

# **CURRICULUM VITAE**

**Dott.ssa Alessandra Scuteri**

Dipartimento di Malattie dell'Apparato Digerente e Medicina Interna  
Unità Operativa di Semeiotica Medica  
Azienda Ospedaliero-Universitaria Sant'Orsola-Malpighi, Bologna

**Luogo e data di nascita:** Catanzaro, 12 Febbraio 1971

**Indirizzo abitazione:** Viale Felsina 37, 40139 Bologna

**Indirizzo lavoro:** Semeiotica Medica, Padiglione 11, Policlinico S.Orsola, Via Massarenti 9, 40138 Bologna.

**Recapiti Telefonici :** Cellulare 339.4674338, 051.6363152, fax: 051.345806,

**e-mail:** [alessandra.scuteri@aosp.bo.it](mailto:alessandra.scuteri@aosp.bo.it)

La sottoscritta, Dott.ssa Alessandra Scuteri, consapevole delle conseguenze penali in caso di dichiarazioni mendaci, sotto la sua personale responsabilità, dichiara di possedere le sottoindicate esperienze formative e professionali:

## **Curriculum Accademico**

**Diploma di Maturità Classica:** 1989, presso il Liceo Classico P. Gallupi, di Catanzaro

**Laurea In Medicina e Chirurgia:** 18 Marzo 1998, presso l'Università degli studi di Catanzaro

**Abilitazione professionale:** seconda sessione del 1998 presso l'Università degli studi di Catanzaro conseguimento del diploma di abilitazione all'esercizio della professione medica

**Specializzazione in Patologia Clinica:** 10 Dicembre 2003 presso l'Università dei Studi di Catanzaro

**Dottore di ricerca in Trapianto di Fegato:** 26 Settembre 2007, Università di Bologna

**Posizione attuale:** Libero Professionista presso l'ambulatorio di Epatiti Croniche dell'U.O. Semeiotica Medica

## **Curriculum Assistenziale**

**Libero Professionista:** presso l'ambulatorio di Epatiti Croniche dell'UO di Semeiotica Medica dal 2004

**Medico Sperimentatore:** da giugno 2004 svolge tale attività presso l'Ambulatorio delle Epatiti Croniche nell'ambito di protocolli di studio approvati dal Comitato Etico del Policlinico S.Orsola-Malpighi, Bologna

## **Corsi di formazione**

Partecipazione a corsi di studio clinico (ECM): Sperimentazione clinica di gestione di studi clinici, le norme di buona pratica clinica (GCP) e delle eventuali criticità nella conduzione. 15-17 Novembre, 2005 Policlinico S.Orsola-Malpighi.

AIFA corso GCP a promuovere e migliorare la qualità nelle sperimentazioni cliniche non-industriali "Roma 22-23-24 Gennaio 2007.

Policlinico S.Orsola-Malpighi: Corso le buone norme di pratica clinica (GCP) 22 Ottobre 2009.

## **Conoscenze Informatiche**

Utilizzo del pacchetto Office, elaborazione dati in Excel con analisi statistiche di base, creazione di presentazioni utilizzando Powerpoint, ottima capacità di navigazione e ricerca dati in Internet.

## **Conoscenze Linguistiche**

Conoscenza di base dell'inglese

## **Area di Interesse**

Epatologia

## **Congressi**

**Partecipazione** a congressi nazionali ed internazionali

## **Area di ricerca**

- Trials Clinici con antivirali e/o farmaci immunomodulatori
- Epatite cronica C: patogenesi e trattamento
- Responsabile della raccolta e trasmissione dei dati inerenti gli effetti collaterali legati all'uso di farmaci nell'ambito delle sperimentazioni cliniche in fase I,II, III,IV .
- Studi in vitro per la valutazione degli effetti dei farmaci antivirali sulla risposta immune
- Responsabile della compilazione delle schede raccolta dati nell'ambito delle sperimentazioni cliniche
- Responsabile della ricezione,conservazione e distribuzione dei farmaci nell'ambito di protocolli sperimentali
- Trattamento con farmaci antivirali e immunomodulatori delle epatiti croniche attive virali.

