



INFORMAZIONI PERSONALI

COGNOME e NOME Bordugo Andrea

Data di nascita

Qualifica Medico, pediatra

Incarico attuale Dirigente di primo livello presso Clinica Pediatrica Borgo Roma, Azienda Ospedaliera-Università di Verona.
Incarico Professionale Funzionale per la Diagnosi e La Cura delle Malattie Metaboliche Ereditarie.

Numero telefonico

Numero fax

Email istituzionale andrea.bordugo@ospedaleuniverona.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI

Titoli di studio Laurea in medicina e chirurgia

Altri titoli di studio e/o professionali Specializzazione in Pediatria
Master in Nefrologia Pediatrica

Capacità linguistiche Ottima conoscenza inglese sia parlato che scritto

Capacità nell'uso delle tecnologie Buona conoscenza comuni sistemi operativi

ESPERIENZE PROFESSIONALI E FORMATIVE

Esperienze lavorative **Dal 1 Marzo 2014 :**
Dirigente Medico presso la Clinica Pediatrica, Borgo Roma, Azienda Ospedaliera-Università- Verona.

Dal mese di settembre 2013 a Febbraio 2014:
Dirigente Medico
UOC di Pediatria, Ospedale S.Maria dei Battuti, S.Vito al Tagliamento. Dipartimento di Pediatria e Neonatologia, AOSMA

Pordenone

Dal mese di Agosto 2009 a settembre 2013 :

Dirigente medico U.O.C. Malattie Metaboliche Ereditarie, Dipartimento di Pediatria, Azienda Ospedaliera -Università degli Studi di Padova.

Direttore: dr Alberto Burlina.

Come Dirigente Medico si è occupato di bambini affetti da malattie metaboliche ereditarie sia in fase acuta che in follow-up.

Il Centro è uno degli unici tre in Italia che sono caratterizzati come Unità Operativa Complessa dotati sia di letti autonomi che di un Laboratorio di eccellenza per la diagnosi di tali patologie.

Referente per la Qualità e della Prevenzione del Dolore per l' UOC Malattie Metaboliche Ereditarie

Dal 2013 Tesoriere della SIMESM , Società Italiana per lo Studio Delle Malattie Metaboliche Ereditarie.

Dal mese di Settembre 1997-luglio 2009

Ha lavorato come Dirigente medico presso i reparti di Pediatria e Neonatologia, Ospedale S.Maria degli Angeli, Pordenone.

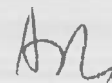
Si è occupato quindi del trattamento delle patologie acute e croniche sia del neonato che del bambino.

Per quanto riguarda lo studio del neonato ha fatto parte attiva di gruppi di lavoro per la promozione dell'allattamento al seno con successivo conseguimento del titolo di Ospedale Amico del Bambino.

Inoltre lavorando in collaborazione con il dr Peratoner si è specializzato nel campo della nefrologia pediatrica, divenendo successivamente responsabile delle attività ambulatoriali e di ricovero che riguardano la nefro-urologica pediatrica e le malattie metaboliche e genetiche. In tal senso si è occupato attivamente di infezioni delle vie urinarie, sindromi malformative, sindromi nefrosiche, enuresi.

Nei mesi di novembre e dicembre 2001 è stato visting doctor presso la Nephrology Unit del Great Ormond Street Hospital di Londra(Professor Dillon).

Nel corso degli anni di attività presso la Pediatria di Pordenone ha organizzato convegni annuali che si sono tenuti a Pordenone e che hanno trattato tematiche pediatriche generali con coinvolgimento dei pediatri ospedalieri, dell' azienda territoriale, psicologi, neuropsichiatri, genitori, insegnanti e bambini.



Da Agosto 1996-Agosto 1997

Assistente medico presso i reparti di Pediatria e Neonatologia, King's College Hospital, Londra

Uno dei maggiori Ospedali di Londra con grande esperienza nel campo della neonatologia e della pediatria.

Giugno 1995-Luglio 1996

Assistente medico presso i reparti di Pediatria e Neonatologia, Ospedale S.Maria degli Angeli, Pordenone

Apr-Maggio 1995

Assistente medico presso il reparto di Neonatologia, King's College Hospital, Londra

Dicembre 1993-Marzo 1995

Assistente medico presso i reparti di Pediatria e Neonatologia, Ospedale S.Maria degli Angeli, Pordenone.

Sett 1993-Nov 1993

Pediatra di comunità, Pordenone.

