C. Bruni**, S.A.M. Curcio, F. Frangipane. *Psicogeriatría–Quadrimestrale N. 1 Gennaio – Aprile 2012 pag. 23*
21. Puccio G, Bernardi L, Anfossi M, Conidi ME, Colao R, Curcio SA, Frangipane F, Mirabelli M, Clodomiro A, Cupidi XC, Vasso F, Di Lorenzo R, Smirne N, Maletta R, Iapaolo D, **Bruni AC**. Neurodegeneration processes: an intriguing example of a possible interaction between PSEN1 and PRNP mutations. In Proceedings of Colloques medecin et Recherche IPSEN - Proteopathic seeds and Neurodegenerative diseases, P03 Parigi 27 febbraio

2011 (15)

1. M.E. Conidi, M. Anfossi, R. Colao, M. Gallo, L. Bernardi, G. Puccio, F. Frangipane, A. Clodomiro, C. Cupidi, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, F. Vasso, N. Smirne, R. Di Lorenzo, R. Maletta e **A.C. Bruni**. A late onset FTD/ALS case associated to a mutation in CHMP2B gene. *SINDEM 2012*
2. M. Anfossi, L. Bernardi, M.E. Conidi, M. Gallo, P. Piscopo, N. Smirne, F. Frangipane, R. Colao, G. Puccio, A. Adduci, L. Malvezzi-Campeggi, G. Talarico, G. Bruno, A. Clodomiro, C. Cupidi, M. Mirabelli, S.A.M. Curcio, O. De Vito, R. Di Lorenzo, G. Torchia, F. Vasso, R. Maletta, N. Vanacore, M.R. Piras, A. Confaloni and **A.C. Bruni**. Genetic risk factors in neurodegenerative diseases. *SINDEM 2012*
3. Curcio SAM, Smirne N, Colao R, Frangipane F, Puccio G, Mirabelli M, Maletta R, Clodomiro A, Di Lorenzo R, **Bruni AC**. Tasso di conversione in demenza di una popolazione Mild Cognitive Impairment: utilità dei test neuropsicologici come fattori predittivi. *Atti del 5° Convegno "Il contributo delle Unità di Valutazione Alzheimer (UVA) nell'assistenza dei pazienti con demenza". ISS Roma 18 novembre 2011; p.16*

4. **Bruni AC.** Contributo della genetica alla comprensione delle demenze. Atti del 5° Convegno "Il contributo delle Unità di Valutazione Alzheimer (UVA) nell'assistenza dei pazienti con demenza". ISS Roma 18 novembre 2011; p.35-36
5. M.Anfossi*, M. Gallo*, L. Bernardi, M.E. Conidi, F. Frangipane, R. Colao, G. Puccio, A. Clodomiro, M. Mirabelli, S.A.M. Curcio, N. Smirne, R. Di Lorenzo, R. Maletta e **A.C. Bruni:** Identificazione di due nuove mutazioni sul gene LRRK-2 associate alla Malattia di Parkinson nella popolazione calabrese. *Psicogeriatría* 2011; Supl 2:pg. 105
6. L. Bernardi*, M.E. Conidi*, R. Colao, G. Puccio, M. Gallo, M. Anfossi, F. Frangipane, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, A. Clodomiro, N. Smirne, M. Menniti, R. Di Lorenzo, R. Maletta e **A.C. Bruni:** Eterogeneità genetica nella Malattia di Alzheimer con lesioni cerebrovascolari: mutazione APP A713T e fattori di rischio genetici. *Psicogeriatría* 2011; Supl 2:pg. 111
7. L. Bernardi*, M. Gallo*, M.E. Conidi, N. Smirne, M. Anfossi, M. Mirabelli, S.A.M. Curcio, O. De Vito, F. Frangipane, R. Colao, G. Puccio, A. Clodomiro, M.G. Muraca, R. Di Lorenzo, R. Maletta e **A.C. Bruni:** Studio di una variante genetica di TOMM40 nella modulazione dell'età di esordio in pazienti con Malattia di Alzheimer e mutazione M146L del gene Presenilina 1. *Psicogeriatría* 2011; Supl 2:pg. 112
8. L. Bernardi*, M. Mirabelli*, S.A.M. Curcio, O. De Vito, M. Anfossi, M. Gallo, M.E. Conidi, R. Maletta, F. Frangipane, R. Colao, G. Puccio, A. Clodomiro, T. Dattilo, N. Smirne, R. Di Lorenzo e **A.C. Bruni:** Consulenza genetica presintomatica nelle malattie neurodegenerative ereditarie: esperienza in un Centro del Sud Italia. *Psicogeriatría* 2011; Supl. 2:pg. 113
9. L. Bernardi*, P. Piscopo*, M. Anfossi*, M.E. Conidi*, M. Gallo, N. Smirne, F. Frangipane, R. Colao, G. Puccio, A. Adduci, L. Malvezzi-Campeggi, G. Talarico, G. Bruno, A. Clodomiro, M. Mirabelli, S.A.M. Curcio, O. De Vito, N. Smirne, R. Di Lorenzo, G. Torchia, F. Vasso, R. Maletta, N. Vanacore, M.R. Piras, A. Confaloni e **A.C. Bruni:** Fattori genetici di suscettibilità nelle Demenze Degenerative. *Psicogeriatría* 2011; Supl. 2:pg. 114
10. M.E. Conidi, M. Anfossi, R. Colao, M. Gallo, L. Bernardi, G. Puccio, F. Frangipane, A. Clodomiro, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, F. Vasso, N. Smirne, R. Di Lorenzo, R. Maletta e **A.C. Bruni:** Mutazione nel gene CHMP2B identificata in un paziente con FTD-SLA ad esordio tardivo. *Psicogeriatría* 2011; Supl. 2:pg. 122
11. SAM Curcio, N Smirne, R Colao, F Frangipane, G Puccio, M Mirabelli, R Maletta, A Clodomiro, R Di Lorenzo, **AC Bruni:** Mild Cognitive Impairment: tasso di conversione in demenza e predittività dei test neuropsicologici. *Psicogeriatría* 2011; Supl. 2:pg. 125
12. R. Maletta, N. Smirne, L. Bernardi, R. Colao, F. Frangipane, SAM Curcio, M. Mirabelli, M. Anfossi, M. Gallo, M.E. Conidi, G. Puccio, **A.C. Bruni:** Studio di varianti genetiche di rischio cardio-cerebro-vascolare in soggetti affetti da Malattia di Alzheimer: analisi preliminare. *Psicogeriatría* 2011; Supl. 2:pg. 137
13. S. Curcio, N. Smirne, R. Colao, F. Frangipane, G. Puccio, M. Mirabelli, R. Maletta A. Clodomiro, R. Di Lorenzo, **A. Bruni.** A 3 years follow-up of a MCI cohort. *JAD* 2011; 23 Suppl 1:S54
14. F. Frangipane, N. Smirne, R. Colao, L. Bernardi, G. Puccio, S. Curcio, M. Mirabelli, R. Maletta, M. Anfossi, M. Gallo, S. Geracitano, M.G. Muraca, A. Clodomiro, A. Borelli, R. Di Lorenzo, F. Comito, V. Valenti, S. Marzano, R.A. Leone, **A. Bruni.** FTD Clinical Characterization of PGRN Mutations in a Large Calabrian Kindred. *JAD* 2011; 23 Suppl 1:S60

15. G. Puccio, L. Bernardi, R. Colao, E. Rubino, N. Smirne, F. Frangipane, B. Terni, S. Curcio, M. Mirabelli, A. Clodomi, R. Di Lorenzo, R. Maletta, M. Anfossi, M. Gallo, S. Geracitano, C. Tomaino, G. Muraca, A. Leotta, S. Lio, L. Pinessi, I. Raineto, S. Sorbi, L. Lee, G. Milan, S. Pappatà, A. Postiglione, N. Abbamondi, G. Forloni, P. St. George Hyslop, E. Rogava, O. Bugiani, G. Giaccone, J.F. Foncin, M.G. Spillantini, **A.C. Bruni**. Worldwide distribution of PSEN1 Met146Leu mutation: a large variability for a founder mutation. XLII Congress of the Italian Neurological Science, Neurological Sciences, Supplement, Volume 32, October 2011, pag. S395-S396.

2010 (17)

1. G. Puccio, R. Colao, F. Frangipane, A. Clodomi, R. Di Lorenzo, L. Bernardi, M. Gallo, S. Geracitano, M. Anfossi, E. Conidi, S. Curcio, M. Mirabelli, R. Maletta, **A. Bruni**. Polymorphic variant of the CETP and AGT genes: possible role in a case of vascular dementia. *Neurol Sci* 2010; Suppl 31:S93
2. A. Clodomi, R. Colao, G. Puccio, F. Frangipane, S. Curcio, M. Mirabelli, N. Smirne, G. Torchia, S. Geracitano, M. Gallo, M. Anfossi, L. Bernardi, M. Conidi, R. Maletta, **A. Bruni**. Long term efficacy of cholinesterase inhibitors in Alzheimer disease: responsiveness and efficacy comparison of genetic versus familial and sporadic cases. *Neurol Sci* 2010; Suppl 31:S155
3. **A.C. Bruni**. Gli aspetti genetici delle demenze degenerative. Abstracts Book 2° Congresso Nazionale sulla Medicina di Genere (SIMG) 2010; pg. 30
4. M. Anfossi, L. Bernardi, D. Bellizzi, M. Gallo, S. Geracitano, R. Colao, G. Puccio, F. Frangipane, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, C. Tomaino, F. Vasso, A. Clodomi, R. Di Lorenzo, R. Ghidoni, L. Benussi, G. Binetti, N. Smirne, G. Passarino, R. Maletta, **A.C. Bruni**: Gene expression study of a novel progranulin splicing mutation in an autosomal dominant early-onset case of frontotemporal dementia. *AINP 2010. Clinical Neuropathology* 2010; 29(3): 184
5. L. Bernardi, M. Anfossi, M. Gallo, S. Geracitano, R. Colao, G. Puccio, F. Frangipane, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, F. Vasso, A. Clodomi, R. Di Lorenzo, N. Smirne, R. Maletta, **A.C. Bruni**: Prion protein insertion in a family affected by frontotemporal dementia associated to the PSEN1 V412I mutation. *AINP 2010. Clinical Neuropathology* 2010; 29(3): 186
6. P. Piscolo, L. Bernardi, A. Adduci, M. Gallo, L. Malvezzi-Campeggi, S. Geracitano, G. Talarico, M. Anfossi, E. Conidi, N. Smirne, F. Vasso, R. Maletta, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, M. Menniti, A. Clodomi, G. Bruno, F. Frangipane, M.R. Piras, G. Puccio, R. Colao, N. Vanacore, A. Confalonì, **A.C. Bruni**. Genetic susceptibility factors in dementia. *AINP 2010. Clinical Neuropathology* 2010; 29(3): 197
7. M. Gallo, N. Marcello, S.A.M. Curcio, R. Colao, G. Puccio, S. Geracitano, L. Bernardi, M. Anfossi, F. Frangipane, A. Clodomi, M. Mirabelli, F. Vasso, N. Smirne, G. Muraca, R. Di Lorenzo, O. Bugiani, G. Giaccone, R. Maletta, **A.C. Bruni**: An Alzheimer's disease patient with frontal phenotype linked to a novel PSEN1 mutation. *AINP 2010. Clinical Neuropathology* 2010; 29(3): 192
8. S. Geracitano, M. Gallo, L. Parnetti, E. Matteucci, M. Anfossi, L. Bernardi, F. Comito, R. Colao, G. Puccio, F. Frangipane, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, C. Tomaino, F. Vasso, A. Clodomi, R. Di Lorenzo, N. Smirne, M.G. Muraca, T. Dattilo, R. Maletta, P. Calabresi, **A.C. Bruni**: Questionable pathogenic role of PSEN2 R71W mutation. *AINP 2010. Clinical Neuropathology* 2010; 29(3): 193

9. F. Frangipane, N. Smirne, R. Colao, L. Bernardi, G. Puccio, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, R. Maletta, M. Anfossi, M. Gallo, S. Geracitano, M.G. Muraca, A. Clodomiro, A. Borelli, R. Di Lorenzo, F. Comito, V. Valenti, S. Marzano, R.A. Leone, **A.C. Bruni**: Phenotype variability in FTD associated with Progranulin mutation. AINP 2010. Clinical Neuropathology 2010; 29(3): 191
10. De Vito O., Mirabelli M., Granturco C., Curcio S.A.M., Dattilo T., De Fazio P., **Bruni AC.**: Carico assistenziale nei caregiver di pazienti con demenza: stress e depressione” Psicogeriatra 2010, Supl 1; 154
11. L. Bernardi, M. Anfossi, M.Gallo, S. Geracitano, R. Colao, G. Puccio, F. Frangipane, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, F. Vasso, A. Clodomiro, R. Di Lorenzo, N. Smirne, R. Maletta, & **A.C. Bruni**. Prion protein insertion and PS1 V412I mutation in a family affected by frontotemporal dementia. Course in genetics and Molecular Pathology of Age Related Neurodegenerative Diseases. Bologna 29-31 Marzo 2010
12. M. Anfossi, L. Bernardi, R. Colao, G. Puccio, S. Geracitano, M. Gallo, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, N. Smirne, R. Maletta, **A.C. Bruni**: Variazione MAPT V363I in un caso sporadico di demenza frontotemporale: mutazione o polimorfismo raro? Neurol Sci 2010; 31:S72
13. G. Puccio, L. Bernardi, R. Colao, S. Geracitano, M. Gallo, M. Anfossi, F. Frangipane, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, N. Smirne, R. Maletta, **A.C. Bruni**: Demenza familiare ad esordio tardivo: possibile modello monogenico. Neurol Sci 2010; 31:S98
14. **A.C. Bruni**, A. Clodomiro, G. Puccio, F. Frangipane, R. Colao: Demenze fronto-temporali: correlazione genotipo-fenotipo. Neurol Sci 2010; 31:S11-S14
15. **A C Bruni**: Multidimensional evaluation in clinical diagnosis of Alzheimer’s disease: genetic risk in Alzheimer’s disease and neurodegenerative dementias. BMC Geriatrics 2010; 10(Suppl 1):A90
16. **A C Bruni**: Neurodegenerative diseases: complexity of clinical phenotypes in genetic models of Alzheimer’s disease and frontotemporal dementia. BMC Geriatrics 2010; 10(Suppl 1):A89
17. **A C Bruni**: Language disorders in degenerative dementias. BMC Geriatrics 2010; 10(Suppl 1):A88

2009 (11)

1. M.Gallo, N. Marcello, S.A.M. Curcio, R. Colao, G. Puccio, L. Bernardi, S. Geracitano, M. Anfossi, F. Frangipane, A. Clodomiro, M. Mirabelli, F. Vasso, N. Smirne, G. Muraca, R. Di Lorenzo, O. Bugiani, G. Giaccone, R. Maletta, & **A.C. Bruni**. Frontal phenotype in a neuropathological autosomal dominant Alzheimer’s disease case with a novel PSEN1 mutation. SIN 2009
2. Gianfranco Puccio, Livia Bernardi, Silvana Geracitano, Rosanna Colao, Maura Gallo, Maria Anfossi, Francesca Frangipane, Sabrina A.M. Curcio, Maria Mirabelli, Carmine Tomaino, Franca Vasso, Nicoletta Smirne, Raffaele Maletta and **Amalia C. Bruni**. APP A713T Mutation in Late Onset Alzheimer’s Disease with Cerebrovascular Lesions. SIN 2009
3. Maria Mirabelli, Rosanna Colao, Sabrina A.M. Curcio, Teresa L. Dattilo, Ornella De Vito, Francesca Frangipane, Raffaele Maletta, Gianfranco Puccio, **Amalia C. Bruni**. Il supporto alla famiglia con Malattia di Alzheimer Genetica ad esordio precoce. 12th ITINAD annual meeting, atti del congresso 2009; pg47;53

4. R. Colao, M. Anfossi, A. Clodomi, C. Tomaino, L. Bernardi, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, F. Lamenza, G. Zannino, R. Maletta, G. Puccio, F. Frangipane, M. Gallo, S. Geracitano, R. Vuono, M.A. Losso, J.F. Foncin, M.G. Spillantini, C. Duyckaerts, **A.C. Bruni**. Frontotemporal Dementia sporadic case associating two novel tau mutations. Part one: clinico-pathological study. 9th International Conference AD/PD 2009, abstract CD; pg 955
5. M.A. Losso, M. Anfossi, L. Bernardi, **A.C. Bruni**, R. Maletta, C. Tomaino, R. Vuono. Frontotemporal Dementia sporadic case associating two novel tau mutations. Part two: molecular effect on exon 10 alternative splicing. 9th International Conference AD/PD 2009, abstract CD; pg 1117
6. **A.C. Bruni**, L. Bernardi, R. Colao, E. Rubino, N. Smirne, F. Frangipane, B. Terni, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, R. Maletta, M. Anfossi, M. Gallo, S. Geracitano, C. Tomaino, M.G. Muraca, A. Leotta, S. Lio, L. Pinessi, S. Sorbi, L. Nee, G. Milan, S. Pappatà, A. Postiglione, G. Forloni, P. St. George-Hyslop, E. Rogueva, O. Bugiani, G. Giaccone, J.F. Foncin, M.G. Spillantini, G. Puccio. Worldwide distribution of PSEN1 Met146Leu mutation: a large variability for a founder mutation. 9th International Conference AD/PD 2009, abstract CD; pg 539
7. S. Curcio, R. Colao, G. Puccio, F. Frangipane, R. Maletta, **A.C. Bruni**. La sindrome disesecutiva come marker neuropsicologico precoce nella atassia spinocerebellare 17. IV Congresso Sindem 2009. Atti del congresso; pg96-97
8. **A.C. Bruni**, F. Frangipane, R. Colao, G. Puccio, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, R. Maletta, M. Anfossi, L. Bernardi, M. Gallo, S. Geracitano, C. Tomaino, M.G. Muraca, A. Clodomi, R. Di Lorenzo, F. Comito, V. Valenti, S. Marzano, N. Smirne. Epidemiologia della demenza frontotemporale nel sud Italia: uno studio porta a porta. IV Congresso Sindem 2009. Atti del congresso; pg 87-88
9. **Bruni AC**, Colao R, Anfossi M, Clodomi A, Tomaino C, Bernardi L, Curcio SAM, Mirabelli M, Lamenza F, Zannino G, Maletta R, Puccio G, Frangipane F, Gallo M, Geracitano S, Vuono R, Losso MA, Foncin JF, Spillantini MG, Duyckaerts C. Frontotemporal dementia sporadic case associating two novel Tau mutation: a clinico-pathological study. XLV Congresso AINP e XXXV AIRIC, 3-6 Giugno 2009. Clinical Neuropathology 2009; 28/3: pg 222
10. **Bruni AC**, Pocchiari M for the P102L-GSS consortium*. P102L-GSS mutation in the PRNP gene: a Sicilian founder effect? XLV Congresso AINP e XXXV AIRIC, 3-6 Giugno 2009. Clinical Neuropathology 2009; 28/3: pg 222
11. **Bruni AC**. Le demenze frontotemporali. Rivista italiana di Neurobiologia 2009; suppl. fascicolo 1: 192-194. SNO 2009

2008 (12)

1. **Bruni AC**: Genetic models of Familial Dementia. Clinical Neuropathology 2008; 27/4: 262
2. Losso MA, Vuono R, Anfossi M, Bernardi L, Colao R, Duyckaerts C, Foncin JF, Frangipane F, Gallo M, Geracitano S, Lamenza F, Maletta R, Panno ML, Puccio G, Spillantini MG, Tomaino C and **Bruni AC**. A Clinical, Pathological And Molecular Study Of A Frontotemporal Dementia Sporadic Case. National Congress of Società Italiana di Patologia, 2008 September 10-13, Cosenza, Italy. Am J Pathol 2008, 173(Suppl):S2 Abstract A09

3. R. Maletta, M. Anfossi, L. Bernardi, R. Colao, F. Frangipane, M. Gallo, S. Geracitano, G. Puccio, C. Tomaino, and **AC. Bruni**. Familial Late Onset Dementia: From Complex to Monogenic Model. National Congress of Società Italiana di Patologia, 2008 September 10-13, Cosenza, Italy. *Am J Pathol* 2008, 173(Suppl):S1 Abstract A01
4. Losso MA, Anfossi M, Bernardi L, **Bruni AC**, Maletta R, Panno ML, Tomaino C, and Vuono R. Two novel tau mutations associated to a frontotemporal dementia sporadic case: a molecular study. 6th International Conference on Frontotemporal Dementias, 2008 September 3-5, Rotterdam, The Netherlands. *Dement Geriatr Cogn Disord* 2008, 26(suppl 1): 23 P001
5. Colao R, Anfossi M, Tomaino C, Bernardi L, Lamenza F, Zannino G, Maletta R, Puccio G, Frangipane F, Gallo M, Geracitano S, Spillantini MG, Foncin JF, Duyckaerts C and **Bruni AC**. Two novel tau mutations associated to a sporadic case of frontotemporal dementia: a clinical and neuropathological study. 6th International Conference on Frontotemporal Dementias, 2008 September 3-5, Rotterdam, The Netherlands. *Dement Geriatr Cogn Disord* 2008, 26(suppl 1): 30 P017
6. E Rogaeva, J.H. Lee, Y Meng, Y Wakutani, F Zou, R Cheng, H-S Lee, S Sorbi, **A Bruni**, R Duara, N Graff-Radford, R.C. Petersen, DDickson, S Younkin, L.A. Farrer, R Mayeux, P St George-Hyslop: Further Evidence Of Genetic Association Between Sorl1 And Alzheimer's Disease. *Alzheimer's & Dementia* July 2008; 4(4 suppl2):T597 (P3-258)
7. F Frangipane, R Colao, M Mirabelli, G Puccio, L Bernardi, C Tomaino, M Anfossi, M Gallo, S Geracitano, RG Maletta, N Smirne, J Elder, T Kawarai, C Sato, S Pradella, Y Wakutani, A Kertesz, P St George-Hyslop, J Hardy, E Rogaeva, P Momeni and **AC Bruni**: A novel progranulin mutation in a large FTD calabrian kindred. *Alzheimer's & Dementia* July 2008; 4(4 suppl2):T604 (P3-279)
8. M. Anfossi, L. Bernardi, M. Gallo, S. Geracitano, R. Maletta, C. Tomaino, F. Vasso, R. Colao, F. Frangipane, G. Puccio, M. Mirabelli, N. Smirne, M.G. Muraca, **A.C. Bruni**: TAU V363I mutation: pathogenic or not? *Alzheimer's & Dementia* July 2008; 4(4 suppl2):T603 (P3-277)
9. S Geracitano, L Bernardi, R Maletta, C Tomaino, M Gallo, M Anfossi, F Vasso, R Colao, G Puccio, F Frangipane, M Mirabelli, N Smirne, MG Muraca, O De Vito, T Dattilo, M Menniti, **AC Bruni**: Subcortical Ischemic Vascular Dementia: a search for APP gene mutations. *Alzheimer's & Dementia* July 2008; 4(4 suppl2):T606 (P3-286)
10. M Gallo, C Tomaino, L Bernardi, R Maletta, M Anfossi, S Geracitano, F Vasso, G Puccio, R Colao, F Frangipane, M Mirabelli, N Smirne, MG Muraca, O De Vito, **AC Bruni**: PS1 polymorphism and a novel PS2 mutation in a patient with late onset familial Alzheimer's disease. *Alzheimer's & Dementia* July 2008; 4(4 suppl2):T585 (P3-220)
11. **Amalia C. Bruni**, Rosanna Colao, Francesca Frangipane, Raffaele Maletta, Gianfranco Puccio, Maria Mirabelli, Maria Anfossi, Kivia Bernardi, Maura Gallo, Silvana Geracitano, Carmine Tomaino: Markers genetici e indicatori biologici nella Malattia di Alzheimer. Atti del XLVIII Congresso S.N.O. Riv. It. Neurobiologia 2008; Suppl 1: 94-96
12. **Bruni A.C.**, Puccio G., Frangipane F., Mirabelli M., Smirne N., Marzano S., Bernardi L., Tomaino C., Anfossi M., Gallo M., Geracitano S., Maletta R., Colao R.: Dallo studio dei pedigrees agli studi di popolazione: la Demenza Frontotemporale in un'area della Calabria. Atti del XLVIII Congresso S.N.O. Riv. It. Neurobiologia 2008; Suppl 1: 320

2007 (6)

1. Cizza G., Smirne N., Brancati G. and **Bruni AC**: Obesity and sleep deprivation are alarmingly high in a rural southern Italian adult population and BMI is inversely related with sleep time and sleep quality: implications for diabetes risk. 15th European Congress on Obesity, April 22-25 Budapest, Hungary
2. Cizza G., Torvik S., Brancati G., Smirne N. and **Bruni A.**: Sleep Time Is Inversely Related Fasting Glucose, and Salivary Cortisol in a Rural Southern Italian Population. The 5th World Congress of the World Federation of Sleep Research and Sleep Medicine Societies 2-6 September 2007 Cairns, Australia
3. Cizza G., Torvik S., Brancati G., Smirne N. and **Bruni A.**: Sleep Time Is Inversely Related with BMI, Fasting Glucose, and Waist Circumference in a Rural Southern Italian Population. X Congress of the Italian Society of Biological Psychiatry, 20-22 Settembre 2007, Napoli, Italia
4. RG Maletta , L Bernardi, C Tomaino, M Anfossi, M Gallo, S Geracitano, G Puccio, R Colao, F Frangipane, M Mirabelli, N Smirne, **AC. Bruni**: Late onset familial Alzheimer's disease: novel presenilin 2 mutation and PS1 E318G polymorphism. Atti del XI annual meeting ITINAD. Olbia. 04-06/10/2007
5. M Anfossi, M Gallo, S Geracitano, L Bernardi, C Tomaino, F Ferrise, A Costanzo, R Maletta, R Colao, G Puccio, F Frangipane, S Curcio, M Mirabelli, D Iapaolo, **AC Bruni**. Early-onset familial Frontotemporal like dementia: a novel PSEN1 mutation (V412I). Atti del VIII Congresso Interregionale SIMI. Vibo Valentia 19-21/4/2007 pg26
6. R Colao, P Momeni, L Bernardi, C Tomaino, F Frangipane, J Elder, T Kawarai, C Sato, S Pradella, Y Wakutani, M Anfossi, M Gallo, S Geracitano, N Smirne, M Mirabelli, G Puccio, RG Maletta, A Kertesz, P St George-Hyslop, J Hardy, E Rogaeva and **AC Bruni**. Heterogeneity within a large kindred with Frontotemporal dementia: a novel progranulin mutation. Atti del XXXVIII congresso SIN. Firenze 13-17/10/2007

2006 (18)

1. Brancati G, Talarico F, Grasso MB, Monteleone C, Scordamaglio A, Potenza G, **Bruni AC**, Maletta R, Bernardi L, Tomaino C, Cizza G, Bosu N, Ferrise M "Valutazione dello stato di salute della popolazione adulta di una comunità montana calabrese – Studio delle possibili correlazioni tra caratteristiche cliniche e le varianti della proteina di trasporto del cortisolo. Atti XXX Congresso Nazionale AIE -4-6 ottobre Palermo, Poster n173
2. Brancati G, Talarico F, Grasso MB, Monteleone C, Scordamaglio A, Potenza G, **Bruni AC**, Maletta R, Bernardi L, Tomaino C, Cizza G, Bosu N, Ferrise M "Valutazione dello stato di salute della popolazione adulta di una comunità montana calabrese – Studio delle possibili correlazioni tra caratteristiche cliniche e le varianti della proteina di trasporto del cortisolo. 42° Congresso Nazionale SITI 27-30 ottobre 2006 Catania
3. **Bruni AC.**, Terni B, Bernardi L, Tomaino C, Maletta R, Smirne N, Calignano C, Paonessa AM, Leotta A, Santo L, Puccio G, Hamid El Hachimi, Foncin JF, MG Spillantini. PS1 founder mutation: a new branch for the largest familial Alzheimer's disease kindred. XXXVII Congresso della Società Italiana di Neurologia Bari, 14 - 18 Ottobre 2006. *Neurol Sci* 2006; 27 (suppl):S75

4. Losso M., Vuono R., Bernardi L., Tomaino C., Maletta R., **Bruni A.**, "Molecular effects of a novel intronic 10+4 splice site mutation in the tau gene identified in a patient with Frontotemporal Dementia". Acts 5th International Conference on Frontotemporal Dementias.– San Francisco – USA 6-8 September 2006 P.35 n° 37
5. Vuono R, **Bruni AC**, Bernardi L, Tomaino C, Maletta R, Losso MA. A new mutation at position + 4 in the intron following exon 10 of the tau gene in a patient with Frontotemporal dementia. FISV 2006, 8th Annual Meeting, Riva Del Garda, 28 Settembre-1 Ottobre 2006. PMS 11 – P17
6. Losso MA, **Bruni AC**, Bernardi L, Tomaino C, Viola ME, Vuono R. A novel intronic 10+4 splice site mutation alters tau pre-mRNA splicing. FISV 2006, 8th Annual Meeting, Riva Del Garda, 28 Settembre-1 Ottobre 2006. PMS 01 – P49
7. **Bruni AC**, Bernardi L, Tomaino C, Maletta R, Curcio SAM, Colao R, Frangipane F, Puccio G: Degenerative dementia: does the genotype-phenotype correlation exist? J Psychophysiology 2006; vol 20 (3) pp215;
8. **Bruni AC**: "Gli aspetti predittivi della demenza". Atti Congresso Interdisciplinare: La vita è bella anche quando è sera ovvero: la Qualità della vita nella Senescenza relatrice. P.95 Vibo Valentia, 16-18 Marzo 2006
9. M Gallo, R Colao, R Maletta, L Bernardi, C Tomaino, G Puccio, F Frangipane, S Curcio, M Mirabelli, M Anfossi, A Costanzo, F Ferrise, S Geracitano, D Iapaolo and **AC.Bruni** "A novel PS1 mutation in a family with early-onset Frontotemporal dementia" 10th ITINAD Annual Meeting Rome June 8-10 2006 Poster n°30 p50
10. G Puccio, L Bernardi, R Colao, R Maletta, C Tomaino, E Emanuele, A D'Angelo, G Binetti, R Guidoni, P Politi, D Geroldi, **AC. Bruni** "Low levels of sRage plasma Concentration in different type of dementia 10th ITINAD Annual Meeting Rome 8-10, 2006 Poster n°40 p90
11. G Cizza, L Bernardi, C Tomaino, A Costanzo, M Gallo, S Geracitano, N Smirne, MB Grasso, C Monteleone, G Potenza, A Scardamaglio, D Torpy, R Maletta, G Brancati and **AC. Bruni** "High frequency of Cortisol Binding Globulin (CBG) mutations in a Calabrian founder population of Italy" 88th Annual Meeting ENDO 2006 Boston June 24-27
12. **AC. Bruni**, B Terni, L Bernardi, C Tomaino, R Maletta, N Smirne, C Calignano, AM Paonessa, A Leotta, Lio S, G Puccio, R Colao, F Frangipane, SAM Curcio, M Mirabelli, Hamid EL Hachimi, Jean F.Foncin, MG Spillantini "Genotype-phenotype relationship is lacking in families with PS1-Met146Leu founder mutation" Alzheimer's & Dementia July 2006 Vol2 Issue3, Suppl1, S431
13. C Tomaino, L Bernardi, M Anfossi, A Costanzo, F Ferrise, M Gallo, S Geracitano, R Maletta, SAM Curcio, M Mirabelli, R Colao, F Frangipane, G Puccio, C Calignano, MG Muraca, AM Paonessa, N Smirne, A Leotta, **Amalia C.Bruni** "Presenilin 2 Ser1309Leu Mutation in a case of Late-onset "Sporadic" AD. Alzheimer's & Dementia July 2006 Vol2 Issue3, Suppl1, S190
14. G Puccio, R Colao, F Frangipane, SAM Curcio, M Mirabelli, L Bernardi, C Tomaino, N Smirne, **AC. Bruni** "AcheI Efficacy in Familial Alzheimer's Disease". Alzheimer's & Dementia July 2006 Vol 2 Issue3, Suppl1, S365
15. R Maletta, R Colao, SAM Curcio, F Frangipane, M Mirabelli, G Puccio, M Anfossi, L Bernardi, A Costanzo, F Ferrise, M Gallo, S Geracitano, N Smirne, C Tomaino, D Iapaolo, **AC. Bruni** "Presenilins Mutations are frequent in early-onset Familial Frontotemporal Dementia" Alzheimer's & Dementia July 2006 Vol2 Issue3, Suppl1, S494

