

EUROPEAN
CURRICULUM VITAE
FORMAT



Nome
Indirizzo
Telefono
E-mail

Nazionalità
Data di nascita

CIPOLLI MARCO

CENTRO FIBROSI CISTICA REGIONE VENETO, AOUI VERONA

+39 045 8122293

marco.cipolli@aovr.veneto.it

Italiana

ESPERIENZE LAVORATIVE

- *Vicepresidente della SIFC, Società Italiana Fibrosi Cistica dal 2017 al 2019*
- *Componente della Società Italiana Fibrosi Cistica (SIFC) dal 2011, Responsabile della Commissione Ricerca Clinica della Società Italiana Fibrosi Cistica (SIFC) dal 2014 al 2016;*
- *Honorary observer in Gastroenterology at The Children Hospital at Westmead, Sydney, Australia dal 04/02/2008 al 07/03/2008, dal 05/11/2005 al 15/12/2005 e dal 13/02/2002 al 14/04/2002;*
- *Componente del Clinical Trial Network (CTN) della Società Europea Fibrosi Cistica (ECFS) dal 2008;*
- *Professore a. c. della Scuola di Specializzazione in Pediatria dell'Università' di Verona dal 2003 al 2010;*
- *Presidente del Comitato Scientifico dell'Associazioni Italiana Sindrome di Shwachman-Diamond (AISS) dal 2007 ad oggi;*
- *Componente del Medical and Scientific Advisory Board (MSAB) della Fondazione Statunitense per la Sindrome di Shwachman-Diamond dal 2000 ad oggi; Chief del MSAB dal 2003 al 2005;*
- *Corresponsabile del Team Nutrizionale Pediatrico per la Nutrizione Artificiale Domiciliare dell'Azienda Ospedaliera di Verona dal 2002 (DDG Az. Osp. n. 841/5.6.2002) al 2010;*
- *Componente della Commissione per la Nutrizione Artificiale Domiciliare della Regione Veneto dal 2/6/1998 (delibera della Giunta Regionale n 2036 del 2/6/1998) al 2006;*
- *Membro della Società Italiana di Gastroenterologia ed Epatologia Pediatrica dal 1996;*
- *Dal 01/07/2016 al 15/09/2019 Responsabile di Struttura Ospedaliera Semplice Dipartimentale (SOSD) di Fibrosi Cistica- Regione Marche;*
- *Dal 01/06/2016 al 31/05/2017 in aspettativa comando presso Ospedali Riuniti Ancona in qualità di Responsabile Centro Fibrosi Cistica delle Marche;*
- *Responsabile del Centro Ricerca Clinica del Centro Fibrosi Cistica dal 1/4/2008 (Incarico di Struttura semplice dal 2010 al 2013, successivamente Incarico Professionale Funzionale);*
- *Responsabile del Servizio Clinico di Gastroenterologia del Centro Fibrosi Cistica dell'Ospedale Civile Maggiore dal 2/5/1997 a tutt'oggi (delibera del Direttore Generale dell'Azienda Ospedaliera di Verona 1709 del 28/7/1997) (Incarico di Alta specializzazione dal 2005 al 2009);*
- *Assistente Medico, presso il Centro Regionale Veneto per la Fibrosi Cistica dal 1/11/1992;*
- *Medico borsista presso il Centro Regionale Veneto per la Fibrosi Cistica dal 1/6/1988 al 30/10/1992;*
- *Medico frequentatore presso la Divisione di Pediatria dell'Ospedale Civile Maggiore di Verona dal 16/12/1985 al 10/3/1987.*

- Attuale occupazione professionale
- Principali mansioni e responsabilità

Dal 16/09/2019 Direttore Centro Fibrosi Cistica (UOC) - Regione Veneto

Responsabile dell'assistenza clinica e della ricerca del Centro Fibrosi Cistica-Regione Veneto

FORMAZIONE

- *Maturità classica 1973-1978, Liceo Scipione Maffei, Verona*
- *Laurea in Medicina e Chirurgia 1978- 1985, Università di Verona*
- *Specialità in Pediatria 1987-1990, Università di Verona*
- *Specialità in Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva nel 1991-1994, Università di Verona*
- *Analisi statistica delle sperimentazioni cliniche, Scuola Superiore di Oncologia e Scienze Biomediche. Genova, 23-28 Settembre 1991*
- *Preparazione e conduzione per le sperimentazioni cliniche, Scuola Internazionale di Oncologia e Medicina Sperimentale. Roma, 15-20 Novembre 1993*
- *Analisi della sopravvivenza: Corso di perfezionamento in Statistica Medica ed Epidemiologia Clinica. Università degli Studi di Verona. Verona, 1-2 Luglio 1999*

MADRELINGUA

Italiano

COMPETENZE LINGUISTICHE

- Lettura
- Scrittura
- Conversazione

INGLESE

B2
B2
B2

COMPETENZE ORGANIZZATIVE E MANAGERIALI

Autore di oltre 100 articoli scientifici pubblicati su riviste indicizzate e peer-reviewed
Principal investigator in oltre 30 Clinical Trials di Fase I, II, III.

PATENTE

A, B

PRINCIPALI PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE

Lucca F, Meneghelli I, Tridello G, Buniotto F, Cucchetto G, Volpi S, Pintani E, Bezzerri V, Cipolli M. Reported Adverse Events in Patients with CF Receiving Treatment with Elexacaftor/Tezacaftor/Ivacaftor: 5 Years Observational Study. *J Clin Med*. 2025 Jun 18;14(12):4335. doi: 10.3390/jcm14124335.

Bezzzerri V, Cipolli M. Beyond the bench: Revitalizing ataluren development for rare genetic disorders. *Mol Ther*. 2025 Jun 21:S1525-0016(25)00453-8. doi: 10.1016/j.ymthe.2025.06.002.

Hristodor AM, Cappelli E, Baldisseri E, Valli R, Montalbano G, Micheloni G, Porta G, Frattini A, Ravera S, Fioredda F, Lippi G, Dufour C, Cipolli M, Bezzerri V. Development of translational read-through-inducing drugs as novel therapeutic options for patients with Fanconi anemia. *Cell Death Discov*. 2025 Jun 21;11(1):286. doi: 10.1038/s41420-025-02571-0.

Sabbioni G, D'Aversa E, Breveglieri G, Altieri MT, Boni C, Pegoraro A, Finotti A, Gambari R, D'Amico G, Vella A, Lippi G, Cipolli M, Bezzerri V, Borgatti M. Constitutive systemic inflammation in Shwachman-Diamond Syndrome. *Mol Med*. 2025 Feb 28;31(1):81. doi: 10.1186/s10020-025-01133-5.

