

CURRICULUM VITAE**Informazioni Personali**

Cognome e Nome	Valenti Vincenza
Data di nascita	24/07/1976
Qualifica	Dirigente Biologo

Amministrazione	Azienda Sanitaria Provinciale di Palermo
-----------------	--

Incarico attuale	Tempo pieno e indeterminato
------------------	-----------------------------

E-mail	valentivincenza@arubapec.it - vincenza.valenti@asppalermo.org
--------	---

**Titoli di Studio e
Professionali ed
Esperienze lavorative**

Titolo di Studio	09/03/2001 Laurea in Scienze Biologiche
------------------	---

Altri titoli di Studio e Professionali	16/10/2012 Specialista in Patologia clinica
---	---

	24/06/2010 Iscrizione Ordine dei Biologi di Sicilia
--	---

	17/02/2006 Dottore di Ricerca in "Fisiopatologia del Metabolismo: Lipidi e Lipoproteine"
--	--

Esperienze Professionali

01/10/2023 ad oggi Posizione: DIRIGENTE BIOLOGO PRESSO L'AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE DI PALERMO (P.O. "Ingrassia"), tipo di rapporto: lavoro subordinato a tempo pieno e indeterminato, CCNL di riferimento: Dirigenza Medica, Sanitaria e Veterinaria del 19/12/2019

28/12/2021 – 04/07/2021 Posizione: DIRIGENTE BIOLOGO DIPENDENTE ASP 6 in prestito PRESSO CQRC (OSPEDALI RIUNITI VILLA SOFIA – CERVELLO) tipo di rapporto: lavoro subordinato a tempo pieno e determinato, CCNL di riferimento: Dirigenza Medica, Sanitaria e Veterinaria del 19/12/2019

05/12/2020 – 30/09/2023 Posizione: DIRIGENTE BIOLOGO PRESSO L'AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE DI PALERMO (P.O. DI TERMINI IMERESE – PTA "Biondo" Palermo – P.O. "Ingrassia"), tipo di rapporto: lavoro subordinato a tempo pieno e determinato, CCNL di riferimento: Dirigenza Medica, Sanitaria e Veterinaria del 19/12/2019

01/08/2020 - 04/12/2020 Dirigente Biologo presso l'AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE DI AGRIGENTO (P.O. DI SCIACCA) U.O.C. Patologia Clinica

20/11/2018 Iscrizione presso l'Albo dei Periti del Tribunale di Palermo nella categoria Biologi

25/07/2018 – 25/01/2019 TITOLARE DI BORSA DI STUDIO
Titolo: Esposizione a lungo termine ai fattori di rischio lipidico e cardiopatia ischemica su base aterosclerotica: effetto di varianti genetiche rare sui fenotipi lipidici caratterizzati da alti/bassi livelli di LDL, HDL e apoC-III
Responsabile Scientifico: Prof. M. Averna
DIPARTIMENTO BIOMEDICO DI MEDICINA INTERNA E SPECIALISTICA (DIBIMIS) – Azienda Policlinico Universitario "P. Giaccone"

12/03/2015– 11/06/2015 Prestazione d'opera di natura occasionale come Tecnologo Esperto in tecniche NEXT GENERATION SEQUENCING
DIPARTIMENTO BIOMEDICO DI MEDICINA INTERNA E SPECIALISTICA (DIBIMIS) – Azienda Policlinico Universitario "P. Giaccone"

12/03/2015– 11/06/2015 ASSEGNISTA DI RICERCA
Titolo: Ruolo di biomarcatori genetici e non genetici emergenti nella predizione del rischio cardiovascolare in pazienti con Ipercolesterolemia Autosomica Dominante
Responsabile Scientifico: PROF. MAURIZIO AVERNA
DIPARTIMENTO BIOMEDICO DI MEDICINA INTERNA E SPECIALISTICA (DIBIMIS) – AZIENDA POLICLINICO UNIVERSITARIO "P. GIACCONE"
UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI PALERMO - P.ZZA MARINA, 61 PAL. STERI – PALERMO

12/03/2015– 11/06/2015 TITOLARE DI BORSA DI STUDIO
Titolo: "Home-based Empowered Living for Parkinson's Disease" (HELP)
Analisi di polimorfismi del citocromo P450 in soggetti con malattia di Parkinson in corso di trattamento con farmaci dopaminergici
Responsabile Scientifico: Prof. Giuseppina Campisi
DIPARTIMENTO DI MEDICINA CLINICA E DELLE PATOLOGIE EMERGENTI – Azienda Policlinico Universitario "P. Giaccone"
UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI PALERMO - P.zza Marina, 61 Pal. Steri – PALERMO

06/07/2007 – 05/08/2011 ASSEGNISTA DI RICERCA
Titolo: STUDIO GENETICO SUL GENE PCSK9 NELLA IPERCOLESTEROLEMIA AUTOSOMICA DOMINANTE
Responsabile Scientifico: Prof. Maurizio Averna
DIPARTIMENTO DI MEDICINA CLINICA E DELLE PATOLOGIE EMERGENTI – Azienda Policlinico Universitario "P. Giaccone"
UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI PALERMO - P.zza Marina, 61 Pal. Steri – PALERMO

01/01/2006 - 31/10/2006 ASSEGNISTA DI RICERCA

**Titolo: DETERMINANTI GENETICI DEL RISCHIO CARDIOVASCOLARE
SECONDARIO AL FENOTIPO "BASSE HDL"**
Responsabile Scientifico: Prof. Alberto Notarbartolo
DIPARTIMENTO DI MEDICINA CLINICA E DELLE PATOLOGIE
EMERGENTI – Azienda Policlinico Universitario "P. Giaccone"
UNIVERSITA' DEGLI STUDI di PALERMO - P.zza Marina, 61 Pal. Steri –
PALERMO

Capacità linguistiche	Lingua	Livello Parlato	Livello Scritto
	Francese	Buono	Scolastico
	Inglese	Buono	Buono

Capacità nell'uso delle tecnologie	Capacità	
<i>Indica se la capacità è scarsa, buona o ottima</i>	Sistemi Operativi	Ottima
	Windows XP, Vista, 7, 8	
	Linux	Buona
	Mac	Ottima
	Altro (specificare)	
	Applicativi	
	Office	Ottima
	Data base	Ottima
	Navigazione Internet	Ottima
	Posta Elettronica	Ottima
	Altro (specificare)	

