

GARELLI DAVIDE

CURRICULUM VITAE

ISTRUZIONE

- Specializzazione in Pediatria, conseguita il 30/06/2016, con votazione 70/70 e lode e dignità di stampa

Tesi di Specializzazione: “A three year experience on heated humidified high-flow nasal cannula for infants with bronchiolitis: a retrospective observational study”, Relatore Prof. Pier-Angelo Tovo

- Diploma Supplement in Pediatria d’Urgenza dal 01 Luglio 2015 al 30 Giugno 2016
- Medico Specializzando in Pediatria c/o l’Ospedale Infantile Regina Margherita, Torino, dal 01 Luglio 2011 al 30 Giugno 2016
- Iscrizione all’Ordine Provinciale dei Medici Chirurghi di Torino dal 21 febbraio 2011, numero 22051
- Abilitazione all’esercizio della professione di Medico Chirurgo, conseguita il 10 febbraio 2011
- Laurea in Medicina e Chirurgia, conseguita il 13 ottobre 2010, con votazione 110/110

Tesi di Laurea: “Diagnostica differenziale nel deficit di Fenilalanina Idrossilasi”, Relatore Prof.ssa Margherita Cirillo Silengo

- Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia (ottobre 2004 – ottobre 2010) presso l’Università degli studi di Torino, Facoltà di Medicina e Chirurgia – sede Molinette.
- Diploma di Maturità Scientifica conseguito nel luglio 2004 con votazione 90/100 - Liceo Scientifico Statale “G. Peano”, Cuneo
- Liceo Scientifico Statale “G. Peano”, Cuneo (1999 -2004)

LINGUE STRANIERE

- Inglese: ottime capacità di comprensione ed espressione in forma scritta e parlata
- Portoghese: ottime capacità di comprensione ed espressione in forma scritta e parlata.
- Francese: buone capacità di comprensione ed espressione in forma scritta e parlata
- Spagnolo: buone capacità di comprensione ed espressione in forma scritta e parlata

ESPERIENZE ALL'ESTERO

- Consulente tecnico del progetto “Kira Mama Plus” focalizzato sulla rianimazione neonatale nel distretto di Cibitoke (Burundi), dal 1° marzo al 6 maggio 2015 per l'ONG “CCM - Comitato di Collaborazione Medica” di Torino
- Start-up e attività ospedaliera presso l'ospedale pediatrico “Mohamed Aden Sheik Children Teaching Hospital” di Hargeisa (Somalia) dal 6 gennaio al 20 aprile 2013 con l'ONG “PCN (persone come noi)” e l'Onlus “MAS CTH Onlus” presieduta dal Prof. Piero Abbruzzese
- Volontario presso l'Ospedale di Sololo (Kenya) dal 1° settembre 2009 al 13 ottobre 2009 con l'ONG “CCM - Comitato di Collaborazione Medica” di Torino
- Partecipazione al Programma Erasmus/Socrates presso “Universidade de Lisboa, Faculdade de Medicina, Hospital Santa Maria” (Lisbona, Portogallo) dal 1 settembre 2007 al 31 agosto 2008

ATTIVITÀ SCIENTIFICHE E PROFESSIONALI PRINCIPALI

- Dal 06/01/2017 alla data odierna Dirigente Medico presso la S.C. Pediatria d'Urgenza – Ospedale Infantile Regina Margherita – AOU Città della Salute e della Scienza, Torino;
- Dal 13/09/2016 al 05/01/2017 incarico a tempo determinato come Medico Pediatra presso ASL Asti, Ospedale Cardinal Massaia, SOC Pediatria;
- Dal 15/07/2016 al 11/09/2016 incarico di libera professione come Medico Pediatra presso il Pronto Soccorso dell'Ospedale Infantile Regina Margherita - S.C. Pediatria d'Urgenza - AOU Città della Salute e della Scienza di Torino;
- Attività clinica e di ricerca in qualità di Medico Specializzando presso

l'Ospedale Infantile Regina Margherita dal 01/07/2011 al 30/06/2016.

- Istruttore PBLSD-SIMEUP da Marzo 2018
- Docente per il “Master in Emergenze-Urgenze in età pediatrica”, A.A. 2016/2017, 2017/2018 e 2018/2019
- Docente per la Didattica Complementare nel Corso di Laurea in Infermieristica, modulo di Pediatria, Università degli Studi di Torino, AA 2014/2015 e 2015/2016
- Corso teorico-pratico Cadaver Lab Arrow EZ-IO, Humanitas University Luzzatto Simulation Center – 26 Giugno 2018
- Partecipazione al “Corso di simulazione SIMEUP”, Torino 6-7 aprile 2016
- Partecipazione al “Corso di base di ecografia clinica in Emergenza/Urgenza”, Torino 23-24 febbraio 2016 e 6-7 novembre 2017
- Partecipazione al “Corso PAlarm”, Torino 30 ottobre 2017
- Partecipazione al “Corso PALS AHA SIMEUP”, Torino 29-30 settembre 2015
- Partecipazione al “Corso PBLSD SIMEUP”, Torino 22 marzo 2012 e 22 maggio 2017
- Partecipazione al “Corso di ecografia clinica toraco-polmonare”, Ospedale Niguarda Ca' Granda, Milano 27 febbraio 2015
- Frequenza presso la S.S. di Malattie Metaboliche dell'Ospedale Infantile Regina Margherita di Torino da ottobre 2008 a giugno 2013, per attività assistenziale-terapeutica e di ricerca.
- Relatore al “PhD Fabry Research Initiative” con l'intervento dal titolo “The genotypic evaluation as a tool for prediction of clinical phenotype in fabry disease: a study of 115 patients”, Berlino 31 maggio 2012
- Relatore all'evento “Il diabete Mellito e le Malattie Metaboliche nel bambino straniero” con l'intervento dal titolo “La fenilchetonuria nel migrante”, Torino 29 febbraio 2012
- Co-Investigatore nello Studio Clinico “A phase 3, Randomized, Multi-center, Multi-National, Open-Label, Active Comparator Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Genz-112638 in Patients with Gaucher Disease Type 1 who have Reached Therapeutic Goals with Enzyme Replacement Therapy”, Genzyme, novembre 2011
- Relatore al “II congresso nazionale malattie metaboliche, screening neonatale e genetica clinica (SIMMESN -SIMGEPED)” con l'intervento dal titolo “Screening di responsività alla tetraidrobiopterina nel difetto di fenilalanina idrossilasi: un approccio sperimentale”, Milano 18-21 novembre 2010