Oyarbide U, Bezzerri V, Staton M, Boni C, Shah A, Cipolli M, Calo E, Corey SJ. Reduced EIF6 dosage attenuates TP53 activation in models of Shwachman-Diamond syndrome. *J Clin Invest*. 2025 Feb 18;135(8):e187778. doi: 10.1172/JCI187778.

Gramegna A, Cimino G, Cipolli M, Gandini G, Calderazzo MA, Profiti A, Piedepalumbo F, Blasi F. Impact of elexacaftor/tezacaftor/ivacaftor (ETI) on the prescription refill rate (PRR) for inhaled medications in people with CF: an Italian multicenter analysis. *Respir Res*. 2025 Jan 18;26(1):19. doi: 10.1186/s12931-024-03089-2.

Minelli A, Pintani E, Valli R, Tridello G, Porta G, Fioredda F, Cipolli M, Danesino C. Shwachman-Diamond Syndrome and Diabetes: An Update from the Italian Registry and Review of the Literature. *Exp Clin Endocrinol Diabetes*. 2025 Feb;133(2):78-82. doi: 10.1055/a-2460-6977.

Montresor A, D'Ulivo B, Preato S, Farinazzo A, Pintani E, Chiara ED, Torroni L, Verlato G, Boscia S, Pisano L, Mangone G, Ricci S, Azzari C, Taccetti G, Terlizzi V, Cipolli M, Melotti P, Sorio C, Laudanna C. Real-Life Experience with CFTR Modulators Shows Correction of LAD-IV Phenotype in Cystic Fibrosis. *Am J Respir Cell Mol Biol*. 2024 Oct;71(4):495-498. doi: 10.1165/rcmb.2024-0136LE.

Semenchuk J, Naito Y, Charman SC, Carr SB, Cheng SY, Marshall BC, Faro A, Elbert A, Gutierrez HH, Goss CH, Karadag B, Burgel PR, Colombo C, Salvatore M, Padoan R, Daneau G, Harutyunyan S, Kashirskaya N, Kirwan L, Middleton PG, Ruseckaite R, de Monestrol I, Naehrlich L, Mondejar-Lopez P, Jung A, van Rens J, Bakkeheim E, Orenti A, Zomer-van Ommen D, da Silva-Filho LVR, Fernandes FF, Zampoli M, Stephenson AL; Global CF Registry Collaboration. Impact of COVID-19 infection on lung function and nutritional status amongst individuals with cystic fibrosis: A global cohort study. *J Cyst Fibros*. 2024 Sep;23(5):815-822. doi: 10.1016/j.jcf.2024.07.019.

Piona C, Mozzillo E, Tosco A, Zusi C, Emiliani F, Volpi S, Di Candia F, Raia V, Boselli ML, Trombetta M, Cipolli M, Bonadonna RC, Maffei C. A longitudinal study of glucose tolerance in cystic fibrosis: the central role of beta cell functional mass. *J Clin Endocrinol Metab*. 2024 Jul 12:dgae474. doi: 10.1210/clinem/dgae474. Epub ahead of print.

Pegoraro A, Bezzerri V, Tridello G, Brignole C, Lucca F, Pintani E, Danesino C, Cesaro S, Fioredda F, Cipolli M. Growth Charts for Shwachman-Diamond Syndrome at Ages 0 to 18 Years. *Cancers (Basel)*. 2024 Apr 5;16(7):1420. doi: 10.3390/cancers16071420.

Gramegna A, Alicandro G, Premuda C, Lucca F, Pinali L, Retucci M, Vespro V, Andrisani MC, Carrafiello G, Amati F, Volpi S, Aliberti S, Cipolli M, Blasi F. Relationship Between Lung Volumes and Heterogeneity in the Response to Elexacaftor/Tezacaftor/Ivacaftor in Patients With Cystic Fibrosis and Advanced Lung Disease. *Chest*. 2024 Sep;166(3):433-441. doi: 10.1016/j.chest.2024.03.033.

Spanoudakis M, Yilmaz Karapinar D, Dale D, Bolyard AA, Tran E, Roganovic J, Bartels M, Kapor S, Guardo D, Yacobovich J, Nilsson C, Bezzerri V, Cipolli M, Pegoraro A, Aleksov E, Guenova M, Dufour C, Fioredda F, Papadaki HA, Palmblad J. COVID-19 disease in patients with chronic neutropenia: The experience from the European Network for Innovative Diagnosis and Treatment of Chronic Neutropenias. *Br J Haematol*. 2024 Jun;204(6):2480-2483. doi:

Di Gioia S, Lucca F, Venditto L, Sandri G, Tommasi N, Cipolli M, Molteni G. Efficacy of Elexacaftor-Tezacaftor-Ivacaftor on chronic rhinosinusitis in cystic fibrosis. *Am J Otolaryngol*. 2024 May-Jun;45(3):104236. doi: 10.1016/j.amjoto.2024.104236.

Wilschanski M, Munck A, Carrion E, Cipolli M, Collins S, Colombo C, Declercq D, Hatziaorou E, Hulst J, Kalnins D, Katsagoni CN, Mainz JG, Ribes-Koninckx C, Smith C, Smith T, Van Biervliet S, Chourdakis M. ESPEN-ESPGHAN-ECFS guideline on nutrition care for cystic fibrosis. *Clin Nutr*. 2024 Feb;43(2):413-445. doi: 10.1016/j.clnu.2023.12.017.

Sellers ZM, Assis DN, Paranjape SM, Sathe M, Bodewes F, Bowen M, Cipolli M, Debray D, Green N, Hughan KS, Hunt WR, Leey J, Ling SC, Morelli G, Peckham D, Pettit RS, Philbrick A, Stoll J, Vavrina K, Allen S, Goodwin T, Hempstead SE, Narkewicz MR. Cystic fibrosis screening, evaluation, and management of hepatobiliary disease consensus recommendations. *Hepatology*. 2024 May 1;79(5):1220-1238. doi: 10.1097/HEP.0000000000000646.

Gramegna A, Aliberti S, Calderazzo MA, Casciaro R, Ceruti C, Cimino G, Fabrizzi B, Lucanto C, Messori B, Pisi G, Taccetti G, Tarsia P, Blasi F, Cipolli M. The impact of elexacaftor/tezacaftor/ivacaftor therapy on the pulmonary management of adults with cystic fibrosis: An expert-based Delphi consensus. *Respir Med*. 2023 Dec;220:107455. doi: 10.1016/j.rmed.2023.107455.