Altro	<p>20-21 Gennaio 2015 Hamilton Robotics Training Course DIPARTIMENTO BIOMEDICO DI MEDICINA INTERNA E SPECIALISTICA (DIBIMIS) – AZIENDA POLICLINICO UNIVERSITARIO "P. GIACCONE" UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI PALERMO - P.ZZA MARINA, 61 PAL. STERI – PALERMO</p> <p>11-14 Febbraio 2014 Ion Torrent Bioinformatic Training Course DIPARTIMENTO BIOMEDICO DI MEDICINA INTERNA E SPECIALISTICA (DIBIMIS) – AZIENDA POLICLINICO UNIVERSITARIO "P. GIACCONE" UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI PALERMO - P.ZZA MARINA, 61 PAL. STERI – PALERMO</p> <p>2-4 Dicembre 2013 Ion Proton System at Customer Site DIPARTIMENTO BIOMEDICO DI MEDICINA INTERNA E SPECIALISTICA (DIBIMIS) – AZIENDA POLICLINICO UNIVERSITARIO "P. GIACCONE" UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI PALERMO - P.ZZA MARINA, 61 PAL. STERI – PALERMO</p> <p>31/01/2013 – 01/02/2013 ViiA7 Dx Basic Training Cours DIPARTIMENTO BIOMEDICO DI MEDICINA INTERNA E SPECIALISTICA (DIBIMIS) – AZIENDA POLICLINICO UNIVERSITARIO "P. GIACCONE" UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI PALERMO - P.ZZA MARINA, 61 PAL. STERI – PALERMO</p> <p>28-30 Gennaio 2013 3500 Dx Basic Training Cours DIPARTIMENTO BIOMEDICO DI MEDICINA INTERNA E SPECIALISTICA (DIBIMIS) – AZIENDA POLICLINICO UNIVERSITARIO "P. GIACCONE" UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI PALERMO - P.ZZA MARINA, 61 PAL. STERI – PALERMO</p>
--------------	--

12/09/2020 Programma nazionale per la formazione continua degli operatori della Sanità
Titolo: Il trattamento antipsicotico nei pazienti con esordio schizofrenico e uso di sostanze: dalla fase di acuzie alla stabilizzazione clinica
Axenso srl accreditamento N° 4946

13/09/2020 Programma nazionale per la formazione continua degli operatori della Sanità
Titolo: Medicina Generale nella fase post-emergenza da COVID-19: consigli utili per la gestione in sicurezza dell'assistenza territoriale
Axenso srl accreditamento N° 4946

20/10/2020 Programma nazionale per la formazione continua degli operatori della Sanità
Titolo: Una nuova gestione dell'assistenza sanitaria a tutela di cittadini e operatori sanitari nelle fasi post-emergenza COVID 19
Axenso srl accreditamento N° 4946

20/10/2020 Programma nazionale per la formazione continua degli operatori della Sanità
Titolo: Batti il 5 – La buona pratica dell'igiene delle mani
Ospedale Pediatrico Bambino Gesù I.R.C.C.S. accreditato N° 784

7/11/2020 Programma nazionale per la formazione continua degli operatori della Sanità
Titolo: La dieta chetogenica: definizione e applicazioni cliniche nel paziente con eccesso di peso
Axenso srl accreditamento N° 4946

23/11/2020 Programma nazionale per la formazione continua degli operatori della Sanità
Titolo: L'importanza delle vaccinazioni di richiamo per la salute pubblica
Axenso srl accreditamento N° 4946

03/03/2021 Programma nazionale per la formazione continua degli operatori della Sanità
Titolo: Compromissioni respiratorie e cardiovascolari nella Covid19: che cosa sappiamo?
Axenso srl accreditamento N° 4946
Crediti formativi ECM N°3,6

03/03/2021 Programma nazionale per la formazione continua degli operatori della Sanità
Titolo: COVID-19 come emergenza psicosociale: problematiche scientifiche ed assistenziali. Una proposta formativa
Axenso srl accreditamento N° 4946
Crediti formativi ECM N°3,6

03/03/2021 Programma nazionale per la formazione continua degli operatori della Sanità
Titolo: Il sovrappeso e le sue complicità nella donna
Axenso srl accreditamento N° 4946
Crediti formativi ECM N°15

27/09/2021 Corso FAD organizzato da Istituto Superiore di Sanità
Titolo: Campagna vaccinale Covid-19: la somministrazione in sicurezza del vaccino anti SARS-CoV-2/Covid-19

17/10/2021 Programma nazionale per la formazione continua degli operatori della Sanità
Titolo: L'endometriosi: inquadramento clinico, diagnostico e terapeutico aggiornato
Axenso srl accreditamento N° 4946
Crediti formativi ECM N°22,5

10/03/2022 Corso FAD organizzato da Istituto Superiore di Sanità
Titolo: Campagna vaccinale Covid-19: la somministrazione in sicurezza del vaccino anti SARS- CoV-2/Covid-19 accreditamento n. 2224
Crediti formativi ECM N°20,8

25/04/2022 Corso FAD organizzato da Commissione Nazionale per la Formazione Continua
Titolo: La genetica forense in ambito civile e penale.
Accademia Nazionale di Medicina accreditamento n. 31
Crediti formativi ECM N°12

15/05/2022 Corso FAD organizzato da Commissione Nazionale per la Formazione Continua
Titolo: Ottimizzazione delle sinergie clinico-patologiche nella gestione delle malattie linfoproliferative a cellule B
Accademia Nazionale di Medicina accreditamento n. 31
Crediti formativi ECM N°8

23/06/2022 Programma nazionale per la formazione continua degli operatori della Sanità
Titolo: Salute mentale negli adolescenti e nei giovani adulti durante e dopo l'emergenza sanitaria: sfide e opportunità per i servizi - update 2022
Axenso srl accreditamento N° 4946
Crediti formativi ECM N°19,5

23/05/2023 Programma per la formazione continua dei professionisti della Sanità
Titolo: VARIABILIPREANALITICHEEMEDICINADILABORATORIO:UPDATE2023
SIBIOC accreditamento n. 790
Crediti formativi ECM N°15

26/09/2023 Programma per la formazione continua dei professionisti della Sanità
Titolo: LA TROMBOCITOPENIA INDOTTA DA EPARINA E SINDROMI CORRELATE- ASPETTI CLINICI E LABORATORISTICI
SIBIOC accreditamento n. 790
Crediti formativi ECM N°15

PREMI

- Premio giovane ricercatore: SISA – VII Congresso Nazionale Napoli 26-29 Novembre 2003
- Premio giovane ricercatore: SISA – XIX Congresso Nazionale Venezia Mestre 23-26 Novembre 2005

PUBBLICAZIONI

Tipologia Pubblicazione: Articolo Scientifico

Ruolo: Autore

PCSK9-D374Y mediated LDL-R degradation can be functionally inhibited by EGF-A and truncated EGF-A peptides. An in vitro study

Vincenza Valenti, Davide Noto, Antonina Giammanco, Francesca Fayer, Rossella Spina, Grazia I. Altieri, Valeria Ingrassia, Chiara Scrimali, Carlo M. Barbagallo, Federica Brucato, Gabriella Misiano, Angelo B. Cefalù, Maurizio R. Averna
Atherosclerosis (2020) Jan;292:209-214.

