

ROSSELLA PARINI - CURRICULUM VITAE

Specialista in Pediatria e in Genetica Medica, ha attualmente un rapporto di consulenza per l'Ospedale San Raffaele sul progetto di Ricerca "Haematopoietic stem cell gene therapy for the treatment of Mucopolysaccharidosis type I". E' stata consulente per la Fondazione Monza e Brianza per il Bambino e la sua Mamma presso l'Ospedale San Gerardo di Monza dal 2016 al 2019. Dal 2020 ha un rapporto di collaborazione a titolo gratuito presso la struttura semplice Genetica Medica dell'Ospedale San Gerardo di Monza (Centro per le malattie rare dell'adulto). E' stata responsabile della Struttura Semplice "Malattie Metaboliche Rare" presso la Clinica Pediatrica dell'Ospedale S.Gerardo di Monza, Università Milano Bicocca dal novembre 2003 al febbraio 2016 e, in precedenza, è stata responsabile del Centro per le Malattie Genetiche dell'Infanzia "Fondazione Mariani" presso la Clinica De Marchi del Policlinico di Milano dal 1983. In questi anni ha raccolto una numerosa casistica clinica di pazienti con malattie genetiche metaboliche rare.

La dottoressa Parini ha partecipato dal 2006 ad oggi a numerosi studi clinici internazionali di fase II/III e osservazionali su varie patologie da accumulo lisosomiale. Negli ultimi 20 anni la dottoressa Parini ha partecipato ogni anno ad almeno 10 congressi/corsi/incontri internazionali o nazionali all'anno, dove ha portato comunicazioni o relazioni orali programmate.

La dottoressa Parini è autrice di molti capitoli di libro in Italiano e di circa 200 pubblicazioni di cui circa 160 in lingua inglese su riviste internazionali indicizzate.

21/12/2021