16. L Bernardi, R Maletta, C Tomaino, E Emanuele, A D'Angelo, G Binetti, R Ghidoni, P Politi, D Geroldi, **AC. Bruni** "Low levels of sRAGE plasma concentration in different type of dementia" *Alzheimer's & Dementia* July 2006 Vol2 Issue3, Suppl1, S185
17. G Forloni, S Batelli, F Prati, F Prato, M Pesaresi, D Galimberti, E Scarpini, **A Bruni**, M Franceschi, I Roiter, V Artuso, D Albani "Presenili-1 mutation E318G in italian population: genetic screening and effect on Beta Amyloid metabolism in human fibroblast" *Alzheimer's & Dementia* July 2006 Vol2 Issue3, Suppl1, S193
18. E Rogava, J Lee, Y Meng, Y Wakutani, P Erlich, R Cheng, HS Lee, C Sato, S Salesi-Rad, Y Liang, S Sorbi, **AC. Bruni**, R Duara, LA Farrer, R Mayeux, P St Gorge-Hyslop "Results of fine mapping of a late-onset Alzheimer disease locus on chromosome 12:linkage and association studies" *Alzheimer's & Dementia* July 2006 Vol2, Issue3, Suppl1, S33

2005 (9)

1. **Bruni AC** La diagnosi Differenziale delle demenze degenerative Atti del Convegno SIBioc - Messina 17-18 Novembre 2005 pp 27-29
2. Scornaienchi V., Rose G., **Bruni AC**, Passarino G. The onset of the C150T mtDNA somatic mutation is related to the probability to become centenarian. FISV 22-25 Settembre 2005
3. Raffaele Maletta, Livia Bernardi, Carmine Tomaino, Enzo Emanuele, Angela D'Angelo, Giuliano Binetti, Roberta Ghidoni, Pierluigi Politi, Diego Geroldi, **Amalia C. Bruni** "Circulating Levels of soluble receptor for advanced glycation end products in Alzheimer's disease and vascular dementia. IV Congress on Vascular Dementia. Porto Portogallo 20-23 Ottobre 2005 p43
4. Tomaino C, Bernardi L, Maletta R, Colao R, Anfossi M, Costanzo A, Gallo M, Geracitano S, Curcio SAM, Mirabelli M, Frangipane F, Calignano C, Muraca MG, Paonessa A, Smirne N, Leotta A, **Bruni AC** "Presenilin 2 Mutation in a case of Late-onset "Sporadic" AD". SIN Cernobbio Como, 8-12 Ottobre 2005. *Neurol Sci* 2005; 26 Suppl: S92
5. Puccio G, Colao R, Maletta R, Curcio SAM, Frangipane F, Mirabelli M, Tomaino C, Bernardi L, Smirne N, **Bruni AC** "Behavioural Syndrome Marks the onset in PS1 Mutated Patients" SIN Cernobbio Como, 8-12 Ottobre 2005, *Neurol Sci* 2005; 26 Suppl: S315-S316
6. S. Santoro, F.Manganelli, A.Perretti, M.Nolano, B.Lancillo, **A.C.Bruni**, G. DeMichele "Type 17 Spinocerebellar Ataxia (SCA17): Multimodal Electrophysiological Evaluation" SIN Cernobbio Como, 8-12 Ottobre 2005. *Neurol Sci* 2005; 26 Suppl: S286-S287
7. SAM Curcio, R. Colao, G. Puccio, F. Frangipane, M. Mirabelli, R. Maletta, C. Tomaino, L. Bernardi and **A.C. Bruni** "Frontal Cognitive Deficit Marks Mental Deterioration in Spinocerebellar Ataxia 17". Atti ITINAD Sorrento 26-28 Maggio 2005: pp 33 n° 57
8. L. Bernardi, C. Tomaino, M. Anfossi, M. Gallo, S. Geracitano, A. Costanzo, R. Maletta, SAM Curcio, R. Colao, G. Puccio, F. Frangipane, M. Mirabelli and **A.C. Bruni** "Presenilin 2 Mutation in a late-onset Alzheimer's Disease Case: Does a true "Sporadic" AD exist?". Atti ITINAD. Sorrento 26-28 Maggio 2005: pp 11 n° 25
9. G. Puccio, R. Colao, SAM Curcio, F. Frangipane, M. Mirabelli, R. Maletta, C. Tomaino, L. Bernardi, N. Smirne and **A.C. Bruni**. "Frontal Variant in PS1 Mutated Families: Does the pure Clinical Picture of AD exist?" . Atti ITINAD Sorrento 26-28 Maggio 2005. pp 90 n° 41

1. **Bruni AC**: La Nicastrina e la Malattia di Alzheimer
Abstract Acts Convegno formativo Nazionale - Progetto Lucano Creatività e Invecchiamento:
1° edizione Longevità e Demenze: Prospettive e cure per un approccio globale
intergenerazionale integrato col territorio. Matera 29-30 Ottobre 2004. pp 46-47
2. **Bruni AC**. Demenze degenerative: esiste la correlazione genotipo-fenotipo?
In Abstracts book of the XVII SIPF meeting Alghero 8-11 ottobre 2004
3. **Bruni AC**. Genetics of Alzheimer's disease In Abstract book of the International meeting
"The Aging People" Pavia September 2/4-2004; pp 11
4. Bernardi L., Maletta R.G., Tomaino C., Smirne N., Colao R., Curcio S.A.M., Puccio G., **Bruni A.C.**. ApoE not tau haplotypes increase the risk of frontotemporal dementia. VIII annual meeting ITINAD (2004); abstracts:13, pg 29
5. Bernardi L, Maletta RG, Tomaino C, Smirne N, Longo T, Colao R, Curcio SAM, Mirabelli M, Puccio G, DeBenedictis G, Passarino G, **Bruni AC**: ApoE not Tau Haplotypes increase the risk of Frontotemporal Dementia (Acts of the IPSEN Foundation meeting "Genotype-Proteotype Relationships in Neurodegenerative Diseases", Paris 13 Settembre 2004
6. Puccio G, Colao R, Curcio SAM, Frangipane F, Mirabelli M, Foncin JF, **Bruni AC**: Frontal variant in PS1 mutated families: Does the clinical picture of AD exist? In Acts of the IPSEN Foundation meeting " Genotype-Proteotype-Phenotype Relationships in Neurodegenerative Diseases, Paris 13 Settembre 2004
7. E. Salvatore, V. Sansone, A. Varrone, M. Nolano, A. **Bruni AC**, V. Scarano, S. Gombia1, S. Pappatà3, A. Brunetti3, M Salvatore, G. De Michele, A. Filla. Nigrostriatal Dysfunction In Sca17: A [123I]FP-CIT Spect Study. Acts: XXXV Congress of the Italian Neurological Society SIN. Neurol Sci 2004; 25: S30
8. G De Michele, E. Salvatore, V. Sansone, S. Pappatà, M. Nolano, A. Bruni AC, V. Scarano A. De Rosa, A. Brunetti, A. Varrone, M. Salvatore, A. Filla. SCA17: Caratterizzazione dell'attività metabolica cerebrale e della funzionalità nigrostriatale. Submitted to LIMPE Abano Terme (Padova) 27/29 ottobre 2004 (www.limpe.it)
9. Mazzoleni G, Giaccone G, Morbin M, Capobianco R, Bruni AC, Bugiani O, Tagliavini F: Kuf's disease: a case report. Congresso Italiano di Neuropatologia Maggio 2004
10. **Bruni AC**, Curcio SAM, Takahashi-Fujigasaki J, Maletta R, Tomaino C, De Michele G, Filla A, Foncin JF, Duyckaerts C, EI Hachimi KH: Clinical and neuropathological phenotype in a SCA 17 family. Acts: XXXV Congress of the Italian Neurological Society SIN. Neurol Sci 2004; 25: S279
11. **Bruni AC**, Curcio SAM, Puccio G, Colao R, Frangipane F, Maletta R, Bernardi L, Tomaino C, Leotta A, Lio S, Spillantini MG, Foncin JF, EI Hachimi KH. Familial Frontotemporal dementia with brain stem ubiquitin positive neuronal inclusions" Acts: XXXV Congress of the Italian Neurological Society SIN. Neurol Sci 2004; 25: S90
12. Curcio SAM, Colao R, Puccio G, **Bruni AC**: Disexecutive syndrome in SCA 17 patients. Acts: XXXV Congress of the Italian Neurological Society SIN. Neurol Sci 2004; 25: S9

13. Maletta RG, Bernardi L, Tomaino C, Anfossi M, Smirne N, Colao R, Curcio S.A.M., Puccio G, Passarino G, De Benedictis G, **Bruni AC**. Logistic regression analysis of APOE and tau gene variability on the risk of frontotemporal dementia. Acts: XXXV Congress of the Italian Neurological Society SIN. Neurol Sci 2004; 25: S283
14. Sala Frigerio C, Confaloni A, Piscopo P, Crestini A, Malvezzi Campeggi L, Santambrogio S, Blotta I, Marcon G, Maletta R, **Bruni AC**, Cantafora A, Forloni G. Nicastrin mutation (N417Y) is a risk factor in Alzheimer's disease [abstract]. Neurobiology of aging. 2004;25(Suppl 2):S514
15. Rogaeva E, Meng Y, Toulina A., Shibata N., Kawarai T, Sato C, Salehi-Rad S., Morgan A, Rivoiro C, Liang Y, Sorbi S, **Bruni AC**, Van Oene M, Lee J, Mayeux R, Farrer LA, St George-Hyslop PH: Genetic Studies In Late-Onset Alzheimer Disease: Loci On Chromosomes 12 and 10. 9th International Conference on Alzheimer's Disease and Related Disorders Philadelphia. US; (July 2004); Neurobiology of Aging, Vol 25, number S2, July 2004, p 25.

2003 (20)

1. **Bruni AC**, Takahashi-Fujigasaki J, Maltecca F, EI Hachimi KH, Servadio A, Casari G, Maletta RG, Curcio SAM, De Michele G, Filla A, Foncin JF, Duyckaerts C: Behavioural disorder mark onset of SCA17 in a large Italian family. Atti AISA 2002 Spoleto 6-8 ottobre, Congresso Internazionale sull'atassia aspetti neurologici e riabilitativi. Pp345-346 System Graphic srl Roma (ottobre 2003)
2. Maltecca F, De Michele G, Filla A, **Bruni AC**, Casari G, Servadio A: Peculiar clinical and molecular features in two Southern Italian SCA17 families. Molecular Mechanisms of Neurodegeneration : Abstract book: (2003); pp 12
3. **Bruni AC**, Takahashi-Fujigasaki J, Maltecca F, Servadio A, Maletta RG, Curcio SAM, Filla A, De Michele G, Foncin JF, EI Hachimi KH, Duyckaerts C: Unusual presentation in a SCA17 family. Acts: XVth International Congress of Neuropathology. Brain Pathology 2003; S73, 179 bis
4. **Bruni AC**, Maletta RG, Di Natale M, Perri M, Tomaino C, Colao R, Curcio SAM, Puccio G, Smirne N: L'ApoE- ϵ 4 e' un fattore di rischio per la demenza frontotemporale ad insorgenza precoce. Rivista di Neurobiologia 2003; vol XXXVI (suppl/fasc.6/2002): 34
5. Curcio SAM, Kawarai T, Maletta RG, Puccio G, Perri M, Di Natale M, Foncin JF, St George-Hyslop PH, **Bruni AC**: Frontotemporal dementia in a large Calabrian Kindred. Rivista di Neurobiologia 2003; vol XXXVI suppl.fasc.6/2002: 84
6. Puccio G, Orangis A, Colao R, Curcio SAM, **Bruni AC**: Behavioural signs are differently grouped in Alzheimer's Disease and frontotemporal dementia. Rivista di Neurobiologia 2003; vol XXXVI suppl.fasc/6: 166
7. Tomaino C, Maletta RG, Di Natale M, Perri M, Colao R, Curcio SAM, Puccio G, Smirne N, **Bruni AC**: Role of APOE- ϵ 4 in Frontotemporal Dementia. VII ITINAD Annual Meeting (2003); ABSTRACTS Book : 142
8. Colao R, Puccio G, Curcio SAM, **Bruni AC**: Andamento della risposta agli AchEI in pazienti con Malattia di Alzheimer in trattamento *de novo*. VII ITINAD Annual Meeting (2003); ABSTRACTS Book

9. Fogliarino S, Sala Frigerio C, Terreni L, Piscopo P, Crestini A, Franceschi M, **Bruni AC**, Cantafora A, Forloni G, Confaloni AM: Genetic Aspects of Nicastrin in Alzheimer's Disease. *Clinical Neuropathology* 2003; 22 (3): 148
10. Fogliarino S, Sala Frigerio C, Terreni L, Piscopo P, Crestini A, Marcon G, Franceschi M, **Bruni AC**, Cantafora A, Confaloni A, Forloni G. Nicastrin in Alzheimer's disease: genetic studies. In: 7. Annual meeting of the Italian interdisciplinary network on Alzheimer disease (ITINAD). Abstracts; May 22-24, 2003; Sorrento. 2003. p. 80.
11. **Bruni AC**, Perri C, Maletta RG, Foncin JF, Toupance B, Heyer E: Studio di una Popolazione Fondatrice in cui segregano La Malattia di Alzheimer e La Malattia Maniaco-Depressiva. Atti 6° Congresso Nazionale SIGU (2003)pp346;
12. Maletta RG, Di Natale M, Perri M, Tomaino C, Bernardi L, Smirne N, Colao R, Curcio SAM, Puccio G, De Benedictis G, Passarino G, Kawarai T, Rogaeva E, St George-Hyslop PH, **Bruni AC**: Analisi del Gene Mapt in Pazienti con demenza Frontotemporale. Atti VI Congresso Nazionale SIGU (2003) pp507;
13. Di Natale M, Perri M, Kawarai T, Maletta RG, Tomaino C, Bernardi L, Nacmias B, Sorbi S, St George-Hyslop PH, Rogaeva E, **Bruni AC**: No Association between Alzheimer Disease and PS2 Polymorphism Gene in an Italian Population. *Neurol Sci* 2003; S24, pp5.
14. Orlicchio A L, Kawarai T, Polidoro M, Merlo S, Gallozzi M, Perri M, Di Natale M, **Bruni AC**, Orlicchio A, St George Hyslop PH, Bernardi G: Genetic study of the Nicastrin Promoter in Alzheimer's disease. *Neurol Sci* 2003; S24, pp 178.
15. Maletta RG, Di Natale M, Perri M, Kawarai T, Tomaino C, Bernardi L, Nacmias B, Sorbi S, St George-Hyslop PH, Rogaeva E, **Bruni AC**: Polimorfismo del Promotore del Gene PS2 e la Malattia di Alzheimer in una Popolazione Italiana Rivista di Medicina di Laboratorio-European J. Laboratory Medicine 2003; 4(S1):133
16. Maletta RG, E. Emanuele, Peros E, D'Angelo A, Montagna L., Carabella M, Piccinni M.N., Tomaino C, Bernardi L, **Bruni AC**, Geroldi D: Prima evidenza di Associazione fra Isoforme a basso peso molecolare di apolipoproteine(a) e demenza Frontotemporale. *Rivista di Medicina di Laboratorio-European J Laboratory Medicine* 2003; 4(S1):134
17. Emanuele E, Peros E, D'Angelo A, Montagna L., Carabella M, Piccinni M.N., Tomaino C, Maletta RG, **Bruni AC**, Geroldi D: First evidence of the association between small apolipoprotein(a) isoforms and frontotemporal dementia. *The Italian Journal of Biochemistry* 2003; 52(3): 214
18. Geroldi D, Brignoli B, Sinforiani E, Gabelli C, Scarpino O, Perri R, Dal Forno G, Pasqualetti P, Pierelli F, Ferri R, **Bruni AC**, Frisoni GB: Rete Nazionale Alzheimer (RNA): Protocols for the Diagnosis, Treatment and Rehabilitation of Excellence of Dementia and MCI. *Neurol Sci* 2003; (S24): S21
19. Colao R, Puccio G, Curcio SAM, **Bruni AC**: Wisconsin Card Sorting Test on MCI Patients. *Neurol Sci* 2003; (S24): S118
20. **Bruni AC**, Perri C, Maletta RG, Foncin JF, Toupance B, Heyer E: A Calabrian Founder Population segregating Alzheimer's disease and Manic Depressive Illness. *Genetics of Complex Diseases and Isolated Populations. Acts: Genetics of Complex Diseases and isolated Populations. Genos abstract book (eds) 2003; 15-16*

1. Maletta RG, Di Natale M, Perri M, Tomaino C, Colao R, Curcio SAM, Puccio G, Smirne N, **Bruni AC**: Correlazione tra ApoE e Demenza Frontotemporale: ruolo dell' $\epsilon 4$. Atti 5° Congresso Nazionale SIGU (2002): 462
2. Confaloni AM, Cantafora A, Blotta I, Crestini A, Piscopo P, Malvessi L, Terreni L, Sala Frigerio C, Perri M, Di Natale M, Maletta RG, Marcon G, Forloni G, **Bruni AC**: Nicastrin gene in Familial Alzheimer's Disease. *Neurobiology of Aging* 2002; 23(1S): S311
3. **Bruni AC**, Curcio SAM, Kawarai T, Maletta RG, Puccio G, Perri M, Di Natale M, Foncin JF, St George-Hyslop PH: Autosomal dominant frontotemporal dementia in a Calabrian kindred. *Neurol Sci* 2002 (S23):116
4. Orangis A, Colao R, Curcio SAM, Puccio G, **Bruni AC**: Behavioural disorders in Frontotemporal dementia and Alzheimer Disease. *ATTI Congresso ITINAD Sorrento 18-20 Giugno* (2002); : 94
5. Kawarai T, Rogaeva E, Song YQ, Moliaka Y, Medeiros H, Liang Y, Sato C, Ling S, Fong M, Kolesnikova T, Bergeron C, Lang AE, Paterson AD, Orlacchio A, Bernardi G, Rockwood K, Allegri R, Rainero I, Ponessi L, Cappa G, Kertesz A, **Bruni AC**, Freedman M, Ahern GL, Tuite P, Fornazzari L, St George-Hyslop PH: Low frequency of tau mutations and further genetic heterogeneity in FTD. *Neurobiology of Aging* (2002); 23 (1S): S456
6. Giaccone G, Rossi G, Morbin M, Tagliavini F, Bugiani O, **Bruni AC**: A713T mutation of the APP gene in an Italian family with Alzheimer's Disease and Severe congophilic angiopathy. *Neurobiology of Aging* (2002); 23 (1S): S320
7. Rogaeva E, Song YQ, Moliaka Y, Sato C, Kawarai T, Medeiros H, Liang Y, Kolesnikova T, St George-Hyslop PH, Erlich P, Farrer LA, Paterson AD, Sorbi S, **Bruni AC**: Chromosome 10 and 12 loci for late-onset Alzheimer's Disease: genetic linkage and case-control association studies. *Neurobiology of Aging* (2002); 23 (1S): S313
8. Moliaka Y, Rogaeva E, Kawarai T, Sato C, Medeiros H, Liang Y, Kolesnikova T, St George-Hyslop PH, Paterson AD, Erlich P, Lindsay A, Farrer LA, Sorbi S, **Bruni AC**, Rogaev E: Analysis of the neprilysin gene and nearby chromosom markers in late-onset Alzheimer's Disease. *Neurobiology of Aging* (2002); 23 (1S): S313
9. **Bruni AC**, De Michele G, Carella M, D'Adamo P, Maltecca F, Servadio A, Casari G, EI Hachimi KH, Duyckaerts C, Foncin JF, Filla A: Clinical, Neuropathological and Linkage Study of a Kindred with Autosomal Dominant Dementia, Cerebellar and Extrapiramidal Features. *Neurobiology of Aging* (2002); 23 (1S): S151
10. **Bruni AC**, EI Hachimi KH, Kawarai T, St George-Hyslop PH, Spillantini MG, Leotta A, Lio S, Foncin JF: Atypical familial frontotemporal dementia with ubiquitin inclusions. *Neurobiology of Aging* (2002); 23 (1S): S60
11. **Bruni AC**, EI Hachimi KH, Kawarai T, Spillantini MG, St George-Hyslop PH, Leotta A, Lio S, Foncin JF: Neuronal Inclusions in Familial Frontotemporal dementia. *Acts of the Italian Neuropathological Congress. Clinical Neuropathology* 2002; 110
12. Giaccone G, Rossi G, Morbin M, **Bruni AC**, Tagliavini F, Bugiani O: A713T mutation of the APP gene in an Italian Family with Alzheimer Disease and Severe congophilic angiopathy. *Acts of the Italian Neuropathological Congress. Clinical Neuropathology* 2002: 119

13. Perri C, De Vito O, Foncin JF, **Bruni AC**: Correlation between Mood Disorder and Fitness. *Am J Med Genet* 2002; 114 (7): 714
14. Heyer E, Perri C, Toupance B, De Vito O, Foncin JF, **Bruni AC**: Manic Depressive Illness in a founder population. *Am J Med Genet* 2002; 114 (7): 760-761
15. De Michele G, Maltecca F, Corella M, Volpe G, Orio M, Servadio A, Casari G, Filla A, **Bruni A**: Demenza, atassia, segni extrapiramidali ed epilessia: spettro fenotipico della SCA17 in due famiglie italiane. *LIMPE* 2002

2001 (3)

1. Curcio SAM, Kawarai T, Maletta RG, Puccio G, Perri M, Di Natale M, Foncin JF, St George-Hyslop PH, **Bruni AC**: Fronto-temporal Dementia in a large Calabrian Family Kindred. *Acts of Congress Aging of the Brain and Dementia* (2001); pp 42
2. Toupance B, Heyer E, Foncin JF, **Bruni AC**: Variabilite de l'expression dans une forme genetique de la maladie d'Alzheimer. *Acts du Colloque: Genes et environnement Dans Les Maladies Humaines Congres national de la Societe de genetique humaine e d'epidemiologie francaise Programmes et resumees* (2001);
3. Curcio SAM, Kawarai T, Maletta RG, Puccio G, Perri M, Di Natale M, Foncin JF, St George-Hyslop PH, **Bruni AC**: La Demenza Frontotemporale in una vascta famiglia Calabrese. *Acts: Italian Interdisciplinary Network on Alzheimer Disease*. pp 57 n° 37

2000 (2)

1. Malara NM, Maletta R, Costanzo A, Di Natale M, Perri M, Rotella A, Smirne N, **Bruni AC**: Quality Control System in a biological and genealogical Data Bank coming from a population genealogically related. *Acts: The World Congress of Biotechnology – 11th International Biotechnology Symposium and Exhibition*. *Biotechnology* 2000; 2: 491-3
2. **Bruni AC**, De Michele G, Casari G, Coccozza S, Castaldo I, Mollica C, Nicotra S, Bongiorno T, Filla A: Dementia plus: A new dementing Disorder. *Neurol Sci S* 23 (2000) 116;

1999 (7)

1. Filla A, **Bruni AC**, De Michele G, Calabrese O, Castaldo I, Volpe G, Patrignani A, Casari G, Coccozza S: Clinical and Molecular Characterization of a Large Family with Autosomal Dominant Dementia Associated with Extrapyrimalidal and Cerebellar Features. *Acts of the Scientific Convention Telethon n°248* (1999); 399
2. **Bruni AC**: Le popolazioni fondatrici con modello nella ricerca genetica: La Malattia di Alzheimer. *Acts : Congresso Societa' Italiana di Psichiatria*. *Psichiatria* 1999 : 273-275
3. **Bruni AC**, Perri C, Foncin JF: Founder Population as a tool for the study of "complex" diseases. *Acts of VII° CEPH Annual Conference Human Genetics* 1999 : 160-163

4. **Bruni AC**, De Michele G, Volpe G, Coppola G, Salvatore E, Calabrese O, Castaldo I, Casari G, Ballabio A, Caruso G, Coccozza S, Filla A: Dementia plus: A new Disease?. *J Neurol* 1999; 246 (Suppl.1): I/84
5. EI Hachimi KH, Spillantini MG, Lio S, Curcio SAM, Costanzo A, Leotta A, Foncin JF, St George-Hyslop PH, **Bruni AC**: A Family Segregating Frontotemporal Dementia. *Acts Fondation IPSEN Congress "Fatal attractions within neurons"*, Paris (1999);
6. Filla A, **Bruni A**, De Michele G, Volpe G, Coppola G, Salvatore E, Calabrese O, Castaldo I, Casari G, Ballabio A, Caruso G, Coccozza S: A large southern italian family with autosomal dominant Dementia and extrapyramidal features not linked to chromosome 17. *Acts: American Academy of Neurology 51st Annual Meeting. Neurology* 1999; 52(6 suppl 2):P04.007
7. Filla A, **Bruni A**, De Michele G, Volpe G, Coppola G, Salvatore E, Romano G, Calabrese O, Castaldo I, Casari G, Ballabio A, Caruso G, Coccozza: Demenza dominante con segni extrapiramidali non legata al cromosoma 17. Una nuova malattia? *Atti: Giornate Scientifiche delle Facoltà di Medicina e Chirurgia, Farmacia, Medicina Veterinaria, Agraria*; pp 275

1998 (7)

1. Filla A, **Bruni AC**, De Michele G, Coppola G, Salvatore E, Calabrese O, Castaldo I, Casari G, Criscuolo C, Coccozza S: Clinical and Molecular Characterization of a Large Family with Autosomal Dominant Dementia and Extrapiramidal features not Linked to Chromosome 17. *Acts Scientific Convention Telethon* 1998; pp 479 n° 341
2. **Bruni AC**, Costanzo A, Curcio SAM, Bontempo L, Rotella A, Smirne N, Costanzo A, Calignano C: Familial Alzheimer's Disease: Selection of the pedigrees for Formal and Molecular Genetic Studies. *Acts Scientific Convention Telethon* 1998; pp 488 n° 350
3. **Bruni AC**, Curcio SAM, Costanzo A, Foncin JF, Kawarai T, St George-Hyslop PH: La Demenza Frontotemporale in una Popolazione fondatrice. *The Italian Journal of Neurological Science* 1998; 19 (S6): S336
4. Perri C, Ouellette G, Foncin JF, Fortier I, Mayer F, Costanzo A, **Bruni AC**: From Pedigree to Population Studies in Bipolar Disorder. *America Journal Medical Genetics* 1998; 81 (6): 492
5. Rogaeva E, Song YQ, Liang Y, Kawarai T, Orlacchio A, Farrer LA, Sorbi S, **Bruni AC**, St George-Hyslop PH: Analysis of Candidate FAD genes on Chromosome 12. *Neurobiology of Aging* 1998; 19 (4S): S91-376
6. Farrer LA, Rogaeva E, Premkumar S, Song YQ, Sorbi S, Brindle N, Paterson AD, Duara R, Levesque G, Ikada M, Nishimura M, O'Toole C, Kawarai T, Jorge R, Vilarino D, **Bruni AC**: Evidence for an Alzheimer's Disease susceptibility locus on Chromosome 12 and further locus Heterogeneity. *Neurobiology of Aging* 1998; 19 (4S): S67-280
7. **Bruni AC**, Costanzo A, Curcio SAM, Froio PC, Perri C, Bontempo L, Foncin JF, St George-Hyslop PH: Frontotemporal Dementia in a Large Calabrian Kindred. *Neurobiology of Aging* 1998; 19 (4S): S174-730

1997 (3)

1. **Bruni AC**: Familial Alzheimer's Disease: Selection of the Pedigrees for Formal and Molecular Genetic Studies. Acts Scientific Convention Telethon (1997) : abstract 176
2. **Bruni AC**, Montesi MP, Campanella G, Filla A, De Michele G, Squitieri P, Quattrone A, El Hachimi KH, Foncin JF, St George-Hyslop PH, Ladogana A, Pocchiari M: PRNP Codon 210 Mutation in an Extended Calabrian Kindred. Acts 29° Annual Meeting Eur Soc Hum Genetics, Nature Genetics 1997; 9 (S2):145 n° 268
3. **Bruni AC**, Montesi MP, Foncin JF, St George-Hyslop PH: A Remarkable Picture of Two FAD Families in One. Acts Congress Fondation IPSEN Presenilins and Alzheimer's Disease. Paris 1997

1996 (4)

1. **Bruni AC**: Familial Alzheimer's Disease: Selection of the Pedigrees for Formal and Molecular Genetic Studies. Acts Scientific Convention Telethon (1996); : abstract 156
2. **Bruni AC**, Montesi MP, Foncin JF: Familial Alzheimer's Disease: Research and History of the Calabrian Population Scattered around the world. Acts 12th Int.Conf.Alzheimer's Disease Int. 1996; 9
3. Montesi MP, **Bruni AC**, Foncin JF: Phenotypic description of FAD families with 146Met>Leu mutation in S182 gene. Eur J Hum Genet 1996; 4 (S1):124 n° 9.021
4. **Bruni AC**, Montesi MP, Campanella G, Quattrone A: Psychosis, ataxia, dementia and epileptic seizures in a large family. Eur J Hum Genet 1996; 4 (S1):124-125 n° 9.020

