



Università degli Studi di Messina

**ELEZIONE DIRETTORE DELLA SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE
IN NEUROLOGIA**

*Al Direttore del Dipartimento di
Medicina Clinica e Sperimentale*

*Al Decano
della Scuola di Specializzazione
in Neurologia.*

e, p.c.

*All' Unità Operativa Afferenze e Procedure
Elettorali*

*Al Magnifico Rettore dell'Università degli
Studi di Messina*

Il sottoscritto Carmelo Rodolico
nato a Vibo Valentia il 16/05/1968
affidente al Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale
di questo Ateneo in qualità di Professore Ordinario

*consapevole delle sanzioni penali previste dall'art.76 del D.P.R. n.445/2000, nel caso di mendaci
dichiarazioni, falsità negli atti, uso o esibizione di atti falsi o contenenti dati non più rispondenti a verità,
sotto la propria responsabilità,*

PROPONE

a mezzo della presente, la propria candidatura alla carica di Direttore della Scuola di Specializzazione in
Neurologia

DICHIARA

- di avere preso visione del Decreto del Decano n. 0100838 del 31/07/2023 di indizione dell'elezione per la carica di Direttore della Scuola di Specializzazione in Neurologia;
- di assicurare un numero di anni di servizio almeno pari alla durata del mandato prima della data di collocamento a riposo ai sensi dell'art. 2, comma 11, L. n.240 del 30 dicembre 2010;
- di non trovarsi in una delle situazioni di ineleggibilità previste dalla normativa vigente nazionale e dall'art. 54 dello Statuto d'Ateneo;
- essere consapevole che nel caso di elezione alla carica di Direttore della Scuola di Specializzazione in Neurologia, per la quale si dovesse prefigurare una situazione di incompatibilità, dovrà tempestivamente far venir meno la suddetta condizione ostativa per poter assumere la funzione di Direttore della predetta Scuola.
- di essere:

- Professore Ordinario;

- di non essere sospeso/a dal servizio a seguito di procedimento penale o disciplinare;
- **di allegare alla presente dichiarazione:**
 - copia di un documento di identità in corso di validità;
 - curriculum scientifico.

Il sottoscritto, in ossequio alle disposizioni di cui al D. Lgs. 196/03, autorizza l'Amministrazione al trattamento di tutti i dati personali forniti per gli adempimenti connessi alla presente procedura.

Messina, 01/08/2023

Firma



Curriculum vitae – Prof. Carmelo Rodolico, nato il 16/05/1968 a Vibo Valentia

Maturità Scientifica luglio 1986 con il punteggio di 60/60

Laurea in Medicina e Chirurgia il 15/7/92 presso l'Università degli Studi di Messina con il punteggio di 110/110 e lode accademica (tesi di laurea "Miopatia indotta da bezafibrato: assenza di deficit metabolici muscolari")

Abilitazione all'esercizio professionale 02 Novembre 1992 presso l'Università degli Studi di Messina con il punteggio di 97/100

Diploma di Specializzazione in Neurologia il 25/10/1996 presso l'Università di Messina con il punteggio di 50/50 (tesi di specializzazione: "Miopatia ipotiroidea: studio immunoistochimico delle proteine del citoscheletro")

Dirigente Medico di I Livello dal Gennaio 1997 presso la Clinica Neurologica II dell'Università di Messina,

Ricercatore Universitario (settore disciplinare Neurologia/Med 26) dal Settembre 2001 al Dicembre 2006 presso il Dipartimento di Neuroscienze dell'Università di Messina, oggi Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale; compiti assistenziali presso la UOC di Neurologia e Malattie Neuromuscolari della AOU "G. Martino" di Messina

Professore Associato di Neurologia dal Dicembre 2006 al 30 Dicembre 2021 presso il Dipartimento di Medicina clinica e Sperimentale; compiti assistenziali presso la UOC di Neurologia e Malattie Neuromuscolari della AOU "G. Martino" di Messina

Idoneità a Professore Ordinario di Neurologia (06/D6 – Med 26) in data 28/03/2017 (Abilitazione Scientifica Nazionale 2016-2018 I quadrimestre)

Posizione attuale: Professore Ordinario di Neurologia (06/D6 – Med 26) dal 30 Dicembre 2021 presso il Dipartimento di Neuroscienze dell'Università di Messina, oggi Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale; compiti assistenziali presso la UOC di Neurologia e Malattie Neuromuscolari dell'Azienda Ospedaliera Universitaria "G. Martino" di Messina .