## **Studi Clinici Condotti dal 2004 ad oggi**

1. Evaluation of the Adjuvant Effect of Human Leukocyte Interferon Alpha for Vaccination Strategies against HBV, in Healthy Unvaccinated Individuals (2004)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase II
2. Phase III Randomized, double-blind, multicenter study to compare the safety and efficacy of viremagine to ribavirin in treatment-naive patients with chronic hepatitis C (2004)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase III
3. A Randomized, Open-label, Multicenter, Efficacy and Safety Study Examining the Effects of Duration of Treatment and of a High Induction Dose of PEGASYS® in Combination with Daily COPEGUS® in Patients with Chronic Hepatitis C who Did Not Respond to Previous Peginterferon alfa-2b/Ribavirin Combination Therapy (2004)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase III
4. Characterization of chronic HBsAg carrier in Italy. Osservazionale (2005)  
Tipo di studio:Nazionale Multicentrico di fase IV
5. Longitudinal analysis of HBV-specific T cell responses in patients with HBeAg-negative chronic hepatitis B (CHB) treated with pegylated interferon alfa-2a (40 KD) (PEGASYS®, Ro 25-8310). Immunology sub-study for a selected subgroup of patients participating in study ML 18253 (2005)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase III
6. Trial Phase III, multicenter, double-blind, placebo-controlled, to assess the effectiveness of the drugST1472 in a combination therapy with peg-interferone and ribavirin in patients with chronic hepatitis C who were non-responders to a previous treatment with standard therapy(2005)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase IIIB

7. Prospective, Observational, Multicentre Study evaluating HCV patients characteristics of eligibility and disease management in real clinical practice PERICLE (2005).
8. Studio **P.R.O.B.E** (Pegylated interferons and Real Optimization of Best Efficacy) : Studio Osservazionale Retrospettivo-Prospettico per l'ottimizzazione della terapia dell'epatite cronica C nella pratica clinica (2006)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase IV
9. A Randomized, Double-Blind, Controlled Evaluation of Tenofovir DF versus Adefovir Dipivoxil for the Treatment of Presumed Pre-core Mutant Chronic Hepatitis B (GS-US-174-0102)(2006)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase III
10. A Randomized, Double-Blind, Controlled Evaluation of Tenofovir DF versus Adefovir Dipivoxil for the Treatment of HbeAg Positive Chronic Hepatitis B (GS-US-174-0103)(2006)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase III
11. Study Multicentric efficacy of new therapeutic schemes with Peginterferon Alfa-2a and Ribavirin in patients chronically infected with Virus C genotype 2 and 3(2006)  
Tipo di studio:Nazionale Multicentrico di fase III
12. A Phase II, randomized, double-blind, multicenter, dose finding study evaluating the efficacy and safety of the HCV Polymerase Inhibitor prodrug(RO4588161) when given in combination with Pegasys and Copegus in treatment-naïve patients with chronic hepatitis C genotype 1 virus infection."(2007)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase II
13. Prospective observational study of 1 cohort of subjects naive chronic hepatitis C, genotype 1, a low viral load (HCV LVL 1) and treated with Peg-Intron 1.5  $\mu$ g / kg / week and Rebetol 800-1200 mg / day with HCV - RNA negative at 4 weeks and 24 weeks. "(2007)  
Tipo di studio:Nazionale Multicentrico di fase III
14. Randomised, placebo-controlled, multi-centre study to assess the efficacy and safety of Eltrombopag in thrombocytopenic subjects with hepatitis C virus (HCV) infection who are otherwise eligible to initiate antiviral therapy (peginterferon alfa-2a plus ribavirin).ENABLE 1 (2007).Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase II
15. Randomised, placebo-controlled, multi-centre study to assess the efficacy and safety of Eltrombopag in thrombocytopenic subjects with hepatitis C virus (HCV) infection who are otherwise eligible to initiate antiviral therapy (peginterferon alfa-2b plus ribavirin). ENABLE 2 (2007).Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase II
16. A phase 3 study of 2 dose regimen of Telaprevir in combination with Peginterferon alf-2a (Pegasys) and Ribavirin (Copegus) in treatment-naïve subjects with genotype 1 Chronic Hepatitis C (VX07-950-108) (2008)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase III
17. VX950-TIDP24-C216: 'A randomized, double-blind, placebo-controlled, Phase III trial of 2 regimens of telaprevir (with and without delayed start) combined with pegylated interferon alfa-2a (Pegasys®) and ribavirin(Copegus®) in subjects with chronic genotype 1 hepatitis C infection who failed prior pegylated interferon plus ribavirin treatment (2008)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase III