1995 (3)

1. **Bruni AC**: Malattia di Alzheimer Familiare : Selezione di pedigrees per studi di genetica formale e molecolare. Acts Scientific Convention Telethon (1995); : abstract 163
2. **Bruni AC**, Montesi MP: Malattia di Alzheimer Familiare : Incomparabile esempio di applicazione della storia della medicina. Atti del Convegno "Alla ricerca di un futuro possibile tra storia della medicina e bioetica (1995);
3. **Bruni AC**, Montesi MP: Gli archivi come fonte di ricerche mediche: dimostrazione di una tecnologica computerizzata. Atti del Convegno "Alla ricerca di un futuro possibile tra storia della medicina e bioetica (1995);

1994 (6)

1. Capocchi G, Picchiarelli A, **Bruni AC**, Macchi G: Clinical and genealogical study of a new familial Alzheimer's disease FAD. Neurobiology of Aging 1994; 15 (suppl 1) 529: S128-129
2. **Bruni AC**: Familial Alzheimer's Disease: Selection of the pedigrees for formal and molecular genetic studies. 3rd Telethon Convention 1994; : 68

3. **Bruni AC**, Montesi MP, Bergamini L, Pinessi L, Rainero I, Macciardi F, Foncin JF: Clinical and genetic comparison between two FAD families with the same geographic origin. *Neurobiology of aging* 1994; 15 (suppl 1) 536: S130
4. Bono F, **Bruni AC**, Valentino P, Montesi MP, Talerico G, Zappia M, Sabatelli M, Quattrone A: A large kindred of autosomal recessive motor and sensory hypermyelinating neuropathy: clinical, neurophysiologic and neuropathologic features. 4th Meeting of the European Neurological Society. *J Neurol* 1994; 241 (suppl 1), S154 n°1
5. Bono F, **Bruni AC**, Valentino P, Montesi MP, Talerico G, Zappia M, Gerrardis M, Sabatelli M, Quattrone A: Una grande famiglia calabrese con neuropatia motoria e sensitiva di tipo ipermielinizante. *Acts 34th National Congress of Hospital Neurology Society* 1994; pp 42-43
6. Montesi MP, Resche F, **Bruni AC**, Richard S: Heterogeneity of features in Von Hippel-Lindau disease families. *International symposium Van Hippel-Lindau syndrome. Molecular Basis and Clinical Management* (1994);

1993 (4)

1. Pinessi L, Rainero I, Vaula G, Cerrato P, Bergamini L, Mortilla M, Sorbi S, Amaducci L, **Bruni AC**, Montesi MP, Foncin JF, Macciardi F, Rogaev E, St George-Hyslop PH: Linkage of Alzheimer's Disease to chromosome 14q markers in two Italian pedigrees. *Ital J Neurol Sci* (1993); suppl 7: 93
2. **Bruni AC**, Montesi MP, Bergamini L, Pinessi L, Rainero I, Cosentino L, Macciardi F, Capocchi G, Macchi G, Picchiarelli A, Brunetti E, Gei G: Calabrian families with Alzheimer's Disease: Progress of a Research. *Ital J Neurol Sci* (1993); suppl 7: 87
3. Montesi MP, **Bruni AC**, St George-Hyslop PH, Rainero I, Vaula G, Pinessi L, Macciardi F, Cavallini MC, Gei G, Foncin JF: One or several mutations in Calabrian Familial Alzheimer's Disease?. *Psychiatric Genetics* (1993); 3(3): 158-159
4. **Bruni AC**, Amati A, DeFazio P, Montesi MP, Manfredi R, Gei G, Puca M, Foncin JF: From pedigree to population study in Bipolar Disorders. *Psychiatric Genetics* (1993); 3(3): 179

1992 (5)

1. Montesi MP, **Bruni AC**, Rainero I, Foncin JF: Parental sex effect on age at onset in Familial Alzheimer's Disease. *Neurobiology of Aging* 1992; 13 (suppl 1); S118-S119
2. Rainero I, Pinessi L, Bergamini L, Ferini-Strambi L, Macciardi F, Smirne S, **Bruni AC**, Montesi MP: Sporadic and familial early onset Alzheimer's Disease: A comparison of the clinical features. *Neurology* 1992; 42 suppl 3(4): 349 n° 718P
3. **Bruni AC**, Montesi MP: Calabrian FAD families as homogeneous group. *IPSEN Colloques Medicine et recherche. Heterogeneity of Alzheimer's Disease* (1992);

4. **Bruni AC**, Montesi MP, Manfredi R, Di Cello A, Gei G, Fragiaco D, DeFazio P, Puca M, Amati A, Foncin JF: Linkage studies of major affective disorders: The impact of the extension of the pedigrees. *Eur Psychiatry* (1992); 7: 145-146
5. **Bruni AC**, Montesi MP, Rainero I, Macciardi F, Ferini-Strambi L, Gei G, Fragiaco D: Familial Alzheimer's Disease in southern Italy. *Neurology* 1992; 42 suppl 3(4): 349-350 n° 719P

1991 (8)

1. Pinessi L, Rainero I, **Bruni AC**, Ferini-Strambi L, Macciardi F, Brunetti E, Cerrato P, Cosentino N, Montesi MP, Bergamini L: Early-onset familial Alzheimer's Disease: study of the clinical features. *Ital. J. Neurol. Sci.* 1991; Suppl 5: 50
2. Rainero I, Pinessi L, Vaula G, Bergamini L, **Bruni AC**, Montesi MP, Foncin JF, St George-Hyslop PH: Genealogical, clinical and molecular-genetic studies in Familial Alzheimer's Disease. 4th International Congress of IABG (1991);
3. **Bruni AC**, Montesi MP, Gei G, Manfredi R, Di Cello A, DeFazio P, Puca M, Amati A: Bipolar Disorders in a large family. *Suppl Biological Psychiatry* 1991; 29 (11): 319
4. **Bruni AC**, Montesi MP, Gei G, Rainero I, Pinessi L, Bergamini L, Foncin JF: Phenotypic Homogeneity in Calabrian Families with Familial Alzheimer's Disease. *Suppl Biological Psychiatry* 1991; 29 (11S): 474-475
5. **Bruni AC**, Montesi MP: L'Eterogeneita' Fenotipica nella Malattia di Alzheimer. *Acts: Brain and Immunity Conference 1991* : 31-33
6. Bergamini L, Pinessi L, Rainero I, Brunetti E, Cerrato P, Cosentino L, Vaula G, **Bruni AC**, Ermio C, Gei G, Montesi MP, St George-Hyslop PH, Crapper-McClachlan D: Malattia di Alzheimer familiare: Recenti acquisizioni in merito alla eterogeneita' clinica e genetico-molecolare. *Acts: Brain and Immunity Conference 1991*: 34-35
7. **Bruni AC**, Montesi MP, Rainero I, Pinessi L, Macciardi F, Ferini-Strambi L, Gei G, Fragiaco D, Bergamini L: The power of genealogical studies: link between two families with Familial Alzheimer's Disease. *Ital. J. Neurol* 1991; 15 Suppl 5: 32
8. Pinessi L, Rainero I, Brunetti E, Cerrato P, Vaula G, Bergamini L, **Bruni AC**, Montesi MP, Gei G, Ermio C, Foncin JF: Clinical features of a new pedigree with early-onset Familial Alzheimer's Disease. *Neurology* 1991; 41 suppl 1(3): 233 n° 422P

1990 (4)

1. **Bruni AC**, Montesi MP, Gei G, Ermio C, Rainero I, Foncin JF: The common origin of FAD in the Calabrian region. *Neurobiology of Aging* 1990; 3 (11): 292
2. Bergamini L, Pinessi L, **Bruni AC**, Rainero I, Vaula G, Montesi MP, Gei G, Ermio C, Brunetti E, Cosentino L, Foncin JF: Studio di un nuovo pedigree con Malattia di Alzheimer as esordio precoce: recenti sviluppi. *Atti del X Corso di Aggiornamento della Societa' Italiana di Neurologia* 1990 pp 66;

3. Sorbi S, Mortilla M, Nacmias B, Piacentini S, Amaducci L, St George-Hyslop PH, Marcon G, **Bruni AC**: Linkage Analysis in familial Alzheimer Disease. *Neurobiology of Aging* 1990; 11 (3): 283
4. Bergamini L, Rainero I, Pinessi L, Vaula G, **Bruni AC**, Gei G, Montesi MP, Ermio C, Foncin JF. Familial Alzheimer 's Disease: Study of a new Italian Kindred *Neurobiology of Aging* 1990; 11 (3): 187

1989 (10)

1. St George-Hyslop PH, Haines JL, Farrer LA, Myers R, James MA, Gusella JF, Polinsky R, Nee L, Crapper-McClachlan D, Percy M, Karlinsky H, Orr H, Heston L, Foncin JF, **Bruni AC**, Rainero I, Piacentini S, Sorbi S: Genetic Studies in Alzheimer's Disease. *Acts: Aging of the Brain and Dementia: Ten Years Later* (1989) : 21
2. Rainero I, Bergamini L, **Bruni AC**, Gei G, Rocci E, Montesi MP, Ermio C, Foncin JF: Clinical and Genealogical Study of a New Italian Pedigree with Familial Alzheimer's Disease. *Acts: Aging of the Brain and Dementia: Ten Years Later* (1989) : 95
3. **Bruni AC**, Montesi MP, Gei G, Ermio C, Rainero I: Comparative Study on Two Kindreds with Familial Alzheimer's Disease. *Acts: Aging of the Brain and Dementia: Ten Years Later* (1989) : 106
4. **Bruni AC**, Montesi MP, Ermio C, Cappello F, Caruso G: Basical EEG study on Familial Alzheimer's Disease. *Acts: Aging of the Brain and Dementia: Ten Years Later* (1989) : 133
5. Bergamini L, **Bruni AC**, Rainero I, Gei G, Montesi MP, Ermio C, Pinessi L, Foncin JF: Genealogical Study of a New Large Pedigree with Familial Alzheimer's Disease. *Alzheimer's Disease and Associated Disorders* (1989); suppl 1(3): 4
6. **Bruni AC**, Montesi MP, Gei G, St George-Hyslop PH, Rainero I, Bergamini L, Foncin JF: Malattia di Alzheimer Familiare ad esordio precoce: possibile interpretazione per la Malattia di Alzheimer sporadica. *Atti del XXVI Congresso della Società Italiana di Neurologia* (1989) pp 100
7. **Bruni AC**, Montesi MP, Gei G, Salmon D, Foncin JF: Results from Quantitative Studies of a Large Kindred with Alzheimer's Disease. *Alzheimer's Disease and Associated Disorders* (1989); suppl 1(3): 7
8. Bergamini L Pinessi L, Rainero I, **Bruni AC**, Foncin JF Crapper McLachlan DR, St George Hyslop P Gusella J. Malattia di Alzheimer familiare :studio genealogico e genetico-molecolare di un nuovo pedigree. *Atti XXVI Congresso della Società Italiana di Neurologia* (1989) pp 99;
9. St George-Hyslop PH, Haines JL, Farrer LA, Farrer RH, Myers R, James MA, Gusella JF, Polinsky R, Nee L, Crapper-McClachlan D, Percy M, Karlinsky H, Orr H, Heston L, Foncin JF, **Bruni AC**, Rainero I, Piacentini S, Sorbi S: Molecular genetics of Familial Alzheimer's Disease. *Acts: 12th Annual meeting of the European Neuroscience Association. European Journal of Neuroscience* 1989; suppl 2: 293

10. **Bruni AC**, Montesi MP, Gei G, Ermio C: L'eterogeneità nella Malattia di Alzheimer. Atti del II Congresso Nazionale: Giovani Cultori delle Neuroscienze, Firenze (1989) pp 54 abstract 32;

1987 (4)

1. St George-Hyslop PH, Polinsky R, Nee L, Growdon J, Myers R, Pollen D, Drachman D, Feldman RG, Haines JL, Conneally PM, Nelson D, Liberburg I, Foncin JF, **Bruni AC**, Amaducci L, Sorbi S, Piacentini S, Frommelt P, Rouleau G, Gusella JF: The role of neurofilament genes in Familial Alzheimer's Disease. *Neurology* (1987); suppl 1: 188
2. Sorbi S, Tonini S, Piacentini S, Fani C, Amaducci L, **Bruni AC**, Polinsky R: Fibroblast glycolytic enzymes in Familial Alzheimer's Disease. *Neurology* (1987); 38: 267
3. Tonini S, Sorbi S, Piacentini S, Fani C, Amaducci L, **Bruni AC**, Polinsky R: Normal lactate production in Familial Alzheimer's Disease. *Neurology* (1987); 38: 287
4. **Bruni AC**, Salmon D, Montesi MP, Foncin JF: Malattia di Alzheimer familiare: progressi di uno studio. Atti XXV Congresso Nazionale SIN (1987)

1986 (1)

1. Caruso G, **Bruni AC**, Cappello F: Malattia di Alzheimer familiare: follow-up clinico neurofisiologico. Atti Congresso CNR Progetto finalizzato "Medicina preventiva e riabilitativa" (1986);

Allegato 6

Comunicazioni /Relazioni/Lecture Magistrali (231)

dott. Amalia C. Bruni

2018 (13)

18° Congresso Nazionale AIP

Invecchiamento, fragilità e complessità: quando umanità e scienza camminano insieme

“La genetica degli oldest old”

Firenze 12/14 aprile 2018

Fondazione Poliambulanza

Giornate di Studio: La neuropsicologia in ospedale

“Basi genetiche del disturbo del comportamento”

Brescia 28-29 Settembre 2018

Regione Veneto –ULSS2 – Fondazione per la ricerca cardiovascolare e delle malattie neurodegenerative

Convegno “La Malattia di Alzheimer: quale ricerca, quale prevenzione, quale risposta a malati e famiglie”

“La Malattia di Alzheimer giovanile”

Castelfranco Veneto 3 maggio 2018

Università G. d’Annunzio – Chieti-Pescara

Conference Lewy Body Dementia: new clinical and diagnostic perspectives

“Non pharmacological intervention – new perspectives”

Chieti 22-23 febbraio 2018

IX Convegno Nazionale Fondazione AMD

“Governare la complessità della persona con diabete per una sostenibilità economica e sociale”

“Deterioramento cognitivo e morbo di Alzheimer nelle persone con diabete”

ROMA 8-10 novembre 2018

Convegno Regionale AIP-SINDEM

Vissuti e risvolti nelle demenze, tra umanesimo e biomedicina

“Genere e demenze”

Cittadella Regionale Catanzaro 12 ottobre 2018

Società Italiana Metabolismo Diabete Obesità

Update Nazionale – Diabete ed endocrinopatie correlate

“Demenza e diabete”

Vibo Valentia 15-16 giugno 2018

AIP Emilia Romagna

La Psicogeriatría in Emilia-Romagna: dalla scienza all’arte della cura

“Le demenze giovanili (EOD) nuova sfida della società”

Bologna 19 ottobre 2018

XIV Brian Aging. La psicogeriatría tra neurobiologia, clinica, relazione. Una medicina per il nostro tempo

“Le differenze di genere nelle demenze: esiste una specificità?”

Napoli 11-13 dicembre 2018

I marcatori biologici e genetici di Malattia di Alzheimer: dalla ricerca alla pratica clinica.
Ruolo della ricerca genetica nella biologia della malattia di Alzheimer”
Padova Policlinico Universitario 14 settembre 2018

Città di Reggio Calabria
Demenza e Solitudine: criticità e strumenti per migliorare l'organizzazione dei servizi
“Passione e ricerca: quando la coscienza supera la scienza”
Reggio Calabria 1 giugno 2018

49° Congresso Nazionale della Società Italiana di Neurologia
“Alzheimer cura o prevenzione?”
Roma 27-30 ottobre 2018

XIII Convegno Nazionale SINDem
“L'approccio gene-candidato e la scoperta delle mutazioni causali della malattia di Alzheimer e della
demenza frontotemporale
Firenze 1+-21 aprile 2018

2017 (16)

Congresso Regionale AIP Puglia-Basilicata
Le Alzheimer friendly communities, il piano nazionale e la prevenzione: tre approcci per
sconfiggere l'Alzheimer
“Organizzazione delle demenze in Calabria”
24 Febbraio 2017 – Tricase (LE)

XII Convegno Nazionale SINDem
“Counselling genetico e problematiche psicologiche”
16-18 Marzo 2017 – Firenze

9 Scientific symposium on Nieman Pick disease Type C (NP-C):
Scientific breakthroughs advance our aspirations for clinical practice.
“The latest screening approaches to detect NP-C in adult psychiatry”
Dublin Ireland 24-26 March 2017

17° Congresso Nazionale AIP – La psicogeriatría: clinica, ricerca, speranze
Simposio La continuità terapeutica nella cura della depressione
“Depressione dell'anziano: sintomo o malattia?”
30 marzo 1 aprile 2017 – Firenze

17° Congresso Nazionale AIP – La psicogeriatría: clinica, ricerca, speranze
Simposio Le innovazioni nei servizi per l'anziano: dal Café Alzheimer alla Dementia Friendly
Community
“La cura oltre l'ambulatorio: condivisione, sostegno, divulgazione”
30 marzo 1 aprile 2017 - Firenze

SIF Monothematic Meeting – Aging Brain: in search for better neurotherapeutics
“Genetics in dementia”
4-5 Maggio 2017 – Università della Calabria – Rende (CS)

Alzheimer's disease and other dementia: a twenty year research – Ventennale del Centro Regionale
di Neurogenetica

“Overlap clinic e genetico, le famiglie calabresi”

24-26 Maggio 2017 – Lamezia terme

International Federation of Clinical Neurophysiology (IFCN)

Innovative analysis of electromagnetic brain signals for early diagnosis of Alzheimer and related dementias

“Genetic markers of Alzheimer’s Disease”

19-20 Giugno 2017 – Roma

Quarant’anni di Sclerosi Multiple: un party scientifico

28-20 Settembre 2017 - Cagliari

VIII° Convegno regionale SIGG Calabria – X° Convegno Interregionale SIGG Calabria-Sicilia

Letture “Il benessere psicosociale e la disabilità cognitive nella società moderna”

6-7 Ottobre 2017 – Università Magna Graecia - Catanzaro

Le Malattie Neurodegenerative Familiari: cause, clinica ed ambiente

“Le malattie neurodegenerative familiari: nuove sfide diagnostiche”

26 Ottobre 2017 – Marsala (TP)

118° Congresso Nazionale SIMI

SIMI Lecture “Frammenti... di memoria”

27-29 Ottobre 2017 – Roma

Demenze Degenerative e Malattia di Parkinson: neurobiologia, aspetti clinici e neuropsicologici, terapie avanzate”

Lamezia Terme 16 novembre 2017

Atypical Dementias: from diagnosis to emerging therapies

“Niemann Pick C: when diseases don’t respect borders”

21-23 Novembre 2017 – Trieste

4° Congresso Nazionale sulla MEDICINA di GENERE

“Le Demenze”

27-28 Novembre 2017 - Padova

Donne in Neuroscienze – Le differenze di genere nelle demenze

“Demenze primarie e differenze di genere”

1-2 Dicembre 2017 – San Benedetto del Tronto

2016 (14)

Ambar Consultant Meeting

Barcellona 1-2 Barcellona

Convegno AIP-Sindem Regionale

“Le demenze, un approccio clinic biologico e assistenziale centrato sulla persona”

Lamezia Terme 25-26 Novembre 2016

Sin Venezia

Venezia 24 ottobre 2016

Congresso AINAT
Reggio Calabria 6-8 ottobre 2016

“Piano Nazionale Demenze - Nuovi scenari di cura
Catanzaro 15.10.2016

“Le Malattie Rare Neurodegenerative”
Fermo 30 settembre 2016

“La malattia di Alzheimer:aggiornamenti diagnostici e terapeutici”
Verona 23-24 settembre

Focus On Dementia – Demenze, PDTA e terapie Farmacologiche
“Demenze: evidenze clinic biologiche a confronto”
Corigliano 1-2 luglio 2016

La Malattia di Alzheimer: dalla diagnosi al prendersi cura
“Le demenze: fattori di rischio e strategie preventive”
Lamezia Terme 7 maggio 2016

La Malattia di Alzheimer: aggiornamenti diagnostici e terapeutici
“Aggiornamento sui criteri diagnostici della malattia di Alzheimer
Gastel Gandolfo (RM) 19-20 aprile 2016

Ministero della Salute e Istituto Superiore di Sanità - Presentazioni dei PDTA: ostacoli e fattori
favorenti all'implementazione
“PDTA – Rete dei servizi in Calabria”
Roma 18 aprile 2016

“Aromaterapia: Basi razionali e appropriatezza terapeutica di una medicina complementare
millenaria”
Sant'Andrea dello Jonio 7-8 aprile 2016

Advisory Board Alzheimer – Mylan
“Aspetti patogenetici delle demenze”
Roma 8 marzo 2016

12° Congresso Nazionale AGE
“Update sul trattamento farmacologico dei disturbi comportamentali nelle demenze”
Bari 3-5 marzo 2016

2015 (12)

Una governance per la salute. Il percorso “Chiaravalle” – ASP CZ
“L'evoluzione del pensiero nelle demenze. Re-finking Alzheimer Diseases”
Chiaravalle 18-19 dicembre 2015 – Casa della Salute

Lettura magistrale Lavorare per la costruzione di una rete integrata regionale di cura e di assistenza
Corso di formazione per il comparto- obiettivi di Piano
Lamezia terme 30 novembre 1 dicembre 2015

Relazione La malattia di Alzheimer
Congresso Update sulla genetica delle malattie neurologiche
Cagliari 19-20 novembre 2015

Corso I CDCD per la rete regionale per la rete Alzheimer del Veneto
Genetica e counseling familiare
Relatore Amalia C. Bruni
Venezia 10 novembre 2015

Congresso Regionale Sindem Sardegna
Focus on Dementia: forme Rare e rapidamente progressive
La malattia di Niemann Pick C
Ulassai (CA) 7 novembre 2015

Corso avanzato sulle malattie del metabolismo lipidico
La malattia di Niemann Pick – C
Relatore Amalia C Bruni
Favignana 15-17 ottobre 2015

Convegno Le cure integrate nella gestione degli anziani con demenza
Il Chronic Care Model nelle demenze
Relatore Amalia C Bruni
Modena 10 ottobre 2015

A.I.N.A.T. Congresso Regionale “Le Malattie Neurologiche croniche: la sfida tra fragilità
appropriatezza e sostenibilità”
Relazione demenze degenerative primari percorsi diagnostici, clinica e criticità quotidiane
Congresso regionale AINAT
Reggio Calabria 5 giugno 2015

Corso UNIVA 2015 “Demenze rare e Demenze secondarie”
Le demenze rare e la malattia di Niemann Pick
Relatore Amalia C Bruni
Lamezia Terme 3 giugno 2015

Tavola Rotonda “I disturbi acquisiti della comunicazione”
Federazione Logopedisti Italiani
Lamezia Terme 11 aprile 2015

Convegno su Sonno e declino cognitivo: uno stretto rapporto bidirezionale
Relatore Amalia C Bruni
La genetica delle demenze e dello spettro FTD SLA
Pescara 26-27 marzo 2015

7th Scientific Symposium on Niemann-Pick Type C “Pionering Approaches to Diagnosis and
Disease Management”
Round Table on heterozygous subjects
Relatore Amalia C. Bruni
Estoril – Portogallo 20-22 Marzo 2015

2014 (9)

Associazione Italiana Psicogeriatría – UNIVA

La continuità assistenziale nelle demenze: linee guida, raccomandazioni e pratica clinica
“Il chronic care model nell’ASP di Catanzaro”

Relatore Dr Amalia Bruni

Ancona 30 maggio 2014

14° Congresso Nazionale Associazione italiana di Psicogeriatría (AIP)

Oltre il corpo, la mente fragile

Simposio “La rete dei servizi per le demenze: luci e ombre”

Relatore Dr Amalia Bruni

Firenze 10-12 aprile 2014

14° Congresso Nazionale Associazione italiana di Psicogeriatría (AIP)

Oltre il corpo, la mente fragile

Simposio “Il Progetto UNIVA”

Relatore Dr Amalia Bruni

Firenze 10-12 aprile 2014

Patologie di confine: dal primo sintomo alla terapia

“Encefalopatie dismetaboliche: dal sospetto una chance di trattamento”

Relatore Dr Amalia Bruni

Napoli 3-5 aprile 2014

IX Convegno Nazionale SINDem

“Diagnostic classification in rare forms of dementia”

Relatore Dr Amalia Bruni

Firenze 14 marzo 2014

SONNO KROTON – L’approccio multidisciplinare nella Medicina del Sonno

“I disturbi del sonno nelle demenze”

Relatore Dr Amalia Bruni

Crotone 8 marzo 2014

1° Seminario Mediterraneo di Geriatria e 37° Convegno Siciliano di Geriatria

Patti 3-4 ottobre 2014

Convegno “Malattia di Alzheimer e demenze rare: nuove sfide diagnostiche e terapeutiche”

Palermo 5 dicembre 2014

Convegno “Assistenza ai pazienti con demenza”

Lamezia Terme 12-13 dicembre 2014

2013 (19)

ASL-VCO - Upgrade sulle demenze: dalle forme rare alle nuove terapie, alle scelte nella fase terminale

Demenze atipiche e rare: percorsi diagnostici e opzioni terapeutiche”

Relatore Dr Amalia Bruni

Omegna 14 novembre 2013

68° Congresso Nazionale FIMMG – METIS 2013

La tecnologica nello studio del medico di famiglia: coniugare approccio olistico e high-tech
Workshop GPDStudy: interazione e tra MMG e Centro Demenze: risultati e prospettive
“La rete delle demenze: opportunità e strumenti”

relatore Dr Amalia Bruni

Roma 5 novembre 2013

68° Congresso Nazionale FIMMG – METIS 2013

La tecnologica nello studio del medico di famiglia: coniugare approccio olistico e high-tech
Lettura Magistrale

“La rete delle demenze: strumenti e opportunità”

relatore Dr Amalia Bruni

Roma 5 novembre 2013

XLIV Congresso della Società Italiana di Neurologia

Workshop La malattia frontotemporale e la malattia del motoneurone: entità comuni o diverse
“Le indagini diagnostiche tra la demenza frontotemporale e la malattia del motoneurone”

Relatore Dr Amalia Bruni

Milano 2-5 novembre 2013

Convegno RAGI – La malattia di Alzheimer e le altre demenze: dalla ricerca agli approcci
complementari per una migliore qualità di vita

“La ricerca sulle demenze in Calabria: area strategica per lo sviluppo dell’assistenza”

Relatore Dr Amalia Bruni

Catanzaro – Fondazione Betania – 28 ottobre 2013

Congresso Regionale della Società Italiana di geriatria Ospedaliera e Territorio – S.I.G.O.T.

Geriatria: La medicina della complessità

“Mild Cognitive Impairment e diagnosi precoce della demenza”

Relatore Dr Amalia Bruni

Catanzaro 25-26 ottobre 2013

3° Congresso Nazionale sulla Medicina di genere

“Genere e demenze”

Relatore Dr. Amalia Bruni

Padova 10-11 ottobre 2013

La cura della persona con demenza

“Il chronic care model nelle demenze”

Relatore Dr Amalia Bruni

Perugia 5 ottobre 2013

XVI Congresso Nazionale SIGU

“Basi genetiche della demenza frontotemporale”

Relatore Dr Amalia Bruni

Roma 25-28 settembre 2013

Convegno AGE

Il ruolo dei centri demenza: tra gestione del paziente e sostegno alla famiglia

Relatore Dr Amalia Bruni

Catanzaro 21 Settembre 2013

Update sulla genetica delle malattie neurologiche

“Demenze atipiche e rare: geni e quadri clinici”

Relatore Dr. Amalia Bruni

Cagliari 19-20 Settembre 2013

Consensus Day – La diagnosi precoce della Malattia di Alzheimer
“La valutazione genetica nella diagnosi precoce: ruolo e procedure”
Relatore Dr Amalia Bruni
Brescia 5 settembre 2013

X Conferenza Gerontologica Nazionale - Quale geriatria per l'anziano fragile del terzo Millennio
“Sindrome Metabolica e Demenza”
Relatore Dr Amalia Bruni
Serra San Bruno 31 maggio - 1 giugno 2013

Sperimentazione di percorsi integrati per la prevenzione delle complicanze della malattia di Alzheimer sulla base del Chronic Care Model
“I tre percorsi assistenziali”
Relatore Dr. Amalia Bruni
25 maggio 2013

XXVII Congresso nazionale SIGOT – La Geriatria Ospedaliera e la sfida della fragilità
“La valutazione neuropsicologica”
Relatore Dr Amalia Bruni
Palermo 11 maggio 2013

13° Congresso nazionale Associazione Italiana di Psicogeriatrics
Relatore Demenze atipiche: problemi diagnostici e metodologie di ricerca innovative
Gardone Riviera 18-20 Aprile 2013

NASA (Neuroscienze A Salerno) – Corso Residenziale
“Il deterioramento cognitivo e il genetic counselling”
Relatore Dr Amalia Bruni
Salerno 11 Aprile 2013

Congresso Ipoacusia e sordità: screening neonatale
“La diagnosi genetica delle sordità”
Relatore Dr Amalia Bruni
Lamezia Terme 1 marzo 2013
Associazione Italiana di Psicogeriatrics
“Il progetto UNIVA Verso il IV anno di vita
Relatore: Demenza e Innovazione- I servizi
Firenze Hotel Albani 22-23 febbraio 2013

Seminario di studio del Consiglio Direttivo AIP - CRISI ECONOMICA E “BUONA MEDICINA”
Relatore: Le procedure diagnostiche
Siracusa –Ortigia 25-26 gennaio 2013

2012 (13)

Congresso nazionale Associazione Italiana di Psicogeriatrics
“Aging and Dementia: Addressing the horizons”
Relatore : Strategie terapeutiche nelle diverse fasi della Malattia di Alzheimer
Brescia 8-9 novembre 2012

Demenza: le prospettive future
Relatore Il counseling genetico
Oratorio S. Filippo Neri, Via Manzoni Bologna, 22 settembre 2012

GIORNATA MONDIALE ALZHEIMER

Relatore La Genetica nelle Malattie Neurodegenerative
Corso di Aggiornamento MALATTIE NEURODEGENERATIVE: Condividere il percorso.
Trani (Ba), 22 Settembre 2012

5° Convegno Interregionale SIMeL SUD
"From Bench to Bed-Side"
Relatore Le malattie neurodegenerative
Vibo Valentia -Sala Convegni del "501 Hotel" -13 giugno 2012

Istituti Milanesi Martinitt e Stelline e Pio Albergo Trivulzio
IV Congresso Europeo HOMECARE "Alzheimer a casa"
Relatore Esperienze di assistenza in Calabria
Milano 9 giugno 2012

Fondazione Golgi Cenci Convento dell'Annunciata
Convegno "Invecchiamento, genetica e ambiente nella genesi della demenza"
Relatore La genetica delle famiglie: quale contributo per la patogenesi?
Abbiategrasso 8 giugno 2012

SIU School of Medicine Stoccolma
12th International Stockholm/Springfield Symposium on Advances in Alzheimer Therapy.
Let's treat Familial Alzheimer's disease: genetic aspects
Stoccolma 9-12 maggio 2012

12° Congresso Nazionale AIP
Vulnerabilità dell'Anziano e le crisi
Relatore: Le diverse storie naturali della Malattia di Alzheimer
Gardone Riviera 19-21 aprile 2012

Sharing Horizons in Alzheimer's and Parkinson's disease
Relatore Il ruolo della genetica nella diagnosi della Malattia di Alzheimer
13-14 aprile 2012 Palazzo Albergati Bologna

VII Convegno nazionale Sindem
Relatore La terapia della Malattia di Alzheimer in comorbidity somatica
Napoli 22-24 marzo 2012

Congresso UNIVA
Relatore: Il counseling genetico e la libertà del paziente
Treviso 2-4 Febbraio 2012

Congresso regionale 2012 AGE-AIP
Relatore: I nuovi criteri diagnostici per la malattia di Alzheimer
T Hotel Lamezia Terme 27-28 gennaio 2012

Seminario di Studi Consiglio Direttivo AIP: "Diritto alla Cura, Sostenibilità economica e prassi clinica".
Relatore Il chronic care model: un progetto in fase di sperimentazione
Genova 20-21 Gennaio 2012

2011 (9)

Assessorato Regionale alla Sanità - Regione Calabria Catanzaro 13 Dicembre 2011
Relatore: **Bruni Amalia C.** **Analisi dei dati dal** Censimento delle UVA della Regione Calabria.