Gen 1993-Giu 1993

Borsista presso il Dipartimento di Pediatria, Università di Padova. UO di Malattie Metaboliche Congenite.

Partecipazione a convegni,
seminari

"[Digitare qui]"

Docenze

"[Digitare qui]"

Pubblicazioni, collaborazioni

PUBBLICAZIONI

1) REGISTRO NORD EST ITALIA DELLA NEUROFIBROMATOSI TIPO I. STUDIO EPIDEMIOLOGICO GENETICO E CLINICO.

*R.Tenconi, M. Clementi, L. Turolla, A. Bordugo, A. Rossetti.
Rivista Italiana di Pediatria (LJP) 1990; 16:567-573.*

2) ATASSIA ACUTA IN TIROSINEMIA TIPO I. NUOVO ASPETTO DI UNA RARA MALATTIA.

M.B. Burlina, A. Bordugo, N. Dussini, A. Trevisan, A. Casale, F. Zacchello.

*Rivista Italiana di Pediatria 1991; 17:632-634.
Italian Journal of Pediatrics*

A D

3) **PARTIAL N-ACETYL GLUTAMATE SYNTHETASE DEFICIENCY: A NEW CASE WITH UNCONTROLLABLE MOVEMENT DISORDERS.**

A.B. Burlina, C. Bachmann, B. Wermuth, A. Bordugo, V. Ferrari, J.P. Colombo, F. Zacchello. *J. Inher Metab. Dis.* 15 (1992) 395-398

4) **ALLOPURINOL CHALLENGE TEST IN CHILDREN.**

A.B. Burlina, V. Ferrari, C. Dionisi Vici, A. Bordugo, F. Zacchello, M. Tuchman.
J. Inher. Metab. Dis. 15 (1992) 707-712

5) **ACIDURIA 3 - IDROSSI - 3 METIL GLUTARICA: UNA RARA CAUSA DI IPOGLICEMIA IPOCHETOTICA.**

A. Bartuli, C. Dionisi Vici, A. B. Burlina, K. M. Gibson, A. Bordugo, M.R.C. Mazziotta, S. Spaterna, F. Zacchello, G. Sabetta.
Riv. Ital. Pediatr. (IJP) 1992; 18:347-35 *Italian Journal of Pediatrics*

6) **BENEFICIAL EFFECT OF SODIUM DICHLOROACETATE IN MUSCLE CYTOCHROME C OXIDASE DEFICIENCY.**

AB Burlina, O Milanese, P Biban, A Bordugo, B Garavaglia, F Zacchello, S Di Mauro
Eur J Pediatr 1993 152:537

7) **ENZYMES OF LYSOSOMAL ORIGIN IN PLASMA OF TWIN NEONATES.**

G Goi, AB Burlina, C Bairati, A Bordugo, V Zanardo, F Zacchello, G Tettamanti, A Lombardo. *Clinica Chimica Acta* 1993 ,214: 61-70.

8) **NADPH oxidase activity and chemotaxis by neutrophils in two patients with glycogen storage disease type Ib treated with recombinant human granulocyte-monocyte colony-stimulating factor.**

Piva E, De Toni S, Bovo C, Bordugo A, Burlina AB, Plebani M.
Haematologica. 1996 Mar-Apr;81(2):148-51.

9) **BEHAVIOURAL THERAPY FOR PRIMARY NOCTURNAL ENURESIS. M**

Pennesi, M Pitter, A Bordugo, S Minisini, L Peratoner
Journal of Urology 2004 Jan: 408-410

10) **KIDNEY LENGTH AND SCARRING IN CHILDREN WITH URINARY TRACT INFECTION: IMPORTANCE OF ULTRASOUND SCAN**

L Peratoner, M Pennesi, A Bordugo, R Melega, P Sorce, L Travan, S Minisini, F Zennaro,
L Da Ronch. Abdominal Imaging 2005 30: 1-7.