Cipolli M, Boni C, Penzo M, Villa I, Bolamperti S, Baldisseri E, Frattini A, Porta G, Api M, Selicato N, Roccia P, Pollutri D, Marinelli Busilacchi E, Poloni A, Caporelli N, D'Amico G, Pegoraro A, Cesaro S, Oyarbide U, Vella A, Lippi G, Corey SJ, Valli R, Polini A, Bezzerri V. Ataluren improves myelopoiesis and neutrophil chemotaxis by restoring ribosome biogenesis and reducing p53 levels in Shwachman-Diamond syndrome cells. *Br J Haematol*. 2024 Jan;204(1):292-305. doi: 10.1111/bjh.19134.

Dajti E, Ravaioli F, Paiola G, Volpi S, Colecchia L, Ferrarese A, Alemanni LV, Cusumano C, Di Biase AR, Marasco G, Vestito A, Festi D, Rautou PE, Cipolli M, Colecchia A. The non-invasive evaluation of liver involvement in patients with cystic fibrosis: A prospective study. *Liver Int*. 2023 Nov;43(11):2492-2502. doi: 10.1111/liv.15748.

Savi D, Lucca F, Tridello G, Meneghelli I, Comello I, Tomezzoli S, Signorini M, Proietti E, Cucchetto G, Volpi S, Cipolli M. Long-term clinical outcomes of elexacaftor/tezacaftor/ivacaftor therapy in adults with cystic fibrosis and advanced pulmonary disease. *Respir Med*. 2023 Nov-Dec;219:107406. doi: 10.1016/j.rmed.2023.107406.

Costa E, Girotti S, van den Ham HA, Cipolli M, van der Ent CK, Taylor-Cousar JL, Leufkens HGM. Traits, trends and hits of orphan drug designations in cystic fibrosis. *J Cyst Fibros*. 2023 Sep;22(5):949-957. doi: 10.1016/j.jcf.2023.07.006.

Kawashima N, Oyarbide U, Cipolli M, Bezzerri V, Corey SJ. Shwachman-Diamond syndromes: clinical, genetic, and biochemical insights from the rare variants. *Haematologica*. 2023 Oct 1;108(10):2594-2605. doi: 10.3324/haematol.2023.282949.

Peretto L, Tonetto E, Maestri I, Bezzerri V, Valli R, Cipolli M, Pinotti M, Balestra D. Counteracting the Common Shwachman-Diamond Syndrome-Causing SBDS c.258+2T>C Mutation by RNA Therapeutics and Base/Prime Editing. *Int J Mol Sci*. 2023 Feb 16;24(4):4024. doi: 10.3390/ijms24044024.

Lucca F, Bezzerri V, Danese E, Oliosio D, Peserico D, Boni C, Cucchetto G, Montagnana M, Tridello G, Meneghelli I, Ros M, Lippi G, Cipolli M. Immunogenicity and Safety of the BNT162b2 COVID-19 Vaccine in Patients with Cystic Fibrosis with or without Lung Transplantation. *Int J Mol Sci*. 2023 Jan 4;24(2):908. doi: 10.3390/ijms24020908.

Bezzzerri V, Gentili V, Api M, Finotti A, Papi C, Tamanini A, Boni C, Baldisseri E, Oliosio D, Duca M, Tedesco E, Leo S, Borgatti M, Volpi S, Pinton P, Cabrini G, Gambari R, Blasi F, Lippi G, Rimessi A, Rizzo R, Cipolli M. SARS-CoV-2 viral entry and replication is impaired in Cystic Fibrosis airways due to ACE2 downregulation. *Nat Commun*. 2023 Jan 10;14(1):132. doi:10.1038/s41467-023-35862-0.

Costa, E., Girotti, S., Pauro, F., Leufkens, H.G.M., Cipolli, M. The impact of FDA and EMA regulatory decision-making process on the access to CFTR modulators for the treatment of

Colombo, C., Cipolli, M., Daccò, V., Medino, P., Alghisi, F., Ambroni, M., Badolato, R., Battistini, F., Bignamini, E., Casciaro, R., Ciciriello, F., Collura, M., Comello, I., Francalanci, M., Ficili, F., Folino, A., Leonardi, S., Leonetti, G., Lucanto, M.C., Lucca, F., Maschio, M., Mencarini, V., Messoro, B., Pisi, G., Pizzamiglio, G., Poli, P., Raia, V., Riberi, L., Ros, M., Rotolo, N., Sepe, A., Taccetti, G., Vitullo, P., Alicandro, G. Clinical course and risk factors for severe COVID-19 among Italian patients with cystic fibrosis: a study within the Italian Cystic Fibrosis Society (2022) *Infection*. DOI: 10.1007/s15010-021-01737-z

Bezzerri, V., Lentini, L., Api, M., Busilacchi, E.M., Cavalieri, V., Pomilio, A., Diomede, F., Pegoraro, A., Cesaro, S., Poloni, A., Pace, A., Trubiani, O., Lippi, G., Pibiri, I., Cipolli, M. Novel Translational Read-Through-Inducing Drugs as A Therapeutic Option for Shwachman-Diamond Syndrome (2022) *Biomedicines*. DOI: 10.3390/biomedicines10040886

Ciet, P., Bertolo, S., Ros, M., Casciaro, R., Cipolli, M., Colagrande, S., Costa, S., Galici, V., Gramegna, A., Lanza, C., Lucca, F., Macconi, L., Majo, F., Paciaroni, A., Parisi, G.F., Rizzo, F., Salamone, I., Santangelo, T., Scudeller, L., Saba, L., Tomà, P., Morana, G. State-of-the-art review of lung imaging in cystic fibrosis with recommendations for pulmonologists and radiologists from the "iMaging managEment of cySTic fibROsis" (MAESTRO) consortium (2022) *European Respiratory Review*. DOI: 10.1183/16000617.0173-2021

Frattoni, A., Bolamperti, S., Valli, R., Cipolli, M., Pinto, R.M., Bergami, E., Frau, M.R., Cesaro, S., Signo, M., Bezzerri, V., Porta, G., Khan, A.W., Rubinacci, A., Villa, I. Enhanced P53 levels are involved in the reduced mineralization capacity of osteoblasts derived from shwachman-diamond syndrome subjects (2021) *International Journal of Molecular Sciences*. DOI: 10.3390/ijms222413331