“V Convegno Il Contributo delle Unità di Valutazione Alzheimer nell’assistenza dei pazienti con Demenza” Relatore: **Bruni Amalia C.** Il contributo della genetica alla comprensione delle demenze. 18 novembre 2011 Roma. Istituto Superiore di Sanità

VIII Annual Meeting on Brain Aging and Dementia: Il confine difficile tra la Malattia di Alzheimer e le altre demenze.

Relatore “L’impatto della genetica nella gestione di pazienti e famiglie con demenza”
Lamezia Terme 13-15 Ottobre 2011

Seminario di Studio “I servizi psicogeriatrici in Italia: un progetto in tempi di crisi

Relatore “Le UVA In Italia”

Bologna 4-5 ottobre 2011

1° Congresso SIMI sezione Calabria

Relatore “Sindrome metabolica e demenza”

Reggio Calabria 17-18 giugno 2011

VII Conferenza Gerontologia Nazionale – “La pandemia della pluripatologia in età geriatrica”

Relatore “Polipatologia e polifarmacoterapia: proposte per il futuro”

29-30 aprile 2011 Soriano Calabro (VV)

11° Congresso Nazionale dell’Associazione Italiana di Psicogeriatricia

Relatore “Medici e differenze di genere: come cambia la prassi psicogeriatrica”

7-9 aprile 2011 Gardone Riviera (BS)

Congresso Regionale S.I.G.G. – Sezione Calabria “La Cronicità: tra specificità e complessità”

Relatore “Trattamento farmacologico e riabilitazione cognitiva nella Malattia di Alzheimer”

19 febbraio 2011 Lamezia Terme (CZ)

UNIVA

Relatore “Il progetto UNIVA e la ricerca neurobiologica e neurogenetica”

4-5 febbraio 2011 Catania

2010 (15)

Corso Interregionale AIP – Sezioni Liguria-Piemonte-Valle D’Aosta

Relatore “Esiste la prevenzione nella demenza?”

26-27 novembre 2010 Oviglio (AL)

Convegno “Apatia e Demenza Fronto-temporale. Clinical and research workshop”

Relatore “Aspetti clinici e genetici delle demenze frontotemporali”

12 novembre 2010 Bari

Congresso Regionale SIGOS

Relatore “Malattia di Alzheimer: nuove acquisizioni nel campo della ricerca”

30 ottobre 2010 Catanzaro

7° Congresso Nazionale dell'Associazione Geriatri Extraospedalieri "La Geriatria tra clinica, cura ed assistenza sociosanitaria: dal "to cure" al "to care".

Relatore "La genetica delle demenze degenerative"

21 ottobre 2010 Palermo

2° Congresso Nazionale sulla Medicina di Genere

Relatore "Gli aspetti genetici delle demenze degenerative"

21-22 ottobre 2010 Padova

111° Congresso Nazionale della Società Italiana di Medicina Interna

Relatore "Malattia di Alzheimer, vecchia malattia, problema del futuro"

16-19 ottobre 2010 Roma

Convegno "Focus on Alzheimer"

Relatore "Nuovi meccanismi patogenetici nella Malattia di Alzheimer"

16-18 giugno 2010 Oliena

III Convegno Monotematico della Società Italiana di Farmacologia "Malattia di Alzheimer dalla complessità clinica alla terapia razionale"

Lectio Magistralis "Malattia di Alzheimer, una storia secolare"

11 giugno 2010 Pavia

Convegno "Invecchiare in buona salute nel territorio della provincia di Catanzaro: l'approdo a un giusto equilibrio mentale". Antea Provinciale di Catanzaro

Relatore "Invecchiamento normale e patologico: fattori di rischio - quale protezione?"

9 giugno 2010 Lamezia Terme

Workshop "Biomarkers in the early diagnosis of Neurodegenerative disorders"

Relatore "Genes and proteins in FTD"

3-4 giugno 2010 Assisi (PG)

4° Congresso Regionale dell'Associazione Geriatri Extraospedalieri "Il Geriatra territoriale: tra prevenzione e complessità gestionale del Paziente anziano"

Relatore "Esistono strategie preventive efficaci nelle demenze?"

7-8 Maggio 2010 Catanzaro

Convegno "Mente e movimento: early detection"

Relatore: "La demenza fronto-temporale"

3-5 Maggio 2010 Santa Margherita di Pula, Cagliari

7° Conferenza Nazionale Gerontologica. L'importanza della prevenzione e la necessità delle cure nell'anziano fragile: bisogni rilevanti e risposte adeguate.

Relatore: "La genetica delle demenze"

23-24 Aprile 2010 Soriano Calabro

10° Congresso Nazionale AIP "La psicogeriatrics dopo dieci anni, uno sguardo al futuro"

Relatore: "La gestione del paziente con Malattia di Alzheimer: Effetto dei farmaci sul decorso della malattia"

15-17 aprile 2010 Gardone Riviera (BS)

V Congresso SinDem

Relatore: "Le demenze fronto-temporali: correlazione genotipo-fenotipo"

18-20 Marzo 2010 Firenze

2009 (13)

De Senectute "Age and Health Forum"

Relatore: "Le malattie neurodegenerative"

6-7 Dicembre 2009 Catanzaro

De Senectute "Age and Health Forum"

Relatore: "La valutazione Multidimensionale nella diagnosi clinica della Malattia di Alzheimer: valutazione del rischio genetico"

6-7 Dicembre 2009 Catanzaro

3° Congresso Regionale SIMG "La Medicina generale Calabrese per il miglioramento della Sanità in Calabria"

Relatore: "Le demenze: nosografia"

23-24 Ottobre 2009 Crotone

Congresso "Cura e tutela del paziente anziano nelle residenze sanitarie assistenziali"

Relatore: "Disturbi comportamentali e psicologici associati alle demenze"

25-26 Settembre 2009 Matera

XVL Congresso AINP e XXXV AIRIC

Relatore: "Frontotemporal dementia sporadic case associating two novel Tau mutation: a clinico-pathological study"

3-6 Giugno 2009 Bologna

Convegno Anaste "La valutazione geriatrica: un percorso metodologico condiviso".

Relatore: "Update sul trattamento farmacologico delle demenze: nuove prospettive"

12-13 Giugno 2009 Lamezia Terme

XLIX Congresso Nazionale SNO "Cervello e comportamento: pensieri – emozioni – idee.

Frontiera e sfida diagnostico – terapeutica nello sviluppo delle neuroscienze"

Relatore: "Le Demenze frontotemporali"

13-16 Maggio 2009 Palermo

Convegno "Demenze: evidenze attuali e nuove sfide"

"Oltre gli anticolinesterasici: quali prospettive terapeutiche nella demenza di Alzheimer?"

9 Maggio 2009 Catanzaro

Convegno "Demenze: evidenze attuali e nuove sfide"

"Lo studio dei modelli genetici delle demenze nelle popolazioni fondatrici"

9 Maggio 2009 Catanzaro

9° Congresso Nazionale AIP "Psicoterapia e medicina. Attese, bisogni, diritti."

Moderatore "Nuovi antipsicotici e demenze: un impiego sostenibile?"

23-25 Aprile 2009 Gardone (BS)

IV Congresso Sindem

"Epidemiologia della demenza frontotemporale in Sud Italia: uno studio porta a porta"

Firenze 27-28 Marzo 2009

Aggiornamento Continuo in Neuroscienze 4° Corso di Neuroscienze

"Invecchiamento cerebrale e demenza"

Relatore Il rischio genetico nella Malattia di Alzheimer e nella Demenza Frontotemporale

Catania 19 marzo 2009

Convegno AIP “ Parkinson, Alzheimer, Depressione. L'anziano psicogeriatrico oggi.”
“Nuovi criteri diagnostici”
20-21/02/2009 Romano Canavese (TO)

2008 (11)

Congresso “Update sulle demenze”
“L'ereditarietà nelle demenze degenerative”
12/12/2008 Rho Milano

Congresso “Attualità in tema di demenze: strategie diagnostiche e terapeutiche”. ASLLanusei
21-22/11/2008 Arbatax
“Lo studio dei modelli genetici delle demenze nelle popolazioni fondatrici”

XXXIX Congresso della Società Italiana di Neurologia
20-22/10/2008
“Genetica delle demenze frontotemporali”

Convegno “Update sulla genetica delle malattie neurologiche.
Genetica delle demenze degenerative”
5-6/09/2008 Cagliari

XVI Congresso della Società Italiana di Neuropsicofarmacologia. Dalla neurobiologia
all'appropriatezza della terapia.
24-26/06/2008 Milano
“I modelli genetici della Malattia di Alzheimer nella comprensione della variabilità”

Riunione Congiunta AINP (Associazione Italiana di Neuropatologia) e AIRIC (Associazione
Italiana per la Ricerca sull'Invecchiamento Cerebrale)
18-21/06/2008 Milano – Istituto Mario Negri
“Genetic models of familial dementia”

XLVIII Congresso Nazionale SNO
Milano 21-24/05/2008
“Markers genetici e indicatori biologici nella Malattia di Alzheimer”

Corso Nazionale di Aggiornamento delle Scienze Neurologiche Ospedaliere
Deterioramento Cognitivo tra neurodegenerazione lesioni vascolari e psicopatologia.
Modica 27-29 marzo 2008
Demenze: quando chiedere un test genetico?

Corso Nazionale di Aggiornamento delle Scienze Neurologiche Ospedaliere
Deterioramento Cognitivo tra neurodegenerazione lesioni vascolari e psicopatologia.
Modica 27-29 marzo 2008
Le demenze frontotemporali: correlazione genotipo-fenotipo

Convegno Scientifico Regionale “Le patologie autoimmuni in Medicina Interna” – “Demenze e
malattie autoimmuni” - Gizzeria Lido (CZ) 2 Febbraio 2008

Corso Regionale A.C.S.A. “Dalla genetica al trattamento delle demenze. Recenti evidenze”
Catanzaro 25-26 Gennaio 2008

2007 (8)

Congresso del Dipartimento di Biologia Cellulare e Neuroscienze. "Molecular epidemiology of dementia". ISS – Roma 17-19/12/2007

1° International congress on Aging and dependence "Genetic basis of dementia: is it heritable? Can it be heritable?" La Coruna 18-19/10/2007

XXXVIII Congresso SIN "Heterogeneity within a large kindred with Frontotemporal dementia: a novel progranulin mutation". Firenze 13-17/10/2007

Convegno Focus on brain aging, Alzheimer's disease and other dementias – "PS1 Met146Leu: omogeneità genetica ed eterogeneità clinica". Gizzeria Lido 4-6/10/2007

Convegno Focus on brain aging, Alzheimer's disease and other dementias – "Mild Cognitive Impairment". Gizzeria Lido 4-6/10/2007

ANASTE Convegno "L'Anziano Fragile e la Fragilità del Sistema Assistenziale"
"Lo stato cognitivo e funzionale del demente severo"
Vibo Valentia 1-06-2007

VIII Congresso Interregionale S.I.M.I. "La Medicina Interna: ricerca, evidenze scientifiche e metodologia clinica"
Lettura Magistrale "Demenze vascolari e degenerative"
Vibo Valentia 19-21 Aprile 2007

2° Convegno Regionale di Musicoterapia – Associazione Musicale Santa Cecilia "La Malattia di Alzheimer: dalla clinica alla neurobiologia attraverso la storia delle popolazioni" S. Eufemia
Lamezia 5 Febbraio 2007

2006 (8)

Convegno "Ricerca il filo che unisce" – Associazione per la Ricerca Neurogenetica – Soroptimist
International Club di Lamezia Terme
Lamezia Terme 25 Novembre 2006

XXXVII Congresso SIN
"PS1 founder mutation: e new branch for the largest familial Alzheimer's disease kindred"
Bari – Fiera del Levante 14-18 Ottobre 2006

3° Congresso Nazionale "Il Geriatra territoriale ed il 3° millennio: tendenze per una nuova cultura"
Relatrice
Selva di Fasano 12 Maggio 2006-

Convegno AIP "Dialogs to Understand Alzheimer"
Relatrice: La Genetica delle demenze
Rende CS – 27-28 Aprile 2006

Convegno "Realtà e Prospettive nell'Assistenza del Paziente anziano Fragile"
Relatrice: "Demenze corticali e sottocorticali"
Catanzaro Auditorium Casalnuovo, 01 Aprile 2006

Convegno SINDEM Neurodegenerazione dei sistemi motori e dei sistemi cognitivi.
Controversie in tema di demenze
Relatrice: "A new branch for the largest familial Alzheimer's Disease kindred:
similarities and differences
Roma 23-25 marzo 2006

Convegno SINDEM Neurodegenerazione dei sistemi motori e dei sistemi cognitivi.
Controversie in tema di demenze
"Presenilins Mutation in early onset Familial Frontotemporal Dementia"
Roma, 23-25 Marzo 2006

Congresso Interdisciplinare "La vita è bella anche quando è sera" ovvero: La qualità
della vita nella senescenza.
Relatrice: "Gli aspetti predittivi della demenza
Vibo Valentia 16-18 Marzo 2006

2005 (5)

Convegno: 2° Congresso Regionale SIBioC
Relatrice:
Messina 17-18/11/2005

Convegno: A.I.N.A.T. "Il neurologo territoriale: una risorsa da valorizzare"
Relatrice:
Torre del Greco, 20-21 Ottobre 2005

Corso: disturbi affettivi: dalle evidenze biologiche alla specificità della cura"
Relatrice:
Gizzeria (CZ) 14/10/2005
Congresso "Nuove strategie terapeutiche per la malattia di Alzheimer"
Relatrice:
Brescia, 16 Settembre 2005

Congresso Regionale Società di Neuroscienze Ospedaliere "La Patologia Vertebro-
midollare
Relatrice "Le Malattie genetiche con interessamento del midollo spinale"
Pedace (Cosenza) 26 Giugno 2005

2004 (8)

"La Nicastrina e La Malattia di Alzheimer"
Convegno "Longevità e Demenze: Prospettive e cure
29 - 30 ottobre 2004 Matera
ASL MT 4 UO Geriatria

"Demenze degenerative: esiste la correlazione genotipo-fenotipo?"
Tavola Rotonda "Inquadramento multidisciplinare delle demenze"
XII Congresso Società Italiana di Psicofisiologia 9-11 ottobre 2004 Alghero

"Familial Fronto-temporal Dementia with Brain Stem Ubiquitin-positive Neuronal Inclusions"
XXXV Congresso Società Italiana di Neurologia Genova 25-29 Settembre 2004

“Dysexecutive Syndrome in Spinocerebellar Ataxia 17”
XXXV Congresso Società Italiana di Neurologia Genova 25-29 Settembre 2004

Genetics of Alzheimer's Disease”
International Meeting The Aging People
Pavia 2-4 Settembre 2004

Società Italiana di Gerontologia e Geriatria: La Demenza di Alzheimer nell'anziano. Dalla linearità nosografia alla complessità clinica
Oggetto: Aggiornamenti sulla Demenza di Alzheimer “Nuove ipotesi eziopatogenetiche”
Relatore
Hotel Continental Napoli 24-25/06/2004

Taupatie e Demenze frontotemporali”
La ricerca clinica e farmacologia nel deficit cognitivo e nelle demenze
1° Convegno Nazionale S.I.De.C Milano 21-22 maggio 2004

Corso di Formazione per neurologi-geriatri- psichiatri
Oggetto :“La Demenza vascolare: Diagnostica Differenziale e Gestione del Paziente”
Relatore
Centro Congressi Hotel 501
Vibo Valentia 17/4/2004

2003 (13)

“The study of founder populations in Calabria: a combination of history and scientific research”
Genetics, Genealogies and Family Databases – A workshop on the use of genealogies in genetics and historical research.
The Demographic Data Base (DDB), Umeå University Sweden, December 4-6, 2003.

“No association between Alzheimer's disease and PS2 polymorphism in an Italian population”
Maletta RG, Di Natale M, Perri M, Kawarai T, Tomaino C, Bernardi L, Nacmias B, Sorbi S, St George Hyslop PH, Rogaeva E, Bruni AC
XXXIV congresso nazionale SIN Roma 11/10/2003

“Le demenze degenerative”
Convegno “Prevenzione del danno d'organo per una sana longevità”
AS 9 di Locri e Dipartimento di Scienze dell'Invecchiamento Università La Sapienza- Roma Siderno, 07/10/2003

“Geni & Fattori di Rischio nelle Demenze Degenerative”
17° Congresso Nazionale SiMeL: La Medicina molecolare : dal laboratorio al paziente.
(Società Italiana di Medicina di Laboratorio-Centro Servizi Avanzati della Regione Calabria)
Lamezia Terme, 03/10/2003

“Prima evidenza di Associazione fra isoforme a basso peso molecolare di Apolipoproteine (a) e Demenza frontotemporale”
Maletta RG, Emanuele E, Peros E, D'Angelo A, Montagna L, Carabella M, Piccini MN, Tomaino C, Bernardi L, Bruni AC, Geroldi D.
17° Congresso Nazionale SiMeL: La Medicina molecolare : dal laboratorio al paziente.
(Società Italiana di Medicina di Laboratorio-Centro Servizi Avanzati della Regione Calabria)
Lamezia Terme, 03/10/2003

“Polimorfismo del promotore del gene PS2 e Malattia di Alzheimer in una popolazione italiana”
Maletta RG, Di Natale M, Perri M, Kawarai T, Tomaino C, Bernardi L, Nacmias B, Sorbi S, St
George Hyslop PH, Rogaeva E, Bruni AC. 17° Congresso Nazionale Società Italiana di Medicina di
Laboratorio (SiMeL): La Medicina molecolare : dal laboratorio al paziente.
Centro Servizi Avanzati della Regione Calabria
Lamezia Terme, 03/10/2003

“I sintomi non cognitivi nella Malattia di Alzheimer e nella Demenza frontotemporale”
Puccio G, Colao R, Curcio SAM, Bruni AC
Convegno “Demenze: recenti acquisizioni & nuovi orizzonti”
(Centro Regionale di Neurogenetica di Lamezia Terme)
Gizzeria Lido- Caposuveto, 25/09/2003

Convegno Medico: Pianeta Sanità: La Calabria in Europa
Associazione Italiana Donne Medico
Sibari 05 luglio 2003

“Clinica e Genetica delle Demenze Degenerative”
Convegno di Formazione in Musicoterapia: "L'anziano e L'Alzheimer"
(Associazione Italiana di Musicoterapia) Crotona, 21/06/2003.

“Demenze degenerative”.
Workshop “Il percorso diagnostico in Neurogenetica”
Congresso Nazionale SNO 2003 Vibo Valentia, 28/05/2003

“La Demenza di Alzheimer dalla Neurogenetica alla realtà clinica”.
Workshop “Neurogenerazione, ischemia cerebrale e demenza”
Congresso Nazionale SNO 2003 Vibo Valentia, 28/05/2003

“ Il ruolo della ricerca genetica nella malattia di Alzheimer e le altre demenze
Seminario di studio: La malattia di Alzheimer: profili terapeutici e rete dei servizi
Ministero della Salute, Roma, 27/05/2003

2002 (5)

“Epidemiologia, clinica e diagnosi precoce della malattia di Alzheimer”
La Malattia di Alzheimer
Facoltà di Farmacia dell' Università della Calabria & U.O di Geriatria OC Annunziata
UNICAL Rende, 21/09/2002.

Correlation between mood disorder and fitness
Perri C, DeVito O, Foncin JF, Bruni AC
World Congress of Psychiatric genetics Bruxelles October 2002

“Le atassie cerebellari: an overview”
Up to Date in Neuroscienze
Convegno SNO - Italia Meridionale
Vibo Valentia, 15/06/2002.

“A family segregating Frontotemporal dementia with ubiquitin positive inclusions”
XXXVIII Congresso Nazionale Associazione Italiana di Neuropatologia AINP
Napoli, 29/05/2002.

“Clinica delle demenze”

Convegno: La Spect Cerebrale nella Malattia di Alzheimer e nel Morbo di Parkinson
Servizio di Medicina Nucleare Azienda Ospedaliera di Cosenza, Rende, 08/02/2002.

2001 (4)

“Familial Alzheimer Disease and Nicastrine”

IIIth International Conference on Alzheimer's Disease “Aging of the brain and dementia”
Università Careggi, Firenze, 23/11/2001.

“Le Demenze: Stato dell'arte”

Convegno: La Malattia di Alzheimer all'inizio del terzo millennio
Divisione di Neurologia Azienda Sanitaria 4, Corigliano Calabro, 16/06/2001.

“Nicastrina: chiave di volta nell'etiopatogenesi della Malattia di Alzheimer?”

XXXVII Congresso Nazionale AINP e XXVII Riunione Annuale AIRIC
Intra di Verbania, 24/05/2001.

Policlinico San Matteo di Pavia - Servizio psichiatrico di Diagnosi e cura-
Seminario di aggiornamento medico “Dalla storia delle popolazioni alla biologia
molecolare: metodologie di indagine genetica in neurologia e psichiatria”
Relatore - Pavia, 23/05/2001.

2000 (9)

“Nuove evidenze genetiche nella patogenesi dell'Alzheimer”

Workshop: Approcci Sperimentali e clinici per lo Studio di Patologie del Sistema Nervoso
Istituto Superiore di Sanità, Roma, 05/12/2000.

“I pedigrees calabresi con demenza Frontotemporale”

Convegno Interregionale Siculo-Calabro SNO “Demenze e Sindromi Correlate
Ragusa, 24/11/2000.

“Basi genetiche della malattia di Alzheimer”.

Convegno “Progetto Colombo 2000 Ambiente Genetica in Neuroscienze
Assessorato alla Sanità Regione Calabria, Locri- Gerace, 09/10/2000.

“Dementia Plus: a new dementing disorder”.

15° Corso Nazionale di Aggiornamento della Societa' Italiana di Neurologia
Ospedale San Raffaele, Milano, 23/09/2000.

“Genetica e Clinica della malattia di Alzheimer”

Convegno: Aspetti Neuropsicologici e genetici della malattia di Alzheimer
Clinica Neurologica, Università di Sassari, Sassari, 27/05/2000.

“I pedigrees calabresi con demenza Frontotemporale”

Convegno: La malattia di Alzheimer e la Demenza Frontotemporale: una sfida continua
Centro Regionale di Neurogenetica AS6, Lamezia Terme, 21/01/2000.

“Clinica e Epidemiologia delle demenze”

Convegno: La Scintigrafia Cerebrale (SPECT) nella Diagnosi delle Demenze e della Patologia CerebroVascolare

Divisione di Medicina Nucleare OC Pugliese, Catanzaro, 14/01/2000.

“Le demenze degenerative”

Convegno: L'Anziano alle soglie del terzo millennio

Casa Protetta “Madonna del Rosario” Lamezia Terme, 08/01/2000.

“Aspetti genetici” - IV Convegno della Società Italiana di Angiologia e Patologia Vascolare Castello di Santa Severina, Santa Severina, Crotone 07 ottobre 2000.

1999 (8)

“Aspetti genetici delle demenze degenerative”

II - W.S. Interregionale Calabro - Apulo: La depressione dell'anziano.

Cosenza, 26/11/1999.

“La Demenza Fronto-Temporale in una popolazione Fondatrice”

Congresso della Società Italiana di Neurologia Pisa, novembre 1999

“Founder populations as tools to estimate longevity”

3rd Resarch Workshop on “Genes, Genealogy and Longevity”

Montpellier 14-16 Ottobre 1999

“Inquadramento Nosografico delle Demenze Degenerative”

Convegno “Alzheimer Oggi”

Unità di Valutazione Geriatrica - Palermo, 15/05/1999.

Le popolazioni fondatrici come modello nella ricerca genetica - La Malattia di Alzheimer-.

In “Workshop: Modelli genetici in psichiatria: dalla malattia di Alzheimer familiare ai disturbi dell'umore”.

XLI Congresso Nazionale della Società Italiana di Psichiatria: Modelli della Mente e loro applicazione in Psichiatria. Dalla teoria alla prassi.

Bari 25/04/1999.

“Demenza Dominante con Segni Extrapiramidali non Legata al Chromosoma 17: Una Nuova Malattia?”

Filla A, Bruni AC, De Michele G, Volpe G, Coppola G, Salvatore E, Romano G, Calabrese O, Castaldo I, Casari G, Ballabio A, Caruso G, Coccozza S.

Giornata Scientifiche: Università di Napoli (1999);

“Malattia di Alzheimer e demenza frontotemporale: diagnostica differenziale”
Convegno Le Demenze: aspetti etiologici, clinici e terapeutici.
Sezione calabra SNO, Lamezia Terme, 27/03/1999.

“Le basi genetiche del Morbo di Alzheimer”
Convegno Malattia di Alzheimer dalla neurobiologia alla clinica
Dipartimento di Neuroscienze- Università di Cagliari
Cagliari 26/02/ 1999

1998 (3)

“Centenarians in a founder population: Is this a tool to estimate the load of the genetic component in human longevity?”

European meeting “Genes and Longevity: the model of Centenarians. A European Project”
UNICAL Gizzeria Lido, 19 – 20 september 1998

“La demenza fronto-temporale in un vasta famiglia calabrese”

Bruni AC, Costanzo A, Curcio S, Bontempo L, Foncin JF, St. George-Hyslop PH
14° Corso di Aggiornamento della Societa' Italiana di Neurologia, Pisa, 10/11/1998.

Algene Biotechnologies

“Neurogénétique en Calabre: étude de la maladie de bipolaire”
Montreal – Canada 24 aprile 1998

1997 (2)

“Cloning of a gene bearing missense mutations in early-onset familial Alzheimer's Disease – The Calabrian experience”

Colombo 2000 Project : Symposium Environmental and genetic determinant of neurodegenerative diseases and neurobehavioural disorders

XVI World Congress of Neurology,
Buenos Aires, Argentina, 14-19/09/1997.

Convegno di inaugurazione del Centro Regionale di Neurogenetica

“La malattia di Alzheimer: dalla epidemiologia genetica alla genetica molecolare”

Ente organizzatore: Centro Regionale di Neurogenetica AS6
11 maggio 1997

1996 (2)

Convegno: Le Malattie Neurodegenerative e l'Ospedale Psichiatrico di Girifalco
Sede Girifalco 14 dicembre 1996

“Presentazione e discussione di articoli sulla neurogenetica della Malattia di Alzheimer”

Seminario di Epidemiologia clinica e descrittiva delle malattie del Sistema Nervoso.

Assessorato Regionale alla Sanità Regione Calabria, IRCCS Casimiro Mondino Pavia,
Progetto Colombo 2000 Maratea, 18/09/1996.

1995 (2)

South Australian Medical Association – Adelaide

Seminario di aggiornamento medico "Familial Alzheimer's disease: The history of a Calabrian research"

Relatore

Adelaide, Australia 31/10/1995

"Malattia di Alzheimer familiare: incomparabile esempio di applicazione della storia della medicina"

"Alla ricerca di un futuro possibile tra storia della medicina e bioetica"

Università di Catanzaro, Facoltà di Medicina e Chirurgia, (Montepaone) 28/09/1995.

1992 (1)

Conference Jacques Monod "Genetics, Neurogenetics and Behaviour".

05-9 ottobre 1992 Conference Jacques Monod -Aussois

1990 (1)

Convegno inaugurale del Progetto Memoria del CNR "Eta' e Memoria"

Sede Lamezia Terme 18 settembre 1990.

1989 (1)

"Metodologia di studio delle famiglie con Malattia di Alzheimer"

Convegno: Le Neuroscienze oggi: aspetti teorici e applicativi

Centro SMID-Sud, Lamezia Terme, 30/09/1989.

1987 (1)

Casa farmaceutica FIDIA Abano Terme

Relatore

Oggetto: Seminario "Studio di una popolazione affetta da Malattia di Alzheimer".

Abano Terme, 14/05/1987

Allegato 7

Posters (206)

Bruni Amalia C.