Dal 18/07/2022 è il Direttore della Unità Operativa Complessa di Neurologia e Malattie Neuromuscolari presso l'Azienda Ospedaliera Universitaria "G. Martino" di Messina.

Codice fiscale: RDLML68E16F537C

Attività scientifica

Ruoli Istituzionali in seno a società scientifiche:

- Tesoriere dell'Associazione Italiana di Miologia dal Maggio 2015 al giugno 2018
- Segretario Nazionale dell'Associazione Italiana di Miologia dal Maggio 2018 al Dicembre 2021

Attività scientifica e principali filoni di ricerca

L'attività scientifica del Prof. Rodolico è documentata da oltre 140 lavori in extenso su riviste internazionali con Impact Factor (<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/?term=rodolico+c&sort=date>). H-index (Scopus): 35.

I temi affrontati riguardano soprattutto lo studio delle patologie neuromuscolari degenerative e disimmuni. Nella prima fase dell'attività di ricerca ha rivolto particolare attenzione all'applicazione di metodiche istologiche, immunoistochimiche e biochimiche nella patologia neuromuscolare. Parte rilevante dell'attività

scientifico, soprattutto degli ultimi 15 anni, è strettamente correlata con l'attività clinica, in particolar modo relativamente allo studio dei disturbi della giunzione neuromuscolare su base genetica e disimmune e della distrofia muscolare di tipo facio-scapolo-omerale.

In dettaglio, ha svolto ricerche in merito alla distribuzione di una serie di proteine citoscheletriche nel muscolo scheletrico e nel nervo periferico, in condizioni normali ed in condizioni di patologia. Un campo di applicazione è stato quello riguardante alcuni aspetti clinici, morfologici e patogenetici delle miopatie in corso di ipotiroidismo autoimmune. Si è dedicato all'approfondimento di alcune neuropatie su base eredo-degenerativa, in particolare ad alcune forme legate a mutazioni della proteina P0, alle neuropatie in corso di atrofia multisistemica ed alle neuropatie autosomico-dominanti con ulcerazioni trofiche. Si è interessato dello studio del coinvolgimento del sistema nervoso vegetativo in corso di distrofia muscolare di Becker ed in corso di distrofia miotonica di tipo 1. Si è interessato degli aspetti immunopatogenetici delle miositi focali.

Nel corso degli ultimi 15 anni si è occupato particolarmente di patologie da alterata funzionalità della giunzione neuromuscolare; ha contribuito alla definizione degli aspetti clinici, elettrofisiologici e neuropatologici della forma di miastenia "limb-girdle", nella sua variante familiare ed in quella acquisita (126th ENMC International Workshop: Congenital Myasthenic Syndromes - Naarden - The Netherlands: 24-26 settembre 2004). Al riguardo ha contribuito all'identificazione del gene GFPT1 come responsabile di una forma di miastenia con fenotipo "limb-girdle" ed aggregati tubulari responsiva alla piridostigmina, caratterizzando la prima famiglia italiana con tale patologia (Am J Hum Genet. 2011 Feb 11;88(2):162-72). Sempre nel campo delle malattie della giunzione neuromuscolare ha descritto, in collaborazione con l'Istituto Superiore di Sanità, il primo caso in Italia di botulismo da iniezione intramuscolare di eroina (Neurol Sci. 2010;31(6):825-7). Aderisce ad un progetto europeo che ha portato alla creazione di un registro per la malattia di Lambert-Eaton. Ha coordinato la stesura delle raccomandazioni italiane per la gestione diagnostica e terapeutica della miastenia gravis, della sindrome di Lambert-Eaton (Neurol Sci. 2014 Apr;35(4):515-20 e delle sindromi miasteniche congenite (Neurol Sci. 2019;40(6):1111-1124; Neurol Sci. 2019 Mar;40(3):457-468). Si è interessato degli aspetti clinici e terapeutici delle miastenie da anticorpi anti MuSK e della terapia con nuovi farmaci a selettivo target immunologico (Front Neurol. 2020 Jul 23;11:660; J Neurol Neurosurg Psychiatry. 2020 Apr;91(4):392-395; Neurol Sci. 2021 Feb 5:1-9). A tal riguardo a Febbraio 2021 è stato incaricato dall'Editor in Chief della rivista Neurology (Prof. Mark Hallett), a produrre un "commentary" sull' "International Consensus Guidance for Management of Myasthenia Gravis Update 2020" (Neurology® 2021;96:114-122).

