

Curriculum Vitae Europass

Informazioni personali

Nome / Cognome Diego Rinaldini

> Indirizzo Residenza:

Telefono Cellulare:

Fax

E-mail diegorinaldini@gmail.com

PEC diego.rinaldini.7xys@pu.omceo.it

Cittadinanza italiana

Data di nascita 1985

> Sesso Maschile

Esperienza professionale

- Incarico a tempo determinato c/o L'Arcispedale S. Maria Nuova di Reggio Emilia come medico di continuità assistenziale pediatrica da Dicembre 2016 a Dicembre 2019.
- Sostituzione di pediatri di libera scelta c/o l'AUSL di Bologna e l'ASUR di Pesaro da Agosto 2018
- Conferimento di incarico di lavoro autonomo c/o l'U.O. di Pediatria dell'azienda Sanitaria dell'Alto Adige comprensorio di Merano da Settembre 2018
- Conferimento di incarico di lavoro autonomo c/o l'U.O. di Pediatria dell'ospedale di Urbino (Azienda Sanitaria Unica Regionale, Area Vasta 1) da Novembre 2018

Istruzione e formazione

- Diploma di maturità classica conseguita presso Liceo Ginnasio Terenzio Mamiani di Pesaro, nell'anno scolastico 2003/2004.
- Laurea Specialistica in Medicina e Chirurgia conseguita presso l'Università degli Studi di Bologna il 15 ottobre 2010 con Tesi in Pediatria Generale e Specialistica dal titolo "Disordini della differenziazione sessuale con cariotipo 46,XY: il ruolo della genetica molecolare nella diagnostica clinica" con voto 110/110 e lode.
- Abilitazione all'esercizio della Professione Medica conseguita presso l'Università degli Studi di Bologna nel febbraio 2011.
- Iscrizione all'Ordine dei Medici di Pesaro (09/03/2011)
- Ha frequentato l'Unità Operativa di Pediatria Prof. A. Pession dell'Ospedale S. Orsola-Malpighi di Bologna dall'anno accademico 2008/2009 in qualità di Studente Frequentatore e continuativamente dal 18 ottobre 2012 fino ad Agosto 2013 in qualità di Medico Frequentatore.
- Vincitore della borsa di studio in pediatria, endocrinologia e auxologia della Fondazione Cesare Serono-2012
- Specializzazione in Pediatria conseguita presso l'Università degli Studi di Bologna in data 08/08/2018 con Tesi dal titolo: "Fattori che influenzano l'escrezione urinaria di NGAL nel neonato pretermine: prospettive diagnostiche e implicazioni cliniche" con voto 110/110 e Lode
- Partecipazione alle seguenti iniziative:
 - 1. Workshop Disorder of Sex Development: new directions and persistent doubts. Bologna, 14-15 Ottobre 2011
 - 2. Congresso Nazionale Congiunto SIMMESN e SIMGePeD: Malattie geneticometaboliche tra tecnologia e assistenza. Bologna, 27-29 Ottobre 2011
 - 3. XVIII Congresso Nazionale SIEDP. Genova, 1-3 Dicembre 2011
 - La gestione multidisciplinare delle malattie da accumulo lisosomiale. Bologna 6 Giugno 2014
 - XVIII Congresso Nazionale SIMRI (Società Italiana per le Malattie Respiratorie Infantili). Firenze 2-4 Ottobre 2014
 - 6. II Congresso regionale SIAIP Emilia Romagna. Bologna 27-28 febbraio 2015
 - 7. Andromeda 2015. Bologna 16 Maggio 2015
 - 8. Appropriatezza nella gestione del bambino con malattie endocrno-metaboliche. Bologna 10-11 settembre 2015
 - 9. The Impact of Genomic Deep sequencing on paediatric research and clinical practice, Bologna, 19-20 Novembre 2015
 - 10. Bordetella Pertussis: attualità e problematiche emergenti, Bologna, 24 Novembre 2015
 - 11. Pediatric simulation experience, Novara 11-12 febbraio 2016
 - 12. Specialità professione in pediatria XI edizione, Riccione 3-5 Marzo 2016
 - 13. Congresso Andromeda 2016, Bologna, 28 maggio 2016
 - 14. BLSD SIMEUP SANITARIO Bologna, 29 settembre 2016
 - 15. XII congresso ONSP (Osservatorio Nazionale Specializzandi Pediatria), Bologna, 5-8 ottobre 2016.
 - 16. Pediatric simulation games, Roma 8-11 giugno 2017
 - 17. European Pediatric Life Support, Bologna 30-31 marzo 2017
 - 18. Andromeda 2017, Bologna 20 maggio 2017
 - 19. VI Congresso nazionale SIDERP, Bologna 12-14 ottobre 2017