Khan, A.W., Kennedy, A., Furutani, E., Myers, K., Frattini, A., Acquati, F., Rocchia, P., Micheloni, G., Minelli, A., Porta, G., Cipolli, M., Cesaro, S., Danesino, C., Pasquali, F., Shimamura, A., Valli, R. The frequent and clinically benign anomalies of chromosomes 7 and 20 in Shwachman-diamond syndrome may be subject to further clonal variations (2021) *Molecular Cytogenetics*. DOI: 10.1186/s13039-021-00575-w

Bilton, D., Fajac, I., Pressler, T., Clancy, J.P., Sands, D., Minic, P., Cipolli, M., Galeva, I., Solé, A., Quittner, A.L., Jumadilova, Z., Ciesielska, M., Konstan, M.W., for the CLEAR-110 Study Group Long-term amikacin liposome inhalation suspension in cystic fibrosis patients with chronic *P. aeruginosa* infection (2021) *Journal of Cystic Fibrosis*. DOI: 10.1016/j.jcf.2021.05.013

Treggiari, D., Kleinfelder, K., Bertini, M., Tridello, G., Fedrigo, A., Pintani, E., Iansa, P., Casiraghi, A., Minghetti, P., Cipolli, M., Sorio, C., Melotti, P. Optical Measurements of Sweat for in Vivo Quantification of CFTR Function in Individual Sweat Glands (2021) *Journal of Cystic Fibrosis*. DOI: 10.1016/j.jcf.2021.03.003

Treggiari, D., Tridello, G., Menin, L., Borruso, A., Pintani, E., Iansa, P., Cipolli, M., Melotti, P. Role of sweat ion ratios in diagnosing cystic fibrosis (2021) *Pediatric Pulmonology*. DOI: 10.1002/ppul.25395

Colombo, C., Alicandro, G., Daccò, V., Gagliano, V., Morlacchi, L.C., Casciaro, R., Pisi, G., Francalanci, M., Badolato, R., Bignamini, E., Messoro, B., Lucanto, M.C., Leonetti, G., Maschio, M., Cipolli, M. SARS-CoV-2 infection in cystic fibrosis: A multicentre prospective study with a

control group, Italy, February-July 2020 (2021) PLoS ONE. DOI: 10.1371/journal.pone.0251527

Piona, C., Volpi, S., Zusi, C., Mozzillo, E., Tosco, A., Franzese, A., Raia, V., Boselli, M.L., Trombetta, M., Cipolli, M., Bonadonna, R.C., Maffei, C. Glucose Tolerance Stages in Cystic Fibrosis Are Identified by a Unique Pattern of Defects of Beta-Cell Function (2021) Journal of Clinical Endocrinology and Metabolism. DOI: 10.1210/clinem/dgaa932

Taccetti, G., Francalanci, M., Pizzamiglio, G., Messori, B., Carnovale, V., Cimino, G., Cipolli, M. Cystic fibrosis: Recent insights into inhaled antibiotic treatment and future perspectives (2021) Antibiotics. DOI: 10.3390/antibiotics10030338

Campagna, G., Amato, A., Majo, F., Ferrari, G., Quattrucci, S., Padoan, R., Floridia, G., Salvatore, D., Carnovale, V., Fornaro, G.P., Taruscio, D., Salvatore, M., Angiolillo, A., Baldo, E., Battistini, F., Bernardi, M.A., Bertasi, S., Bignamini, E., Bisogno, A., Braggion, C., Caloiero, M., Cannata, L., Carnicella, A., Cellini, C., Ciciretti, M.A., Cimino, G., Cipolli, M., Cirilli, N., Collura, M., Colombo, C., Sabatino, M.D., Donati, V., Fabrizi, B., Ficili, F., Francalanci, M., Iansa, P., Laezza, C., Leonardi, S., Lucanto, M.C., Lucidi, V., Macchiaroli, A.M., Manca, A., Maschio, M., Mascotto, D., Mencarini, V., Messori, B., Minicucci, L., Moretti, P., Negri, A., Pantano, S., Palladino, N., Pintani, E., Pisano, G., Pisi, G., Pizzamiglio, G., Quattromano, E., Raia, V., Redemagni, A., Ros, M., Rotolo, N., Rottigni, S., Scarlata, A., Spaggiari, C., Taccetti, G., Vassanelli, C., Vitullo, P., Gruppo di Lavoro RIFC Italian cystic fibrosis registry (ICFR): Report 2017-2018. (2021) Epidemiologia e Prevenzione. DOI: 10.19191/EP21.3.S1.050

Giglia, M., Beci, G., Del Turco, E.R., Guardigni, V., Amedeo, A., Cucchetto, G., Verucchi, G., Cipolli, M., Calza, L., Viale, P. SARS-CoV-2 related pneumonia in an adult with cystic fibrosis: natural favourable clinical course or effective therapy? (2020) Monaldi Archives for Chest Disease. DOI: 10.4081/MONALDI.2020.1579

Bezzetti, V., Lucca, F., Volpi, S., Cipolli, M. Does cystic fibrosis constitute an advantage in COVID-19 infection? (2020) Italian Journal of Pediatrics. DOI: 10.1186/s13052-020-00909-1

Bezzetti, V., Api, M., Allegri, M., Fabrizi, B., Corey, S.J., Cipolli, M. Nonsense suppression therapy: New hypothesis for the treatment of inherited bone marrow failure syndromes (2020) International Journal of Molecular Sciences. DOI: 10.3390/ijms21134672

Sansotta, N., Guandalini, S., Romano, S., Amirikyan, K., Cipolli, M., Tridello, G., Barzaghi, S., Jericho, H. The gluten free diet's impact on growth in children with celiac disease in two different countries (2020) Nutrients. DOI: 10.3390/nu12061547

Cipolli, M., Fethney, J., Waters, D., Zanolla, L., Meneghelli, I., Dutt, S., Assael, B.M., Gaskin, K.J. Occurrence, outcomes and predictors of portal hypertension in cystic fibrosis: A longitudinal prospective birth cohort study (2020) Journal of Cystic Fibrosis. DOI: 10.1016/j.jcf.2019.09.016

Cesaro, S., Pegoraro, A., Sainati, L., Lucidi, V., Montemitro, E., Corti, P., Ramenghi, U., Nasi, C., Menna, G., Zecca, M., Danesino, C., Nicolis, E., Pasquali, F., Perobelli, S., Tridello, G., Farruggia, P., Cipolli, M. A Prospective Study of Hematologic Complications and Long-Term Survival of Italian Patients Affected by Shwachman-Diamond Syndrome (2020) Journal of Pediatrics. DOI: 10.1016/j.jpeds.2019.12.041