Tipologia Pubblicazione: Articolo Scientifico

Ruolo: Co-autore

1) GENETIC EPIDEMIOLOGY OF AUTOSOMAL RECESSIVE HYPERCHOLESTEROLEMIA IN SICILY: IDENTIFICATION BY NEXT-GENERATION SEQUENCING OF A NEW KINDRED.

Spina R, Noto D, Barbagallo CM, Monastero R, Ingrassia V, Valenti V, Baschi R, Pipitone A, Giammanco A, La Spada MP, Misiano G, Scrimali C, Cefalù AB, Averna MR.

J Clin Lipidol. 2018 Jan - Feb;12(1):145-151. doi: 10.1016/j.jacl.2017.10.014. Epub 2017 Oct 27.

Tipologia Pubblicazione: Articolo Scientifico

Ruolo: Co-autore

2) IDENTIFICATION OF A NOVEL LMF1 NONSENSE MUTATION RESPONSIBLE FOR SEVERE HYPERTRIGLYCERIDEMIA BY TARGETED NEXT-GENERATION SEQUENCING

Cefalù AB, Spina R, Noto D, Ingrassia V, Valenti V, Giammanco A, Fayer F, Misiano G, Cocorullo G, Scrimali C, Palesano O, Altieri GI, Ganci A, Barbagallo CM, Averna MR.

J Clin Lipidol. 2017 Jan - Feb;11(1):272-281.e8. doi: 10.1016/j.jacl.2017.01.003

Tipologia Pubblicazione: Articolo Scientifico

Ruolo: Co-autore

3) BASELINE METABOLIC DISTURBANCES AND THE TWENTY-FIVE YEARS RISK OF INCIDENT CANCER IN A MEDITERRANEAN POPULATION.

Noto D, Cefalù AB, Barbagallo CM, Ganci A, Cavera G, Fayer F, Palesano O, Spina R, Valenti V, Altieri GI, Caldarella R, Giammanco A, Termini R, Burrascano M, Crupi G3, Falletta A, Scafidi V, Sbordone D, La Seta F, Averna MR; Ventimiglia Heart Study Group.

Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Disease 2016 Nov;26(11):1020-1025. doi: 10.1016/j.numecd.2016.07.003. Epub 2016 Jul 12.

Tipologia Pubblicazione: Articolo Scientifico

Ruolo: Co-autore

4) MYRISTIC ACID IS ASSOCIATED TO LOW PLASMA HDL CHOLESTEROL LEVELS IN A MEDITERRANEAN POPULATION AND INCREASES HDL CATABOLISM BY ENHANCING HDL PARTICLES TRAPPING TO CELL SURFACE PROTEOGLYCANS IN A LIVER HEPATOMA CELL MODEL
Noto D, Fayer F, Cefalù AB, Altieri GA, Palesano O, Spina R, Valenti V, Pitrone M, Pizzolanti G, Barbagallo CM, Giordano C, Averna MA
Atherosclerosis 2016 MAR;246:50-6.

Tipologia Pubblicazione: Articolo Scientifico

Ruolo: Co-autore

5) HOMOZYGOUS FAMILIAL HYPOBETALIPOPROTEINEMIA: TWO NOVEL MUTATIONS IN THE SPLICING SITES OF APOLIPOPROTEIN B GENE AND REVIEW OF THE LITERATURE
Cefalù AB, Norata GD, Ghigliani DG, Noto D, Uboldi P, Garlaschelli K, Baragetti A, Spina R, Valenti V, Pederiva C, Riva E, Terracciano L, Zoja A, Grigore L, Averna MR, Catapano AL.
Atherosclerosis. 2015 Mar;239(1):209-17. Epub 2015 Jan 19.

Tipologia Pubblicazione: Articolo Scientifico

Ruolo: Co-autore

6) A NOVEL CREB3L3 NONSENSE MUTATION IN A FAMILY WITH DOMINANT HYPERTRIGLYCERIDEMIA
Angelo Cefalù, Rossella Spina, Davide Noto, Vincenza Valenti, Valeria Ingrassia, Antonina Giammanco, Maria Panno, Antonina Ganci, Carlo Barbagallo, and Maurizio Averna
Arterioscler Thromb Vasc Biol. 2015 Oct

Tipologia Pubblicazione: Articolo Scientifico

Ruolo: Co-autore

7) A NOVEL APOB MUTATION IDENTIFIED BY EXOME SEQUENCING COSEGREGATES WITH STEATOSIS, LIVER CANCER, AND HYPOCHOLESTEROLEMIA.
Cefalù AB, Pirruccello JP, Noto D, Gabriel S, Valenti V, Gupta N, Spina R, Tarugi P, Kathiresan S, Averna MR.
Arterioscler Thromb Vasc Biol. 2013 Aug;33(8):2021-5.

Tipologia Pubblicazione: Articolo Scientifico

Ruolo: Co-autore

8) PREVALENCE OF ANGPTL3 AND APOB GENE MUTATIONS IN SUBJECTS WITH COMBINED HYPOLIPIDEMIA
Noto D, Cefalù AB, Valenti V., Fayer F, Pinotti E., Ditta M, Spina R., Vigna G., Yue P., Kathiresan S., Tarugi P., Averna M. R..
Arterioscler Thromb Vasc Biol. 2012 Mar;32(3):805-9. Epub 2012 Jan 12.

Tipologia Pubblicazione: Articolo Scientifico

Ruolo: Co-autore

9) VARIABLE PHENOTYPIC EXPRESSION OF CHYLOMICRON RETENTION DISEASE IN A KINDRED CARRYING A MUTATION OF THE SARA2 GENE
Cefalù AB, Calvo PL, Noto D, Baldi M, Valenti V, Lerro P, Tramuto F, Lezo A, Morra I, Cenacchi G, Barbera C, Averna MR.
Metabolism. 2010 Apr; 59(4):463-7.

Tipologia Pubblicazione: Articolo Scientifico

Ruolo: Co-autore

10) OBESITY AND THE METABOLIC SYNDROME IN A STUDENT COHORT FROM SOUTHERN ITALY.
Noto D, Niglio T, Cefalù AB, Martino E, Fayer F, Minà M, Valenti V., Notarbartolo A, Averna M, Martino F.
NMCD. Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Disease, vol. 11 (2009)

Tipologia Pubblicazione: Articolo Scientifico

Ruolo: Co-autore

11) FAMILIAL HYPOBETALIPOPROTEINEMIA DUE TO APOLIPOPROTEIN B R463W MUTATION CAUSES INTESTINAL FAT ACCUMULATION AND LOW POSTPRANDIAL LIPEMIAD. Noto, A. B. Cefalù, A. Cannizzaro, M. Minà, F. Fayer, V. Valenti, C. M. Barbagallo, A. Tuttolomondo, A. Pinto, C. Sciumè, G. Licata, M. Averna.