Capacità e competenze personali

Lingue Straniere

Conoscenza buona della lingua inglese. Livello B2

Capacità e competenze informatiche Conseguito esame di abilità informatiche, utilizzo dei diversi applicativi del pacchetto Office, Internet Explorer e Posta Elettronica

Patente

Conseguita Patente B

- Pubblicazioni Scientifiche 1. Rinaldini, D. Balsamo, A. Bettocchi, I. Pirazzoli, P. La Scola, C. lughetti, L. Roversi, MF, Riepe, F, Cicognani, A. "Deficit di aldosterone sintetasi (ASD): due nuovi casi italiani con una presentazione clinica e un percorso diagnostico differenti" Convegno SIP Sezione Emilia-Romagna, 26 Marzo 2011-Atti
 - 2. <u>D. Rinaldini</u>, A.Balsamo, F. Riepe, A. Marsigli, S. Menabò, I. Bellomo, A. Cicognani "Neonato 46,XY con ipovirilizzazione e positività allo screening neonatale per iperplasia surrenalica congenita" XVIII Congresso Nazionale SIEDP 1-3 Dicembre 2011-Atti
 - 3. M.T. Assante, F. D'Alberton, A. Balsamo, D. Rinaldini, M. Foresti, G. D'Adabbo, A. Cicognani "Aspetti psicologici dell'iperplasia surrenale congenita in età evolutiva" XVIII Congresso Nazionale SIEDP 1-3 Dicembre 2011-Atti
 - 4. Rinaldini Diego, Balsamo Antonio, Riepe Felix, Fanelli F, Angelica Marsili, Pirazzoli P, Cicognani Alessandro "Hypospadias caused by HSD3B2 in a patient positive to neonatal screening for congenital adrenal hyperplasia" Workshop Disorder of Sex Development 14-15 Ottobre 2011-Atti
 - 5. Rinaldini Diego, Balsamo Antonio, Riepe Felix, Angelica Marsigli, Bellomo Ilaria, Cicognani Alessandro "Positività allo screening neonatale per iperplasia surrenalica congenita in un neonato 46,XY con ipovirilizzazione" SIMMESN e SIMGePeD 27-29 Ottobre 2011-Atti
 - 6. L. Baldazzi, A. Balsamo, A. Nicoletti, S., Menabò, D. Rinaldini, G. Cangemi, P. Pirazzoli, A. Cicognani "Seven novel NR5A1 gene mutations in a cohort of 16 italian patients with 46,XY disorder of sex development (DSD) without adrenal insufficiency" 3° International Symposium on Disorder of Sex Development 20-22 Maggio 2011-Atti
 - 7. Lilia Baldazzi, Antonio Balsamo, Annalisa Nicoletti, Soara Menabò, Diego Rinaldini, Giuseppe Cangemi, Claudia Balsamo, Piero Pirazzoli, Alessandro Cicognani "Study of the NR5A1 gene in a cohort of Italian patients with 46,XY disorders of sex development (DSD) without adrenal insufficiency: identification of 7 novel mutations" Horm Res 2011; 76 (suppl 2), ESPE 2011 50th annual meeting, 25-28 Settembre 2011
 - 8. Antonio Balsamo, Diego Rinaldini, Felix Riepe, Ilaria Bettocchi, Piero Pirazzoli, Lorenzo lughetti, Maria Federica Roversi, Alessandro Cicognani "Aldosterone synthase deficiency (ASD): two new italian cases with different presentation and diagnostic patterns" Horm Res 2011; 76 (suppl 2), 50th Annual Meeting ESPE 2011, 25-28 Settembre 2011
 - 9. Antonio Balsamo, Diego Rinaldini, Angelica Marsigli, Sara Monti, Ilaria Bettocchi, Federico Baronio, Milva Bal, Francesca Righetti, Roberto Motta, Alessandra Cassio, Andrea Pession. 'Screening e diagnosi dell'Iperplasia Surrenale Congenita: dalle vecchie alle nuove tecnologie" Articolo pubblicato sul numero monografico "La spettrometria di Massa nel laboratorio clinico" della rivista Ligand Assay, rivista ufficiale della sezione Italiana della European Ligand Assay Society (ELAS-Italia). Volume 17 n° 1 marzo 2012
 - 10. Rinaldini Diego, Riepe, Felix,Roucher, Florance, Dracopoulou, Maria, Marsigli, Angelica, Pirazzoli, Piero, Balsamo, Antonio "Neonatal salt loss: not only 21-hydroxilase deficiency. Report of six cases with aldosterone deficiency or resistance" Horm Res 2012; 78 (suppl 1), 51th Annual Meeting ESPE 2012 20-23 Settembre 2012-Atti
 - 11. Rinaldini D, Zanotti M, Cassio A, Zazzetta E, Monti S, Pirazzoli P, Balsamo A "Hypomagnesemia with secondary hypocalcemia (HSH): apparent homozygosity for one novel TRPM6 mutation in two Italian siblings" Horm Res 2012; 78 (suppl 1), 51th Annual Meeting ESPE 2012 20-23 Settembre 2012-Atti