Vella, A., D'aversa, E., Api, M., Breveglieri, G., Allegri, M., Giacomazzi, A., Busilacchi, E.M., Fabrizi, B., Cestari, T., Sorio, C., Bedini, G., D'amico, G., Bronte, V., Poloni, A., Benedetti, A.,

Bovo, C., Corey, S.J., Borgatti, M., Cipolli, M., Bezzerri, V. MTOR and STAT3 pathway hyper-activation is associated with elevated interleukin-6 levels in patients with shwachman-diamond syndrome: Further evidence of lymphoid lineage impairment (2020) *Cancers*. DOI: 10.3390/cancers12030597

Bilton, D., Pressler, T., Fajac, I., Clancy, J.P., Sands, D., Minic, P., Cipolli, M., Galeva, I., Solé, A., Quittner, A.L., Liu, K., McGinnis, J.P., II, Eagle, G., Gupta, R., Konstan, M.W., for the CLEAR-108 Study Group. Amikacin liposome inhalation suspension for chronic *Pseudomonas aeruginosa* infection in cystic fibrosis (2020) *Journal of Cystic Fibrosis*. DOI: 10.1016/j.jcf.2019.08.001

Khan, A.W., Minelli, A., Frattini, A., Montalbano, G., Bogni, A., Fabbri, M., Porta, G., Acquati, F., Pinto, R.M., Bergami, E., Mura, R., Pegoraro, A., Cesaro, S., Cipolli, M., Zecca, M., Danesino, C., Locatelli, F., Maserati, E., Pasquali, F., Valli, R. Microarray expression studies on bone marrow of patients with Shwachman-Diamond syndrome in relation to deletion of the long arm of chromosome 20, other chromosome anomalies or normal karyotype (2020) *Molecular Cytogenetics*. DOI: 10.1186/s13039-019-0466-9

Drevinek, P., Pressler, T., Cipolli, M., De Boeck, K., Schwarz, C., Bouisset, F., Boff, M., Henig, N., Paquette-Lamontagne, N., Montgomery, S., Perquin, J., Tomkinson, N., den Hollander, W., Elborn, J.S. Antisense oligonucleotide eluforsen is safe and improves respiratory symptoms in F508DEL cystic fibrosis (2020) *Journal of Cystic Fibrosis*. DOI: 10.1016/j.jcf.2019.05.014

Pierandrei, S., Blaconà, G., Fabrizzi, B., Cimino, G., Cirilli, N., Caporelli, N., Angeloni, A., Cipolli, M., Lucarelli, M. Two novel and correlated CF-causing insertions in the (TG)_mTn tract of the CFTR gene (2019) *PLoS ONE*. DOI: 10.1371/journal.pone.0222838

Bezzzerri, V., Vella, A., Gennaro, G.D., Ortolani, R., Nicolis, E., Cesaro, S., Fabrizzi, B., Bronte, V., Corey, S.J., Cipolli, M. Peripheral blood immunophenotyping in a large cohort of patients with Shwachman–Diamond syndrome (2019) *Pediatric Blood and Cancer*. DOI: 10.1002/pbc.27597

Morini, J., Nacci, L., Babini, G., Cesaro, S., Valli, R., Ottolenghi, A., Nicolis, E., Pintani, E., Maserati, E., Cipolli, M., Danesino, C., Scotti, C., Minelli, A. Whole exome sequencing discloses heterozygous variants in the DNAJC21 and EFL1 genes but not in SRP54 in 6 out of 16 patients with Shwachman-Diamond Syndrome carrying biallelic SBDS mutations (2019) *British Journal of Haematology*. DOI: 10.1111/bjh.15594

Bezzzerri, V., Cipolli, M. Shwachman-Diamond Syndrome: Molecular Mechanisms and Current Perspectives (2019) *Molecular Diagnosis and Therapy*. DOI: 10.1007/s40291-018-0368-2

Valli, R., Minelli, A., Galbiati, M., D'Amico, G., Frattini, A., Montalbano, G., Khan, A.W., Porta, G., Millefanti, G., Olivieri, C., Cipolli, M., Cesaro, S., Pasquali, F., Danesino, C., Cazzaniga, G., Maserati, E. Shwachman-Diamond syndrome with clonal interstitial deletion of the long arm of chromosome 20 in bone marrow: haematological features, prognosis and genomic instability (2019) *British Journal of Haematology*. DOI: 10.1111/bjh.15729

Bezzzerri, V., Piacenza, F., Caporelli, N., Malavolta, M., Provinciali, M., Cipolli, M. Is cellular senescence involved in cystic fibrosis? (2019) *Respiratory Research*. DOI: 10.1186/s12931-019-0993-2

Giordani, B., Amato, A., Majo, F., Ferrari, G., Quattrucci, S., Minicucci, L., Padoan, R., Florida,

G., Salvatore, D., Carnovale, V., Fornaro, G.P., Taruscio, D., Salvatore, M., Albera, C., Angiolillo, A., Baldo, E., Battistini, F., Bena, C., Bernardi, M.G., Bertasi, S., Bignamini, E., Bisogno, A., Braggion, C., Cannata, L., Carnicella, A., Ciciretti, M.A., Cipolli, M., Cirilli, N., Collura, M., Colombo, C., Cucchiara, S., Di Sabatino, M., Di Stefano, E., Fabrizi, B., Ficili, F., Francalanci, M., Gagliardini, R., Iansa, P., Laezza, C., Leonardi, S., Lucanto, M.C., Lucidi, V., Macchiaroli, A.M., Magazzù, G., Manca, A., Maschio, M., Mascotto, D., Mencarini, V., Moretti, P., Negri, A., Palladino, N., Pintani, E., Pisano, G., Pisi, G., Pizzamiglio, G., Raia, V., Ratclif, L., Ros, M., Rotolo, N., Spaggiari, C., Tonelli, T., Tuccio, G., Vassanelli, C., Vitullo, P., Zavataro, L. Italian cystic fibrosis registry (ICFR): Report 2015-2016 [Registro italiano fibrosi cistica (RIFC) rapporto 2015-2016] (2019) *Epidemiologia e Prevenzione*. DOI: 10.19191/EP19.4.S1.067

Caporelli, N., Bezzerri, V., Cipolli, M. Cystic fibrosis: New therapeutic horizons [Fibrosi cistica: I nuovi orizzonti terapeutici] (2019) *Quaderni ACP*.