2018 (8)

1. Laganà V., Addesi D., Altomari N., Smirne N., Colao R., Frangipane F., Puccio G., Curcio S.A.M., Mirabelli M., Cupidi C., Maletta R., Anfossi M., Bernardi L., Conidi M.E., Gallo M., Vasso F., Di Lorenzo R., Torchia Giusi., Muraca Gabriella., De Vito Ornella. Espressione Clinica della Malattia di Alzheimer: prospettiva di genere. 12° Convegno "Il contributo dei Centri per i disturbi cognitivi e le demenze nella gestione integrata dei pazienti". ISTISAN Congressi 18|C4; pag 60 (Oral communication). ROMA 15-16 Novembre 2018
2. Laganà V., Curcio S.A.M., Mirabelli M., Altomari N., Cupidi C., Colao R., Puccio G., Frangipane F., Torchia Giusi., Smirne N., Bruni A.C. Il livello di scolarità influenza diversamente il funzionamento cognitivo dei pazienti con Malattia di Alzheimer Early onset e Late onset. SINP 2018
3. Altomari N., Smirne N., Laganà V., Notaro P., Addesi D., Curcio S., Puccio G., Mirabelli M., Colao R., Frangipane F., Di Lorenzo R., Bruni A.C. I disturbi psicologici e comportamentali nella demenza frontotemporale: differenza di genere. AIP 2018
4. Altomari N., Smirne N., Laganà V., Notaro P., Addesi D., Curcio S., Puccio G., Mirabelli M., Colao R., Frangipane F., Di Lorenzo R., Bruni A.C. CBPSD in frontotemporal dementia: gender differences. SinDem junior 2018
5. Insardà P., Smirne N., Cupidi C., Laganà V., Bruni A.C. Indice di fragilità in una popolazione di pazienti affetti da Malattia di Alzheimer. AIP 2018
6. Curcio S.A.M., Colao R., Frangipane F., Mirabelli M., Conidi M.E., Puccio G., Bruni A.C. Othello Syndrome in a young VCP mutated patient. SinDem 2018
7. Puccio G., Colao R., Curcio S.A.M., Di Lorenzo R., Frangipane F., Maletta R., Addesi D., Bruni A.C. Beneficial effect of Zolpidem in a patient with mild cognitive impairment and behavioural disturbances. Case report. SinDem 2018
8. Puccio G., Maletta R., Smirne N., Bernardi L., Anfossi M., Gallo M., Conidi M.E., Colao R., Curcio S.A.M., Laganà V., Frangipane F., Cupidi C., Mirabelli M., Vasso F., Torchia G., Muraca M.G., Di Lorenzo R., Rose G., Montesanto A., Passarino G., Bruni A.C. Frequency of cardiovascular genetic risk factors in a Clabrian population and their effects on dementia. SinDem 2018

2017 (17)

1. M. Anfossi, E. Conidi, L. Bernardi, M. Gallo, C. Cupidi, F. Francesca, R. Colao, F. Vasso, S. Curcio, M. Mirabelli, N. Smirne, G. Torchia, G. Muraca, G. Puccio, R. Di Lorenzo, R. Maletta, E. Costanzo, A. C. Bruni. A case of TREM2 homozygous mutation presenting with early onset dementia FTD-like and without bone involvement. Atypical dementia 21-23 Novembre 2017 Trieste (Poster)

2. V Laganà, T Dattilo, F Frangipane, M Mirabelli, R Colao, G Puccio, S Curcio, R Di Lorenzo, C Cupidi, O De Vito, V Puccio, A Bruni. La gestione della demenza fuori dall'ospedale: divulgazione, condivisione, inclusione. Ventennale Centro (Poster)
3. T L Dattilo, O De Vito, F Frangipane, M Mirabelli, V Laganà, R Colao, A Bruni. Lamezia: una città dementia-friendly. Ventennale Centro (Poster)
4. P Notaro, N Altomari, V Laganà, N Smirne, G Puccio, R Colao, F Frangipane, S Curcio, M Mirabelli, C Cupidi, R Di Lorenzo, G Passarino, A Bruni. Differenze di genere nella Malattia di Alzheimer. Ventennale Centro (Poster)
5. L Bernardi, R Maletta, N. Smirne, M. Anfossi, M. Gallo, E. Conidi, R. Colao, G. Puccio, S Curcio, V Laganà, F Frangipane, C Cupidi, M Mirabelli, F. Vasso, G Torchia, G Muraca, R Di Lorenzo, G Rose, A Montesanto, G Passarino, A Bruni. Rischio genetico cardiovascolare e predisposizione alla demenza nella popolazione calabrese. Ventennale Centro (Poster)
6. L Bernardi, C Cupidi, F Frangipane, M. Anfossi, M. Gallo, E. Conidi, F. Vasso, R. Colao, G. Puccio, A Clodomiro, S Curcio, M Mirabelli, V Laganà, R Di Lorenzo, N. Smirne, R Maletta, C Femiano, P Montilla, G Berti, G Tedeschi, M Dotti, A Federico, A Bruni. Utilizzo della tecnologia next generation sequencing (NGS) per l'identificazione di mutazioni genetiche in pazienti con fenotipo clinico CADASIL e CADASIL-LIKE. Ventennale Centro (Poster)
7. V Laganà, C Cupidi, S Curcio, M Mirabelli, N Altomari, R Colao, G Puccio, F Frangipane, G Torchia, N Smirne, A Bruni. Il livello di scolarità influenza deversamente il funzionamento cognitivo dei pazienti Early onset e Late onset con Malattia di Alzheimer. Ventennale Centro (Poster)
8. F Frangipane M Gallo, C Cupidi, M De Bartolo, S Turone, C Ferrari, B Nacmias, G Grimaldi, V Laganà, R Colao, L Bernardi, M Anfossi, E Conidi, F Vasso, S Curcio, M Mirabelli, N Smirne, G Torchia, G Muraca, G Puccio, R Di Lorenzo, M Piccininni, A Tedde, R Maletta, S Sorbi, A Bruni. Identificazione di una nuova mutazione sul gene PSEN1 associata a sindrome disesecutiva, paraparesi spastica e atrofia cerebellare in una famiglia affetta da Malattia di Alzheimer. Ventennale Centro (Poster)
9. V Laganà, A Raso, V Margiotta, N Altomari, A Bruni. Primavera, Estate, Autunno, Inverno e ancora Primavera: Arteterapia con persone affette da demenza. Ventennale Centro (Poster)
10. M Anfossi, E Conidi, L Bernardi, M Gallo, C Cupidi, F Frangipane, R Colao, F Vasso, S Curcio, M Mirabelli, N Smirne, G Torchia, G Muraca, G Puccio, R Di Lorenzo, R Maletta, E Costanzo, A Bruni. Demenza ad esordio precoce con fenotipo frontale associata ad una mutazione in omozigosi nel gene TREM2. Ventennale Centro (Poster)
11. ME Conidi, G Puccio, M Gallo, L Bernardi, M Anfossi, F Frangipane, N Smirne, R Colao, C Cupidi, S Curcio, V Laganà, M Mirabelli, F Vasso, G Torchia, G Muraca, R Di Lorenzo, R Maletta, A Bruni. Identificazione di una nuova mutazione, D395A, nel gene VCP associata a demenza frontotemporale ad esordio precoce in una famiglia calabrese. Ventennale Centro (Poster)
12. M Mirabelli, L Bernardi, S Curcio, O De Vito, V Laganà, C Cupidi, R Colao, F Frangipane, G Puccio, F Vasso, M Gallo, M Anfossi, E Conidi, R Di Lorenzo, N Smirne, R Maletta, A Bruni. "Genetic Counselling" nelle Malattie neurodegenerative ereditarie: aspetti psicologici. Ventennale Centro (Poster)

13. N Altomari, V Laganà, N Smirne, P Notaro, S Curcio, M Mirabelli, D Addesi, C Cupidi, R Colao, G Puccio, F Frangipane, R Di Lorenzo, G Passarino, A Bruni. I disturbi comportamentali nella Malattia di Alzheimer: differenze tra le forme ad esordio precoce ed esordio tardivo. Ventennale Centro (Poster)
14. N Altomari, V Laganà, N Smirne, P Notaro, S Curcio, M Mirabelli, G Torchia, R Colao, C Cupidi, G Puccio, F Frangipane, R Di Lorenzo, D Addesi, G Passarino, A Bruni. Prevalenza e comparsa dei BPSD nella Malattia di Alzheimer: uno sguardo sulle differenze di genere. Ventennale Centro (Poster)
15. L Borrello, C Cupidi, V Laganà, M Anfossi, ME Conidi, N Smirne, M Taverniti, R Guarasci, A Bruni. Angela R: a familial Alzheimer's disease case in the days of Auguste D. Ventennale Centro (Poster)
16. Notaro P, Altomari N., Laganà V, Smirne N, Passarino G, Bruni AC.: Gender-related effects on Alzheimer's disease. SINDEM
17. Altomari N, Laganà V, Smirne N, Notaro P, Curcio S, Passarino G, Bruni A.: Prevalence and occurrence of behavioral and psychological symptoms in Alzheimer's Disease: difference between early and late onset phenotypes. SINDEM junior

2016 (9)

1. Altomari N, Laganà V, Smirne N, Curcio S, Torchia G, Notaro P, Addesi D, Passarino G, Bruni AC.: Prevalenza e comparsa dei BPSD nella Malattia di Alzheimer: uno sguardo sulle differenze di genere. XII Brain Aging 12-14/12/2016 Napoli
2. Cupidi C, Grimaldi S, Piccione G, Laganà V, Basiricò S, Smirne N, Bernardi L, Maletta R, Bruni AC.: Descrizione del fenotipo clinico e degli aspetti cognitivi in un esteso pedigree di soggetti affetti da Atrofia Dentato-Rubro_Pallido_Luysiana (DRPLA). XII Brain Aging 12-14/12/2016 Napoli
3. Grimaldi S, Cupidi C, Smirne N, Bernardi L, Basiricò S, Piccione G, Maletta R, Bruni AC.: Descrizione di un esteso pedigree di soggetti affetti da Atrofia Dentato-Rubro_Pallido_Luysiana (DRPLA): possibile effetto fondatore nella provincia di Trapani. XII Brain Aging 12-14/12/2016 Napoli
4. Alberici A, Nacmias B, Loggoscino G, **Bruni A**, Tagliavini F, Ghidoni R, Galimberti D, Bonanni L, Cagnin A, Bozzali M, Silani V, Turrone R, Ferrari C, Lombardi G, Bessi V, Capozzo R, Zecca C, Arcuti S, Cupidi C, Bernardi L, Smirne N, Frangipane F, Rossi G, Caroppo P, Tiraboschi P, Benussi L, Binetti G, Ciani M, Fostinelli S, Arighi A, Fenoglio C, Fumagalli G, Onofri M, Scarpini Elio, Sorbi S, Padovani A, Borroni B. More than two-hundred and fifty FTD patients looking for genes: results from Italian FTD Network. 10th International Conference on Frontotemporal Dementias. P171. Journal of Neurochemistry 2016; 138: 309
5. R Ferrari, M Grassi, F Graziano, F Palluzzi, S Archetti, E Bonomi, **AC Bruni**, RG Maletta, L Bernardi, C Cupidi, R Colao, I Rainero, E Rubino, L Pinessi, D Galimberti, E Scarpini, M Serpente, B Nacmias, I Piaceri, S Bagnoli, G Rossi, G Giaccone, F Tagliavini, L Benussi, G Binetti, R Ghidoni, A Singleton, J Hardy, P Momeni, A Padovani, B Borroni. Effects of multiple genetic loci on age at onset in frontotemporal dementia. 10th International Conference on Frontotemporal Dementias (p183). Journal of Neurochemistry 2016; 138:313-314

6. L. Bonanni, R Franciotti, A Benussi, M Bozzali, A Cagnin, **A Bruni**, V Silani, G Logroscino, R Ghidoni, B Nacmias, F Tagliavini, A Padovani, M Onofij, D Galimberti, Barbara Borroni. Neural network organization in frontotemporal degeneration by means of graph theory on resting-state EEG recordings: a study on behalf of the Italian FTD Network. 10th International Conference on Frontotemporal Dementias (P351). Journal of Neurochemistry 2016; 138:378-379
7. Cupidi C, Bernardi L, Clodomiro A, Frangipane F, Castagna A, Puccio G., Colao R., Anfossi M, Conidi M, Gallo M, Berti G, Dotti M, Federico A, Maletta R, Bruni A. Controversial role of NOTCH3 gene cysteine sparing mutations associated with cerebral autosomal dominant arteriopathy with subcortical infarcts and leukoencephalopathy (CADASIL) phenotype: are they causative of the disease? JAD 2016; 52 Supl 1: S66-S67
8. Laganà V, Borrello L, Cupidi C, Anfossi M, Conidi M, Smirne N, Bruni A. Angela R before Auguste D: a case of familial Alzheimer's disease before Alzheimer's description. JAD 2016; 52 Supl 1: S74
9. Puccio G, Conidi E, Bernardi L, Anfossi M, Frangipane F, Gallo M, Curcio S, Mirabelli M, Vasso F, Cupidi C, Smirne N, Di Lorenzo R, Maletta R, Colao R, Bruni A. Very slow course of Alzheimer's dementia in a family with APP A713T mutation: clinical history of index case. JAD 2016; 52 Supl 1: S82-S83

2015 (12)

1. Laganà V., Dattilo R., Frangipane F., Mirabelli M., Colao R., Puccio G., Curcio S.A.M., Di Lorenzo R., Cupidi C., De Vito O., Puccio V., Bruni A.C. "La gestione della demenza fuori dall'ospedale: divulgazione, condivisione, inclusione". IX Convegno ISS. Il contributo dei centri per i disturbi cognitivi e le demenze nella gestione integrata dei pazienti. 13 novembre 2015
2. Simonetti M., Di Lorenzo R., Puccio G., Colao R., Maletta R., Rocca M., Gareri P., Curcio S., et al "La Rete Regionale per le Demenze in Calabria". IX Convegno ISS. Il contributo dei centri per i disturbi cognitivi e le demenze nella gestione integrata dei pazienti. 13 novembre 2015
3. Simonetti M., Colao R., Di Lorenzo R., Puccio G., D'Ingianna A.P., Smirne N., Laganà V., **Bruni A.C.** "General practitioner study of Dementia (GPDStudy): una esperienza di condivisione". IX Convegno ISS. Il contributo dei centri per i disturbi cognitivi e le demenze nella gestione integrata dei pazienti. 13 novembre 2015
4. Simonetti M., Laganà V., Colao R., Puccio G., Curcio S., Smirne N., Rocca M., Gareri P., Castagna A., Cupidi C., **Bruni A.C.**, Di Lorenzo R. "eHealthcare & eGovernance strumenti di integrazione multidisciplinare per il management della Rete Regionale per le Demenze in Calabria". XV Congresso Nazionale @ITIM: E-Health e telemedicina per le reti sanitarie e la cooperazione nel mediterraneo. 12-13 settembre 2015
5. Cupidi C., Bernardi L., Clodomiro A., Frangipane F., Puccio G., Colao R., Anfossi M., Conidi M.E., Gallo M., Berti G., Dotti M.T., Federico R., Maletta R., **Bruni A.C.** "NOTCH3 gene cysteine sparing mutations associated with Cerebral Autosomal Dominant arteriopathy with subcortical infarcts and leukoencephalopathy (CADASIL) phenotype". 51° Congresso AINP 4-6 giugno 2015 (poster)

6. Simonetti M., Laganà V., Colao R., Puccio G., Curcio S., Smirne N., Rocca M., Gareri P., Castagna A., Cupidi C., **Bruni A.C.**, Di Lorenzo R. "eHealthcare & eGovernance strumenti di integrazione multidisciplinare per il management della Rete Regionale per le Demenze in Calabria". XV Convegno Nazionale AIIC: I dispositivi medici: verso un approccio sempre più integrato. Maggio 2015 Cagliari
7. Colao R., Puccio G., Gareri P., Rocca M., Curcio S.A.M., De Vito O., Frangipane F., Mirabelli M., Laganà V., Dattilo T.L., Smirne N., Simonetti M., Di Lorenzo R., Puccio V., Ciambrone M.R., Lacava R., Talarico A., Costantino D.S., Filastro F., Anastasio M., Augruso A., Capellupo C., Capillupo E., Caridi D., Corasaniti F., Gaetano M.A., Greco A., La Chimia G., Libri G., Longo A., Macchione A., Milano F., Muscolo A., Nanci G., Palmieri F., Rossi C., Rubino M., Scuteri A., Sgromo B., Sonni T., Virgillo F., Trabucchi M., Giarelli G., **A.C. Bruni**. Il Chronic Care Model, esempio replicabile di sanità di iniziativa nell'assistenza ai pazienti con demenza. AIP 15° Congresso Nazionale "La cura dell'anziano sfida il futuro della medicina". Firenze 16-18 aprile 2015
8. C. Cupidi, F. Frangipane, M. Gallo, A. Clodomi, L. Bernardi M. Anfossi, M.E. Conidi, R. Colao, G. Puccio, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, N. Smirne, R. Di Lorenzo, S. Zampieri, A. Dardis, R. Maletta, **A.C. Bruni**. Unravelling the role of heterozygous state for Niemann-Pck type C disease in neurodegenerative dementia. Estoril 2015
9. Laganà V. Cupidi C., Curcio SAM, Mirabelli M., Puccio G., Colao R., **Bruni AC**. Cognitive reserve in atypical Alzheimer's disease: impact on phenotypical expression. Sindem Junior 2015
10. Laganà V. Cupidi C., Curcio SAM, Mirabelli M., Puccio G., Colao R., **Bruni AC**. Cognitive reserve in atypical Alzheimer's disease: impact on phenotypical expression. Sindem 2015
11. **AC Bruni**, L. Borrello, M. Chiaravallotti, E. Pasceri, M. Taverniti, M. Simonetti, R. Guarasci. Historical archive of a former psychiatric hospital: a preliminary study in patients with dementia diagnosis. Sindem 2015
12. S.A.M. Curcio, R. Colao, G. Puccio, F. Frangipane, **A. Bruni**. Neologism as a neuropsychological marker of Fronto-Temporal Dementia: Case report. Sindem 2015

2014 (14)

1. V. Laganà, B. Dijk, S. Curcio, G. Torchia, N. Smirne, C. Serrati, P. Odetti, **A. Bruni**. Who Knows Mini Mental? Winter Seminar on dementia. SinDem 4 Juniors. Bressanone 22-25 gennaio 2014
2. Laganà V., Curcio S., Dijk B., Zaffina I., **Bruni AC**. Mini Mental State Examination: istruzioni per l'uso. ISS 2014: pg 16
3. Castagna A., Gareri P., Cupidi C., Laganà V., Simonetti M., Lacava R., **Bruni AC**. AcheI e vitamina D nella demenza di Alzheimer: la nostra esperienza. ISS 2014: pg 41
4. Dattilo T., De Vito O., Frangipane F., Laganà V., Mirabelli M., Sodano E., Zaffina I., Colao R., **Bruni AC**. Lamezia: una città dementia-friendly. ISS 2014: pg 44
5. Simonetti M., Laganà V., Rocca M., Gareri P., Castagna A., Cupidi C., **Bruni AC.**, Di Lorenzo R. E-Governance & E-Healthcare strumenti di integrazione multidisciplinare per il Management della rete regionale per le demenze in Calabria. ISS 2014: pg 66

6. **A.C. Bruni**, A. Clodomiro, N. Smirne, R. Colao, G. Puccio, F. Frangipane, C. Cupidi, M. Baroni, S. Ercolani, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, G. Torchia, M.R. Rovella, R. Di Lorenzo, M. Gallo, M. Anfossi, L. Bernardi, M.E. Conidi, F. Vasso, R. Maletta, P. Mecocci, M. Musicco. Sporadic, familial, genetic Alzheimer's Disease patients: long-term effects of Cholinesterase Inhibitors. SinDem Firenze, 2014. JAD 2014; 41(S2): S6-S7
7. **Bruni AC**, Simonetti M, Colao R, Puccio G, Rocca M, Gareri P, Giarelli G, Filastro F, Di Lorenzo R. Experimentale web-portal to support integrated care models for dementia in Calabria. SinDem 2014. JAD 2014; 41(S2):S7-S7
8. Cupidi C, Bernardi L, Clodomiro A, Frangipane F, Colao R, Puccio G, Anfossi M, Conidi ME, Gallo M, Curcio SAM, Mirabelli M, Smirne N, Di Lorenzo R, Dardis A, Zampieri S, Maletta R, **Bruni AC**. Identification of heterozygous in the NPC and NPC2 genes associated early onset degenerative dementia in adults. SinDem 2014
9. G. Puccio, M.E. Conidi, L. Bernardi, R. Colao, M. Anfossi, F. Frangipane, M. Gallo, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, F. Vasso, A. Clodomiro, C. Cupidi, G. Torchia, N. Smirne, R. Di Lorenzo, R. Maletta, P. Mandich and **A.C. Bruni**. Homozygous and heterozygous patients carrying APP A713T mutation in the same family. SinDem 2014
10. Puccio G, Colao R, Di Lorenzo R, D'Ingianna AP, Smirne N, Maletta R, **Bruni AC**. The network of dementia: opportunities and tools. SinDem 2014
11. Vaianella L., Puopolo M., Ladogana A., Borroni B., **Bruni A.C**, Bruno G., Capozzoli F., Castellano A., Clerici F., Confaloni A., Gerace C., Iazeolla M., Mecocci P., Monaco S., Padovani A., Renna A., Ruggeri S., Sinforiani E., Talarico G., Zanusso G., Vanacore N. Early onset dementia in Italy: a multicenter preliminary study. SinDem 2014
12. M. Bocchetta, M. Pievani, C. Babiloni, **A.C. Bruni**, E. Scarpini, S. Sorbi, F. Tagliavini, A. Padovani, L. Benussi, L. Bernardi, G. Binetti, B. Borroni, G. Di Fede, E. Di Maria, S. Fostinelli, D. Galimberti, M. Gennarelli, R. Ghidoni, N. Marzano, A. Mega, B. Nacmias, I. Piaceri, C. Porteri, G. Rossi, S. Suardi, F. Vecchio, G.B. Frisoni. Italian network for autosomal dominant Alzheimer's Disease and Frontotemporal Lobar Degeneration (ItalianDIAfN). Alzheimer's Association International Conference. Copenhagen 12-17 July 2014
13. M. Bocchetta, M. Pievani, C. Babiloni, **A.C. Bruni**, E. Scarpini, S. Sorbi, F. Tagliavini, A. Padovani, L. Benussi, L. Bernardi, G. Binetti, B. Borroni, G. Di Fede, E. Di Maria, S. Fostinelli, D. Galimberti, M. Gennarelli, R. Ghidoni, N. Marzano, A. Mega, B. Nacmias, I. Piaceri, C. Porteri, G. Rossi, S. Suardi, F. Vecchio, G.B. Frisoni. Italian Network for Autosomal Dominant Alzheimer's Disease and Frontotemporal Lobar Degeneration (ItalianDIAfN): definition of protocols for data collection and genetic counselling. SinDem Firenze 2014. JAD 2014; 41(S2):S5-S6
14. M. Bocchetta, M. Pievani, C. Babiloni, **A.C. Bruni**, E. Scarpini, S. Sorbi, F. Tagliavini, A. Padovani, L. Benussi, L. Bernardi, G. Binetti, B. Borroni, G. Di Fede, E. Di Maria, S. Fostinelli, D. Galimberti, M. Gennarelli, R. Ghidoni, N. Marzano, A. Mega, B. Nacmias, I. Piaceri, C. Porteri, G. Rossi, S. Suardi, F. Vecchio, G.B. Frisoni. Italian Network for Autosomal Dominant Alzheimer's Disease and Frontotemporal Lobar Degeneration (ItalianDIAfN): definition of protocols for data collection and genetic counselling. SIUMED 2014

2013 (8)

1. Curcio SAM, Cupidi C, Realmuto S, Clodomiro A, Colao R, Frangipane F, Puccio G, Bernardi L, Anfossi M, Gallo M, Conidi ME, Maletta RG, Piccoli T, **Bruni AC**. 2013 Primary Progressive crossed aphasia in dextrals: report of three cases. VII convegno SINDEM 13-15 marzo Perugia
2. Colao R., Anfossi M., Gallo M., Frangipane F., Puccio G., Bernardi L., Conidi E., Colodomiro A., Mirabelli M., Curcio S., Smirne N., Vasso F., Di Lorenzo R., Maletta R., Burni A. LRRK2 mutations associated to Parkinson's disease in a calabrian population. *Neurological Sciences*, 34 (Supplement) October 2013, pag S140-S141, XLIV Congress of the Italian Neurological Society, Milano, MiCo, 2-5 Novembre 2013
3. Cupidi C, Bernardi L, Frangipane F, Clodomiro A, Colao R, Puyccio G, Anfossi M, Conidi ME, Gallo M, Curcio SAM, Mirabelli M, Smirne N, Di Lorenzo R, Maletta R, **Bruni AC**. 2013 Identification of the novel PRNP gene mutation PRO39LEU in patients affected by Frontotemporal dementia. VII convegno SINDEM 13-15 marzo Perugia
4. Cupidi C, Bernardi L, Clodomiro A, Frangipane F, Colao R, Puccio G, Anfossi M, Conidi ME, Gallo M, Curcio SAM, Mirabelli M, Smirne N, Di Lorenzo R, Dardis A, Zampieri S, Maletta R, **Bruni AC**. Are heterozygous mutations in NPC1 gene cause of late onset neurodegenerative dementia? Report of two cases. XLIV Congresso Società Italiana di Neurologia, Platform presentation. *Neurological Sciences*, 34: S240-241, 2013
5. Di Lorenzo R, Gareri P, De Vito O, Simonetti M, Puccio G, Colao R, Maletta R, Curcio SAM, Mirabelli M, Smirne S, Cittadino L, Frangipane F, Dattilo T, Puccio V, Rocca M, Giarelli G, **Bruni AC**. Chronic Care Model: sperimentazione di un portale informatico per la gestione integrata delle demenze nell'ASP di Catanzaro. Congresso ISS 2013
6. S.A.M. Curcio, R. Colao, G. Puccio, F. Frangipane, C. Cupidi, A. Clodomiro, S. Realmuto, L. Bernardi, M. Anfossi, M. Gallo, M.E. Conidi, R. Maletta, T. Piccoli, **A.C. Bruni**. Aachen Aphasia Test in Primary progressive crossed aphasia in dextrals. VII Convegno ISS 2013
7. O. De Vito, M. Mirabelli, C. Granturco, SAM Curcio, T. Dattilo, C. Segura-Garcia, P. De Fazio, **A.C. Bruni**. Stress da carico assistenziale e depressione nel caregiver del paziente demente. VII Convegno ISS 2013
8. G. Puccio, R. Colao, R. Di Lorenzo, N. Smirne, R. Maletta, **A.C. Bruni**. La rete delle demenze: opportunità e strumenti. VII Convegno ISS 2013

2012 (15)

1. Rainero I., Rubino E., Chiò A., Rogaeva E., Galimberti D., Fenoglio P., Grinberg Y., Calvo A., **Bruni A.C.**, St George-Hyslop P., Scarpini E., Gallone S., Pinessi L. SQSTM1 Gene Sequencing in Frontotemporal Lobar Degeneration and Amyotrophic Lateral Sclerosis. 8th International Conference on Frontotemporal Dementias, Manchester, UK 5-7 Sep 2012. Final Programme & Book of Abstracts, pag. 43
2. Simonetti M, Cupidi C, Di Lorenzo R, Smirne N, **Bruni A**. Disinvestimento, e-healthcare ed approccio care-oriented nei percorsi assistenziali e di ricerca delle demenze. Congresso SIHTA 2012

3. Rogaeva E., Xi Z., Zinman L., Grinberg Y., Moreno D., Sato C., Bilbao J.M., Ghani M., Hernández I., Ruiz A., Boada M., Morón F.J., Lang A.E., Marras C., **Bruni A.**, Colao R., Maletta R.G., Pinessi L., Rainero I., Galimberti D., Morrison K., Moorby C., Stockton J.D., Masellis M., Black S.E., Hazrati LN, Fornazzari L., Villagra R., Rojas-Garcia R., Clarimón J., Mayeux R., Robertson J., St George-Hyslop P. Investigation of C9orf72 in Four Neurodegenerative Disorders 8th International Conference on Frontotemporal Dementias, Manchester, UK 5-7 Sep 2012. Final Programme & Book of Abstracts, pag. 98.
4. Galimberti D., Fenoglio C., Serpente M., Nacmias B., Sorbi S., Marcone A., Cappa S., Magnani G., Filippi M., Agosta F., Comi G., Franceschi M., Raineri I., Rubino E., Govone F., Confaloni A., Piscopo P., Bruno G., **Bruni A.C.**, Maletta R., Cagnin A., Clerici F., Mariani C., Scarpini E. Frequency of the chromosome 9 C9ORF72 hexanucleotide repeats in Italian patients with Frontotemporal Lobar Degeneration. 8th International Conference on Frontotemporal Dementias, Manchester, UK 5-7 Sep 2012. Final Programme & Book of Abstracts, pag 101.
5. Roher J., Frisoni GB, Galimberti D., Masellis M., Rowe JB, Borroni B., **Bruni AC**, Finger EC, Gerhard A., Graff C., Sorbi S., van Swieten JC, Tagliavini F., Benussi L., Binetti G., Black S., Chow T., Colao R., Dopfer E., Fenoglio C., Fox NC, Freedman M., Fumagalli G., Ghidoni R., Giaccone G., Jones M., Keren R., Nacmias B., Ourseli S., Padovani A., Pievani M., Scarpini E., Tang-Wai D., Tartaglia MC, Warren JD, Rossor MN. GENFI – The GENetic Frontotemporal dementia Initiative. 8th International Conference on Frontotemporal Dementias, Manchester, UK 5-7 Sep 2012. Final Programme & Book of Abstracts, pag. 111.
6. Cupidi C., Bernardi L., Clodomiro A., Anfossi M., Colao R., Puccio G., Frangipane F., Conidi M.E., Gallo M., Curcio SAM, Mirabelli M., Smirne N., Di Lorenzo R., Maletta R., Lio SG, St George-Hyslop P., Rogaeva E., **Bruni AC**. Clinical and pathological features in an Italian family with Frontotemporal dementia linked to C9ORF72 mutation: comorbidity with Alzheimer's Disease. 8th International Conference on Frontotemporal Dementias, Manchester, UK 5-7 Sep 2012. Final Programme & Book of Abstracts, pag 132.
7. **Bruni A.C.**, Bernardi L., Smirne N., Colao R., Puccio G., Curcio SAM, Mirabelli M., Maletta R., Anfossi M., Gallo M., Geracitano S., Conidi ME, Di Lorenzo R., Clodomiro A., Cupidi C., Marzano S., Comito F., Valenti V., Zirilli MA, Ghani M., XI Z., Sato C., Moreno D., Borelli A., Leone RA, Rogaeva E, St George-Hyslop P., Frangipane F. Epidemiology and Genetics of FTD: a door-to-door survey in Southern Italy. 8th International Conference on Frontotemporal Dementias, Manchester, UK 5-7 Sep 2012. Final Programme & Book of Abstracts, pag 137.
8. C. Cupidi, M. Anfossi, R. Colao, G. Puccio, F. Frangipane, A. Clodomiro, M.E. Conidi, M. Gallo, L. Bernardi, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, N. Smirne, R. Di Lorenzo, R. Maletta, A. Leotta, S.G. Lio, **A.C. Bruni**. Intrafamilial Clinical Variability in Pathologically-Proven Frontotemporal Dementia and Parkinsonism Linked to Chromosome 17 (FTDP-17) Caused by MAPT-P301L Mutation. Congresso Italiano Associazione di Neuropatologia AINP&AIRIC 31/3 May/june 2012 Napoli, published in Clinical Neuropathology, pag. 176-177.
9. M. Anfossi, L. Bernardi, M.E. Conidi, M. Gallo, P. Piscopo, N. Smirne, F. Frangipane, R. Colao, G. Puccio, A. Adduci, L. Malvezzi-Campeggio, G. Talarico, G. Bruno, A. Clodomiro, C. Cupidi, M. Mirabelli, S.A.M. Curcio, O. De Vito, R. Di Lorenzo, G. Torchia, F. Vasso, R. Maletta, N. Vanacore, M.R. Piras, A. Confaloni, **A.C. Bruni**. Genetic Risk Factors in Neurodegenerative Diseases. JAD Vol. 29, Supplement 1, 2012, pag. 46
10. A. Clodomiro, N. Smirne, R. Colao, G. Puccio, F. Frangipane, C. Cupidi, S. Ercolani, M. Baroni, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, G. Torchia, M.R. Rovella, R. Di Lorenzo, M. Gallo, M. Anfossi, L. Bernardi, M.E. Conidi, F. Vasso, R. Maletta, P. Mecocci, **A.C. Bruni**. Long Term

Efficacy of Cholinesterase Inhibitors in Genetic vs Familial and Sporadic Naive Alzheimer's Disease Patients: A Real Life Study. JAD Vol. 29, Supplement 1, 2012, pag. 54-55.