Atherosclerosis. 2009 Sep;206(1):193-8. Epub 2009 Feb 2

Tipologia Pubblicazione: Articolo Scientifico

Ruolo: Co-autore

12) IL GENE PCSK9: UN NUOVO GENE IMPLICATO NEL CONTROLLO DELLA COLESTEROLEMIA
A.B Cefalù, S. Amato, E. Fertitta, F. Fayer, V. Valenti, M. C. Gueli, U. Di Blasi, M. Pagano, I. Nardi, G. Cusumano, P. Gullotta, A. Raffa, T. Doveri, M. R. Averna
Acta Med. Mediterranea vol. 23 (1); p. 11-14, (2007).

Tipologia Pubblicazione: Articolo Scientifico

Ruolo: Co-autore

13) LE IPERCOLESTEROLEMIE PRIMITIVE
D. Noto, S. Amato, E. Fertitta, F. Fayer, V. Valenti, M. C. Gueli, U. Di Blasi, M. Pagano, I. Nardi, G. Cusumano, P. Gullotta, A. Raffa, T. Doveri, M. R. Averna
ACTAMED. MEDITERRANEA, vol. 23 (1); p. 27-30 (2007).

Tipologia Pubblicazione: Articolo Scientifico

Ruolo: Co-Autore

14) A NOVEL LOSS OF FUNCTION MUTATION OF PCSK9 GENE WHITE SUBJECTS WITH LOW-PLASMA LOW-DENSITY LIPOPROTEIN CHOLESTEROL
T. Fasano, A. B. Cefalù, E. Di Leo, D. Noto, D. Pollaccia, L. Bocchi, V. Valenti, R. Bonardi, O. Guardamagna, M. R. Averna, P. Tarugi.
Arterioscler Thromb Vasc Biol. 2007 Mar; 27(3):677-81.

Tipologia Pubblicazione: Articolo Scientifico

Ruolo: Co-autore

15) SIX NOVEL MUTATIONS OF THE LDL RECEPTOR GENE IN FH KINDRED OF SICILIAN AND PARAGUAYAN DESCENT
AB Cefalù, G Barraco, D Noto, V Valenti, CM Barbagallo, GD Elisir, LA Cuniberti, JP Werba, M Libra, S Costa, F Gianguzza, A Notarbartolo, S Travali, M Averna.
Int J Mol Med. 2006 Mar; 17(3):539-46.

Tipologia Pubblicazione: Articolo Scientifico

Ruolo: Co-autore

16) A NOVEL MUTATION OF THE EXTRACELLULAR MATRIX PROTEIN 1 GENE (ECM1) IN A PATIENT WITH LIPOID PROTEINOSIS (URBACH-WIETHE DISEASE) FROM SICILY
I. Lupo, A.B. Cefalu, M.R. Bongiorno, O. Daniele, V. Valenti, D. Noto, R. Camarda, G. Savettieri, M. Arico` and M.R. Averna
Br J Dermatol. 2005 Nov; 153(5):1019-22.

Tipologia Pubblicazione: Atti di Congresso pubblicati su rivista

Ruolo: Autore

17) CLINICAL, MOLECULAR AND FUNCTIONAL CHARACTERIZATION OF TWO NOVEL SPLICING MUTATIONS ASSOCIATED TO COMPOUND HETEROZYGOUS FHBL
V.Valenti, K. Garlaschelli, A.B. Cefalù, L. Grigore, R Spina, P. Uboldi, D. Noto, G.D. Norata, D. Ghiglioni, A. Fiocchi, L. Tarracciano, A. Zoja, A.L. Catapano, M.R. Averna
Giornale Italiano dell'Aterosclerosi Anno 3- N° 4/ 2012

Tipologia Pubblicazione: Atti di Congresso pubblicati su rivista

Ruolo: Autore

18) THE GAIN OF FUNCTION D374Y-PCSK9 MUTANT CAN BE FUNCTIONALLY INHIBITED IN VITRO BY AN EGFA-PEPTIDE
V. Valenti, A. B. Cefalù, E. Pinotti, D. Noto, P. Tarugi, M. Averna
Giornale Italiano dell'Aterosclerosi Anno I- N° 0/ 2010

Tipologia Pubblicazione: Atti di Congresso pubblicati su rivista

Ruolo: Autore

19) VARIABLE PHENOTYPIC EXPRESSION IN A LIPID ABSORPTION DISORDER DUE TO A MOLECULAR DEFECT IN THE SARA2 GENE

V Valenti, P Calvo, AB Cefalù, D Pollaccia, N Vivona, D Noto, CM Barbagallo, A Notarbartolo, MR Averna
Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Disease 16(suppl.1):S21;2006

Tipologia Pubblicazione: Atti di Congresso pubblicati su rivista

Ruolo: Autore

20) A NOVEL COMPOUND HETEROZYGOUS MUTATION OF THE LIPOPROTEIN LIPASE GENE IN A NEWBORN WITH CHYLOMICRONEMIA

V Valenti, AB Cefalù, D Noto, G Barraco, F Fayer, N Vivona, M Minà, K Onorato, D Pollaccia, C Buglino, L Saorin, CM Barbagallo, R Agliastro, A Notarbartolo, MR Averna
Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Disease 15(suppl.1):S28;2005

- Tipologia Pubblicazione: Atti di Congresso pubblicati su rivista

Ruolo: Co-autore (N°57)

CLINICAL AND GENETIC FEATURES OF 2 PATIENTS WITH SEVERE HYPERTRIGLYCERIDEMIA DUE TO A MUTATION IN GPIHBP1 GENE

G.I. Altieri, R. Spina, D. Noto, V. Ingrassia, V. Valenti, A. Giammanco, F. Fayer, G. Misiano, C. Scrimali, A. Ganci, C.M. Barbagallo, A.B. Cefalù, M.R. Averna
Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Diseases, Vol. 27, Issue 1, e4/2016

GENOTYPIC AND PHENOTYPIC CHARACTERIZATION OF PATIENTS WITH AUTOSOMAL DOMINANT HYPERCHOLESTEROLEMIA IDENTIFIED IN THE LIPIGEN CENTRE OF PALERMO

A. Giammanco, R. Spina, V. Ingrassia, V. Valenti, C. Scrimali, G. Misiano, G.I. Altieri, F. Fayer, C.M. Barbagallo, A. Ganci, D. Noto, A.B. Cefalù, M.R. Averna
Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Diseases 27 (1), e23/2016

GENETIC EPIDEMIOLOGY OF ARH IN SICILY

R Spina, V Valenti, V Ingrassia, MP La Spada, C Scrimali, G Misiano, D Noto, O Palesano, GI Altieri, V Licata, F Fayer, CM Barbagallo, AB Cefalù, M Averna
Atherosclerosis 252, e372/2016

FAMILIAL HYPOBETALIPOPROTEINEMIA: ANALYSIS BY NEXT GENERATION SEQUENCING AND IDENTIFICATION OF A NOVEL FRAMESHIFT MUTATION IN THE APOB GENE