Cipolli, M., Tridello, G., Micheletto, A., Perobelli, S., Pintani, E., Cesaro, S., Maserati, E., Nicolis, E., Danesino, C. Normative growth charts for Shwachman-Diamond syndrome from Italian cohort of 0-8 years old (2019) *BMJ Open*. DOI: 10.1136/bmjopen-2018-022617

Bardelli, D., Dander, E., Bugarin, C., Cappuzzello, C., Pievani, A., Fazio, G., Pierani, P., Corti, P., Farruggia, P., Dufour, C., Cesaro, S., Cipolli, M., Biondi, A., D'Amico, G. Mesenchymal stromal cells from Shwachman-Diamond syndrome patients fail to recreate a bone marrow niche in vivo and exhibit impaired angiogenesis (2018) *British Journal of Haematology*. DOI: 10.1111/bjh.15388

Bezzzerri, V., Bardelli, D., Morini, J., Vella, A., Cesaro, S., Sorio, C., Biondi, A., Danesino, C., Farruggia, P., Assael, B.M., D'Amico, G., Cipolli, M. Ataluren-driven restoration of Shwachman-Bodian-Diamond syndrome protein function in Shwachman-Diamond syndrome bone marrow cells (2018) *American Journal of Hematology*. DOI: 10.1002/ajh.25025

Caporelli, N., Cipolli, M. Panoramica sulla pancreatite cronica in età pediatrica (2018) *Quaderni ACP*, 25 (5), pp. 212-215.

Caporelli, N., Cipolli, M. Panoramica sulla pancreatite acuta in età pediatrica (2018) *Quaderni ACP*.

Nacci, L., Valli, R., Maria Pinto, R., Zecca, M., Cipolli, M., Morini, J., Cesaro, S., Boveri, E., Rosti, V., Corti, P., Ambronio, M., Pasquali, F., Danesino, C., Maserati, E., Minelli, A. Parental origin of the deletion del(20q) in Shwachman-Diamond patients and loss of the paternally derived allele of the imprinted L3MBTL1 gene (2017) *Genes Chromosomes and Cancer*, 56 (1), pp. 51-58. DOI: 10.1002/gcc.22401

Bezzzerri, V., Vella, A., Calcaterra, E., Finotti, A., Gasparello, J., Gambari, R., Assael, B.M., Cipolli, M., Sorio, C. New insights into the Shwachman-Diamond Syndrome-related haematological disorder: Hyper-activation of mTOR and STAT3 in leukocytes (2016) *Scientific Reports*. DOI: 10.1038/srep33165

Minelli, A., Nacci, L., Valli, R., Pietrocola, G., Ramenghi, U., Locatelli, F., Brescia, L., Nicolis, E., Cipolli, M., Danesino, C. Structural variation in SBDS gene, with loss of exon 3, in two Shwachman-Diamond patients (2016) *Blood Cells, Molecules, and Diseases*. DOI: 10.1016/j.bcmd.2016.06.007

Ravera, S., Dufour, C., Cesaro, S., Bottega, R., Faleschini, M., Cuccarolo, P., Corsolini, F., Usai, C., Columbaro, M., Cipolli, M., Savoia, A., Degan, P., Cappelli, E. Evaluation of energy metabolism and calcium homeostasis in cells affected by Shwachman-Diamond syndrome (2016) Scientific Reports. DOI: 10.1038/srep25441

Mercuri, A., Cannata, E., Perbellini, O., Cugno, C., Balter, R., Zaccaron, A., Tridello, G., Pizzolo, G., De Bortoli, M., Krampera, M., Cipolli, M., Cesaro, S. Immunophenotypic analysis of hematopoiesis in patients suffering from Shwachman-Bodian-Diamond Syndrome (2015) European Journal of Haematology, 95 (4), pp. 308-315. DOI: 10.1111/ejh.12490

Wainwright, C.E., Elborn, J.S., Ramsey, B.W., Marigowda, G., Huang, X., Cipolli, M., Colombo, C., Davies, J.C., De Boeck, K., Flume, P.A., Konstan, M.W., McColley, S.A., McCoy, K., McKone, E.F., Munck, A., Ratjen, F., Rowe, S.M., Waltz, D., Boyle, M.P. Lumacaftor-ivacaftor in patients with cystic fibrosis homozygous for phe508del CFTR (2015) New England Journal of Medicine, 373. DOI: 10.1056/NEJMoa1409547

Perobelli, S., Alessandrini, F., Zoccatelli, G., Nicolis, E., Beltramello, A., Assael, B.M., Cipolli, M. Diffuse alterations in grey and white matter associated with cognitive impairment in Shwachman-Diamond syndrome: Evidence from a multimodal approach (2015) NeuroImage: Clinical, 7, pp. 721-731. DOI: 10.1016/j.nicl.2015.02.014

Nacci, L., Danesino, C., Sainati, L., Longoni, D., Poli, F., Cipolli, M., Perobelli, S., Nicolis, E., Cannioto, Z., Morini, J., Valli, R., Pasquali, F., Minelli, A. Absence of acquired copy number neutral loss of heterozygosity (CN-LOH) of chromosome 7 in a series of 10 patients with Shwachman-Diamond syndrome (2014) British Journal of Haematology. DOI: 10.1111/bjh.12767

Leeuwen, L., Magoffin, A.K., Fitzgerald, D.A., Cipolli, M., Gaskin, K.J. Cholestasis and meconium ileus in infants with cystic fibrosis and their clinical outcomes (2014) Archives of Disease in Childhood.