- 12. Claudia Balsamo, Alessandra Cassio, Stefano Zucchini, Mirella Scipione, Giulio Maltoni, Alessandra Rollo, Annalisa Martini, <u>Diego Rinaldini</u>, Angela Rizzello "**Prevalence and follow-up of thyroid disfunction at type 1 diabetes mellitus (T1DM) onset in pediatric population**" Horm Res 2012; 78 (suppl 1), 51th Annual Meeting ESPE 2012 20-23 Settembre 2012-Atti
- 13. Bal MO, Zanotti M, Zazzetta E, Bettocchi I, Baronio F, <u>Rinaldini D</u>, Balsamo A, Pession A, Cassio A "Newborn screening importance in detection of asymptomatic forms of epimerase deficiency galactosemia (EDG)" J inherit Metab Dis (2012) 35 (Suppl 1): S1-S182, Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 4-7 Settembre 2012
- 14. Baronio F, Santer R, Bettocchi I, Graziano C, Bergmann J, Bal M, <u>Rinaldini D</u>, Cassio A "Fanconi-Bickel Syndrome: a mild form associated with GLUT2 mutation" J inherit Metab Dis (2012) 35 (Suppl 1): S1-S182, Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 4-7 Settembre 2012
- 15. <u>D Rinaldini</u>, A marsigli, S menabo', L Baldazzi, G Cherchi, F Baronio, A Pession A Balsamo "46,XX DSD con virilizzazione di grado V di Prader, pattern ormonale "convenzionale" per deficit di 21-idrossilasi (210HD) e assenza di mutazioni nel gene CYP21A2" 69° Congresso Nazionale della SIP 8-10 Maggio 2013-Atti
- 16. E Zazzetta, A Cassio, A Cantasano, A Rizzello <u>D Rinaldini</u>, L Mazzanti, A Pession, M O Bal "Galattosemia tipo II in soggetti individuati mediante lo screening neonatale in Emilia-Romagna" 69° Congresso Nazionale della SIP 8-10 Maggio 2013-Atti
- 17. A L Martini N Bisacchi, <u>D Rinaldini</u>, B Vestrucci, F D'Alberton, L Mazzanti, A Pession, A Balsamo "**Tentativo di valutare l'efficacia di gruppi di supporto psicologico in bambini obesi e nelle loro famiglie nell'ambito del setting ospedaliero**" 69° Congresso Nazionale della SIP 8-10 Maggio 2013-Atti
- 18. Nicoletta Bisacchi, Anna Lisa Martini, <u>Diego Rinaldini</u>, Elisa Serra, Franco D'Alberton, Laura Mazzanti, Antonio Balsamo "An attemt to evaluate the efficacy of psychodynamic group therapy for obese children and famiglie in hospital setting" 9th Joint Meeting of Paediatric Endocrinology 19-22 Settembre 2013