11. M.E. Conidi, M. Anfossi, R. Colao, M. Gallo, L. Bernardi, G. Puccio, F. Frangipane, A. Clodomiro, C. Cupidi, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, F. Vasso, N. Smirne, R. Di Lorenzo, R. Maletta, **A.C. Bruni**. A Late Onset FTD/ALS Case Associated to a Mutation in CHMP2B Gene. JAD Vol. 29, Supplement 1, 2012, pag. 56
12. C. Cupidi, M. Anfossi, R. Colao, G. Puccio, F. Frangipane, A. Clodomiro, M.E. Conidi, M. Gallo, L. Bernardi, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, N. Smirne, R. Di Lorenzo, R. Maletta, A. Leotta, S.G. Lio, **A.C. Bruni**. Intrafamilial Clinical Variability in Pathologically-Proven Frontotemporal Dementia and Parkinsonism Linked to Chromosome 17 (FTDP-17) Caused by MAPT-P301L Mutation. JAD Vol. 29, Supplement 1, 2012, pag. 57-58
13. R. Perri, M. Monaco, L. Fadda, C. Caltagirone, C. Marra, **A.C. Bruni**, S. Curcio, G.A. Carlesimo. Influence of Controlled Encoding and Retrieval Facilitation on Memory Performance in Patients with Different Profiles of Mild Cognitive Impairment. JAD Vol. 29, Supplement 1, 2012, pag. 79
14. E. Rubino, S. Gallone, E. Rogaeva, D. Galimberti, P. Fenoglio, A. Calvo, P. De Martino, F. Govone, A. Vacca, **A.C. Bruni**, P.H. St. George-Hyslop, E. Scarpini, L. Pinessi, A. Chiò, I. Rainero. SQSTM1 Gene Mutations in the Frontotemporal Lobar Degeneration/Amyotrophic Lateral Sclerosis Spectrum. JAD Vol. 29, Supplement 1, 2012, pag. 87
15. Colloques medecin et Recherche IPSEN. Puccio G, Bernardi L, Anfossi M, Conidi ME, Colao R, Curcio SA, Frangipane F, Mirabelli M, Clodomiro A, Cupidi XC, Vasso F, Di Lorenzo R, Smirne N, Maletta R, Iapaolo D, **Bruni AC**. Neurodegeneration processes: an intriguing example of a possible interaction between PSEN1 and PRNP mutations Parigi 27 febbraio 2012

2011 (10)

1. S. Curcio, N. Smirne, R. Colao, F. Frangipane, G. Puccio, M. Mirabelli, R. Maletta A. Clodomiro, R. Di Lorenzo, **A. Bruni**. A 3 years follow-up of a MCI cohort. SINDem Milano - JAD 2011; 23 Suppl 1:S54
2. M. Anfossi*, M. Gallo*, L. Bernardi, M.E. Conidi, F. Frangipane, R. Colao, G. Puccio, A. Clodomiro, M. Mirabelli, S.A.M. Curcio, N. Smirne, R. Di Lorenzo, R. Maletta e **A.C. Bruni**: Identificazione di due nuove mutazioni sul gene LRRK-2 associate alla Malattia di Parkinson nella popolazione calabrese. *Psicogeriatría* 2011; Supl 2:pg. 105
3. L. Bernardi*, M.E. Conidi*, R. Colao, G. Puccio, M. Gallo, M. Anfossi, F. Frangipane, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, A. Clodomiro, N. Smirne, M. Menniti, R. Di Lorenzo, R. Maletta e **A.C. Bruni**: Eterogeneità genetica nella Malattia di Alzheimer con lesioni cerebrovascolari: mutazione APP A713T e fattori di rischio genetici. *Psicogeriatría* 2011; Supl 2:pg. 111
4. L. Bernardi*, M. Gallo*, M.E. Conidi, N. Smirne, M. Anfossi, M. Mirabelli, S.A.M. Curcio, O. De Vito, F. Frangipane, R. Colao, G. Puccio, A. Clodomiro, M.G. Muraca, R. Di Lorenzo, R. Maletta e **A.C. Bruni**: Studio di una variante genetica di TOMM40 nella modulazione dell'età di esordio in pazienti con Malattia di Alzheimer e mutazione M146L del gene Presenilina 1. *Psicogeriatría* 2011; Supl 2:pg. 112
5. L. Bernardi*, M. Mirabelli*, S.A.M. Curcio, O. De Vito, M. Anfossi, M. Gallo, M.E. Conidi, R. Maletta, F. Frangipane, R. Colao, G. Puccio, A. Clodomiro, T. Dattilo, N. Smirne, R. Di

Lorenzo e **A.C. Bruni**: Consulenza genetica presintomatica nelle malattie neurodegenerative ereditarie: esperienza in un Centro del Sud Italia. *Psicogeriatría* 2011; Supl. 2:pg. 113

6. L. Bernardi*, P. Piscopo*, M. Anfossi*, M.E. Conidi*, M. Gallo, N. Smirne, F. Frangipane, R. Colao, G. Puccio, A. Adduci, L. Malvezzi-Campeggi, G. Talarico, G. Bruno, A. Clodomiro, M. Mirabelli, S.A.M. Curcio, O. De Vito, N. Smirne, R. Di Lorenzo, G. Torchia, F. Vasso, R. Maletta, N. Vanacore, M.R. Piras, A. Confaloni e **A.C. Bruni**: Fattori genetici di suscettibilità nelle Demenze Degenerative. *Psicogeriatría* 2011; Supl. 2:pg. 114
7. M.E. Conidi, M. Anfossi, R. Colao, M. Gallo, L. Bernardi, G. Puccio, F. Frangipane, A. Clodomiro, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, F. Vasso, N. Smirne, R. Di Lorenzo, R. Maletta e **A.C. Bruni**: Mutazione nel gene CHMP2B identificata in un paziente con FTD-SLA ad esordio tardivo. *Psicogeriatría* 2011; Supl. 2:pg. 122
8. SAM Curcio, N Smirne, R Colao, F Frangipane, G Puccio, M Mirabelli, R Maletta, A Clodomiro, R Di Lorenzo, **AC Bruni**: Mild Cognitive Impairment: tasso di conversione in demenza e predittività dei test neuropsicologici. XVIII Annual Meeting Brain Agnig and dementia Lamezia Terme 13-15 Ottobre -*Psicogeriatría* 2011; Supl. 2:pg. 125
9. R. Maletta, N. Smirne, L. Bernardi, R. Colao, F. Frangipane, SAM Curcio, M. Mirabelli, M. Anfossi, M. Gallo, M.E. Conidi, G. Puccio, **A.C. Bruni**: Studio di varianti genetiche di rischio cardio-cerebro-vascolare in soggetti affetti da Malattia di Alzheimer: analisi preliminare. *Psicogeriatría* 2011; Supl. 2:pg. 137
10. G. Puccio, L. Bernardi, R. Colao, E. Rubino, N. Smirne, F. Frangipane, B. Terni, S. Curcio, M. Mirabelli, A. Clodomiro, R. Di Lorenzo, R. Maletta, M. Anfossi, M. Gallo, S. Geracitano, C. Tomaino, G. Muraca, A. Leotta, S. Lio, L. Pinessi, I. Rainero, S. Sorbi, L. Lee, G. Milan, S. Pappatà, A. Postiglione, N. Abbamondi, G. Forloni, P. St. George Hyslop, E. Rogava, O. Bugiani, G. Giaccone, J.F. Foncin, M.G. Spillantini, **A.C. Bruni**. Worldwide distribution of PSEN1 Met146Leu mutation: a large variability for a founder mutation. XLII Congress of the Italian Neurological Science, Torino - Neurological Sciences, Supplement, Volume 32, October 2011, pag. S395-S396.

2010 (8)

1. G. Puccio, R. Colao, F. Frangipane, A. Clodomiro, R. Di Lorenzo, L. Bernardi, M. Gallo, S. Geracitano, M. Anfossi, E. Conidi, S. Curcio, M. Mirabelli, R. Maletta, **A. Bruni**. Polymorphic variant of the CETP and AGT genes: possibile role in a case of vascular dementia. Congresso SIN Catania - *Neurol Sci* 2010; Suppl 31:S93
2. M. Anfossi, L. Bernardi, D. Bellizzi, M. Gallo, S. Geracitano, R. Colao, G. Puccio, F. Frangipane, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, C. Tomaino, F. Vasso, A. Clodomiro, R. Di Lorenzo, R. Ghidoni, L. Benussi, G. Binetti, N. Smirne, G. Passarino, R. Maletta, **A.C. Bruni**: Gene expression study of a novel progranulin splicing mutation in an autosomal dominant early-onset case of frontotemporal dementia. AINP 2010. Porto Rhoca, Squillace - CZ. *Clinical Neuropathology* 2010; 29(3): 184
3. L. Bernardi, M. Anfossi, M. Gallo, S. Geracitano, R. Colao, G. Puccio, F. Frangipane, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, F. Vasso, A. Clodomiro, R. Di Lorenzo, N. Smirne, R. Maletta, **A.C. Bruni**: Prion protein insertion in a family affected by frontotemporal dementia associated to the PSEN1 V412I mutation. AINP 2010. Porto Rhoca, Squillace - CZ. *Clinical Neuropathology* 2010; 29(3): 186

4. M. Gallo, N. Marcello, S.A.M. Curcio, R. Colao, G. Puccio, S. Geracitano, L. Bernardi, M. Anfossi, F. Frangipane, A. Clodomirol, M. Mirabelli, F. Vasso, N. Smirne, G. Muraca, R. Di Lorenzo, O. Bugiani, G. Giaccone, R. Maletta, **A.C. Bruni**: An Alzheimer's disease patient with frontal phenotype linked to a novel PSEN1 mutation. AINP 2010. Porto Rhoca, Squillace - CZ. Clinical Neuropathology 2010; 29(3): 192
5. S. Geracitano, M. Gallo, L. Parnetti, E. Matteucci, M. Anfossi, L. Bernardi, F. Comito, R. Colao, G. Puccio, F. Frangipane, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, C. Tomaino, F. Vasso, A. Clodomirol, R. Di Lorenzo, N. Smirne, M.G. Muraca, T. Dattilo, R. Maletta, P. Calabresi, **A.C. Bruni**: Questionable pathogenic role of PSEN2 R71W mutation. AINP 2010 Porto Rhoca, Squillace - CZ. Clinical Neuropathology 2010; 29(3): 193
6. M. Anfossi, L. Bernardi, R. Colao, G. Puccio, S. Geracitano, M. Gallo, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, N. Smirne, R. Maletta, **A.C. Bruni**: Variazione MAPT V363I in un caso sporadico di demenza frontotemporale: mutazione o polimorfismo raro? V Congresso SinDem Firenze 18-20 Marzo 2010
7. De Vito O., Mirabelli M., Granturco C., Curcio S.A.M., Dattilo T., De Fazio P., **Bruni A.C.**: Carico assistenziale nei caregiver di pazienti con demenza: stress e depressione? Gardone Riviera Congresso nazionale della Società di Psicogeriatria - Psicogeriatria 2010, Supl 1; 154
8. L. Bernardi, M. Anfossi, M. Gallo, S. Geracitano, R. Colao, G. Puccio, F. Frangipane, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, F. Vasso, A. Clodomirol, R. Di Lorenzo, N. Smirne, R. Maletta, & **A.C. Bruni**. Prion protein insertion and PS1 V412I mutation in a family affected by frontotemporal dementia. Course in genetics and Molecular Pathology of Age Related Neurodegenerative Diseases. Bologna 29-31 Marzo 2010

2009 (6)

1. **Bruni AC**, Frangipane F, Colao R, Puccio G, Curcio SAM, Mirabelli M, Maletta R, Anfossi M, Bernardi L, Gallo M, Geracitano S, Tomaino C, Muraca MG, Clodomirol A, Di Lorenzo R, Comito F, Valenti V, Marzano S, Smirne N. Epidemiology of Frontotemporal dementia in southern Italy. International Conference on Alzheimer's disease, 2009. Chicago Alzheimer's and Association. CD ICAD Abstracts
2. Bruni AC, Pocchiari M for the P102L-GSS consortium: Ladogana A, Mellina V, Poleggi A, Tagliavini F, Giaccone G, Di Fede G, Morbin M, Marcon G, Suardi S, Rossi G, Girotti F, Pareyson D, Ghetti B, Vaula G, Rainero I, Ruggeti D, Galatioto S, Anfossi M, Bernardi L, Clodomirol A, Colao R, Di Lorenzo R, Frangipane F, Gallo M, Geracitano S, Maletta R, Puccio G, Smirne N. P102L-GSS mutation in the PRNP gene: a sicilian founder effect? XLV Congresso AINP e XXXV AIRIC, Bologna 3-6 Giugno 2009
3. Maria Mirabelli, Rosanna Colao, Sabrina A.M. Curcio, Teresa L. Dattilo, Ornella De Vito, Francesca Frangipane, Raffaele Maletta, Gianfranco Puccio, **Amalia C. Bruni**. Il supporto alla famiglia con Malattia di Alzheimer Genetica ad esordio precoce. 12th ITINAD annual meeting, Milano atti del congresso 2009; pg47;53
4. R. Colao, M. Anfossi, A. Clodomirol, C. Tomaino, L. Bernardi, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, F. Lamenza, G. Zannino, R. Maletta, G. Puccio, F. Frangipane, M. Gallo, S. Geracitano, R. Vuono, M.A. Losso, J.F. Foncin, M.G. Spillantini, C. Duyckaerts, **A.C. Bruni**. Frontotemporal Dementia sporadic case associating two novel tau mutations. Part one: clinico-pathological study. 9th International Conference AD/PD 2009, abstract CD; pg 955

5. M.A. Losso, M. Anfossi, L. Bernardi, **A.C. Bruni**, R. Maletta, C. Tomaino, R. Vuono. Frontotemporal Dementia sporadic case associating two novel tau mutations. Part two: molecular effect on exon 10 alternative splicing. 9th International Conference AD/PD 2009, abstract CD; pg 1117
6. **A.C. Bruni**, F. Frangipane, R. Colao, G. Puccio, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, R. Maletta, M. Anfossi, L. Bernardi, M. Gallo, S. Geracitano, C. Tomaino, M.G. Muraca, A. Clodomiro, R. Di Lorenzo, F. Comito, V. Valenti, S. Marzano, N. Smirne. Epidemiology of Frontotemporal dementia in southern Italy. ICAD July 11-16, 2009 Vienna

2008 (4)

1. S Geracitano, L Bernardi, R Maletta, C Tomaino, M Gallo, M Anfossi, F Vasso, R Colao, G Puccio, F Frangipane, M Mirabelli, N Smirne, MG Muraca, O De Vito, T Dattilo, M Menniti, **AC Bruni**: Subcortical Ischemic Vascular Dementia: a search for APP gene mutations. *Alzheimer's & Dementia* July 2008; 4(4 suppl2):T606 (P3-286)
2. Colao R, Anfossi M, Tomaino C, Bernardi L, Lamenza F, Zannino G, Maletta R, Puccio G, Frangipane F, Gallo M, Geracitano S, Spillantini MG, Foncin JF, Duyckaerts C and **Bruni AC**. Two Novel Tau Mutations associated to a sporadic case of Frontotemporal Dementia: a clinical and neuropathological study. 6th International Conference on Frontotemporal Dementias, 2008 September 3-5, Rotterdam The Netherlands *Dement Geriatr Cogn Disord* 2008, 26(suppl 1):30 P017
3. Losso MA, Anfossi M, Bernardi L, **Bruni AC**, Maletta R, Panno ML, Tomaino C, and Vuono R. Two novel tau mutations associated to a frontotemporal dementia sporadic case: a molecular study. 6th International Conference on Frontotemporal Dementias, 2008 September 3-5, Rotterdam, The Netherlands. *Dement Geriatr Cogn Disord* 2008, 26(suppl 1): 23 P001
4. R. Maletta, M. Anfossi, L. Bernardi, R. Colao, F. Frangipane, M. Gallo, S. Geracitano, G. Puccio, C. Tomaino, and **AC. Bruni**. Familial Late Onset Dementia: From Complex to Monogenic Model. XXIX National Congress Italian Society of Pathology – 10-13 Settembre 2008 - Rende(CS)

2007 (9)

7. Cizza G., Smirne N., Brancati G. and **Bruni AC**: Obesity and sleep deprivation are alarmingly high in a rural southern italian adult population and BMI is inversely related with sleep time and sleep quality: implications for diabetes risk. 15th European Congress on Obesity, April 22-25 Budapest, Hungary ***late breaking abstract**
8. Cizza G., Torvik S., Brancati G., Smirne N. and **Bruni A.**: Sleep Time Is Inversely Related Fasting Glucose, and Salivary Cortisol in a Rural Southern Italian Population. The 5th World Congress of the World Federation of Sleep Research and Sleep Medicine Societies 2-6 September 2007 Cairns, Australia
9. Cizza G., Torvik S., Brancati G., Smirne N. and **Bruni A.**: Sleep Time Is Inversely Related with BMI, Fasting Glucose, and Waist Circumference in a Rural Southern Italian Population. X Congress of the Italian Society of Biological Psychiatry, 20-22 Settembre 2007, Napoli, Italia
10. M Anfossi, M Gallo, S Geracitano, L Bernardi, C Tomaino, F Ferrise, A Costanzo, R Maletta, R Colao, G Puccio, F Frangipane, S Curcio, M Mirabelli, D Iapaolo, **AC Bruni**. Early-onset

familial Frontotemporal like dementia: a novel PSEN1 mutation (V412I). VIII Congresso Interregionale SIMI. Vibo Valentia 19-21/4/2007

11. M. Anfossi, L. Bernardi, M. Gallo, S. Geracitano, R. Maletta, C. Tomaino, F. Vasso, R. Colao, F. Frangipane, G. Puccio, M. Mirabelli, N. Smirne, M.G. Muraca, **A.C. Bruni**. TAU V363I MUTATION: PATHOGENIC OR NOT? Focus on Brain Aging, Alzheimer's disease and other dementias. Gizzeria Lido 4-6 ottobre 2007
12. M Gallo, R Maletta, L Bernardi, C Tomaino, M Anfossi, S Geracitano, F Vasso, R Colao, G Puccio, F Frangipane, M Mirabelli, N Smirne, MG Muraca, D Iapaolo, **AC. Bruni**. "Novel PSEN1 and PGRN mutations in Early-onset familial frontotemporal dementia" Focus on Brain Aging, Alzheimer's disease and other dementias. Gizzeria Lido 4-6 ottobre 2007
13. S Geracitano, L Bernardi, R Maletta, C Tomaino, M Gallo, M Anfossi, F Vasso, R Colao, G Puccio, F Frangipane, M Mirabelli, N Smirne, MG Muraca, **AC. Bruni** SUBCORTICAL ISCHEMIC VASCULAR DEMENTIA: A SEARCH FOR APP GENE MUTATIONS. Focus on Brain Aging, Alzheimer's disease and other dementias. Gizzeria Lido 4-6 ottobre 2007
14. C Tomaino, L Bernardi, R Maletta, M Anfossi, M Gallo, S Geracitano, F Vasso, G Puccio, R Colao, F Frangipane, M Mirabelli, N Smirne, MG Muraca, **AC. Bruni**. PS1 POLYMORPHISM AND A NOVEL PS2 MUTATION IN A PATIENT WITH LATE ONSET FAMILIAL ALZHEIMER'S DISEASE. Focus on Brain Aging, Alzheimer's disease and other dementias. Gizzeria Lido 4-6 ottobre 2007
15. A R.Vuono, L. Bernardi, C. Tomaino, R. Maletta , **A.C.Bruni** and M.A Losso. Novel intronic 10+4 splice site tau mutation associated to a single patient with Pick disease. Focus on Brain Aging, Alzheimer's disease and other dementias. Gizzeria Lido 4-6 ottobre 2007

2006 (17)

1. Brancati G, Talarico F, Grasso MB, Monteleone C, Scordamaglio A, Potenza G, **Bruni AC**, Maletta R, Bernardi L, Tomaino C, Cizza G, Bosu N, Ferrise M "Valutazione dello stato di salute della popolazione adulta di una comunità montana calabrese – Studio delle possibili correlazioni tra caratteristiche cliniche e le varianti della proteina di trasporto del cortisolo. XXX Congresso Nazionale AIE -4-6 ottobre Palermo poster n173
2. R Vuono, **AC Bruni**, L Bernardi, R Maletta, C Tomaino and MA Losso "A new mutation at position +4 in the intron following exon 10 of the tau gene in a patient with Frontotemporal Dementia" VIII National Congress FISV - 28 September - 1 October 2006, Riva del Garda
3. Brancati G, Talarico F, Grasso MB, Monteleone C, Scordamaglio A, Potenza G, **Bruni AC**, Maletta R, Bernardi L, Tomaino C, Cizza G, Bosu N, Ferrise M "Valutazione dello stato di salute della popolazione adulta di una comunità montana calabrese – Studio delle possibili correlazioni tra caratteristiche cliniche e le varianti della proteina di trasporto del cortisolo. 42° Congresso Nazionale SITI 27-30 ottobre 2006 Catania (submitted)
4. Colao R, Puccio G, Frangipane F, Curcio SAM, Mirabelli M, Anfossi M, Bernardi L, Costanzo A, Ferrise F, Gallo M, Geracitano S, Maletta RG, Tomaino C, Smirne N, Iapaolo D, **Bruni AC**. Presenilins mutations in early onset familial frontotemporal dementia. SINDEM 2006
5. **Bruni AC.**, Terni B, Bernardi L, Tomaino C, Maletta R, Smirne N, Calignano C, Paonessa AM, Leotta A, S Lio, Puccio G, Hamid El Hachimi, Foncin JF, MG Spillantini. A new branch for the largest familial Alzheimer's disease kindred: similarities and differences. SINDEM 2006

6. **AC. Bruni**, B Terni, L Bernardi, C Tomaino, R Maletta, N Smirne, C Calignano, AM Paonessa, A Leotta, S Lio, G Puccio, Hamid El Hachimi, JF Foncin, MG Spillantini. "PS1 founder mutation: a new branch for the largest familial Alzheimer's disease kindred. XXXVII Congresso della Società Italiana di Neurologia Bari, 14-18 Ottobre 2006
7. Losso MA, Vuono R, Bernardi L, Maletta R, Tomaino C, **Bruni AC**. "Molecular effects of a novel intronic 10+4 splice site mutation in the Tau gene identified in a patient with Frontotemporal Dementia" 5th International Conference on Frontotemporal dementias. San Francisco (USA) 6-8 September 2006 – Poster n°37
8. G Puccio, L Bernardi, R Colao, R Maletta, C Tomaino, E Emanuele, A D'Angelo, G Binetti, R Guidoni, P Politi, D Geroldi, **AC Bruni** "Low levels of sRage plasma concentration in different type of dementia 10th ITINAD Annual Meeting - Rome 8-10, 2006 Poster n°40 p90
9. M Gallo, R Colao, R Maletta, L Bernardi, C Tomaino, G Puccio, F Frangipane, S Curcio, M Mirabelli, M Anfossi, A Costanzo, F Ferrise, S Geracitano, D Iapaolo and **AC Bruni** "A novel PS1 mutation in a family with early-onset Frontotemporal dementia" 10th ITINAD Annual Meeting Rome June 8-10 2006 Poster n°30 p50
10. G Cizza, L Bernardi, C Tomaino, A Costanzo, M Gallo, S Geracitano, N Smirne, MB Grasso, C Montaleone, G Potenza, A Scardamaglio, D Torpy, R Maletta, G Brancati and **AC Bruni**. "High frequency of Cortisol Binding Globulin (CBG) mutations in a Calabrian founder population of Italy. 88th Annual Meeting, International Endocrin Society Boston June 24-27, 2006.
11. **AC Bruni**, B Terni, L Bernardi, C Tomaino, R Maletta, N Smirne, C Calignano, A Paonessa, A Leotta, Lio S, G Puccio, R Colao, F Frangipane, SAM Curcio, M Mirabelli, H EL Hachimi, Jean F.Foncin, MG Spillantini "Genotype-phenotype relationship is lacking in families with PS1-Met146Leu founder mutation" International Conference on Alzheimer' Disease Madrid Spain 15-20 July 2006
12. C Tomaino, L Bernardi, M Anfossi, A Costanzo, F Ferrise, M Gallo, S Geracitano, R Maletta, SAM Curcio, M Mirabelli, R Colao, F Frangipane, G Puccio, C Calignano, MG Muraca, A Paonessa, N Smirne, A Leotta, **AC Bruni** "Presenilin 2 Ser130Leu Mutation in a case of Late-onset "Sporadic" AD International Conference on Alzheimer' Disease Madrid Spain 15-20 July 2006
13. G Puccio, R Colao, F Frangipane, SAM Curcio, M Mirabelli, L Bernardi, C Tomaino, N Smirne, **AC Bruni** "AChEI Efficacy in Familial Alzheimer's Disease" International Conference on Alzheimer' Disease Madrid Spain 15-20 July 2006
14. R Maletta, R Colao, SAM Curcio, F Frangipane, M Mirabelli, G Puccio, M Anfossi, L Bernardi, A Costanzo, F Ferrise, M Gallo, S Geracitano, N Smirne, C Tomaino, D Iapaolo, **AC Bruni** "Presenilins Mutations are frequent in early-onset Familial Frontotemporal Dementia" International Conference on Alzheimer' Disease Madrid Spain 15-20 July 2006
15. L Bernardi, R Maletta, C Tomaino, E Emanuele, A D'Angelo, G Binetti, R Ghidoni, P Politi, D Geroldi, **AC Bruni** "Low levels of sRAGE plasma concentration in different type of dementia" International Conference on Alzheimer' Disease Madrid Spain 15-20 July 2006
16. Gianluigi Forloni, Sara Batelli, Francesca Prati, Francesca Prato, Marzia Pesaresi, Daniela Galimberti, Elio Scarpini, **Amalia Bruni**, Massimo Franceschi, Ignazio Roiter, Vladimiro Artuso, Diego Albani "Presenili-1 mutation E318G in italian population: genetic screening and

effect on Beta Amyloid metabolism in human fibroblast" Alzheimer's & Dementia July 2006
Vol2 Issue3, Suppl1, S193

17. Ekaterina Rogava, Joseph Lee, Yan Meng, Yosuke Wakutani, Porat Erlich, Rong Cheng, Hye-Seung Lee, Christine Sato, Shabnam Salesi-Rad, Yan Liang, Sandro Sorbi, **Amalia C. Bruni**, Ranjan Duara, Lindsay A Farrer, Richard Mayeux, Peter St Gorge-Hyslop "Results of fine mapping of a late-onset Alzheimer disease locus on chromosome 12: linkage and association studies" Alzheimer's & Dementia July 2006 Vol2, Issue3, Suppl1, S33

2005 (7)

1. Raffaele Maletta, Livia Bernardi, Carmine Tomaino, Enzo Emanuele, Angela D'Angelo, Giuliano Binetti, Roberta Ghidoni, Pierluigi Politi, Diego Geroldi, **Amalia C. Bruni** "Circulating Levels of soluble receptor for advanced glycation end products in Alzheimer's disease and vascular dementia" IV Congress on Vascular Dementia. Porto Portogallo 20-23 Ottobre 2005 p43
2. Gianfranco Puccio, Rosanna Colao, Raffaele Maletta, Sabrina AM Curcio, Francesca Frangipane, Maria Mirabelli, Carmine Tomaino, Livia Bernardi, Nicoletta Smirne and **Amalia C. Bruni** "Behavioural Syndrome Marks the onset in PS1 Mutated Patients" SIN Cernobbio Como, 8-12 Ottobre 2005 Supplemento-Vol 26 S315
3. C. Tomaino, L. Bernardi, R. Maletta, R. Colao, G. Puccio, M. Anfossi, A. Costanzo, M. Gallo, S. Geracitano, S.A.M. Curcio, M. Mirabelli, F. Frangipane, C. Calignano, M.G. Muraca, A. Paonessa, N. Smirne, A. Leotta and **A.C. Bruni**: Presenilin 2 mutation in a case of late onset "sporadic" AD. Congresso Nazionale SIN (Cernobbio-Como).8-12/10/2005.
4. S. Santoro, F.Manganelli, A.Perretti, M.Nolano, B.Lancillo, **AC Bruni**, G. DeMichele "Type 17 Spinocerebellar Ataxia (SCA17): Multimodal Electrophysiological Evaluation" SIN Cernobbio Como, 8-12 Ottobre 2005 Supplemento-Vol 26 S286
5. Sabrina AM Curcio, Rosanna Colao, Gianfranco Puccio, Francesca Frangipane, Maria Mirabelli, Raffaele Maletta, Carmine Tomaino, Livia Bernardi and **Amalia C. Bruni** "Frontal Cognitive Deficit Marks Mental Deterioration in Spinocerebellar Ataxia 17 abstract book p33 ITINAD IX Annual Meeting, Sorrento 26-28 Maggio 2005
6. Livia Bernardi, Carmine Tomaino, Maria Anfossi, Maura Gallo, Silvana Geracitano, Angela Costanzo, Raffaele Maletta, Sabrina AM Curcio, Rosanna Colao, Gianfranco Puccio, Francesca Frangipane, Maria Mirabelli and **Amalia C. Bruni** "Presenilin 2 Mutation in a late-onset Alzheimer's Disease Case: Does a true "Sporadic" AD exist?" abstract book p11 ITINAD IX Annual Meeting, Sorrento 26-28 Maggio 2005
7. Gianfranco Puccio, Rosanna Colao, Sabrina AM Curcio, Francesca Frangipane, Maria Mirabelli, Raffaele Maletta, Carmine Tomaino, Livia Bernardi, Nicoletta Smirne and **Amalia C. Bruni** "Frontal Variant in PS1 Mutated Families: Does the pure Clinical Picture of AD exist?" abstract book p90 - ITINAD IX Annual Meeting, Sorrento 26-28 Maggio 2005