Ha inoltre partecipato a diversi studi multicentrici, riguardo la caratterizzazione delle distrofie muscolari dei cingoli quali quelle da deficit di disferlina, di alcune miopatie congenite, in particolar modo le miopatie centronucleari e le miopatie da alterazione della miosina 7. Si è occupato di sclerosi laterale amiotrofica ed in particolare di forme genetiche, aderendo al gruppo ITALSGEN e di qualità della vita nelle malattie neuromuscolari partecipando al gruppo INQol. Ha caratterizzato e descritto la prima famiglia italiana con atrofia muscolare spinale e fenotipo scapolo-peroneale da mutazione del gene TRPV4 (Neuromuscul Disord. 2016;26(4-5):312-5); a tal riguardo ha inoltre curato gli aspetti di tale patologia per Orphanet (website europeo, che fornisce dati aggiornati su farmaci orfani e malattie rare) La sua attività di ricerca ha interessato inoltre gli aspetti neuroriabilitativi della distrofia miotonica di tipo 1, partecipando a studi sulla neuroplasticità ed a studi che riguardano l'applicazione di nuove metodiche come il guanto con sensori elettronici ("sensor-engineered glove") per la valutazione dell'impatto del fenomeno miotonico in pazienti con miotonie distrofiche e non distrofiche.

Un'altra rilevante parte dell'attività scientifica nel corso degli ultimi 15 anni è stata inoltre dedicata agli aspetti clinici, all'identificazione di misure di "outcome", scale di gravità, ed agli aspetti molecolari della distrofia muscolare di tipo facio-scapolo-omerale nell'ambito di progetti di studio e di ricerca in collaborazione all'interno del network Italiano per l'istituzione di un registro nazionale per la distrofia

muscolare di tipo facio-scapolo-omerale, coordinato dalla Prof.ssa Rossella Tupler dell'Università di Modena, e del quale fa parte dal 2005

Partecipazione alle attività di gruppi di ricerca caratterizzati da collaborazioni a livello nazionale o internazionale

Componente e socio fondatore del gruppo italiano per il Registro Nazionale della Distrofia Muscolare FacioScapoloOmerale dal 13-06-2005

Collaboratore con "Institute of Genetic Medicine Newcastle University, UK" per la caratterizzazione molecolare delle sindromi miasteniche congenite

Collaboratore con il CHEO Research Institute's Molecular Biomedicine Program and the CHEO Department of Pediatrics, Department of Medicine, Division of Neurology of The Ottawa Hospital, University of Ottawa (Canada) per lo studio delle sindromi miasteniche congenite

Collaboratore del Treat NMD Neuromuscular Network (network europeo dedicato alle malattie neuromuscolari) con sede a NewCastle Upon Tyne, UK dal 01-01-2012 a oggi

Componente del Network Italiano Laminopatie (rete di centri italiani dedicati alla diagnosi molecolare e clinica o alla ricerca biomedica sulle patologie legate a difetti della lamina nucleare) dal 28-02-2012 - Componente dell'ITALSGEN Consortium (consorzio italiano per la ricerca genetica sulla sclerosi laterale amiotrofica - SLA) dal 12-04-2012

Componente dell' "Italian Network on Congenital Myopathies, dal 2015

Componente del gruppo italiano "INQoL Group" sulla qualità della vita nel paziente con malattia Neuromuscolare dal 03-11-2012

Componente del Gruppo Italiano di Studio sulle Sindromi Miasteniche (GISMIA) dal 06-05-2013 –

Progetti di ricerca internazionali e nazionali finanziati ed esperienza in studi clinici in "good clinical practice" negli ultimi 10 anni

Telethon-UILDM 2005 - Clinical Grant: GUP 05010 Clinical and laboratory criteria for FSHD diagnosis in view of a national registry of FSHD: Local coordinator.