18. Study of the use in Italy in routine clinical practice of Pegylated Interferons for the therapy of chronic hepatitis C” Study AISF/AIFA (2008)  
Tipo di studio:Nazionale Multicentrico di fase IV
19. An open-label, randomized, multicenter, active-controlled, dose-ranging study to evaluate the safety and efficacy of albinterferon alfa-2b administered every 4 weeks plus ribavirin in interferon alfa-naïve patients with genotype 2/3 chronic hepatitis C (2009)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase II
20. A Randomized, Phase II B, Double-blinded, Multicenter, Dose and Duration Finding Study to Evaluate the Sustained Virologic Response of the HCV Polymerase Inhibitor Prodrug (RO5024048) in Combination with Pegasys® and Copegus® versus the Currently Approved Combination of Pegasys® and Copegus® in Treatment-Naive Patients with Chronic Hepatitis C Genotype 1 or 4 Virus Infection (2009)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase IIB
21. A Randomized, adaptive-design dose finding study to assess the antiviral efficacy and safety of NIM811 administered in combination with Standard of Care (SOC) for 12 weeks in elapsed HCV-1 infected patients. (2009)  
Tipo di Studio: Internazionale Multicentrico di Fase II
22. ENABLE-ALL (Eltrombopag to Initiate and Maintain Interferon Antiviral Treatment to Benefit Subjects with Hepatitis C Related Liver Disease –All Subjects Withdrawing From ENABLE 1 and 2 through Lack of Response) (2009)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase III
23. An open-label, single-arm, Roll-Over trial of Telaprevir in combination with pegylated interferon alfa-2a (Pegasys®) and ribavirin (Copegus®) for subjects from the control group of the VX-950-TiDP24-C216 trial who failed therapy for virologic reasons (2010)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase III
24. A Randomized, Open label, Multicenter, Dose and Duration Finding Study to Evaluate the Sustained Virologic Response of the HCV Protease Inhibitor Danoprevir (RO5190591) Boosted with Low Dose Ritonavir (danoprevir/r) in Combination with Pegasys® and Copegus® versus Pegasys® and Copegus® alone in Treatment-Naive Patients with Chronic Hepatitis C Genotype 1 or 4 Virus Infection. (NV22776) (2010)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase IIB
25. A long-term monitoring study to evaluate the persistence of direct acting antiviral (DAA) treatment-resistant mutations or the durability of sustained virologic response (SVR) in patients treated with DAA-containing regimens for chronic hepatitis C infection (CHC) - NV22688 (2010)  
Tipo di Studio: Internazionale Multicentrico Osservazionale
26. A multicenter, randomized, open label, parallel-group phase IIB study on the efficacy and safety of oral regimens of DEB025 alone or in combination with ribavirin versus Standard of Care (peg-IFN $\alpha$ 2a plus Ribavirin) in treatment naïve hepatitis C genotype 2 and 3 patients(2011)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase IIB