2004 (10)

1. Maletta RG, Bernardi L, Tomaino C, Anfossi M, Smirne N, Colao R, Curcio SAM, Puccio G, Passarone G, DeBenedictis G, **Bruni AC**: Logistic Regression Analysis of ApoE and Tau gene variability on the risk of Frontotemporal Dementia. XXXV Congresso della Società Italiana di Neurologia, Genova 25-29 Settembre 2004

2. **Bruni AC**, Curcio SAM, Takahashi-Fujigasaki J, Maletta RG, Tomaino C, De Michele G, Filla A, Foncin JF, Duyckaerts C, El Hachimi KH: Clinical and Neuropathological Phenotype in a SCA17 Family. XXXV Congresso della Società Italiana di Neurologia, Genova 25-29 Settembre 2004
3. Puccio G, Colao R, Curcio SAM, Frangipane F, Mirabelli M, Foncin JF, **Bruni AC**: Frontal variant in PS1 mutated families: Does the pure clinical picture of AD exists? Fondation IPSEN Genotype-Proteotype-Phenotype Relationships in Neurodegenerative Diseases, Paris 13 Settembre 2004
4. Bernardi L, Maletta RG, Tomaino C, Smirne N, Longo T, Colao R, Curcio SAM, Mirabelli M, Puccio G, Debenedictis G, Passarone G, **Bruni AC**: ApoE not Tau Haplotypes increase the risk of Frontotemporal Dementia. Fondation IPSEN Genotype-Proteotype-Phenotype Relationships in Neurodegenerative Diseases, Paris 13 Settembre 2004-09-13
5. De Michele G, Salvatore E, Sansone V, Pappatà S, Nolano M, **Bruni AC**, Scarano V, DeRosa A, Brunetti A, Marrone A, Salvatore M, Filla A.: SCA17: Caratterizzazione dell'attività metabolica cerebrale e della funzionalità Nigrostriatale. XXXI Congresso Nazionale LIMPE Abano Terme 27/29 Ottobre 2004
6. Salvatore E, Sansone V, Varrone A, Nolano M, **Bruni AC**, Scarano V, Gorbis S, Pappatà S, Brunetti A, Salvatore M, DeMichele G, Filla A.: Nigrostriatal Dysfunction in SCA17: A[123I]FP-CIT Spect Study. XXXV Congresso Società Italiana di Neurologia, Genova 25-29 Settembre 2004
7. Rizzo M, **Bruni AC**, Barberio C, Magro G, Foncin JF: Heidenhain Variant of Creutzfeldt-Jakob disease. Forensic implications SIMEF – 1° MAFS Workshop, Isola Capo Rizzuto (Kr) 11-13 giugno 2004
8. Bernardi L, Tomaino C, Maletta RG, Smirne N, Colao R, Curcio SAM, Puccio G, **Bruni AC**.: ApoE not Tau Haplotypes increase the risk of Frontotemporal Dementia. Congresso ITINAD 2004, Sorrento 3-5/06/2004.
9. Colao R, Puccio G, Curcio SAM, **Bruni AC**.: Wisconsin Card Sorting Test to Characterize MCI Subtypes. Congresso ITINAD 2004, Sorrento 3-5/06/2004.
10. Sala Frigerio C, Confaloni A, Piscopo P, Crestini A, Malvezzi Campeggi L, Santambrogio S, Blotta I, Marcon G, Maletta R, **Bruni AC**, Cantafora A, Forloni G. Nicastrin mutation (N417Y) is a risk factor in Alzheimer's disease [abstract]. *Neurobiology of Aging*. 2004;25(Suppl 2):S514

2003 (10)

1. Colao R, Puccio G, Curcio SAM, **Bruni AC**.: Utilità del Wisconsin Card Sorting Test nell'identificare sottotipi di Mild Cognitive Impairment. XXXIV Congresso SIN 2003, Roma, 11/10/2003.
2. **Bruni AC**, Perri C, Maletta RG, Foncin JF, Toupance B, Heyer E.: Studio di una Popolazione Fondatrice in cui Segregano la Malattia di Alzheimer e la Malattia Maniaco-Depressiva, VI Congresso Nazionale SiGU. Verona, 24/09/2003.
3. Maletta RG, Di Natale M, Perri M, Tomaino C, Bernardi L, Smirne N, Colao R, Curcio SAM, Puccio G, De Benedictis G, Passarino G, Kawarai T, Rogueva E, St George-Hyslop

PH, **Bruni AC**: Analisi del Gene Mapt in Pazienti con Demenza Frontotemporale. VI Congresso Nazionale SiGU, Verona, 24/09/2003.

4. E. Emanuele, Peros E, D'Angelo A, Montagna L., Carabella M, Piccinni M.N., Maletta RG, Tomaino C, **Bruni AC**, Geroldi D.: First evidence of the association between small apolipoprotein(a) isoforms and Frontotemporal dementia. Congresso Nazionale Sib (Societa' Italiana Biochimica) Ferrara, 15/09/2003.
5. Fogliarino S, Sala Frigerio C, Terreni L, Piscopo P, Crestini A, Franceschi C, **Bruni AC**, Cantafora A, Confaloni AM, Forloni G.: Genetic Aspects of Nicastrin in Alzheimer's Disease. XXXIX Riunione Annuale Associazione Italiana di Neuropatologia e XXIX Riunione Annuale AIRIC Siena, 09/06/2003.
6. Maltecca F, De Michele G, Filla A, **Bruni AC**, Casari G, Servadio A.: Peculiar clinical Features in Two Southern Italian SCA17 Families. XXXIX Riunione Annuale Associazione Italiana di Neuropatologia e XXIX Riunione Annuale AIRIC, Siena, 09/06/2003.
7. Maletta RG, Di Natale M, Perri M, Tomaino C, Colao R, Curcio SAM, Puccio G, Smirne N, **Bruni AC**: ApoE epsilon4 is a risk factor for early onset Frontotemporal Dementia. Congresso Nazionale SNO 2003, Vibo Valentia 28/05/2003.
8. Curcio SAM, Kawarai T, Maletta RG, Puccio G, Perri M, Di Natale M, Foncin JF, St George-Hyslop PH, **Bruni AC**: Frontotemporal dementia in a large Calabrian Kindred. *Rivista di Neurobiologia* (2003); suppl.fasc.6/2002: 84
9. **Bruni AC**, Perri C, Maletta RG, Foncin JF, Toupance B, Heyer E. Calabrian Founder population segregating Alzheimer's disease and Manic Depressive Illness. Congresso: Genetics of Complex Diseases and Isolated Populations. Tortoli (Sardegna), 23/05/2003.
10. Tomaino C, Maletta RG, Di Natale M, Colao R, Curcio SAM, Puccio G, Smirne N, **Bruni AC**: Role of ApoE epsilon4 in Frontotemporal dementia. Congresso ITINAD Sorrento, 22/05/2003.

2002 (12)

1. **Bruni AC**, Takahashi-Fujigasaki J, Maltecca F, El Hachimi KH, Servadio A, Casari G, Maletta RG, Curcio SAM, DeMichele G, Filla A, Foncin JF, Duyckaerts C.: Behavioural disorders mark onset of SCA 17 in a large Italian family. Poster Premiato. Congresso: Congresso Nazionale sulle Atassie, Spoleto, 06/10/2002.
16. Perri C, De Vito O, Foncin JF, **Bruni AC**: Correlation between Mood Disorder and Fitness. *Am J Med Genet* 2002; 114 (7): 714
3. Heyer E, Perri C, Toupance B, DeVito O, Foncin JF, **Bruni AC**: Manic Depressive Illness in a Founder Population. Congresso: Xth World Congress of Psychiatric Genetics Brussels 9-13 Ottobre 2002 .Atti del convegno: *Am J Med Genet* (2002); 114 (7):760-761
4. Maletta RG, Di Natale M, Perri M, Tomaino C, Colao R, Curcio SAM, Puccio G, Smirne N, **Bruni AC**: Correlazione tra ApoE e Demenza Frontotemporale: ruolo dell' $\epsilon 4$. Congresso: V Congresso Nazionale SIGU (Verona). 24/09/2002.
5. Confaloni AM, Terreni L, Piscopo P, Crestini A, Malvessi L, Malvezzi Campeggi L, Sala Frigerio C, Blotta I, Perri M, Di Natale M, Maletta RG, Marcon G, **Bruni AC**, Forloni G,

Cantafora A.: Nicastrin Gene in familial and sporadic Alzheimer's disease. VIII International Conference on Alzheimer's Disease Stoccolma, 20/07/2002.

6. **Bruni AC**, EI Hachimi KH, Kawarai T, St George-Hyslop PH, Spillantini MG, Leotta A, Lio S, Foncin JF. Atypical familial frontotemporal dementia with ubiquitin inclusions. VIII International Conference on Alzheimer's Disease, Stoccolma, 20/07/2002.
7. **Bruni AC**, De Michele G, Carella M, D'Adamo P, Maltecca F, Servadio A, Casari G, EI Hachimi KH, Duyckaerts C, Foncin JF, Filla A. Clinical, Neuropathological and Linkage Study of a Kindred with Autosomal Dominant Dementia, Cerebellar and Extrapiramidal Features. VIII International Conference on Alzheimer's Disease, Stoccolma, 20/07/2002.
8. Rogaeva E, Song YQ, Moliaka Y, Kawarai T, Sato C, Medeiros H, Liang Y, Kolesnikova T, St George-Hyslop PH, Erlich P, Farrer LA, Paterson AD, Sorbi S, **Bruni AC**.: Chromosome 10 and 12 loci for late-onset Alzheimer's Disease: genetic linkage and case control association studies. VIII International Conference on Alzheimer's Disease, Stoccolma, 20/07/2002.
9. Moliaka Y, Rogaeva E, Kawarai T, Sato C, Medeiros H, Liang Y, Kolesnikova T, St George-Hyslop PH, Paterson AD, Erlich P, Farrer LA, Sorbi S, **Bruni AC**, Rogaev E.: Analysis of the neprilysin gene and nearby chromosome 3 markers in late-onset Alzheimer's Disease. VIII International Conference on Alzheimer's Disease Stoccolma, 20/07/2002.
10. Giaccone G, Rossi G, Morbin M, Tagliavini F, Bugiani O, **Bruni AC**.: A713T mutation of the APP gene in an Italian family with Alzheimer disease and severe congophilic angiopathy. VIII International Conference on Alzheimer's Disease Stoccolma, 20/07/2002.
11. Kawarai T, Rogaeva E, Song YQ, Moliaka Y, Medeiros H, Liang Y, Sato C, Ling S, Fong M, Kolesnikova T, Bergeron C, Lang AE, Paterson AD, Orlacchio A, Bernardi G, Rockwood K, Allegri R, Rainero I, Ponessi L, Cappa G, Kertesz A, **Bruni AC**, Freedman M, Ahern GL, Tuite P, Fornazzari L, St George-Hyslop PH. Low frequency of tau mutations and further genetic heterogeneity in FTD. VIII International Conference on Alzheimer's Disease Stoccolma, 20/07/2002.
12. **Bruni AC**.: Centro Regionale di Neurogenetica. Convegno sulle sperimentazioni gestionali ed organizzative in campo sanitario 2° Forum Sanita' Futura. Cernobbio (Como) 15/04/2002.

2001 (3)

1. Toupance B, Foncin JF, Heyer E, **Bruni AC** :Variabilité d'expression dans une forme genetique de la Maladie d'Alzheimer "Colloque: Genes et environnement Dans Les Maladies Humaines. Congres national de la Societe de genetique humaine e d'epidemiologie francaise Paris, 08/11/2001
2. Curcio SAM, Kawarai T, Maletta RG, Puccio G, Perri M, Di Natale M, Foncin JF, St George-Hyslop PH, **Bruni AC**. Frontotemporal Dementia in a Large Calabrian Kindred. IIIth International Conference on Alzheimer's Disease Aging of the brain and dementia. Firenze, 23/11/2001.
3. Curcio SAM, Kawarai T, Maletta RG, Puccio G, Di Natale M, Perri M, Foncin JF, St George-Hyslop PH, **Bruni AC**.: La Demenza Frontotemporale in una vasta famiglia calabrese. V° Riunione Scientifica Italian Interdisciplinary Network on Alzheimer's Disease - ITINAD Roma 28/06/2001.

2000 (1)

1. Malara NM, Maletta RG, Costanzo A, Di Natale M, Perri M, Rotella A, Smirne N, **Bruni AC.**: Quality Control System in a biological and genealogical Data Bank coming from a population genealogically related. The World Congress on Biotechnology - 11th International Biotechnology Symposium and Exhibition, Berlino. 03/09/2000.

1999 (3)

1. El Hachimi KH, Spillantini MG, Lio S, Curcio S, Costanzo A, Leotta A, Foncin JF, StGeorge Hyslop P, **Bruni AC.** A family segregating Fronto-Temporal Dementia. Fondation IPSEN: Fatal Attractions Within Neurons Paris, 12/04/1999
2. **Bruni AC** , Perri C, Foncin JF: Founder populations as a tool for the study of 'complex' diseases. VIIth CEPH Annual Conference on Human Genetics "Merging Epidemiology and Genetics". Paris, 27/05/1999.
3. **Bruni A-C**, De Michele G, Costanzo A, Volpe G, Coppola G, Calabrese I, Castaldo G, Casari A, Ballabio A, Caruso G, Coccozza S and Filla A.: Dementia plus in a Calabrian family: a new disease? 9th Meeting of the European Neurological Society Milano, 05/06/1999

1998 (2)

1. Perri C, Ouellette G, Foncin JF, Fortier I, Mayer F, Costanzo A, **Bruni AC:** From pedigree to population study in Bipolar Disorders. 6th World Congress on Psychiatric Genetics (Bonn Germany) 06/10/1998
2. **Bruni AC**, Costanzo A, Curcio S, Froio PC, Perri C, Bontempo L, Foncin JF, St. George-Hyslop PH: Fronto-temporal dementia in a large calabrian kindred. VI International Conference on Alzheimer's disease, Amsterdam 18-23/ 07/1998

1996 (1)

4. **Bruni AC**, Montesi P, Foncin JF: "Psychosis, ataxia, dementia and epileptic seizures in a large family". 28th Meeting of The European Society of the Human Genetics. 11/04/1996 London

1993 (2)

1. Montesi M.P., **Bruni A.C.**, St. George Hyslop P.H., Rainero I, Vaula G., Pinessi L., Macciardi F., Cavallini M.C., Gei G., Foncin J.F.: One or several mutations in Calabrian Familial Alzheimer's Disease? World Congress of Psychiatric Genetics (New Orleans) 02/10/1993.
2. **Bruni A.C.**, Amati, De Fazio., Montesi M.P., Manfredi R., Gei G., Puca M., Foncin J.F.: From pedigree to population study in Bipolar Disorders. World Congress of Psychiatric Genetics (New Orleans) 02/10/1993.

1989 (1)

5. **Bruni AC**, Montesi MP, Gei G, Ermio C.: L'eterogeneita' nella Malattia di Alzheimer. Convegno Nazionale Giovani Cultori di Neuroscienze. Università di Firenze, Firenze, 30/11/1989.

Allegato 8

Bruni Amalia C

Attività didattica svolta presso Università'- Enti di ricerca - Scuole di formazione

2018 (4)

1. Scuola estiva AIP
"Il ruolo della genetica: presente e prospettive per il futuro"
27-29 Giugno 2018 – Pistoia
2. Corso di formazione ASP_CZ: La presa in carico del paziente con demenza nell'ambito dei servizi territoriali
"Il Piano Nazionale Demenze: indirizzi e prospettive"
Lamezia Terme 3 ottobre 2018
3. Corso Fad ECM – Secondo corso di Medicina di Genere-specifica
"Demenze e Genere"
Roma 8 ottobre 2018
4. Scuola di alta formazione in MG – Area neurologica
Corso Master TTT (Train The Trainers) Approccio ai pazienti con disturbi cognitivi e demenze
"Focus sul trattamento degli aspetti cognitivi dei pazienti con DNC. Inibitori A-CHE, memantina, altri farmaci: razionale di impiego e uso corretto. Le norme della prescrizione SSN"
Firenze 19-20 novembre 2018

2017 (2)

Scuola estiva AIP
"Demenze"
28-30 Giugno 2017 – Pistoia

Corso di formazione ASP_CZ: Demenze degenerative e malattia di Parkinson: neurobiologia, aspetti clinici e neuropsicologici, terapie avanzate
"La malattia di Alzheimer e le altre demenze: dalla neurobiologia alla patogenesi alla clinica"
15-16 Novembre 2017 – Lamezia Terme

2016 (4)

Docente Master Universitario di II livello "Gestione del disturbo cognitivo-comportamentale nel paziente adulto con danno cerebrale grave" – I edizione – Milano, novembre 2016-dicembre 2017 -Università Cattolica del Sacro Cuore – Facoltà di Psicologia

University club – Università della Calabria "Aromaterapia: basi reazionali ed appropriatezza di una medicina complementare millenarian"
Aspetti clinic-terapeutici delle demenze e dei sintomi psicologici e comportamentali associate"
Cosenza 7 aprile 2016

University Club – Università della Calabria cubo 23C – ALPHA (eAsy intelligent service Platform for Healthy Ageing) “Innovazioni tecnologiche e molecolari per un miglioramento della salute dell’anziano”

“La malattia d’Alzheimer in Calabria, una combinazione di storia e ricerca scientifica”
Cosenza 17 giugno 2016

Corso di formazione “Rintracciare le persone scomparse affette da Malattia di Alzheimer”
Riservato al personale e/o ai military delle Forze di Polizia
Catanzaro dal 13 maggio al 7 giugno 2016

2015 (7)

Scuola Estiva AIP “Chi soffre per l’Alzheimer?”
Uniser polo Universitario di Pistoia
10-12 giugno 2015

VII Corso di formazione in Psicogeriatría – AIP Campania – Cattedra di Geriatria – Cattedra di Neurologia
“La diagnosi differenziale delle demenze neurodegenerative dell’adulto. Il caso della Malattia di Nieman-Pick-C”
Napoli 16-17 dicembre 2015 – Aula Magna Universitaria

Corsi di Formazione NASA
Università degli studi Salerno-
Seminario Le Demenze Metaboliche
Salerno 12 novembre 2015

Scuola di Formazione in Neuropsicologia dell’Invecchiamento
Università Cattolica del Sacro Cuore
Centro Studi Achille e Linda Lorenzon
Le demenze genotipi e fenotipi cognitivi
Treviso 22 ottobre 2015

Un impegno tecnico e umano per ridurre le sofferenze Summer school AIP Giovani
Relazione La clinica: un impegno tecnico e umano per ridurre la sofferenza
Pistoia 12-13 giugno 2015

Seminario “La genetica delle Demenze”
Scuola di specializzazione di Neurologia – Policlinico Agostino Gemelli
Roma 22 aprile 2015

Seminario “Le Demenze atipiche della Malattie di Niemann- Pick Tipo C”
Dipartimento di Neuroscienze
Messina 8 aprile 2015

2014 (3)

Associazione Italiana di Psicogeriatría – Summer School
Alzheimer: scienze biomediche e scienze umane in dialogo
“La ricerca genetica e le sue potenzialità per la cura
Relatore Dr Amalia Bruni

Pistoia 11-13 giugno 2014

Linee Guida Aziendali per l'emergenza-urgenza in Pronto Soccorso
Linee guida per la gestione del Delirium in PS
Lamezia Terme 5-6-11.06.2014

Corso UNIVA 2014 "La degenerazione frontotemporale lobare e gli aspetti di confine"
"La demenza frontotemporale: genetica e fenotipi"
Relatore Dr. Amalia C. Bruni
Lamezia Terme 21 maggio 2014

2013 (6)

Seminario di studio presso Facoltà di Medicina e Chirurgia Cattedra di Genetica Medica
Relazione "La genetica delle malattie neurodegenerative"
Catanzaro 3 giugno 2013
Trattamento della Malattia di Alzheimer
Pareri a confronto
Lamezia Terme 16.05.2013

Corso di Formazione per i MMG Progetto Obiettivi di Piano per le demenze 2010 (linea 2.2 Non autosufficienza) ° 5 incontri (4-18 maggio; 1-15-22 giugno) 2013
Direttore del corso e Relatore

Corso di formazione Neuroscienze a Salerno (NASA)
Relatore Il deterioramento cognitivo e il genetic counseling
Università di Salerno 11 Aprile 2013

Il Progetto Univa verso il quarto anno di vita
Firenze 22.23.02.2013

CORSO TEORICO-PRATICO "IPOACUSIA E SORDITÀ: SCREENING NEONATALE" - PROGETTO OBIETTIVI DI PIANO PER LE SORDITÀ LINEA PROGETTUALE 3.10
Relatore La genetica delle sordità-
Lamezia Terme -1 marzo 2013

2012 (8)

9° Summer School SIGG per giovani medici e 3° Summer School AIP per giovani medici
Relatore "Demenza non Alzheimer – Un caso clinico"
Roma 4-7 Luglio

Summer School 2012 Psichiatria Clinica e Forense
I disturbi del comportamento
Relatore Inquadramento clinico e trattamento delle demenze frontotemporali
Torino 21-23 Giugno

Istituto Mendel
Relatore Seminario "Lo studio dei modelli genetici nelle popolazioni fondatrici del Sud-Italia"
Roma 18 giugno 2012

Dipartimento Anatomia, Patologia, Biologia e Genetica.
Scuola di Specializzazione in Neurologia
Relatore Seminario "Le demenze degenerative: Il contributo degli studi di popolazione alle attuali

conoscenze”.

Catania 16 maggio 2012

Associazione Italiana di Immunogenetica e Biologia dei trapianti
AIBT SUMMER SCHOOL 2012

Relatore la Malattia di Alzheimer : Il clinico e il genetista

Brancaleone (RC) 27-30 giugno 2012

Corso di Formazione “Esperienze cliniche e medico legali nella Malattia di Alzheimer”

Relatore Nuovi criteri diagnostici della malattia di Alzheimer e aggiornamenti terapeutici
Ospedaletto di Pescantina (VR) 25-26 maggio 2012

Corso di Formazione “Esperienze cliniche e medico legali nella Malattia di Alzheimer”

Relatore Nuovi criteri diagnostici della malattia di Alzheimer e aggiornamenti terapeutici
Ospedaletto di Pescantina (VR) 4-5 maggio 2012

Corso Monografico “Le frontiere della terapia farmacologia: la farmacogenetica. Responsabile del
Corso Prof. Stefano Govoni.

Seminario Relatore “ Le forme familiari di Malattia di Alzheimer e i fattori di rischio genetico “.

Collegio Universitario Santa Caterina da Siena Pavia 18 Aprile 2012

2011 (7)

Corso di formazione: “Diagnosi e Assistenza sulle malattie rare per pediatri di libera scelta e medici
di medicina generale”

Relatore: Le malattie rare neurodegenerative

17 dicembre 2011 Lamezia Terme

Lezione: Scuola di Specializzazione in Farmacia Ospedaliera dell’Università di Roma La Sapienza

Relatore “Basi genetiche della Malattia di Alzheimer”

2 dicembre 2011 Roma

Corso: “IV Update sulla genetica delle malattie neurologiche”

Relatore “La Demenza Frontotemporale”

15-16 settembre 2011 Cagliari

Corso di formazione “Il punto sulla diagnosi e terapia della Malattia di Alzheimer”

Relatore “Diagnosi precoce: quali strumenti?”

27 Maggio 2011 Lecce

Corso di Formazione “Malattia di Alzheimer: aggiornamenti clinici e medico legali”

Relatore “Il clinico e la diagnosi di demenza: quali novità?”

13-14 Maggio 2011 Lazise (VR)

Corso di formazione per assistenti domiciliari “Progetto Goodmorning”

“Presentazione e introduzione al corso; le demenze e la malattia di Alzheimer”

5 aprile 2011 Lamezia Terme (CZ)

Corso di Formazione “Malattia di Alzheimer: aggiornamenti clinici e medico legali”

Relatore “Il clinico e la diagnosi di demenza: quali novità?”

25-26 Febbraio 2011 Lazise (VR)

2010 (3)

Corso: “III Update sulla genetica delle malattie neurologiche”

Relatore "La Malattia di Alzheimer: esiste la correlazione genotipo – fenotipo?"
23-24 settembre 2010 Cagliari

Scuola Estiva AIP 2010
Relatore "La Malattia di Alzheimer: autosomica dominante come modello fisiopatologico e nei clinical trials?"
24-26 Giugno 2010 Brescia

Corso "Cognitive disorders & dementia"
Relazione "Le demenze fronto-temporali genotipi e fenotipi"
16-17 Ottobre Mesagne (BR)

2009 (5)

Seminario "Lo studio dei modelli genetici delle demenze nelle popolazioni fondatrici"
Relatore
5 Ottobre 2009 Brescia

Corso "II Update sulla genetica delle malattie neurologiche"
"La genetica delle Demenze Frontotemporali"
Relatore
2-3 Ottobre 2009 Cagliari

7th Workshop of the International School on Magnetic Resonance and Brain Function on "Brain Function Investigation by Magnetic Resonance, Electrophysiology, and Molecular Imaging"
"Genetics of degenerative dementia: studies throughout the history of populations"
Relatore
24-31/05/2009 Erice

Corso "Update Demenze: Passato, Presente, Futuro"
"Diagnostica delle Demenze – La Genetica"
Relatore
20/03/2009 Colli del Tronto (AP)

Aggiornamento continuo in Neuroscienze. 6° corso di Neuroscienze Città di Catania:
Invecchiamento Cerebrale e Demenze.
"Il rischio genetico nella Malattia di Alzheimer e nella Demenza Frontotemporale".
Relatore
Catania 18-21 Marzo 2009

2008 (3)

Corso di aggiornamento "VII Conferenza di Neurologia – Mild Cognitive Impairment: Ten years later"
"Il ruolo delle diverse metodiche di indagine nell'identificazione dei soggetti con MCI a maggior rischio di progressione a demenza. Le indagini genetiche"
Relatore
15/11/2008 Milano

Seminario "Dalla storia delle popolazioni alla biologia molecolare: metodologia di indagine nelle demenze degenerative" presso la Scuola di Specializzazione in Neurologia –
Docente
Università degli Studi di Milano
14/11/2008 Milano

Dipartimento di Biologia Cellulare –UNICAL–
Dottorato di Biopatologia Molecolare

Docente a latere
Corso sulle malattie degenerative del Sistema nervoso (4h)
Cosenza, Anno 2007/2008

2007 (5)

Aggiornamento continuo in Neuroscienze: Invecchiamento Cerebrale e Demenze.

Relatore

“Eterogeneità clinico biologica nelle demenze”.