Telethon- UILDM 2006 - Clinical Grant: GUP 06009 Clinical and laboratory criteria for FSHD diagnosis in view of a national registry of FSHD: Local coordinator

Telethon- UILDM 2007 - Clinical Grant: GUP 07001 Clinical and laboratory criteria for FSHD diagnosis in view of a national registry of FSHD: Local coordinator

Telethon- UILDM 2008 - Clinical Grant: GUP 08004 Clinical and laboratory criteria for FSHD diagnosis in view of a national registry of FSHD:Local coordinator

Telethon- UILDM 2011 - Clinical Grant: GUP 11009 The development of the Italian National Registry for FSHD:Local coordinator

Telethon-UILDM 2013 - Clinical Grant GUP 13012 Phenotypic and molecular characterization of FSHD families: a systematic approach towards trial readiness Local coordinator

Principali studi clinici sperimentali

Subinvestigator: A phase III, randomized, double blind, placebo-controlled clinical study to assess the efficacy and safety of GSK2402968 in subjects with Duchenne muscular dystrophy. DMD 114044- GSK2402968. 3 /10 2011

Principal Investigator: registro europeo per la sindrome di Lambert Eaton - "Lambert Eaton Myasthenic Syndrome Registry - LEMS Registry" , sponsored by BioMarin Pharmaceutical Inc.105

Principal Investigator del trial "A Randomized, double-blind, placebo-controlled, phase IIb study to evaluate the safety and the efficacy of different dosing regimens of BYM338-Bymagrumab on skeletal muscle mass, function and mobility in patients with sporadic inclusion body myositis" - Clinical protocol "BYM338B2203: 2013" - Sponsored by Novartis International AG

Principal Investigator del clinical trial "Extension of the CBYM338B2203 phase IIb/III study to evaluate the long-term efficacy, safety and tolerability of intravenous BYM338 in patients with sporadic inclusion body myositis (EUDRACT 2015-001411-12)" Sponsored by Novartis International AG

Principal Investigator del Clinical Trial "A Phase 3 Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Sialic Acid Extended-Release Tablets in Patients with GNE Myopathy (GNEM) or Hereditary Inclusion Body Myopathy (hIBM), Sponsored by Ultragenix Pharmaceutical Inc., 60 Leveroni Court, Novato, CA 94949 USA (2014-2016)

Principal Investigator del Clinical Trial UX001-CL302/A Phase 3b, Open-label Extension study to Evaluate the Efficacy and Safety of Sialic Acid Extended-Release (Ace-ER) Tablets in Patients with GNE Myopathy (GNEM) or Hereditary Inclusion Body Myopathy (hIBM), Sponsored by Ultragenix Digital Drive, Novato (CA) 94949

Principal Investigator dello "Studio di fase III, multicentrico, randomizzato in doppio cieco vs placebo volto a valutare la sicurezza e l'efficacia di ravulizumab in pazienti affetti da miastenia gravis generalizzata "naive" al trattamento con inibitori del complemento": prot. 52/2019 - ALXN 1210-MG306

Principal Investigator dello "Studio di fase 2, multicentrico, randomizzato in doppio cieco con placebo per valutare la sicurezza, la tollerabilità, l'efficacia, la farmacocinetica e la farmacodinamica di M281 somministrato a soggetti affetti da miastenia gravis generalizzata": prot 99/18 MOM-M281-004

Principal Investigator dello "Studio randomizzato controllato vs placebo a gruppi paralleli per valutare l'effetto di amifampridina fosfato in pazienti con miastenia gravis positiva agli anticorpi anti MuSK ed in un campione di pazienti con MG positiva agli anticorpi anti AChR": prot. 79/17 MSK-002

Principal Investigator dello "Studio sulla sicurezza a lungo termine dell'amifampridina fosfato nei pazienti affetti da miastenia gravis positiva agli anticorpi anti MuSK ed AChR": prot. 21/18 MSK-003

Principal Investigator dello studio "Raccolta retrospettiva di dati per documentare la sicurezza di amifampridina (3-4 DAP) somministrata per via orale in pazienti con sindromi miasteniche congenite in età pediatrica": prot 41/2019 CMS-003

Principal Investigator dello "Studio di sicurezza a lungo termine della terapia con amifampridina fosfato in pazienti con sindromi miasteniche congenite: prot. 31/19 CMS-002.