27. A randomized, double-blind, placebo-controlled trial of the efficacy and safety of DEB025/Alisporivir in combination with standard of care in hepatitis C genotype 1 treatment naïve patients. (2011)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase III
28. A randomized, open-label, Phase 3 study of Telaprevir administered twice daily or every 8 hours in combination with pegylated interferon alfa-2a and ribavirin in treatment-naïve subjects with genotype 1 chronic hepatitis C virus infection.(2011)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase III
29. A Phase III, randomized, double-blind, placebo-controlled study to investigate the efficacy, safety and tolerability of TMC435 vs. placebo as part of a treatment regimen including peginterferon alfa-2a and ribavirin in hepatitis C, genotype 1 infected subjects who relapsed after previous interferon-based therapy TMC435HPC3007 (2011)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase III
30. Uso del farmaco antivirale Boceprevir, in associazione al peginterferone alfa e alla ribavirina, in pazienti, affetti da HCV genotipo 1 che non hanno risposto alla terapia standard. Per uso compassionevole. (2011)
31. A phase II, randomized, double-blind, multicenter, active-controlled, parallel group study to evaluate the sustained virologic response of the hcv polymerase inhibitor prodrug ro5024048 in combination with telaprevir and pegasys®/ copegus® compared with telaprevir and pegasys®/copegus® in patients with chronic hepatitis c genotype 1 virus infection who were prior null responders to treatment with pegylated interferon/ribavirin.(2011)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase II
32. Multicenter, Open-Label, Early Access Program of Telaprevir in Combination With Peginterferon Alfa and Ribavirin in Genotype 1 Chronic Hepatitis C Subjects With Severe Fibrosis and Compensated Cirrhosis VX-950HEP3002 (2011)  
Tipo di studio:Nazionale Multicentrico di fase III
33. A Phase III, randomized, double-blind trial to evaluate the efficacy, safety and tolerability of TMC435 vs. Telaprevir, both in combination with PegIFN-2a and ribavirin, in chronic hepatitis C genotype-1 infected subjects who were null or partial responders to prior PegIFN and Ribavirin therapy TMC435HPC3001. (2012)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase III
34. A Phase III, open-label trial of TMC435 in combination with peginterferon alpha-2a and ribavirin for HCV genotype-1 infected subjects who participated in the placebo group of a Phase II/III TMC435 study (C201, C205, C206, C208, C216 or HPC3007), or who received short-term (up to 14 days) direct-acting antiviral treatment for hepatitis C infection in a selected Tibotec-sponsored Phase I study (2012)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase III
35. A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Investigate the Efficacy and Safety of GS-7977 + Ribavirin for 12 Weeks in Treatment Naïve and Treatment Experienced Subjects with Chronic Genotype 2 or 3 HCV Infection (2012)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase III

36. An Open-Label Study of GS-7977 + Ribavirin for 12 Weeks in Subjects with Chronic HCV Infection who Participated in Prior Studies Evaluating GS-7977(2012)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase III
37. Boceprevir in combinazione con Peginterferone Alfa-2b e Ribavirina nelle Donne Menopausali Difficult-to-Treat con epatite cronica C Genotipo 1, Non responder a Peginterferone/Ribavirina o Mai Trattate (2012) .  
Tipo di studio:Nazionale Multicentrico di fase III
38. A Phase 3 multi-centre 3-year follow-up study to assess the durability of sustained virologic response in Alisporivir treated chronic Hepatitis C patients – Protocollo CDEB025A2312(2012)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase III
39. A Phase 3 multi-centre 3-year follow-up study to assess the viral activity in patients who failed to achieve sustained virologic response in Novartis-sponsored Alisporivir studies for chronic Hepatitis C patients – Protocollo CDEB025A2313(2012)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase III
40. Sviluppo di disturbi psichiatrici in pazienti HCV+ sottoposti a terapia antivirale: l'impatto dei nuovi farmaci "PSY01".  
Osservazionale U.O. Semeiotica Medica Pol.S.Orsola-Malpighi, Bologna (2012)
41. A phase III, randomised, partially single-blind and placebo-controlled study of BI 207127 in combination with BI 201335 and ribavirin for 16 and 24 weeks in treatment naïve patients with genotype 1 chronic hepatitis C infection BI 1241.36 (2012)  
Tipo di Studio: Internazionale Multicentrico di Fase III
42. A multi-centre single-arm study to evaluate the efficacy and safety of BOCEPREVIR 44 weeks in addition to standard of care (SOC) in previously treatment failure (relapser, non-responders, both partial and null) patients with chronic hepatitis C genotype 1 (G1) and cirrhosis (F4 Metavir) (MK-3034-105-00) (2012).  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase IV
43. A Randomized, Open-Label, Multicenter Study to Evaluate the Safety and Antiviral Activity of the Combination of ABT-450 with Ritonavir (ABT-450/r), ABT-267, and ABT-333 With and Without Ribavirin in Treatment-Experienced Subjects with Genotype 1 Chronic Hepatitis C Virus (HCV) Infection (PEARL-II) (2012)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase IIB
44. Studio randomizzato in aperto per valutare la sicurezza e l'efficacia di ABT-450/Ritonavir/ABT-267 (ABT-450/r/ABT-267) e ABT-333 in cosomministrazione con Ribavirina (RBV) in soggetti adulti con infezione cronica da virus dell'epatite C (HCV) di genotipo 1 e cirrosi (TURQUOISE-II) M13-099 (2012)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase III
45. A Phase 3, Multicenter, Randomized, Open-Label Study to Investigate the Efficacy and Safety of Sofosbuvir/GS-5885 Fixed-Dose Combination ± Ribavirin for 12 and 24 Weeks in Treatment-Naïve Subjects with Chronic Genotype 1 HCV Infection(2012)  
Tipo di studio:Internazionale Multicentrico di fase III