- 19. Federico Baronio, Angelica Marsigli, <u>Diego Rinaldini</u>, Emanuela Zazzetta, Laura Mazzanti, Antonio Balsamo; Andrea Pession "Rapid onset obesity, endocrine hypertension and ganglioneuroblastoma intermixed: early manifestation of ROHHAD-NET syndrome? Presentation of two cases." 9th Joint Meeting of Paediatric Endocrinology 19-22 Settembre 2013
- 20. Balsamo A, Menabò S, Wasniewska M, Mirabelli S, Nicoletti A, Marsigli A, <u>Rinaldini D</u>, De Luca F, Mazzanti L, Baldazzi L "**Non classical CAH: molecular evaluation of 287 subjects from northern and southern Italy with comparison between genetical and hormonal results.**" 9th Joint Meeting of Paediatric Endocrinology 19-22 Settembre 2013
- 21. Menabò S, Baldazzi L, Riepe F, Cherchi G, Russo G, Franzoni A, Gambineri A, Fanelli F, Martini A.L, <u>Rinaldini D</u>, Balsamo A "**Molecular and phenotypical characterization of 10 families with 11ß-hydroxylase deficiency**" 9th Joint Meeting of Paediatric Endocrinology 19-22 Settembre 2013
- 22. O Prontera, A Gambineri, V Vicennati, C Mosconi, E R Cosentino, E Rinaldi, A Balsamo, <u>D Rinaldini</u>, R Pasquali "**High frequency of morphological adrenal abnormalities in adult Italian patients with congenital adrenal hyperplasia**" J. Endocrinol. Invest. 36 (Suppl. to no. 5): 2013 36° congresso nazionale SIE 5-8 Giugno 2013

23. Rinaldini D., Marsigli A., Martini A.L., Baronio F, Mazzanti L., Riepe F1, Balsamo A. "Correzione di diagnosi in individuo 46,XY, fenotipo maschile, iposurrenalismo ed ipertensione arteriosa, originariamente diagnosticato come deficit di 11-idrossilasi." XIX Congresso Nazionale SIEDP 21-23 Novembre 2013-Atti

24. D. Rinaldini, I. Capelli, F. Vitali, M. Cappuccilli, S. Martini, G. La Manna, G. Faldella, S. Galletti. "Dotto arterioso pervio e chiusura farmacologica: effetto sui marker di danno renale NGAL e KIM-1 nella popolazione pretermine". XXIV Congresso Nazionale SIN. Roma 26-29 Settembre 2018.

Il sottoscritto, sotto la propria responsabilità, ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 445/2000, concernenti le dichiarazioni sostitutive di certificazione e dell'atto di notorietà, consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 76 del D.P.R. 28.12.2000, n. 445 per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci, dichiara che quanto riportato nel presente documento corrisponde a stati o fatti risultanti da documenti in proprio possesso ovvero presso le Pubbliche Amministrazioni ivi indicate.

Dress Ruacount

Data

22/06/2020

Firma