Attività Didattica

Ruoli Istituzionali in seno all'Università degli Studi di Messina:

dal 27 Agosto 2020 è componente della Commissione Tecnica di Programmazione didattico-pedagogica (CTP) presso il Corso di Studio Magistrale a ciclo unico in Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi di Messina

dal 24/10/2021 è il vice direttore del Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale, nonché presidente dell'osservatorio della didattica presso lo stesso dipartimento

Attività didattica presso corsi di laurea

Quale docente universitario afferisce al Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia ed al Corso di Laurea in Odontoiatria e Protesi Dentaria dell'Università degli Studi di Messina, dove svolge lezioni di didattica frontale e di didattica professionalizzante per gli studenti rispettivamente del V e IV anno. Dal 2014 a tutt'oggi è coordinatore del Corso Integrato di Scienze Neuropsichiatriche presso il Corso di Laurea in Tecniche Audioprotesiche e dal 2015 al 2020 ha avuto l'insegnamento di Neurologia presso il Corso di Laurea di "Terapista della neuro e psicomotricità dell'età evolutiva". Dall'anno accademico 2020/2021 ha l'insegnamento di neurologia del sistema nervoso periferico presso il Corso di Laurea in Fisioterapia e dallo stesso anno l'insegnamento di neurologia presso il Corso di Laurea in Ortottica ed Assistenza Oftalmologica dell'Università degli Studi di Messina. Dall'anno accademico 2021/2022 è coordinatore del Corso Integrato di Scienze Neurologiche presso il Corso di laurea in Medicina e Chirurgia.

Attività di tutor e relatore di tesi di laurea, di dottorato e di specializzazione ed attività didattica presso Dottorati di Ricerca

Svolge la funzione di tutor per il tirocinio abilitante del corso di Laurea in Medicina e Chirurgia, di tutor per la formazione specialistica in Neurologia ed ha curato in totale oltre 70 tesi di laurea, dottorato di ricerca e di specializzazione. Dal 2008 al 2012 è stato docente nel dottorato di Ricerca Clinica e Traslationale in Neuroscienze ed Oncologia presso l'Università di Messina. Dal 18/10/2013 al 2018 ha fatto parte del collegio dei docenti del dottorato di Ricerca in Medicina Clinica e Scienze del comportamento presso l'Università degli Studi di Palermo

Attività didattica presso Scuole di Specializzazione

Dall'anno accademico 2001-2002 copre, presso l'Università di Messina, l'incarico per l'insegnamento della materia Malattie del Sistema Nervoso presso la Scuola di Specializzazione in Medicina Interna, IV anno; dall'anno accademico 2005-2006 all'anno accademico 2015-2016 ha avuto l'incarico per l'insegnamento della disciplina Neurologia per gli studenti del IV anno della Scuola di Specializzazione in Neurofisiopatologia e dal 2006 ha l'insegnamento di malattie neuromuscolari per il IV anno della scuola di specializzazione in neurologia; dall'anno 2011 ha l'insegnamento di malattie neurologiche autoimmuni presso la Scuola di Specializzazione in Immunologia Clinica ed Allergologia, dall'anno accademico 2021/2022 ha l'insegnamento di neurologia nelle scuole di specializzazione in anestesia e rianimazione, scienze radiologiche e radioterapia.