V. Ingrassia, A. Zambon, R. Spina, S. Zambon, S. Bertocco, A. Giammanco, A.B. Cefalù, G.I. Altieri, D. Noto, C. Scrimali, G. Misiano, F. Fayer, V. Valenti, A. Ganci, C.M. Barbagallo, and M.R. Averna
Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Diseases 27 (1), e25-e26/2016

IDENTIFICATION OF A NOVEL LMF1 NONSENSE MUTATION RESPONSIBLE FOR SEVERE HYPERTRIGLYCERIDEMIA BY TARGETED NEXTGENERATION SEQUENCING

R. Spina, A.B. Cefalù, D. Noto, V. Ingrassia, V. Valenti, A. Giammanco, F. Fayer, G. Misiano, C. Scrimali, G.I. Altieri, A. Ganci, C.M. Barbagallo, M.R. Averna
Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Diseases, Vol. 27, Issue 1, e39/2016

CLINICAL AND BIOCHEMICAL CHARACTERISTICS OF INDIVIDUALS WITH LOW CHOLESTEROL SYNDROMES: A COMPARISON BETWEEN FAMILIAL HYPOBETALIPOPROTEINEMIA (FHBL) AND FAMILIAL COMBINED HYPOLIPIDEMIA (FHBL22)

A. Di Costanzo¹, D. Noto², A. Baldassare Cefalù², I. Minicocci¹, R. Spina², M. Averna², P. Tarugi³, M. Arca
Giornale italiano dell'aterosclerosi anno 6- n° 4/ 2015

A NOVEL CREB3L3 NONSENSE MUTATION IN A FAMILY WITH DOMINANT HYPERTRIGLYCERIDEMIA

A. Giammanco, A.B. Cefalù, M.D. Panno, R. Spina, V. Valenti, G.I. Altieri, D. Noto, C. Scrimali, M.P. La Spada, G. Misiano, O. Palesano, F. Fayer, V. Ingrassia, A. Ganci, C.M. Barbagallo, M.R. Averna
Giornale italiano dell'aterosclerosi anno 6- n° 4/ 2015

NEXT GENERATION SEQUENCING APPROACH TO ANALYZE CANDIDATE GENES OF

HYPERTRIGLYCERIDEMIA: IDENTIFICATION OF A NOVEL LMF1 MUTATION IN A PATIENT WITH SEVERE HYPERTRIGLYCERIDEMIA

V. Ingrassia, A.B. Cefalù, M.D. Panno, V. Valenti, R. Spina, G.I. Altieri, A. Giammanco, D. Noto, C. Scrimali, M.P. La Spada, G. Misiano, O. Palesano, F. Fayer, A. Ganci, C.M. Barbagallo, M.R. Averna
Giornale italiano dell'aterosclerosi anno 6- n° 4/ 2015

METABOLIC DISTURBANCES AND RISK FOR CANCER IN THE 25 YEARS FOLLOWUP OF THE VENTIMIGLIA HEART STUDY. NO EFFECT OF THE RS1137101 (LEPR) AND RS1501299 (ADP) POLIMORPHISMS

O. Palesano, D. Noto, A.B. Cefalù, C.M. Barbagallo, F. Fayer, G.I. Altieri, A. Giammanco, R. Spina, V. Valenti, V. Ingrassia, V. Licata, M.R. Averna
Giornale italiano dell'aterosclerosi anno 6- n° 4/ 2015

NEXT GENERATION SEQUENCING TO IDENTIFY NOVEL GENETIC VARIANTS CAUSATIVE OF MONOGENIC FORMS OF HYPERCHOLESTEROLEMIA: IDENTIFICATION OF A PATIENT

R. Spina, V. Ingrassia, A.B. Cefalù, M.D. Panno, V. Valenti, G.I. Altieri, A. Giammanco, D. Noto, C. Scrimali, M.P. La Spada, G. Misiano, O. Palesano, F. Fayer, A. Ganci, C.M. Barbagallo, M.R. Averna
Giornale italiano dell'aterosclerosi anno 6- n° 4/ 2015

AN APOAV MUTATION (C.427DELG) IDENTIFIED BY EXOME SEQUENCING IS RESPONSIBLE FOR AUTOSOMAL DOMINANT HYPERTRIGLYCERIDEMIA ASSOCIATED WITH PANCREATITIS

R. Spina, V. Ingrassia, A.B. Cefalù, M.D. Panno, V. Valenti, G.I. Altieri, A. Giammanco, D. Noto, C. Scrimali, M.P. La Spada, G. Misiano, O. Palesano, F. Fayer, A. Ganci, C.M. Barbagallo, M.R. Averna
Giornale italiano dell'aterosclerosi anno 6- n° 4/ 2015.

RUOLO DEL POLIMORFISMO ILE148MET DEL GENE PNPLA3 NELLA STEATOSI ASSOCIATA ALLA IPOBETALIPOPROTEINEMIA FAMILIARE

O. Palesano, G. Misiano, R. Spina, V. Valenti, I. Altieri, V. Ingrassia, F. Fayer, e. Di Leo, LMagnolo, I. Minicocci, A. Di Costanzo, A. Montali, D. Noto, A. B. Cefalù, P. Tarugi, M. Arca, M. R. Averna
Giornale Italiano dell'Aterosclerosi Anno 5- N° 4/ 2014

NEXT GENERATION SEQUENCING: A NEW METHODOLOGICAL APPROACH FOR THE MOLECULAR DIAGNOSIS OF GENETIC DYSLIPIDEMIAS

V. Ingrassia, A. B. Cefalù, V. Valenti, D. Noto, R. Spina, C. Scrimali, M. P. La Spada, G. Misiano, G. I. Altieri, F. Fayer, C. M. Barbagallo, O. Palesano, V. Licata, M. Averna
Giornale Italiano dell'Aterosclerosi Anno 5- N° 4/ 2014

LA LIPIDOMICA DELLA NON ALCOHOLIC FATTY LIVER DISEASE: ANALISI DELLA CINETICA DELL'ACIDO PALMITICO MEDIANTE L'USO DI UN ISOTOPO STABILE IN UN MODELLO IN VITRO

I. Altieri, S. Indelicato, O. Palesano, R. Spina, G. Misiano, V. Valenti, V. Ingrassia, F. Fayer, A. B. Cefalù, C. M. Barbagallo, D. Noto, F. Di Gaudio, M. R. Averna
Giornale Italiano dell'Aterosclerosi Anno 5- N° 4/ 2014

DETECTION OF NEW GENES RESPONSIBLE OF FAMILIAL RECESSIVE HYPERCHOLESTEROLEMIA: PRELIMINARY DATA FROM AN EXOME SEQUENCING APPROACH

R. Spina, A.B. Cefalù, V. Valenti, D. Noto, V. Ingrassia, C. Scrimali, M.P. La Spada, G. Misiano, G.I. Altieri, F. Fayer, C.M. Barbagallo, O. Palesano, V. Licata, M. Averna
Giornale Italiano dell'Aterosclerosi Anno 5- N° 4/ 2014