Gli studi clinici sono condotti in accordo alle norme di GCP.

**Numero Pubblicazioni:** 13 di cui si allegano copie di 5 pubblicazioni

1. **EXTENDING ANTIVIRAL TREATMENT FOR 12 MONTHS AFTER HCV-RNA CLEARANCE IS ASSOCIATED WITH A HIGH REPSONSE RATE IN DIFFICULT-TO-TREAT HCV PATEINTS.** Riili A, Cursaro C, Gramenzi A, Salerno M, Feline F, Scuteri A, Vukotic R, Vitale G, Marri A, Pirillo G, Bernardi M, Andreone P. *Dig Liver Dis, 39 (3): A15, 2007*
2. **Hepatocellular carcinoma appearance in patients with hepatitis C virus-related chronic liver disease 90 and 70 months after sustained virological response to interferon and ribavirin.**  
Vukotic R, Gramenzi A, Vitale G, Cursaro C, Serra C, Biselli M, Scuteri A, Andreone P, Bernardi M. *Liver Int. 2008 Mar;28(3):407-11. Epub 2007 Sep 26*
3. **MYCOPHENOLATE MOFETIL PLUS LOW DOSE CALCINEURIN INHIBITOR FOR RENAL DYSFUCTION IN LIVER TRANSPLANT: A 24-MONTH CONTROLLED CLINICAL TRIAL** Biselli M, Vitale G, Gramenzi G, Riili A, Berardi S, Dazzani F, Cammà C, Scuteri A, Morelli MC, Sama C, pinna AD, Bernardi M, Andreone P. *Hepatology,46 (4): Suppl 1, 2007*
4. **Evaluation of the effects of human leukocyte IFN-alpha on the immune response to the HBV vaccine in healthy unvaccinated individuals.**  
Rizza P, Capone I, Urbani F, Montefiore E, Rapicetta M, Chionne P, Candido A, Tosti ME, Grimaldi M, Palazzini E, Viscomi G, Cursaro C, Margotti M, Scuteri A, Andreone P, Taylor E, Haygreen EA, Tough DF, Borrow P, Selleri M, Castilletti C, Capobianchi M, Belardelli F. *Vaccine. 2008 Feb 20;26(8):1038-49. Epub 2008 Jan 18.*
5. **AUTOIMMUNE THYROID DISEASE IN CHRONIC HEPATITIS C TREATED WITH PEG-INF AND RIBAVIRIN: PREVALENCE, INCIDENCE AND INFLUENCE ON THERAPEUTIC OUTCOME IN 4498 NAIVES PATIENTS** Morisco F, Tartaglione M, De Luna A, Andreone P, Coppola C, Passariello N, Carella C, Scuteri A, Iannaccone C, Saracino M, Caporaso N. *Hepatology, volume 48, n° 4, 889A, 2008* (abstract n. 236)
6. **In vitro effect of thymosin-alpha1 and interferon-alpha on Th1 and Th2 cytokine synthesis in patients with eAg-negative chronic hepatitis B.** Loggi E, Gramenzi A, Margotti M, Cursaro C, Galli S, Vitale G, Grandini E, Scuteri A, Vukotic R, Andreone P, Bernardi M. *J Viral Hepat. 2008 Jun;15(6):442-8. Epub 2008 Jan 22*
7. **Two yr mycophenolate mofetil plus low-dose calcineurin inhibitor for renal dysfunction after liver transplant.**  
Biselli M, Vitale G, Gramenzi A, Riili A, Berardi S, Cammà C, Scuteri A, Morelli MC, Grazi GL, Pinna AD, Andreone P, Bernardi M. *Clin Transplant, 23: 191-198, 2009*