Attività clinico-assistenziale

Ruoli istituzionali in seno alla AOU "G. Martino" di Messina:

Componente del Comitato Etico Interaziendale della provincia di Messina, come esperto clinico (delibera n. 370 del 15/03/2017 del commissario straordinario della AOU "G. Martino" di Messina (n. protocollo 1592 del 23/01/2017), in relazione allo studio di nuove procedure tecniche, diagnostiche e terapeutiche, invasive e semi-invasive

Attività clinica e ruoli gestionali:

Dal 1992 si è sempre impegnato nella gestione assistenziale di pazienti con problematiche neurologiche, in particolar modo neuromuscolari, afferenti alla UOC di Neurologia dell'Azienda Ospedaliera Universitaria "G. Martino" di Messina. Esegue le biopsie muscolari e di nervo periferico dal 1992 e dallo stesso periodo ne cura la diagnostica morfologica (istochimica, immunoistochimica) sempre nell'ambito della UOC di Neurologia e Malattie Neuromuscolari, attualmente diretta dal Prof. Giuseppe Vita. Dal 2001 è il responsabile del Day Hospital/Day Service e degli ambulatori per le Malattie Neuromuscolari, struttura presso la quale vengono ricoverati annualmente oltre 1100 pazienti con differenti patologie neuromuscolari degenerative e

disimmuni (distrofie muscolari, SLA, atrofie muscolari spinali, miopatie metaboliche, miopatie infiammatorie, miastenia gravis, sindromi miasteniche congenite, neuropatie, etc.).

Dal 2012 è il Responsabile del Centro Regionale di Riferimento per la Ricerca Diagnosi e Cura della Miastenia (notifica D.A. n. 2277 del 26/10/2012), presso il quale vengono annualmente seguiti oltre 600 pazienti.

Dal 2001 al 2016 è stato il consulente dedicato per la UO di Rianimazione e Terapia Intensiva e per la UO di Terapia Intensiva Neonatale e Pediatrica della AOU "G. Martino" di Messina, dove peraltro svolge tuttora attività di consulente in relazione a pazienti con problematiche neurologiche complesse, prevalentemente neuromuscolari. Esegue regolarmente dal 1996, come neurologo clinico, i turni di guardia di reperibilità e di consulenza per tutte le UO e le rachicentesi diagnostiche e terapeutiche. Nel corso del semestre Luglio 2020-Gennaio 2021 ha espletato turni di guardia e di pronta reperibilità per la UOSD di Stroke Unit della AOU "G. Martino" di Messina.

Nell'ambito della gestione del team di figure professionali dedicate agli ambulatori/DH per le malattie neuromuscolari, composto da n. 1 dottorando di ricerca, n.3 medici specialisti in formazione, n. 1 ricercatore, ha acquisito competenze nella gestione di riunioni di progetto, nella gestione di dinamiche relazionali, nella risoluzione di conflitti interni. Ha sempre operato in ottemperanza alla "Clinical Governance" ed ai dati della "Evidence Based Medicine" (EBM), nel campo della gestione del paziente con malattia neurologica, dalla sua presa in carico multiprofessionale, anche attraverso rapporti interattivi con il medico di medicina generale, in tema di pratiche cliniche di maggiore efficacia ed in campo neuroriabilitativo, come si evince dai trials clinici a cui ha partecipato ed ai quali tuttora partecipa in qualità di "Principal Investigator" o di "sub investigator".

Ha acquisito adeguata esperienza e competenza nella diagnosi, nel trattamento, nel "follow-up" e nella gestione multiprofessionale di pazienti con malattie neurologiche e neuromuscolari in particolare, raggiungendo altresì livelli di competenza anche nell'ambito della riabilitazione motoria e respiratoria dei suddetti pazienti. Nel corso di oltre 20 anni ha gestito inoltre le problematiche dei "caregivers" dei pazienti, favorendo la loro formazione per rispondere meglio alle loro necessità. Ha mantenuto sempre rapporti operativi con le associazioni dei pazienti.

Dal 18/07/2022 è il Direttore della Unità Operativa Complessa di Neurologia e Malattie Neuromuscolari presso l'Azienda Ospedaliera Universitaria "G. Martino" di Messina.

Il sottoscritto autorizza altresì con la presente il trattamento dei dati personali ai sensi della legge 196/2003.

Messina, 01/08/2023





AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA

“Gaetano Martino” di Messina

UOC di Neurologia e Malattie Neuromuscolari

Direttore Prof. Carmelo Rodolico

Messina, 09/08/2023

OGGETTO: programma e obiettivi per la scuola di specializzazione in Neurologia per il triennio 2023-2026

Care a cari tutti,

mi sembra doveroso condividere con voi un piano di lavoro che propongo per il percorso di formazione specialistica della scuola di neurologia, per gli anni a venire.