A NOVEL APOB MUTATION IDENTIFIED BY EXOME SEQUENCING COSEGREGATES WITH STEATOSIS, LIVER CANCER AND HYPOCHOLESTEROLEMIA

R. Spina, A. B. Cefalù, J. P. Pirruccello, G. I. Altieri, D. Noto, S. Gabriel, V. Valenti, N. Gupta, F. Fayer, O. Palesano, P. Tarugi, S. Kathiresan, M. R. Averna
Giornale Italiano dell'Aterosclerosi Anno 4- N° 4/ 2013

FUNCTIONAL CHARACTERIZATION OF NOVEL AMINO ACID VARIANTS OF APOB IN FAMILIAL HYPOBETALIPOPROTEINEMIA

A. L. Magnolo, E. Pinotti, E. Di Leo, V. Valenti, A. B. Cefalù, Z. Yao, M. R. Averna, P. Tarugi

Giornale Italiano dell'Aterosclerosi Anno 4- N° 4/ 2013

METABOLIC ANALYSIS OF PLASMA FROM ALZHEIMER DISEASE PATIENTS

M.Greco, D. Noto, P. Tralongo, R. Monastero, F. Fayer, A. Cannizzaro, I. Altieri, O. Palesano, R Spina, V.Valenti, A.B. Cefalù, M.R. Averna

Giornale Italiano dell'Aterosclerosi Anno 3- N° 4/ 2012

IDENTIFICATION OF A NOVEL ASSOCIATED ANGPTL3 SPLICING MUTATION ASSOCIATED TO SEVERE HYPOBETALIPOPROTEINEMIA

R Spina, i. Crisci, V.Valenti, G.I. Altieri, F. Fayer, C.M. Barbagallo, D. Noto, A. Cannizzaro, R. Miccoli, A.B. Cefalù, M.R. Averna

Giornale Italiano dell'Aterosclerosi Anno 3- N° 4/ 2012

PREVALENCE OF ANGPTL3 AND APOB GENE MUTATIONS IN SUBJECTS WITH COMBINED HYPOLIPIDEMIA

R Spina, A.B. Cefalù, D. Noto, V.Valenti, F. Fayer, E. Pinotti, M. Ditta, G. Vigna, P. Yue, G. Schonfeld, S. Kathiresan, P. Tarugi, M.R. Averna

Giornale Italiano dell'Aterosclerosi Anno 2- N° 3/ 2011

VASCULOPROTECTIVE FUNCTION OF HDL FROM CETP-DEFICIENT SUBJECTS

A. Ossoli, S. Pozzi, P. Nilson, W Jessup, J. A. Kuivenhoven, R. Spina, V. Valenti, A. B. Cefalù, M. R. Averna, C. R. Sirtori, G. Franceschini, L. Calabresi, M. Gomasrachi

Giornale Italiano dell'Aterosclerosi Anno 2- N° 3/ 2011

FUNCTIONAL EFFECT OF NOVEL AMINO ACID VARIANTS OF APOLIPOPROTEIN B IN FAMILIAL HYPOBETALIPOPROTEINEMIA

A. L. Magnolo, T. Fancello, E. Pinotti, V. Valenti, A. B. Cefalù, M. R. Averna, P. Tarugi

Giornale Italiano dell'Aterosclerosi Anno 2- N° 3/ 2011

LIPIDOMICS OF FATTY LIVER IN NAFLD AND HCV INFECTION: LIVER SPHINGOLIPIDS AND FATTY ACIDS

M. Greco, D. Noto, S Petta, M. Minà, F. Fayer, I. Altieri, V.Valenti, R Spina, A. Craxì, M. Averna

Giornale Italiano dell'Aterosclerosi Anno 2- N° 3/ 2011

IN VITRO FUNCTIONAL CHARACTERIZATION OF NOVEL AMINO ACID SUBSTITUTION IN PCSK9 FOUND IN HYPOCHOLESTEROLEMIC SUBJECTS

E. Pinotti, C. Valenti, B. Cefalù, D. Noto, D. Norata, A. Catapano, M. Averna, P. Tarugi

Giornale Italiano dell'Aterosclerosi Anno I- N° 0/ 2010

A NOVEL MUTATION IN THE LIPASE MATURATION FACTOR 1 (LMF-1) GENE RESPONSIBLE OF SEVERE HYPERTRIGLYCERIDEMIA.

R Spina, M.L. Arpi, N. Vivona, Ditta M, F. Fayer, M. Minà, V.Valenti, D. Pollaccia, D. Noto, A.B. Cefalù, A. Notarbartolo, R. Vigneri, M.R. Averna .

Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Diseases. ROMA, 19-22 NOVEMBRE 2008. DUBLIN: Elsevier masson, vol. 18, p. S63

CLINICAL AND MOLECULAR CHARACTERIZATION OF HYPERCHOLESTEROLEMIC SICILIAN FAMILIES AND DESCRIPTION OF 3 NOVEL MUTATION IN THE LDLR GENE

N Vivona, M Ditta, M Minà, V Valenti, D Pollaccia, R Spina, D Noto, AB Cefalù, A Notarbartolo, MR Averna

Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Disease 18(suppl.1):S26;2007

β ARRESTIN-2: A NEW "ACTOR" IN THE LDL-R ENDOCYTOSIS?

N Vivona, M Ditta, F Fayer, M Minà, V Valenti, D Pollaccia, R Spina, C Barbagallo, D Noto, AB Cefalù, A Notarbartolo, MR Averna

Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Disease 18(suppl.1):S26;2007

INTERACTION OF THE INTRACELLULAR DOMAIN OF THE LOW DENSITY LIPOPROTEIN (LDL) RECEPTOR WITH METALLOTHIONEIN2 (MT2)

D Pollaccia, S Costa, A Nicosia, V Valenti, M Ragusa, M Ditta, R Spina, N Vivona, F Gianguzza, D Noto, AB Cefalù, A Notarbartolo, MR Averna

Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Disease 18(suppl.1):S19;2007

SHORT APOB TRUNCATIONS SHOW IMPAIRED CHYLOMICRON EXPORT AND ENTEROCYTE

TRIGLYCERIDE ACCUMULATION. IN VIVO AND IN VITRO EVIDENCE ON A APOB 28.25 STABLE-TRANSFECTED ENTEROCYTE CELL LINE

A Cannizzaro, F Fayer, D Noto, AB Cefalù, T Montalcini, V Valenti, M Pitrone, M Minà, G Barraco, A Notarbartolo, A Pujia, MR Averna
Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Disease 18(suppl.1):S4;2007

A NOVEL LOSS OF FUNCTION MUTATION OF PCSK9 GENE IN CAUCASIANS WITH LOW PLASMA LDL-CHOLESTEROL.

Fasano T, Cefalù A.B, Di Leo E, Noto D, Pollaccia D, Bocchi L, Valenti V., Guardamegna O, Averna M, Tarugi P. In: Atherosclerosis supplements. Helsinki, June 20-23, DUBLIN: Elsevier masson, vol. 8, Issue: 1, p. 15-16 (2007).