Minelli, A., Nicolis, E., Cannioto, Z., Longoni, D., Perobelli, S., Pasquali, F., Sainati, L., Poli, F., Cipolli, M., Danesino, C. Incidence of Shwachman-Diamond syndrome (2012) Pediatric Blood and Cancer. DOI: 10.1002/pbc.24260

André, V., Longoni, D., Bresolin, S., Cappuzzello, C., Dander, E., Galbiati, M., Bugarin, C., Meglio, A.D., Nicolis, E., Maserati, E., Serafini, M., Warren, A.J., Te Kronnie, G., Cazzaniga, G., Sainati, L., Cipolli, M., Biondi, A., D'Amico, G. Mesenchymal stem cells from Shwachman-Diamond syndrome patients display normal functions and do not contribute to hematological defects (2012) Blood Cancer Journal. DOI: 10.1038/bcj.2012.40

Dall'Oca, C., Bondi, M., Merlini, M., Cipolli, M., Lavini, F., Bartolozzi, P. Shwachman-diamond syndrome (2012) Musculoskeletal Surgery, 96 (2), pp. 81-88. DOI: 10.1007/s12306-011-0174-z

Perobelli, S., Nicolis, E., Assael, B.M., Cipolli, M. Further characterization of Shwachman-Diamond syndrome: Psychological functioning and quality of life in adult and young patients (2012) American Journal of Medical Genetics. DOI: 10.1002/ajmg.a.35211

Borowitz, D., Stevens, C., Brettman, L.R., Campion, M., Chatfield, B., Cipolli, M. International phase III trial of liprotamase efficacy and safety in pancreatic-insufficient cystic fibrosis patients

Dror, Y., Donadieu, J., Kogelmeier, J., Dodge, J., Toivainen-Salo, S., Makitie, O., Kerr, E., Zeidler, C., Shimamura, A., Shah, N., Cipolli, M., Kuijpers, T., Durie, P., Rommens, J., Siderius, L., Liu, J.M. Draft consensus guidelines for diagnosis and treatment of shwachman-diamond syndrome (2011) Annals of the New York Academy of Sciences. DOI: 10.1111/j.1749-6632.2011.06349.x

Passerini, L., Olek, S., Di Nunzio, S., Barzaghi, F., Hambleton, S., Abinun, M., Tommasini, A., Vignola, S., Cipolli, M., Amendola, M., Naldini, L., Guidi, L., Cecconi, M., Roncarolo, M.G., Bacchetta, R. Forkhead box protein 3 (FOXP3) mutations lead to increased TH17 cell numbers and regulatory T-cell instability (2011) Journal of Allergy and Clinical Immunology. DOI: 10.1016/j.jaci.2011.09.010

Ooi, C.Y., Dorfman, R., Cipolli, M., Gonska, T., Castellani, C., Keenan, K., Freedman, S.D., Zielenski, J., Berthiaume, Y., Corey, M., Schibli, S., Tullis, E., Durie, P.R. Type of CFTR mutation determines risk of pancreatitis in patients with cystic fibrosis (2011) Gastroenterology. DOI: 10.1053/j.gastro.2010.09.046

Valletta, E., Fornaro, M., Cipolli, M., Conte, S., Bissolo, F., Danchielli, C. Celiac disease and obesity: Need for nutritional follow-up after diagnosis (2010) European Journal of Clinical Nutrition. DOI: 10.1038/ejcn.2010.161

Bartlett, J.R., Friedman, K.J., Ling, S.C., Pace, R.G., Bell, S.C., Bourke, B., Castaldo, G., Castellani, C., Cipolli, M., Colombo, C., Colombo, J.L., Debray, D., Fernandez, A., Lacaille, F., Macek Jr., M., Rowland, M., Salvatore, F., Taylor, C.J., Wainwright, C., Wilschanski, M., Zemková, D., Hannah, W.B., Phillips, M.J., Corey, M., Zielenski, J., Dorfman, R., Wang, Y., Zou, F., Silverman, L.M., Drumm, M.L., Wright, F.A., Lange, E.M., Durie, P.R., Knowles, M.R. Genetic modifiers of liver disease in cystic fibrosis (2009) JAMA - Journal of the American Medical Association. DOI: 10.1001/jama.2009.1295

Minelli, A., Maserati, E., Nicolis, E., Zecca, M., Sainati, L., Longoni, D., Lo Curto, F., Menna, G., Poli, F., De Paoli, E., Cipolli, M., Locatelli, F., Pasquali, F., Danesino, C. The isochromosome i(7)(q10) carrying c.258+2t>c mutation of the SBDS gene does not promote development of myeloid malignancies in patients with Shwachman syndrome (2009) Leukemia. DOI: 10.1038/leu.2008.369

Gambineri, E., Perroni, L., Passerini, L., Bianchi, L., Doglioni, C., Meschi, F., Bonfanti, R., Sznajder, Y., Tommasini, A., Lawitschka, A., Junker, A., Dunstheimer, D., Heidemann, P.H., Cazzola, G., Cipolli, M., Friedrich, W., Janic, D., Azzi, N., Richmond, E., Vignola, S., Barabino, A., Chiumello, G., Azzari, C., Roncarolo, M.-G., Bacchetta, R. Clinical and molecular profile of a new series of patients with immune dysregulation, polyendocrinopathy, enteropathy, X-linked syndrome: Inconsistent correlation between forkhead box protein 3 expression and disease severity (2008) Journal of Allergy and Clinical Immunology. DOI: 10.1016/j.jaci.2008.09.027

Cipolli, M., Castellani, C., Wilcken, B., Massie, J., McKay, K., Gruca, M., Tamanini, A., Assael, M.B., Gaskin, K. Pancreatic phenotype in infants with cystic fibrosis identified by mutation screening (2007) Archives of Disease in Childhood. DOI: 10.1136/adc.2006.107581

Valletta, E., Gelio, S., Piccoli, R., Ibba, M.V., Fornaro, M., Cipolli, M., Fontana, E. Energy and micronutrient intakes in a group of children with severe developmental disabilities on home

enteral nutrition (2006) Nutritional Therapy and Metabolism.

Valletta, E., Gelio, S., Fontana, E., Ibba, M.V., Piccoli, R., Cipolli, M. Drug administration in enterally fed children with severe neurological disease [La somministrazione di farmaci nel bambino con grave patologia neurologica in nutrizione enterale] (2005) Rivista Italiana di Nutrizione Parenterale ed Enterale.

Nicolis, E., Bonizzato, A., Assael, B.M., Cipolli, M. Identification of novel mutations in patients with Shwachman-Diamond syndrome. (2005) Human mutation. DOI: 10.1002/humu.9324

Pradal, U., Delmarco, A., Morganti, M., Cipolli, M., Mini, E., Cazzola, G. Long term azithromycin in cystic fibrosis: Another possible mechanism of action? (2005) Journal of Chemotherapy. DOI: 10.1179/joc.2005.17.4.393

Sbarbati, A., Valletta, E., Bertini, M., Cipolli, M., Morroni, M., Pinelli, L., Tatò, L. Gluten sensitivity and 'normal' histology: Is the intestinal mucosa really normal? (2003) Digestive and Liver Disease. DOI: 10.1016/S1590-8658(03)00457-2