L'iter formativo ha subito nel corso degli ultimi anni una serie di modifiche in relazione alle richieste pervenute dal ministero dell'università e da quello della salute, dall'ateneo, nonché per lo stato di pandemia da SARS Cov-2, che ci hanno costretto a cambiare alcune impostazioni.

Fatte queste premesse, intendo sviluppare alcuni punti sui quali penso bisogna insistere per mantenere alto e migliorare ulteriormente il livello della qualità della formazione, partendo, mi si consenta, da alcuni aspetti basilari, integrando via via, elementi che riguardano la tematica dell'aggiornamento e della ricerca scientifica.

Questi, in sintesi, alcuni degli obiettivi prioritari del programma:

- implementare, anche con seminari tematici ed incontri per gruppi, le conoscenze della anatomia funzionale del sistema nervoso centrale e periferico per i medici in formazione specialistica del I anno in particolare;
- dedicare più tempo alla semeiotica neurologica nella pratica clinica del reparto e degli ambulatori, iniziando da un percorso che parta da una mirata ed attenta anamnesi all'applicazione delle manovre di valutazione clinica, attraverso la discussione periodica ed interattiva di casi clinici (soprattutto con il paziente), avvalendosi delle “specificità” di ciascun docente della scuola;
- implementare le conoscenze delle basi anatomo-patologiche delle malattie del sistema nervoso centrale e periferico, avvalendosi della qualificata attività dei docenti dello specifico settore disciplinare inseriti nella scuola e della ripresa dell'attività del laboratorio di neuropatologia del III piano del padiglione H (già disponibile per valutazioni multiple al microscopio, per gruppi, di biopsie di nervo periferico e di muscolo);
- assistere e formare il futuro specialista, con incontri dedicati, al rapporto con il paziente e con i familiari, dalla comunicazione della diagnosi, del percorso diagnostico, terapeutico e della prognosi, soprattutto per i medici in formazione specialistica del primo anno;



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA

“Gaetano Martino” di Messina

UOC di Neurologia e Malattie Neuromuscolari

Direttore Prof. Carmelo Rodolico

- favorire un'equa turnazione del medico in formazione specialistica nei vari reparti/ambulatori/laboratori, seguendo anche le personali inclinazioni del singolo ad approfondire su alcuni specifici settori della neurologia e della neurofisiopatologia, verificando e garantendo che i tutor ne guidino regolarmente il percorso;
- seguire con attenzione il percorso di formazione nella rete extra AOU “G.Martino”, come previsto, sfruttando al meglio le competenze specialistiche delle strutture inserite;
- calendarizzare incontri per discussione e commenti di lavori scientifici, linee guida di trattamento, ecc., relativamente ai vari settori della disciplina, con rotazione e coinvolgimento dei vari docenti, al fine di stimolare la partecipazione attiva ai congressi, alla vita delle società scientifiche di settore, nazionali ed internazionali, e la produzione scientifica del medico in formazione specialistica;
- inserimento in maniera attiva del medico in formazione specialistica nei vari progetti di ricerca già finanziati (diversi PNRR, PRIN, PSN, trials clinici), evitando che questo si traduca in un mero impiego dello stesso quale forza lavoro;
- garantire lo svolgimento di seminari periodici con docenti interni ed esterni su argomenti di vasto interesse ed al passo con i più recenti aggiornamenti della letteratura scientifica, sfruttando anche le diverse convenzioni dell'ateneo con qualificate strutture in ambito neurologico (es. Mayo Clinic di Rochester - USA);
- continuare a garantire i periodi di permanenza del medico in formazione specialistica in altre sedi qualificate (estere ed italiane) come da tradizione della scuola, riprendendo ed incrementando la frequenza in sedi estere, penalizzata negli ultimi due anni di pandemia.

Sono certo che possano trovarsi ulteriori punti di integrazione, confronto e discussione.

Un caro saluto a tutti
Carmelo Rodolico