A NOVEL NONSENSE MUTATION IN THE CETP GENE IN ITALIAN HYPERALPHALIPOPROTEINEMIC

AB Cefalù, S Martini, D Noto, I Cortella, V Valenti, F Fayer, MC Gueli, C Barbagallo, A Notarbartolo, MR Averna
Atherosclerosis Volume 7, issue 3, pp. 133-134, June 2006

A NOVEL LOSS OF FUNCTION MUTATION OF PCSK9 GENE

Fasano T, Bocchi L, Di Leo E, Cefalù AB, Noto D, Valenti V., Guardamagna O, Calandra S, Averna MR, Tarugi P.
Nutrition Metabolism & Cardiovascular Disease, DUBLIN: Elsevier masson, vol. 16; SUPPL 1, p. S9 (2006).

COMPOUND HETEROZYGOUS FH AND FDB: IDENTIFICATION OF A SICILIAN FAMILY HARBOURING THE FDB3531 MUTATION AND THE Y398X MUTATION OF THE LDL RECEPTOR GENE

N Vivona, AB Cefalù, D Pollaccia, V Valenti, G Barraco, D Noto, K Onorato, F Fayer, M Minà, CM Barbagallo, A Notarbartolo, S Travali, MR Averna
Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Disease 16(suppl.1):S21;2006

CEREBROTENDINOUS XANTHOMATOSIS: A SICILIAN FAMILY HARBOURING THE R362C MUTATION IN THE STEROL 27-HYDROXYLASE GENE

N Vivona, G Barraco, V Valenti, AB Cefalù, D Noto, D Pollaccia, M Minà, CM Barbagallo, A Notarbartolo, G Baggio, MR Averna
Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Disease 16(suppl.1):S21;2006

PREVALENCE OF PCSK9 VARIANTS IN A COHORT OF SUBJECTS WITH HYPOCHOLESTEROLEMIA

D Pollaccia, V Valenti, AB Cefalù, D Noto, G Barraco, F Fayer, M Minà, CB Barbagallo, A Notarbartolo, S Travali, P Tarugi, S Calandra, MR Averna
Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Disease 16(suppl.1):S16;2006

A NOVEL LOSS OF FUNCTION MUTATION OF PCSK9 GENE

T Fasano, L Bocchi, E Di Leo, B Cefalù, D Noto, V Valenti, O Guardamagna, S Calandra, MR Averna, P Tarugi
Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Disease 16(suppl.1):S9;2006

SEVERE MALABSORPTION AND DECREASED TRIGLYCERIDE RICH LIPOPROTEINS PRODUCTION IN A PROBAND CARRYING A MUTATION ENCODING FOR A TRUNCATED APOLIPOPROTEIN B100 VARIANT (APO B 34.8)

D Noto, AB Cefalù, V Emmanuele, T Montalcini, K Onorato, M Minà, V Valenti, G Barraco, F Fayer, N Vivona, A Pujia, A Notarbartolo, MR Averna
Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Disease 15(suppl.1):S19;2005

HYPOBETALIPOPROTEINEMIA AND FATTY LIVER: WHO IS THE CULPRIT?

AB Cefalù, D Noto, V Valenti, G Barraco, F Fayer, N Vivona, G Cardella, C Barbagallo, M Minà, K Onorato, D Pollaccia, A Notarbartolo, S Travali, MR Averna
Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Disease 15(suppl.1):S7;2005

PREVALENCE OF ApoB VARIANTS IN A SAMPLE OF SUBJECTS WITH HYPOCHOLESTEROLEMIA

AB Cefalù, D Pollaccia, N Vivona, L Saorin, V Valenti, G Barraco, D Noto, K Onorato, G Toia, F Fayer, M Minà, C Barbagallo, R Agliastro, A Notarbartolo, P Tarugi, MR Averna
Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Disease 15(1):S7;2005

IPERCOLESTEROLEMIA AUTOSOMICA DOMINANTE IN SICILIA

Cefalù AB, Barraco G, Valenti V, Buglino C, Onorato F, Noto D, Fayer F, Barbagallo CM, Amato S,

Notarbartolo A, Averna MR

Annali Italiani di Medicina Interna. 105° Congresso Nazionale della Società Italiana di Medicina Interna. 23-26 ottobre 2004. (vol. 19, suppl. 2, pp. 177S)

MUTAZIONI DEL GENE DELL'APOB RESPONSABILE DI IPOBETALIPOPROTEINEMIA FAMILIARE IN SICILIA

Cefalù AB, Valenti V, Molini V, Segreto S, Saorin L, Buglino C, Onorato K, Toia G, Minà M, Noto D, Fayer F, Barbagallo CM, Notarbartolo A, Averna MR

Annali Italiani di Medicina Interna. 105° Congresso Nazionale della Società Italiana di Medicina Interna. 23-26 ottobre 2004. (vol. 19, suppl. 2, pp. 177S)

UNA NUOVA MUTAZIONE DELL'INTRONE 16 (G>A a 2390-1) DEL RECETTORE DELLE LDL RESPONSABILE DI IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE. EFFETTI SULL'ESPRESSIONE DELL'mRNA DEL RECETTORE DELLE LDL

Buglino C, Barraco G, Valenti V, Onorato F, Toia G, Minà M, Cefalù AB, Noto D, Fayer F, Barbagallo CM, Amato S, Notarbartolo A, Averna MR

Annali Italiani di Medicina Interna. 105° Congresso Nazionale della Società Italiana di Medicina Interna. 23-26 ottobre 2004. (vol. 19, suppl. 2, pp. 176S)

I LIVELLI DI CISTATINA C SONO RIDOTTI NELL'INFARTO MIOCARDICO ACUTO. EFFETTO DEL POLIMORFISMO G73A SUI LIVELLI PLASMATICI

Noto D, Rizzo M, Pace A, Fayer F, Mina M, Onorato K, Valenti V, Segreto S, Cefalù AB, Barbagallo CM, Notarbartolo A, Averna MR

Annali Italiani di Medicina Interna. 105° Congresso Nazionale della Società Italiana di Medicina Interna. 23-26 ottobre 2004. (vol. 19, suppl. 2, pp. 47S)

LE LDL GENERATE IN FASE POSTPRANDIALE DOPO CARICO GRASSO PRESENTANO MAGGIORE DENSITA' MINORE "SIZE" E MAGGIORE AFFINITA' PER IL COLESTEROLO

Noto D, Rizzo M, Pace A, Fayer F, Mina M, Lo Verde A, Onorato K, Valenti V, Barraco G, Cefalù AB, Barbagallo CM, Notarbartolo A, Averna MR

Annali Italiani di Medicina Interna. 105° Congresso Nazionale della Società Italiana di Medicina Interna. 23-26 ottobre 2004. (vol. 19, suppl. 2, pp. 47S)