CONGRESSI

- Partecipazione alla “V edizione delle giornate di studio sulle malattie rare del metabolismo lipidico”, Castelbuono 9-11 ottobre 2014

- Partecipazione al “10° congresso nazionale SIMEUP”, Torino 27-29 marzo 2014
- Partecipazione al “IV congresso nazionale congiunto SIMMESN e SIMGePeD”, Venezia 3-5 dicembre 2012
- Partecipazione al “XXV congresso nazionale Confronti in Pediatria”, Trieste 29 novembre – 1 dicembre 2012
- Partecipazione al “6th Day with the MPSI Experts”, Manchester (UK) 8-9 novembre 2012
- Partecipazione al convegno “Piccolo per l’età gestazionale. FGR, IUGR, SGA: dalla teoria all’organizzazione”, Pollenzo 12-14 aprile 2012
- Partecipazione al corso di formazione “Infezioni inusuali nel bambino: problematiche in ambito di adozioni internazionali e migrazioni”, Torino 31 gennaio 2012
- Partecipazione al “III congresso nazionale congiunto SIMMESN e SIMGePeD”, Bologna 27-29 ottobre 2011
- Partecipazione a “Gli obiettivi terapeutici nella Malattia di Gaucher di tipo I”, Bologna 20 maggio 2011
- Partecipazione al “Day with the Experts on Management of Gaucher Disease: pregnancy, paediatric and therapeutic response”, Colonia (Germania) 10 febbraio 2010
- Partecipazione al “10th International Workshop on Lysosomal Storage Disorders”, Praga 3-4 dicembre 2010
- Partecipazione all’ “Advisory Board sulla Mucopolisaccaridosi I”, Bologna 7 ottobre 2010
- Partecipazione al “28° congresso nazionale di antibioticoterapia in età pediatrica”, Milano 5-6 novembre 2009

PUBBLICAZIONI

- Spada M, Garelli D, Riggi C, Pagliardini V, Lualdi S, Filocamo M, Porta F
Spontaneous regression of hypertrophic cardiomyopathy in an infant with Pompe's disease.
Mol Genet Metab. 2012 Dec;107(4):763.
- Co-autore del manuale “Iperfenilalaninemie – Raccomandazioni diagnostiche, terapeutiche ed assistenziali”, ed. SIMMESN, 2012.
- Roato I, Porta F, Mussa A, D'Amico L, Fiore L, Garelli D, Spada M, Ferracini

R.

Bone impairment in phenylketonuria is characterized by circulating osteoclast precursors and activated T cell increase.

PLoS One. 2010 Nov 30;5(11):e14167.

- Porta F, Mussa A, Garelli D, Spada M.
Phenotyping and treatment of phenylketonuria.
Lancet. 2011 Feb 5;377(9764):465.
- Porta F, Spada M, Garelli D, Mussa A, Ponzzone A.
Tetrahydrobiopterin and phenylketonuria.
J Pediatr. 2011 May; 158(5):864.
- Spada M, Pagliardini V, Garelli D, Ignaccolo MG, Porta F, Perfetto F, Filocamo M, Riggi C, Pagliardini S, Ponzzone A.
Spontaneous reversal of hypertrophic cardiomyopathy in Pompe disease.
J Inherit Metab Dis. 2010 Aug; Vol 33; Suppl. 1: S153.
- Garelli D, Pagliardini V, Ignaccolo MG, Mussa A, Porta F, Meli C, Ponzzone A, Spada M.
Screening for BH4-responsiveness in PKU: results with a quantitative method.
J Inherit Metab Dis. 2010 Aug; Vol 33; Suppl. 1: S112.
- Pagliardini V, Dotta A, Marinosci A, Enea C, Lovera C, Garelli D.
Epatosplenomegalia del lattante.
Doctor Pediatria, 29 aprile 2011.
- Garelli D, Santarelli F, Dotta A, Marinosci A, Pagliardini V.
Una miopatia progressiva.
Doctor Pediatria, 29 aprile 2011.
- Dotta A, Marinosci A, Pagliardini V, Garelli D, Molinatto C, Silengo M.
Due casi di bassa statura e cardiopatia congenita familiare: variabilità fenotipica della sindrome di Noonan.
Il giornale del linguaggio universale: DNA e..., maggio 2011.
- Marinosci A, Dotta A, Biamino E, Pagliardini V, Garelli D, Molinatto C, Ferrero GB, Silengo M.
Una plagiocefalia.
Il giornale del linguaggio universale: DNA e..., giugno 2011