11) **IS ANTIBIOTIC PROPHYLAXIS IN CHILDREN WITH VESICOUTERAL REFLUX EFFECTIVE IN PREVENTING PYELONEPHRITIS AND RENAL SCARS? A RANDOMIZED CONTROLLED TRIAL.**

M.Pennesi, L.Travan, L.Peratoner, A.Bordugo, A. Cattaneo, L.Ronfani, S.Minisini, A. Ventura
Pediatrics 2008 June 1489-94

- 12) 10p12.1 deletion: HDR phenotype without DGS2 features.
Benetti E, Murer L, Bordugo A, Andreetta B, Artifoni L.
Exp Mol Pathol. 2009 Feb;86(1):74-6. doi: 10.1016/j.yexmp.2008.10.003.
Epub 2008 Oct 31.
- 13) Long-term follow-up results in enzyme replacement therapy for Pompe disease: a case report.
Del Rizzo M, Fanin M, Cerutti A, Cazzorla C, Milanese O, Nasclmbeni AC, Angelini C, Giordano L, Bordugo A, Burlina AB.
J Inherit Metab Dis. 2010 Sep 10.
- 14) Puberty is associated with increased deterioration of renal function in patients with CKD: data from the ItalKid Project.
Ardissino G, Testa S, Daccò V, Paglialonga F, Viganò S, Felice-Civitillo C, Battaglino F, Bettinelli A, Bordugo A, Cecchetti V, De Pascale S, La Manna A, Li Volti S, Martinghini S, Montini G, Pennesi M, Peratoner L.
Arch Dis Child. 2012 Oct;97(10):885-8. doi: 10.1136/archdischild-2011-300685. Epub 2012 Jul 25.
- 15) Application of the WHOQOL-100 for the assessment of quality of life of adult patients with inherited metabolic diseases.
Cazzorla C, Del Rizzo M, Burgard P, Zanco C, Bordugo A, Burlina AB, Burlina AP.
Mol Genet Metab. 2012 May;106(1):25-30. doi: 10.1016/j.ymgme.2012.02.008. Epub 2012 Feb 16.
- 16) Wernicke-like encephalopathy during classic maple syrup urine disease decompensation.
Manara R, Del Rizzo M, Burlina AP, Bordugo A, Citton V, Rodriguez-Pombo P, Ugarte M, Burlina AB.
J Inherit Metab Dis. 2012 May;35(3):413-7. doi: 10.1007/s10545-012-9456-3. Epub 2012 Feb 18.
- 17) Metabolic stroke in a late-onset form of isolated sulfite oxidase deficiency.
Del Rizzo M, Burlina AP, Sass JO, Beermann F, Zanco C, Cazzorla C, Bordugo A, Giordano L, Manara R, Burlina AB.
Mol Genet Metab. 2013 Apr;108(4):263-6. doi: 10.1016/j.ymgme.2013.01.011. Epub 2013 Jan 27.
- 18) Physical examination instead of laboratory tests for most infants born to mothers colonized with group B Streptococcus: support for the Centers for Disease Control and Prevention's 2010 recommendations.
Cantoni L, Ronfani L, Da Riol R, Demarini S; Perinatal Study Group of the Region Friuli-Venezia Giulia.
J Pediatr. 2013 Aug;163(2):568-73. doi: 10.1016/j.jpeds.2013.01.034. Epub 2013 Mar 8.
- 19) A NEONATE WITH A MILKY BLOOD WHAT CAN IT BE?
Bordugo A, Carlin E, Demarini S, Faletta F, Colonna F.
Arch Dis Child Fetal Neonatal Ed. 2014 Apr 19. doi: 10.1136/archdischild-2014-305940.



20) *Successful use of long acting octreotide for intractable chronic gastrointestinal bleeding in children.*

O Meara M, Cicalese MP, Bordugo A, Ambrosi A, Hadzic N, Mieli Vergani G. J. Pediatr Gastroenterology Nutr. 2015 Jan ;60(1) 48-53

21) *Growth Hormone Deficiency and Lysinuric Protein Intolerance: case report and Review of the literature.*

Maines E, Morandi G, Olivieri F, Camilot M, Cavarzere P, gaudino R, Antoniazzi F, Bordugo A. JIMD Rep 2015; 19:1

Altro

Nell'anno 2006 ha conseguito di master di specializzazione in nefrologia pediatrica presso il Dipartimento di Pediatria dell' Università di Padova, discutendo una tesi studio sull'utilità della profilassi antibiotica nei bambini con reflusso vescica-ureterale che è stata successivamente pubblicata.

Novembre 2010

C. Cazzorla, M. Del Rizzo, A. Bordugo, C. Zanco, A.B. Burlina

Capitolo n 15: La comunicazione al bambino con Malattia Metabolica Ereditaria

Il Silenzio non è D'oro. Drigo P., Verlato G., Ferrante A., Chiandetti L