ASSOCIAZIONE DEL METABOLISMO Q192R DEL GENE DELLA PARAXONASI 1 (PON1) CON LA MALATTIA CORONARICA IN UN CAMPIONE DI PZ CON INFARTO MIOCARDICO, MALATTIA CORONARICA NON INFARTUALE E SOGGETTI NORMALI

Mina M, Noto D, Fayer F, Onorato K, Valenti V, Caldarella R, Segreto S, Scimeca A, Onorato F, Cefalù AB, Barbagallo CM, Notarbartolo A, Averna MR

Annali Italiani di Medicina Interna. 105° Congresso Nazionale della Società Italiana di Medicina Interna. 23-26 ottobre 2004. (vol. 19, suppl. 2, pp. 46S)

GLI ACIDI GRASSI SATURI ED INSATURI MODULANO L'UPTAKE DELLE LIPOPROTEINE HDL IN UN MODELLO DI CELLULE EPATICHE IN COLTURA

Fayer F, Noto D, Mina M, Onorato K, Caldarella R, Valenti V, Barraco G, Buglino C, Cefalù AB, Notarbartolo A, Averna MR

Annali Italiani di Medicina Interna. 105° Congresso Nazionale della Società Italiana di Medicina Interna. 23-26 ottobre 2004. (vol. 19, suppl. 2, pp. 40S)

IDENTIFICATION OF HETEROZYGOUS COMPOUND INDIVIDUAL WITH AUTOSOMAL DOMINANT HYPERCHOLESTEROLEMIA HARBOURING A MUTATION IN THE LDL-R GENE AND IN THE PCSK9 GENE

AB Cefalù, G Barraco, V Valenti, M Minà, CM Buglino, F Onorato, D Noto, R Cardarella, G Novo, F Fayer, CM Barbagallo, A Notarbartolo, M Averna

Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Disease 14(10):317;2004

ASSOCIATION OF THE PARAXONASE-1 Q192R POLYMORPHISM WITH CORONARY ARTERY DISEASE IN AMI PATIENTS, NON AMI CAD PATIENTS AND HEALTHY CONTROLS

Mina M, Onorato K, Fayer F, Caldarella R, Novo G, Valenti V, Barraco G, Davi V, Cefalù AB, Buglino C, Noto D, Notarbartolo A, Averna MR

Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Disease 14(10):313;2004

MISSENSE MUTATION ALA34VAL IN EXON 2 OF THE LIPOPROTEIN LIPASE GENE IN A YOUNG MAN WITH CHYLOMICRONEMIA

S Segreto, CM Buglino, L Saorin, V Valenti, K Onorato, D Noto, CM Barbagallo, M Maggiore, A Scimeca, AB Cefalù, A Notarbartolo, MR Averna
Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Disease 14(5):312;2004

HETEROGENICTY OF AUTOSOMAL DOMINANT HYPERCHOLESTEROLEMIA IN SICILY
G Barraco, F Onorato, V Valenti, CM Buglino, S Costa, D Noto, CM Barbagallo, AB Cefalù, A Notarbartolo, MR Averna
Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Disease 14(5):312;2004

A NOVEL NONSENSE MUTATION IN THE CETP GENE IN ITALIAN HYPERALPHALIPOPROTEINEMIC SUBJECTS
CM Buglino, S Martini, AB Cefalù, G Novo, D Noto, I Cortella, M Minà, V Valenti, CM Barbagallo, F Fayer, A Notarbartolo, MR Averna
Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Disease 14(5):312;2004

THE GENETIC SUSCEPTIBILITY OF MYOCARDIAL INFARCTION: A CASE- CONTROL ASSOCIATION STUDY ON EIGHTEEN GENE POLYMORPHISMS
AB Cefalù, R Cardarella, D Noto, MA Minà, V Valenti, CM Barbagallo, A Castello, C Buglino, F Fayer, A Scimeca, A Notarbartolo, S Amato, MR averna
Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Disease 13(5):310;2003

A SICILIAN KINDRED WITH A NEW RECESSIVE HYPERCHOLESTEROLEMIC PHENOTYPE
C Buglino, V Valenti, AB Cefalù, G Barraco, F Onorato, G Toia, S Segreto, D Noto, F Fayer, CM Barbagallo, GM Concetta, S Amato, A Notarbartolo, MR Averna
Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Disease 13(5):310;2003

AUTOSOMAL DOMINANT HYPERCHOELSTEROLEMIA IN SICILY
G. Barraco, V Valenti, C Buglino, F Onorato, B Zazzaro, G Toia, AB Cefalù, S Costa, D Noto, F Fayer, CM Barbagallo, MP Cuffaro, S Amato, A Notarbartolo, MR Averna
Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Disease 13(5):309;2003

CD14 C(-260)>T GENE POLYMORPHISM IS NOT A RISK FACTOR FOR MYOCARDIAL INFARCTION
MT Longobardo, AB Cefalù, G Emmanuele, V Valenti, M Libra, F Pezzino, CM Buglino, B Fiore, CM Barbagallo, R Merlato, D Noto, V Molini, M Rizzo, S Amato, A Notarbartolo, S Travali, MR Averna
Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Disease 12(4):243;2002

AUTOSOMAL RECESSIVE HYPERCHOLESTEROLEMIA IN SICILIAN KINDRED HARBORING THE 432INSA MUTATION OF THE ARH GENE
AB Cefalù, G Emmanuele, L Sortino, A Pace, D Noto, S Biondi, B Fiore, CM Barbagallo, V Valenti, A Corsini, A Notarbartolo, S Travali, MR Averna
Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Disease 12(4):242;2002

LEVELS OF B-SITOSTEROL IN A SICILIAN SAMPLE OF HYPERCHOLESTEROLEMIC PATIENTS
A Pace, D Noto, M Rizzo, CM Barbagallo, AB Cefalù, G Marino, R Caldarella, V Valenti, A Lo Verde, F Onorato, CM Buglino, N Vivona, A Notarbartolo, MR Averna
Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Disease 12(4):239;2002

DESCRIPTION OF A SICILIAN FAMILY WITH HYPER-ALPHALIPOPROTEINEMIA WITH DEFICIT OF CETP ACTIVITY
Noto D, Emmanuele G, Fiore B, Valenti V, Cefalù AB, Pace A, Rizzo M, Barbagallo C, Amato S, Calabresi L, Marino G, Notarbartolo A, Travali S, Averna MR
Nutrition, Metabolism and Cardiovascular Disease 12(8):22;2002

*Per quanto riguarda i compensi percepiti si rimanda alla tabella pubblicata nell'apposita sezione "Amministrazione trasparente" del sito: [Personale/Dirigenti/](#)

Il sottoscritto dichiara, sotto la propria responsabilità, che ogni dato o notizia contenuta nel presente curriculum coincide con i contenuti della corrispondente copia cartacea agli atti della Struttura di appartenenza.

Si allega copia documento di riconoscimento (solo nella copia cartacea del curriculum)

Data 03/10/2023

F.to Vincenza Valenti

V. 