Rothbaum, R., Perrault, J., Vlachos, A., Cipolli, M., Alter, B.P., Burroughs, S., Durie, P., Elghetany, M.T., Grand, R., Hubbard, V., Rommens, J., Rossi, T. Shwachman-Diamond syndrome: Report from an international conference (2002) Journal of Pediatrics. DOI: 10.1067/mpd.2002.125850

Giglio, L., Petaros, P., Neri, E., Amici, A., Stefanelli, M., Barbera, C., Bruschi, L., Catassi, C., Cavaleri, G., Cimadamore, N., Cipolli, M., D'Orazio, C., Di Bona, E., Failla, P., Faraguna, D., Fillippi, L., Fusco, P., Gentile, T., Ghilardi, R., Guariso, G., Varotto, S., Lucidi, V., Marchi, A., Masi, M., Miano, A., Notarangelo, L.D., Padoan, R., Perotti, P., Poggi, V., Menna, G., Raia, V., Roggero, P., Sacchini, P., Spataro, A., Stramare, D., Taccetti, G., Ughi, C., Valerioti, S., Mastella, G. Shwachman-Diamond syndrome: A collaborative study [Sindrome di Shwachman-Diamond: Uno studio collaborativo Italiano] (2002) Medico e Bambino.

Piccoli, A., Capelli, P., Castagnini, A., Cipolli, M., Contreas, G., Ulmi, D., Zaroni, G., Valletta, E. Latent celiac disease in subjects with serum anti-endomysial antibodies and normal intestinal biopsy [Celiachia latente in soggetti con anticorpi antiendomio positivi e biopsia intestinale normale.] (2002) La Pediatria medica e chirurgica : Medical and surgical pediatrics

Cipolli, M. Shwachman-Diamond Syndrome: Clinical Phenotypes (2001) Pancreatology. DOI: 10.1159/000055858

Cipolli, M., Cazzola, G., Novelli, A., Cassetta, M.I., Fallani, S., Mazzei, T. Azithromycin concentrations in serum and bronchial secretions of patients with cystic fibrosis (2001) Clinical Drug Investigation. DOI: 10.2165/00044011-200121050-00005

Cipolli, M., D'Orazio, C., Delmarco, A., Marchesini, C., Miano, A., Mastella, G. Shwachman's syndrome: Pathomorphosis and long-term outcome (1999) Journal of Pediatric Gastroenterology and Nutrition, 29 (3), pp. 265-272. DOI: 10.1097/00005176-199909000-00006

Rodella, L., Cazzola, G., Cipolli, M., Kind, R., Lombardo, F., Guglielmi, A., Catalano, F. Sclerotherapy of esophago-gastric varices in patients with cystic fibrosis (1999) Giornale Italiano

Richard, D.A., Nousia-Arvanitakis, S., Sollich, V., Hampel, B.J., Sommerauer, B., Schaad, U.B., Sartet, A., Brömme, S., Klödtz, E., Lietz, T., Schille, R., Posselt, H.G., Noll, S., Sollich, V., Zimmermann, T., Bärmeier-Wasmuth, H., Wahn, U., Weber, A., Magdorf, K., Wacker, F., Tröger, J., Lyle, M., Schmidt, A., Preuss, I., Krasemann, C., Nikolaidis, P., Peonides, A., Skolidopoulos, S., Sotiriadis, G., Gyurkovits, K., Bolbas, K., Rivlin, J., Mastella, G., Cipolli, M., Trogu, P., Barreto, C., Lara, E., Egner, J., Hauptmann, M., Wedgwood, J. Oral ciprofloxacin vs. intravenous ceftazidime plus tobramycin in pediatric cystic fibrosis patients: Comparison of antipseudomonas efficacy and assessment of safety with ultrasonography and magnetic resonance imaging (1997) *Pediatric Infectious Disease Journal*. DOI: 10.1097/00006454-199706000-00007

Cipolli, M., Valletta, E.A., Cazzola, G. Duplex Doppler ultrasound and portal hypertension in children [4] (1996) *Journal of Pediatric Gastroenterology and Nutrition*. DOI: 10.1097/00005176-199611000-00033

Cipolli, M., Cazzola, G.A., Mastella, G. Fatal sepsis from *Pseudomonas cepacia* in cystic fibrosis (1995) *Rivista Italiana di Pediatria*.

Cipolli, M., Perini, S., Valletta, E.A., Mastella, G. Bronchial artery embolization in the management of hemoptysis in cystic fibrosis (1995) *Pediatric Pulmonology*. DOI: 10.1002/ppul.1950190606

Cipolli, M., Valletta, E.A., Cazzola, G., Inaspettato, G., Loreti, S., Mastella, G. Portal hypertension in patients with cystic fibrosis and chronic liver disease (1995) *Rivista Italiana di Pediatria*.

Cipolli, M., Canciani, M., Cavazzani, M., Uras, P., Zampieri, P., Mastella, G. Ear disease is not a common complication in cystic fibrosis (1993) *European Journal of Pediatrics*, 152 (3), pp. 265-266. DOI: 10.1007/BF01956160

Cipolli, M., Valletta, E., Zampieri, C., Mastella, G. Increased serum levels of antigliadin antibodies in cystic fibrosis (1993) *Acta Pædiatrica*. DOI: 10.1111/j.1651-2227.1993.tb12526.x

Valletta, E.A., Loreti, S., Cipolli, M., Cazzola, G., Zanolla, L. Portal hypertension and esophageal varices in cystic fibrosis: Unreliability of echo-doppler flowmetry (1993) *Scandinavian Journal of Gastroenterology*. DOI: 10.3109/00365529309098306

Cazzola, G.A., Valletta, E.A., Cipolli, M. Neutrophil chemotaxis. II. Clinical implications and therapeutic indications in children [La chemiotassi del neutrofilo. II. Implicazioni cliniche e cenni di terapia in età pediatrica.] (1990) *La Pediatria medica e chirurgica : Medical and surgical pediatrics*.

Valletta, E.A., Cazzola, G.A., Cipolli, M. Neutrophil chemotaxis. I. Physiology aspects and study methods [La chemiotassi del neutrofilo. I. Aspetti di fisiologia e metodi di studio.] (1989) *La Pediatria medica e chirurgica : Medical and surgical pediatrics*

Valletta, E.A., Cipolli, M., Cazzola, G., Mastella, G. Pulmonary hemosiderosis in a child with

cystic fibrosis (1988) Helvetica Paediatrica Acta.

Ai sensi del nuovo Regolamento Europeo 679/2016 e del D.Lgs. 196/2003 autorizzo il trattamento dei dati personali.

Data

03.07.2025

Firmato

Marco Cipolli