Catania 28 Novembre-01 Dicembre 2007

Seminario didattico Scuola Superiore IUSS “Esperienza di un centro di Neurogenetica in Italia”

Docente

Pavia 13 novembre 2007 (2h)

Corso di insegnamento nel Progetto “Le nuove dimensioni della relazione terapeutica”
Modulo didattico: I percorsi terapeutici e di assistenza nella riabilitazione neuropsicologica e cognitiva, con particolare riferimento a soggetti affetti da alterazioni delle funzioni intellettive medio gravi – Malattia di Alzheimer

Docente

Ente organizzatore Fondazione Betania

Catanzaro 11-12-25 ottobre 2007 (14h)

Seminario didattico: VI Corso per giornalisti scientifici

“La ricerca di una verità nella storia delle popolazioni”

Docente

Ente organizzatore: Open-Lab del Laboratorio di Biologia dello Sviluppo – Università degli Studi di Pavia

Pavia 4-5/09/2007 (3h)

Corso di Insegnamento in Neurologia

Docente

Scuola di Musicoterapica Santa Cecilia Lamezia Terme (12h) 2007

2006 (5)

Docente Dottorato di ricerca in “Storia Economica, Demografica, istituzioni e Società nei Paesi mediterranei” – Coordinatore: Prof. Giuseppe De Bartolo – Anni: 2001-2006
UNICAL Cosenza

Cattedra di Clinica Medica – Geriatria - Università La Sapienza

Seminario TOP TEN 2006

Docente

“La genetica delle demenze degenerative”

Roma – Università La Sapienza, 27 Ottobre 2006

Aggiornamento Continuo in Neuroscienze 4° Corso di Neuroscienze

“Invecchiamento cerebrale e demenza”

Relatore: Le demenze: genotipi & fenotipi

Catania 11-12-13 Maggio 2006

Dipartimento di Biologia Cellulare –UNICAL–

Master in BIOTECNOLOGIE

Docente

Corso sulle malattie degenerative del Sistema nervoso (30h)
Cosenza, Anni 2006/2008

Dipartimento di Biologia Cellulare –UNICAL–
Dottorato di Biopatologia Molecolare
Docente

Corso sulle malattie degenerative del Sistema nervoso (8h)
Cosenza, Anno 2005/2006

Master Esperienziale “Gestalt counseling di prevenzione e d'intervento per il disagio nel ciclo di vita” ASPIC

Relatore “Senilità e Patologia: quadri clinici delle malattie senili”
Oasi Bartolomea - Lamezia Terme – 21/10/2006 h 4

2005 (5)

Corso Locale Linee Guida AIP sul Trattamento della Malattia di Alzheimer
Relatore : “Come mettere in atto i trattamenti
Gizzeria Lido 25/06/2005 h4

Azienda Ospedaliera Cannizzaro – Dipartimento di Neurologia - Catania
II Corso di Aggiornamento continuo in Neuroscienze - Citta' di Catania:
Invecchiamento cerebrale e demenza

Docente
Catania, 21-23 Aprile 2005 1h

TRESY srl Health education meeting program
Corso: “Dialogs to Understand Alzheimer”
Relatore: “La diagnosi differenziale delle demenze”
Catania 30-31/05/2005

La Gestione Domiciliare del Paziente con Malattia di Alzheimer
Ente: Scuola Superiore di Psicologia Applicata “G. Sergi”
Relatrice: “Aspetti genetici della malattia di Alzheimer”
Palmi 11 Giugno 2005 (1h)

Corso di Aggiornamento Pratico: “Le Demenze: Alzheimer, Non-Alzheimer, Non Demenza” –
INRCA presso l'ISTAO
Relatore: “Neurobiologia delle demenze non Alzheimer” (3h)
Ancona 25/02/2005

2004 (7)

Corso di Formazione post-Universitaria in : Sperimentazione Clinica dei Farmaci,
Farmacovigilanza e Farmacoeconomia (Università Magna Graecia-AS6 Lamezia Terme)

Relatore
Oggetto: La farmacogenetica: principi generali
Centro Congressi Hotel Caposuveto Gizzeria 27/02/04

I° Corso Nazionale SNO di aggiornamento monotematico interattivo sulle demenze
Docente

Vibo Valentia 2-6/10/2004

Corso di Formazione per neurologi-geriatri- psichiatri

Oggetto : “La Demenza vascolare: Diagnostica Differenziale e Gestione del Paziente”
Centro Congressi Hotel 501

Vibo Valentia 17/4/2004

Dipartimento di Biologia Cellulare –UNICAL-

Master in BIOTECNOLOGIE

Docente a latere e co-organizzatore

Oggetto : Corso sulle malattie degenerative del Sistema nervoso (30h)

Cosenza, Anno 2003/2005

Programma Operativo Nazionale (PON) obiettivo 1 – Asse III – Misura III.4
“Ricerca Scientifica, Sviluppo Tecnologico, Alta Formazione” 2000-2006

Dipartimento di Biologia Cellulare –UNICAL-

Dottorato di Biopatologia Molecolare

Docente a latere e co-organizzatore

Oggetto: Corso sulle malattie degenerative del Sistema nervoso (8h)

Cosenza, Anno 2004-2005

Dipartimento di Biologia Cellulare –UNICAL-

Dottorato di Biopatologia Molecolare

Docente a latere e co-organizzatore

Oggetto: Corso sulle malattie degenerative del Sistema nervoso (8h)

Cosenza, Anno 2003/2004

Università degli Studi di Catanzaro “Magna Graecia”

Corso di Formazione Post-Universitario in Sperimentazione Clinica dei Farmaci

Hotel Caposuveto – Gizzeria Lido 28 febbraio 2004

2003 (3)

“Genetic Strategies for the Study of Alzheimer’s Disease and Frontotemporal Dementia Families”
Corso Nazionale di Formazione “Alzheimer Day” . Università Le Molinette, Torino, 25/10/2003

Ministero della Salute

Seminario di Studio: La Malattia di Alzheimer: profili terapeutici e rete dei servizi

Roma 27/05/2003

Azienda Ospedaliera Cannizzaro - Catania

Aggiornamento continuo in Neuroscienze – 1° Corso di Neuroscienze Città di Catania

Catania 8-10/05/2003

2002 (3)

Ordine dei Medici Chirurghi e degli Odontoiatri della Provincia di Sassari

Corso di aggiornamento: “Le demenze degenerative primarie: prospettive cliniche e neurobiologiche”

Docente

Sassari 8-9/11/2002

“Preseniline Amiloide Nicastrina”.

Corso di Perfezionamento: “Malattie degenerative del Sistema Nervoso”

Clinica Neurologica II Policlinico di Napoli

Napoli, 04/07/2002.

XI° Corso Base Socio-Sanitario per la formazione del volontariato - Catanzaro

“Nicastrina nel futuro della Malattia di Alzheimer”

Catanzaro, 20/03/2002

1998 (1)

Assessorato Regionale alla Sanità – Regione Calabria
Corso di formazione per gli operatori dei consultori genetici di 1° Livello
Docente
Caposuvero, Gizzeria Lido 31/08/ 1998 – 1-2/09/1998

1997 (1)

Facoltà di Medicina e Chirurgia di Catanzaro – Scuola di Specializzazione in Neurologia
Docente
Seminario sulla Neurogenetica agli Specializzandi
Catanzaro 27, 29/05/1997

1996 (2)

IRCCS – Fondazione “Istituto Neurologico C. Mondino” – Università di Pavia
“La Malattia di Alzheimer Familiare in una Popolazione Emigrata: Storia di una Ricerca”
Docente
Lezione agli Specializzandi
Pavia 27/05/1996

IRCCS – Fondazione “Istituto Neurologico C. Mondino” – Università di Pavia
“Seminario di epidemiologia clinica e descrittiva delle malattie del sistema nervoso”
“Corso avanzato di formazione sulle malattie degenerative del sistema nervoso ed i disturbi neuro-comportamentali ciclici”
Docente
Matera 18-21/09/1996

1995 (3)

Ospedale Locri - Corso di formazione per i paramedici
Seminario “La Malattia di Alzheimer e il ruolo della Calabria : una ricerca tra storia e biologia molecolare”
Locri, 12/12/1995

Department of Pathology- Melbourne University –Australia
Seminario di aggiornamento “Familial Alzheimer’s disease”
Melbourne, 17/10/1995

Società dei Neurologi-Neurochirurghi e Neuroradiologi Ospedalieri – Sezione Regione Calabria
Corso di Aggiornamento SNO “Sindromi indeterminate generalizzate e focali”
Vibo Valentia 22/04/1995

1994 (2)

Facoltà di Medicina e Chirurgia di Catanzaro - Scuola di Specializzazione in Neurologia
Docente
Seminari
Catanzaro, 20-27/09/1994 – 04,11,18/10/1994 – 08,15,29/11/1994.

XV Corso Nazionale AITN di Aggiornamento professionale per Tecnici di Neurofisiopatologia
“EEG nelle demenze”
Caposuvero, Gizzeria Lido 11/05/1994

1993 (2)

Facoltà di Medicina e Chirurgia di Catanzaro Scuola di Specializzazione in Neurologia

Docente.

Seminari

Catanzaro, 6-13-15-20-27 Aprile 1993.

Facoltà di Medicina e Chirurgia di Catanzaro - Scuola di Specializzazione in Neurologia

Docente

Seminari

Catanzaro, 11/03/1993 - 12/03/1993

1991 (2)

Corso di Biologia per gli studenti- Facoltà di Medicina di Catanzaro

Docente

Seminario La genetica della Malattia di Alzheimer.

Catanzaro, 17/06/1991

Facoltà di Medicina e Chirurgia- Scuola di Specializzazione in Psichiatria

Seminario "Famiglie affette da Psicosi Maniaco Depressiva"

Docente

Catanzaro, 15/01/1991

1990 (2)

Incontro di aggiornamento in Psichiatria

Seminario "Una vasta famiglia con Psicosi Maniaco Depressiva"

Docente

Lamezia Terme, 22/05/1990

Corso di Biologia per gli studenti - Facoltà di Medicina di Catanzaro

Docente.

Seminario sulla Genetica della Malattia di Alzheimer

Catanzaro, 25/05/1990

Informazioni Supplementari - Riconoscimenti - Membership

1. Riconoscimento di Eccellenza Italiana (e-Tour)
Lamezia Terme 18 gennaio 2019
2. Premio Agapanto
12 dicembre 2018 Catanzaro Teatro Politeama Fondazione
3. Premio Alarico-Citta di Cosenza
5 gennaio 2018
4. Premio la Perla del Tirreno
5 agosto 2017 San Lucido
Associazione Turistica pro Loco san Lucido
5. Premio Caposuveto IV edizione 2017
Gizzeria 29 luglio 2017
6. Premio Castello d'oro
Comune di Belvedere Marittimo 12 agosto 2016
7. Premio Brigantino d'oro-Associazione Radicando- Girifalco
6 agosto 2016
8. Premio Lumen Calabria – Associazione Lamezia Muse
Lamezia Terme 9 luglio 2016
9. Premio per i lametini eccellenti dicembre 2015
10. Premio internazionale Semplicemente donna
Arezzo 20 novembre 2015
11. Premio al Coraggio Femminile
Petilia Policastro 4 maggio 2015
12. Premio La rosa d'argento
Fidapa Catanzaro 27 Aprile 2015
13. Riconoscimento per i Calabresi Illustri
Fondazione Corrado Alvaro
San Luca 24 aprile 2015
14. XI Premio Nazionale di poesia e Pittura "Città di Soverato"
Premiazione speciale 15 dicembre 2014
15. Premio Associazione Kairos Gioia Tauro 22 Novembre 2014
16. Conseguita abilitazione nazionale di Prima e Seconda fascia in Genetica Medica dal 7
Gennaio 2014 (2014-2020)

17. Conseguita abilitazione nazionale di Prima e Seconda fascia in Neurologia dal 3 febbraio 2014 (2014-2020)
18. Assegnazione della Cittadinanza onoraria per la Città di Bivongi (RC)
28 giugno 2014
19. Premio Donne Libere 2014 – Istituto Superiore Tropea
Tropea 4 marzo 2014
20. Riconoscimento di Socio Onorario
Rotary International Distretto 2100 Club Locri 1961
1 febbraio 2014
21. Premio Sila XXII edizione -Settore eccellenze-
Comune di Cotronei- Comune di Spezzano della Sila- Comune di san Giovanni in Fiore (KR) Comune di Taverna (CZ)
Comune di Cotronei – Sala Consiliare -9 novembre 2012
22. Premio san Francesco Saverio 2012 X edizione
Comune Tessano (CS) 25 agosto 2012
23. Riconoscimento U Gafiu 2012
Comune di San Lucido (CS) 20 agosto 2012
24. Giornate d'Europa. Laboratorio di pensiero per una cultura europea. Premio Europa Rinascimento.
Centro Rinascimento – Associazione Socio-culturale.
Aieta (CS) 4 agosto 2012
25. Riconoscimento “Settimo in Passerella”
3° edizione di Moda Spettacolo Cultura e Solidarietà
Montalto Uffugo 30 giugno 2012
26. Premio EXPO al Femminile Associazione Polyedra – Lamezia Terme
Lamezia Terme 20 novembre 2011
27. Insieme per la Calabria – Coldiretti Calabria
Comune di Panettieri (CS) 9 agosto 2011
28. Attestato di Civica Benemerenzza
Pedivigliano (CS) 23 luglio 2011
29. Premio “Andromeda” – In memoria di Domenico Bisceglia
Cosenza 13 maggio 2011
30. Premio AGAPE 2010. 7° edizione
Pavia 19 giugno 2010
31. Premio Carmela Borelli 2009. 7° edizione
Sersale 20 giugno 2009
32. Paul Harris Fellow Rotary Club di Santa Severina Distretto 2100
Santa Severina (KR) 4 aprile 2009
33. Premio Solidarietà Sociale BCC Scandale -1° edizione

Scandale (KR) 24 gennaio 2009

34. Premio F.I.D.A.P.A 2008 – Sezione di Soveria Mannelli
Soveria M.lli (CZ) 22 febbraio 2008
35. Premio “Lamezia premia se stessa” - Città di Lamezia Terme
Lamezia Terme (CZ) 22 dicembre 2007
36. “Premio Calabria -America”
Centro d’Arte e Cultura Bruzio
Gioia Tauro (RC) 2 settembre 2007
37. Premio “Lions Club Catanzaro Host” alla Donna Calabrese che si è distinta nel campo
dell’attività svolta nell’anno 2006-2007
Lions Club Catanzaro Host
Catanzaro 8 marzo 2007
38. Premio “Donna Speciale 2007”
Associazione Italia Sclerosi Multipla – sezione provinciale di Cosenza
Cosenza 3-4 marzo 2007
39. Premio “Personaggio dell’anno 2006”
Città di Lamezia Terme
Lamezia Terme (CZ) 24 dicembre 2006
40. Premio Coraggio 2006 “L’impegno delle donne per la ricerca scientifica” Soroptimist
International d’Italia club di Vibo Valentia
Vibo Valentia 10 dicembre 2006
41. Riconoscimento F.I.D.A.P.A.
“La nuova dimensione della Leadership”
Lamezia Terme (CZ) 17 novembre 2006
42. Premio “Age quod agis” per la Medicina e la Ricerca conferito ad Amalia Bruni ed al Centro
Regionale di Neurogenetica “per la grande professionalità che si accompagna all’umiltà dei
grandi ricercatori”.
Associazione culturale Aquilone
Davoli (CZ) 12 agosto 2006
43. Premio “Curinga Città del Mondo”
Associazione per Curinga
Curinga (CZ) 12 agosto 2006
44. Premio per il miglior poster “A novel PS1 mutation in a family with early-onset
Frontotemporal dementia”. Poster n°30 p50
10th ITINAD Annual Meeting
Roma 8 giugno 2006
45. Premio Nazionale alla Donna
Associazione Italiana Donne Medico (AIDM)
Avezzano 13 marzo 2006
46. Premio “Uomini e Donne della nostra Terra” “Riconoscimento per l’impegno professionale
e volontario a favore della vita”
Proitalia (Ente Nazionale per la Promozione e lo Sviluppo del Servizio Civile)

Manifestazione: "Io mi ubriaco.solo di sport"
Lamezia Terme 9 dicembre 2005

47. Premio Nazionale alla Donna
Associazione Nazionale Economia
Trebisacce 3 aprile 2004
48. "Consul in Scientific Research 2003" Illustre Scienziata della Calabria
Associazione Unione Valle Crati Citta' Futura "Giornata della Cultura & Solidarieta'"
13 dicembre 2003
49. Premio nazionale SIMeL per il poster "Prima evidenza di associazione fra isoforme a basso peso molecolare di apolipoproteine(a) e demenza frontotemporale".
SIMeL (17° Congresso Nazionale Società Italiana di Medicina di Laboratorio)
Lamezia Terme (CZ) 3 ottobre 2003
50. Premio Pericle D'Oro
Bovalino (RC) 26 luglio 2003
51. Riconoscimento per i contributi scientifici alla Malattia di Alzheimer
Comune di Cardinale
Cardinale (CZ) 26 luglio 2003
52. Premio "La Ginestra d'Argento"
Associazione "La Ginestra"
Tiriolo (CZ) 12 agosto 2002
53. Premio per la Ricerca Scientifica "Anoia - Salvatore Gemelli".
Associazione Sirio ONLUS
Anoia Superiore (RC) 1 agosto 2002
54. Targa di encomio dall'Amministrazione Provinciale di Catanzaro, Commissione Pari Opportunità
Amministrazione Provinciale Commissione Pari Opportunita' CZ
Catanzaro 8 marzo 2002
55. Premio "Gelsomino d'Oro"
Associazione Turistica Pro-Loco Siderno
Siderno (RC) 7 dicembre 2001
56. Diploma ed Encomio solenne per "La scoperta scientifica sul Morbo di Alzheimer"
Circolo Culturale San Bernardo-San Giovanni in Fiore
San Giovanni in Fiore (CS) 18 settembre 2001
57. Premio Maschera d'Argento
Crotone 4 settembre 2001
58. Riconoscimento Mela d'oro
Fondazione Bellisario
Roma 23 maggio 2001
59. Riconoscimento Targa "Donne del Sud"
F.I.D.A.P.A sez. Rende - Cosenza
Rende 22 marzo 2001

60. Premio "WE BUILD"
Kiwanis International Distretto Italia III Divisione -à VII Convention
Rende (CS) 27 gennaio 2001.
61. Premio speciale per la ricerca medico-scientifico
Associazione "Antonella Colloca"
Lamezia Terme (CZ) 25 novembre 2000
62. Premio "Gioacchino da Fiore"
The International Association of Lions Club Distretto 108
VI edizione Rovito Sila Grande
Cosenza 23 gennaio 2000
63. Premio per i contenuti scientifici del poster "Demenza Dominante con Segni
Extrapiramidali non Legata al Cromosoma 17: Una Nuova Malattia?"
Universita' di Napoli Federico II - Giornate Scientifiche della Facolta' di Medicina e
Chirurgia, Farmacia, Medicina Veterinaria e Agraria.
Napoli 16 aprile 1999
64. Who's Who in Medicine and Healthcare 2nd edition
Citazione della Biografia personale.
Edizione 1999 - 2000.
65. Who's Who in the World
Citazione della Biografia personale.
Edizione 1998
66. Premio Lion's Club 1996 per l'attività scientifica di Ricerca sulla Genetica della Malattia di
Alzheimer.
Lyons Club - Lamezia Terme
Lamezia Terme 1 gennaio 1996
67. Premio Anthurium d'Argento
Associazione Anthurium Lamezia Terme
Lamezia Terme 26 agosto 1995
68. Onorificenza Paul Harris Fellow.
Rotary Club Lamezia Terme
Lamezia Terme 1 gennaio 1992
69. Honorable Mention dall'American Academy of Neurology Bruce S. Schoenberg
International Award.
American Academy of Neurology - 1990
70. Premio FARMITALIA per la Neurologia per "Importanti contributi alle conoscenze della
patogenesi dell'invecchiamento cerebrale"
Ferrara - 28 novembre 1989

Membership

Presidente eletto della Società Italiana di Neurologia gruppo demenze (Sin Dem), 2018, in carica dal 2020

Consigliere eletto del Comitato Direttivo della Società Italiana di Neurologia gruppo demenze (Sin Dem), 2013

Membro Esperto in rappresentanza della Regione Calabria al tavolo nazionale del ministero per lo sviluppo del Piano Nazionale sulle Demenze 2013-2014

Membro del Comitato Tecnico scientifico della Società Italiana di Neurologia gruppo demenze (Sin Dem), 2012

Presidente eletto della Associazione Italiana di Psicogeriatría - sezione Calabria 2012-2015

Componente Comitato Tecnico Scientifico Aziendale ASP-CZ
Dal 27-09-2010 a tutt'oggi

Componente Commissione Paritetica per la Formazione ASP-CZ dal 2010 a tutt'oggi

Presidente eletto della Associazione Italiana di Psicogeriatría - sezione Calabria 2009-2012

www.psicogeriatría.it

Consigliere eletto Comitato Direttivo della Società Italiana di Neurologia gruppo demenze (Sin Dem), 2008-2010

Member of International established researcher evaluation core panel (IEREP-c)
University of Leuven, April 2007

Alzheimer Europe

Nomina di membership.

Member of the Alzheimer Europe Expert Advisory Plan for genetic research
30/05/2003 on

American Association for the Advancement of Science

Membership AAAS.

01/01/1995

Membership

Società dei Neurologi, Neurochirurghi Neuroradiologi Ospedalieri

1996 al 2004

Membership

Società Italiana di Neurologia dal 2001 al 2004

The European Neurological Society

Membership della European Neurological Society.

30/12/1999

American Association for the Advancement of Science

Certificato di membership AAAS. 09/01/1998

Attività divulgative presso Associazioni culturali, scuole, televisioni

2018

1. Soroptimist – Le studentesse vogliono CONTARE
Istituto Tecnico Economico “V. De Fazio”
“La ricerca genetica nella storia e in Calabria”
Lamezia Terme 21 marzo 2018
2. UNITER Lamezia Terme
“Le neuroscienze tra passato e future prossimo”
Lamezia Terme 28 novembre 2018

2017

1. Liceo Scientifico “Galileo Galilei”
“La ricerca genetica nella storia e in Calabria”
Lamezia Terme 4 Marzo 2017
2. Associazione Alzheimer di Piacenza – Convegno “Alzheimer: l’assistenza nel territorio”
“Le iniziative di Lamezia; una rete di servizi in Calabria, regione difficile”
Piacenza 21 ottobre 2017

2016

1. Associazione San Teodoro
“Le demenze: dati, sintomi, gestione... è possibile una prevenzione?”
Lamezia Terme Maggio 2016
2. Distretto 2100 Rotary Club Florense di San Giovanni in Fiore – Raccontare l’Alzheimer: la realtà, le speranze
“Vivere l’Alzheimer: dalla solitudine alla condivisione”
San Giovanni in Fiore 4 giugno 2016
3. Soroptimist Club di Lamezia Terme - La salute della donna: ieri, oggi e domani
“Le demenze tra vecchi pregiudizi e nuove evidenze”
Lamezia Terme 29 aprile 2016

2014

1. Convegno Città di Bivongi
La ricerca sulla memoria e il territorio
Bivongi 21 giugno 2014
2. Incontro con gli studenti dell'istituto onnicomprensivo
Tropea 4 marzo 2014-06-30
3. Convegno Rotary International Distretto 2100 Club Locri 1961
La memoria e le sue disfunzioni
Siderno 1 febbraio 2014

2013

1. Partecipazione trasmissione televisiva su “ Malattia di Alzheimer: che fare?
Divulgazione come da obiettivo inserito nel “Progetto CCM 2011” Teleuropa Network
Cosenza 15 maggio 2013
2. Convegno Associazione Italiana Mogli Medici (AMMI) e Federazione Italiana donne arti
professioni (FIDAPA) sezioni di Salerno Seminario La malattia di Alzheimer e le altre
demenze: come difendersi? - Salerno 11 aprile 2013
3. Partecipazione trasmissione televisiva su “ Malattia di Alzheimer”
Divulgazione come da obiettivo inserito nel “Progetto CCM 2011” Teleuropa Network
Cosenza 18 Febbraio 2013
4. Convegno del International Association of Lion's club Distretto 108YA- Soverato
Malattia di Alzheimer : Bisogni e Prospettive – Soverato 9 febbraio 2013 –
5. Associazione RAGI onlus. La malattia di Alzheimer e le altre demenze: dalla ricerca agli
approcci complementari per una migliore qualità di vita
“La ricerca sulle demenze in Calabria: area strategica per lo sviluppo dell'assistenza”
Catanzaro – Fondazione Betania – 28 ottobre 2013

2012

1. Partecipazione trasmissione televisiva su “Malattia di Alzheimer” Divulgazione come da
obiettivo inserito nel “Progetto CCM 2011” Teleuropa Network _Cosenza 23 ottobre
2012
2. Partecipazione trasmissione televisiva sulla memoria Pronto Elisir – Rai 3- 16 settembre
2012
3. La Ricerca scientifica su Bivongi tra presente e futuro: oggi in Calabria domani nel mondo.
Circolo Bivongesi 20 marzo - La Plata (Argentina)

2010

1. "Perché studiare le Demenze?"
FIDAPA - Crotona 29 Maggio 2010
2. "Una rete di servizi per il paziente demente in una regione difficile: attori e strumenti tecnologici"
Alzheimer Italia – XVII Giornata Mondiale Alzheimer - Milano 21 Settembre 2010

2009

1. "Alzheimer Tour: Oltre il tempo e le distanze"
Associazione Alzheimer Calabria - Reggio Calabria 09 Dicembre 2009
2. La Malattia di Alzheimer: la famiglia come risorsa.... Risorse alla famiglia
Soroptimist International, Club di Cosenza e Lamezia Terme – AIDM e AMMI Cosenza
"La famiglia come risorsa per la scienza"
Cosenza 30 Settembre 2009
3. "Una scuola per cantare... Canta la donna..."
Istituto Magistrale "Tommaso Campanella"
Lamezia Terme 05 maggio 2009
4. Conferenza sulla malattia di Alzheimer in occasione della consegna della Paul Harris Fellow
Rotary Club di Santa Severina Distretto 2100
Santa Severina (KR) 4 aprile 2009
5. "Il ruolo della Calabria e di Serrastretta negli studi genetici"
Serrastretta 31 gennaio 2009
6. La ricerca sulle malattie neuro genetiche in Calabria - Premio Solidarietà Sociale BCC
Scandale -1° edizione
Scandale 24 gennaio 2009

2008

1. Partecipazione Trasmissione televisiva Pronto Elisir RAI TRE 20 luglio 2008

2007

1. "La Malattia di Alzheimer dalla ricerca all'assistenza" – Convegno Interregionale del Sud – Associazione Mogli Medici Italiani – Crotona, 23 marzo 2007
2. "Malattie e bisogni di salute in Calabria: metodologie e risultati" – Soroptimist International d'Italia – Club di Soverato – 26 marzo 2007
3. "La memoria: come allenare la mente" – Associazione Mogli Medici Italiani – sezione di Vibo Valentia – 25 febbraio 2007

2006

1. "Dottore, dove ho messo la mia memoria?..." – Associazione Mogli Medici Italiani –

Crotone 01/12/2006

2. "Dottore, dove ho messo la mia memoria?..." – Associazione Mogli Medici Italiani –
Soverato 16/12/2006
3. "Il rischio del deterioramento cognitivo" – UNITER Lamezia Terme 19/04/2006
4. Convegno "Malattia di Alzheimer 100 anni dopo" – Associazione Alzheimer Imola "La
Malattia di Alzheimer e la Demenza Frontotemporale: lo studio delle famiglie come
modello per la comprensione delle cause".
Imola 21 Settembre 2006

2005

1. Convegno: "Speciale per te" Noi possiamo fare la differenza. Serata a favore dei
Malati di Alzheimer e delle loro famiglie
Relatrice: Malattia di Alzheimer: Le nuove frontiere
Reggio Calabria 08/11/2005
2. Partecipazione allo spazio espositivo del Dipartimento Tutela della salute e alle
Politiche sanitarie e sociali della Regione Calabria, nell'ambito della seconda edizione di
Civitas Med-mostra-convegno dell'economia civile del Mediterraneo
Cosenza 4 - 6 Novembre 2005
3. Convegno: "Alzheimer! Non ti scordar di me"
Relatrice: Dallo studio delle famiglie alla comprensione della patogenesi"
Sassari, 24/09/2005
4. Convegno "La Malattia di Alzheimer trova la società impreparata ad accogliere e curare le
sue vittime, sempre più numerose. Quale impegno e quali servizi per migliorare la qualità
della vita del paziente e della sua famiglia?"
Relatrice
Lions Club Polistena "Brutium"
Gioia Tauro 8 Luglio 2005
5. Convegno "Alzheimer Conoscere per migliorare la qualità della vita"
Relatrice
Lions Club di Lamezia Terme e Lions Club di Soveria Mannelli
Teatro Umberto Lamezia Terme 20/06/2005
6. Convegno "Forum sulla Neurogenetica"
Relatrice
Rotaract Club
Palmi 13/05/2005
7. Convegno "La Malattia di Alzheimer: Tra Ricerca e Sviluppo dei Servizi"
Relatrice "La Malattia di Alzheimer tra presente e futuro"
The International Association of Lions Club Distretto 108 YA
Crotone 11/05/2005
8. Convegno "La Malattia di Alzheimer" per non dimenticare chi dimentica
Relatrice
The International Association of Lions Club Distretto 108 YA
Serra San Bruno 29/04/2005

9. Convegno "La malattia di Alzheimer: una sfida per il terzo millennio. Conoscere Per Aiutare"
Relatrice
The International Association of Lions Club Distretto 108 YA
Soverato 09/04/2005.
10. Conferenza-Dibattito "Longevi? Si Grazie"
Relatrice
Associazione Internazionale per la Cultura e la Divulgazione della Salute
Cosenza 18/04/2005

2004

1. Convegno Le Nuove Frontiere della Ricerca nel campo della demenza
Relatrice
Associazione FIDAPA
26 novembre 2004 Catanzaro
2. Convegno sulla Malattia di Alzheimer "Ancora insieme contro l'Alzheimer"
Relatrice
Fondazione Italo Falcomatà
14 marzo 2004 Reggio Calabria
3. Convegno "La Malattia di Alzheimer: per non dimenticare chi dimentica"
The International Association of Lions Clubs – Serra San Bruno
29 aprile 2004

2003

1. Convegno "La persona con demenza e la sua famiglia- Programmazione dei percorsi socio-sanitari.
Relatrice
Associazione per la Ricerca Neurogenetica di Lamezia Terme
24 settembre 2003 Lamezia Terme
2. Convegno "Depressione e Dintorni"
Relatrice
Associazione per la Ricerca Neurogenetica di Lamezia Terme
5 aprile 2003 Lamezia Terme

2002

1. Convegno sulle Malattia di Alzheimer
Relatrice
La Nicastrina nel Futuro della Malattia di Alzheimer.
Associazione Donne Medico Sezione Calabria
1 giugno 2002 Roseto Capo Spulico
2. Convegno: Rete di assistenza al paziente demente
La Demenza: non solo parole
Relatrice
Associazione Alzheimer Pizzo
21 settembre 2002 Vibo Valentia
3. Convegno: Neurogenetica e Ambiente

“Genetica e fattori ambientali nella evoluzione della malattia di Alzheimer”.
17 maggio 2002 Provincia di Taranto, Taranto.

4. Convegno “Le demenze: Aspetti Clinici e Sociali”
“La Malattia di Alzheimer”
6 aprile 2002 Comune di Torano Castello.

2001

1. Conferenza di Aggiornamento
Relatrice.
“Nuovi avanzamenti nel campo delle conoscenze sulla Malattia di Alzheimer”.
18 dicembre 2001 Associazione Maria Cristina Lamezia Terme

2000

1. Congresso “Le Demenze: Emergenza del XXI secolo”
“La ricerca della demenza in Calabria: Dalla storia di un popolo alla genetica molecolare”.
Relatrice.
9 dicembre 2000 FIDAPA sezione Ciro' Marina
2. Congresso: “La malattia d'Alzheimer”.
Malattia di Alzheimer: Dalla storia di un popolo alla genetica molecolare
Relatrice.
Rotary International Distretto 2100 Club
2 dicembre 2000 Amantea

1999

1. Giornata mondiale dei malati di Alzheimer, Convegno sul tema
Relatrice.
A.I.M.A Cosenza
20 novembre 1999 Cosenza
2. Convegno: “Problematiche degli anziani a confronto”.
Relatrice.
Universita' della Terza eta'
11 marzo 1999 Lamezia Terme

1998

1. Convegno: Invecchiamento tra normalità e patologia
Relatrice
“Ringiovanire Invecchiando”.
22 dicembre 1998 Comune di Amaroni (CZ)
2. Convegno “La Malattia di Alzheimer: ricerca, politiche, assistenziali e approccio specialistico alle soglie del duemila”
La Malattia di Alzheimer: da Sindrome a Malattie
Relatrice

Associazione Alzheimer Iblea
19 dicembre 1998 Modica, Ragusa

3. Convegno: "Alzheimer una Malattia da Vivere.

"Le Malattie di Alzheimer"

Relatrice.

22 settembre 1998 Comune di Taranto – Associazione Alzheimer Taranto

1997

1. Convegno "Alzheimer: che fare?"

"Geni e nuove frontiere".

Relatrice.

Centro ricerche e studi: Piero Calamandrei, Taranto

23 maggio 1997 Taranto

1996

1. Seminario e Tavola Rotonda sulla Malattia di Alzheimer

"La demenza: un problema dei nostri giorni".

Relatrice.

27 aprile 1996 F.I.D.A.P.A. Crotona