8. **EARLY DISCONTINUATION OF RIBAVIRIN IN HCV-2 AND HCV-3 PATIENTS RESPONDING TO PEG-INTERFERON ALPHA-2 $\alpha$  AND RIBAVIRIN.** Andriulli A, Cursaro C, Cozzolongo R, Iacobellis A, Valvano MR, Mangia A, Minerva N, Bacca D, Stanzione M, Scuteri A, Montalto G, Andreone P. *J Viral Hepat*, 16: 28-35, 2009
9. **HEPATITIS C VIRUS-RELATED CHRONIC LIVER DISEASE IN ELDERLY PATIENTS: AN ITALIAN CROSS-SECTIONAL STUDY.** Gramenzi A, Conti F, Felling F, Cursaro C, Riili A, Salerno M, Gitto S, Micco L, Scuteri A, Andreone P, Bernardi M. *J Viral Hepat*, 17 (5): 360-6, 2009.
10. **IMMUNOLOGICAL MODIFICATIONS DURING TREATMENT WITH THYMOSIN ALPHA1 PLUS ANTIVIRAL THERAPY IN CHRONIC HEPATITIS C.** Grandini E, Cannoletta F, Scuteri A, Fortini C, Loggi E, Cursaro C, Riili A, Di Donato R, Gramenzi A, Bernardi M, Andreone P. *Ann N Y Acad Sci*. 2010 Apr;1194:147-52
11. **INCREASED SURVIVAL AFTER SUSTAINED VIROLOGICAL RESPONSE IN LIVER TRANSPLANTED PATIENTS WITH HCV RECURRENCE: TAKING UP A CHALLENGE FOR THE HEPATOLOGIST.** Lorenzini S, Brodosi L, Martello Panno A, Di donato R, Biselli M, Gitto S, Cursaro C, Scuteri A, Loggi E, Ridolfi L, Cescon M, Pinna AD, Bernardi M, Andreone P. *Dig Liver Dis*, 43 (Suppl2), S92, 2011
12. **INCREASING RIBAVIRIN DOSES IMPROVES THE SUSTAINED VIROLOGICAL RESPONSE IN HCV PATIENTS NOT RESPONDING TO PEGYLATED INTERFERON AND RIBAVIRIN.** Conti F, Lorenzini S, Riili A, Cursaro C, Scuteri A, Loggi E, Bernardi M, Andreone P. *Dig Liver Dis*, 43 (Suppl2), S92, 2011
13. **Patterns of HCV-RNA and HCV core antigen in the early monitoring of standard treatment for chronic hepatitis C**  
Elisabetta Loggi(a), Carmela Cursaro(a), Alessandra Scuteri(a), Elena Grandini(a), Arianna Martello Panno(a), Silvia Galli (b), Giuliano Furlini (b), Mauro Bernardi(a), Claudio Galli(c), Pietro Andreone(a). *Journal of Clinical Virology* 56 (2013) 207– 211

Acconsento al trattamento dei miei dati personali, ai sensi del D.Lgs.n.196/2003.

Bologna 12/03/2013

In Fede  
Alessandra Scuteri