

Leslie Dianne Parish

Incarico attuale: **Dirigente Medico in Neurologia** presso l'U.O. Stroke Unit dell'AOU di Sassari

E-mail: leslie.parish@aouss.it

PEC: lesliedianne.parish@ss.omceo.it

FORMAZIONE

- 19-02-2016 **Dottorato di Ricerca in Scienze Biomediche**, indirizzo Fisiologia, Morfologia e Fisiopatologia del Sistema Nervoso, XXVIII ciclo, presso l'Università degli Studi di Sassari, con una tesi intitolata "Studio genetico della sclerosi laterale amiotrofica in Sardegna"
- 17-11-2010 **Specializzazione in Neurologia**, con la votazione di 50/50 e lode, con una tesi intitolata "Epidemiologia della sclerosi laterale amiotrofica: revisione della letteratura e studio di incidenza, prevalenza e mortalità nella Sardegna centro-settentrionale". Università degli Studi di Sassari
- 25-07-2006 Iscrizione all'Albo provinciale dei Medici Chirurghi di Sassari, n° 0000005042
- Luglio 2006 Esame di Stato per l'abilitazione all'esercizio della professione medica
- 10-03-2006 **Laurea in Medicina e Chirurgia**, con la votazione di 110/110 e lode, con una tesi intitolata "Marker infiammatori in pazienti con ictus cerebrale ischemico: correlazione con gli indici clinico-radiologici di prognosi". Università degli Studi di Sassari
- 1999 Ammissione alla Facoltà di Medicina e Chirurgia, Università degli Studi di Sassari
- 1999 Diploma di Scuola Superiore, Liceo Scientifico G. Spano, Sassari

ESPERIENZA CLINICA

- Dal 16-01-2020 **Dirigente Medico di Neurologia** presso l'U.O. **Stroke Unit** dell'Ospedale Santissima Annunziata – AOU di Sassari, con contratto a tempo pieno e indeterminato
- Dal 04-02-2019 **Dirigente Medico di Neurologia** presso l'U.O. **Cure domiciliari P.U.A. U.V.T.** del Distretto Sanitario di Sassari (ATS – ASSL di Sassari), con contratto a tempo pieno e indeterminato
- Dal 08-03-2018 **Dirigente Medico di Neurologia** presso l'U.O. **Stroke Unit** dell'Ospedale Santissima Annunziata – AOU di Sassari, con contratto a tempo pieno e determinato
- Gennaio 2018 Sostituta di specialista ambulatoriale nella branca di Neurologia presso il Poliambulatorio di Ghilarza (ATS – ASSL di Oristano) dal 03-01-2018 al 10-01-2018
- Sostituta di specialista ambulatoriale nella branca di Neurologia presso il Poliambulatorio di Oristano (ATS – ASSL di Oristano) dal 08-01-2018 al 11-01-2018
- Dal 25-09-2017 **Dirigente Medico di Neurologia** presso l'U.O. **Unità Spinale Unipolare** dell'Ospedale Marino di Cagliari (ATS – ASSL di Cagliari), con contratto a tempo pieno e determinato
- Dal 07-09-2017 **Dirigente Medico di Neurologia** presso l'U.O. **di Neurochirurgia** dell'Ospedale Marino di Cagliari (ATS – ASSL di Cagliari), con contratto a tempo pieno e determinato

Dal 22-07-2013 al 21-07-2017	Dirigente Medico di Neurologia presso l' U.O. di Neurologia dell'Ospedale A. Segni di Ozieri (ASL 1 di Sassari), con contratto a tempo pieno e determinato
Giugno-Luglio 2013	Sostituta di specialistica ambulatoriale nella branca di Neurologia presso il Poliambulatorio di Alghero (ASL 1 di Sassari) dal 12-06-2013 al 03-07-2013 Sostituto di specialistica ambulatoriale nella branca di Neurologia presso il Poliambulatorio di Ittiri (ASL 1 di Sassari) dal 13-06-2013 al 04-07-2013 Sostituto di specialistica ambulatoriale nella branca di Neurologia presso la Casa Circondariale di Sassari (ASL 1 di Sassari) il 21-06-2013
Maggio-Luglio 2013	Contratto di collaborazione coordinata e continuativa a progetto con la Federazione ARISLA, per collaborazione al Progetto di Ricerca Scientifica dal titolo "Studio genomico della SLA in Sardegna (SARDINIALS)". Responsabile scientifico: Prof. Adriano Chiò. Servizio svolto presso il Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale dell'Università degli Studi di Sassari
02-05-2013	Vincitrice di Pubblica Selezione per titoli e colloquio, per l'attribuzione di incarico di Collaborazione per lo svolgimento del Progetto di Ricerca Sanitaria Finalizzata RAS dal titolo "I bisogni di salute dei pazienti affetti da malattie del primo e del secondo motoneurone (Sclerosi Laterale Amiotrofica) nella popolazione sarda: analisi epidemiologica e del consumo di risorse socio-sanitarie nella province di Sassari ed Olbia-Tempio", presso l'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Sassari
Maggio-Luglio 2011	Stage clinico presso la Stroke Unit - Dipartimento di Neurologia, Hôpital Roger Salengro CHRU, Lille, Francia, nell'ambito del "Department - Department Cooperation Programme" con grant dell'EFNS (European Federation of Neurological Societies). Attività di reparto, ambulatoriale, management del paziente vascolare acuto, studi prospettici di coorte e trial clinici
2007-2010	Attività clinica presso l'ambulatorio di patologie cerebrovascolari, in qualità di medico in formazione specialistica presso la Clinica Neurologica, Università di Sassari
Settembre 2007	Medico supplente di Guardia Turistica presso il punto di guardia del Comune di La Maddalena (ASL di Olbia) dal 05/09/2007 al 08/09/2007 Medico supplente di Guardia Medica presso il punto di guardia del Comune di La Maddalena (ASL di Olbia) il 06/09/2007
2006-2010	Medico in formazione specialistica presso la Scuola di Specializzazione in Neurologia, Facoltà di Medicina e Chirurgia, Università di Sassari – attività assistenziale presso il reparto di degenza, gli ambulatori e il servizio di guardia per le urgenze neurologiche. Partecipazione alle attività di ricerca dell'Istituto

LINGUE STRANIERE

Italiano: madrelingua

Inglese: buon livello di comprensione verbale e scritta; buon livello di espressione verbale e scritta

Francese: buon livello di comprensione verbale e scritta; buon livello di espressione verbale e scritta

- Corso da 100 ore di lingua francese, livello finale B2, presso il Centro Linguistico di Ateneo dell'Università degli Studi di Sassari, dall'ottobre 2012 al febbraio 2013. Superamento dell'esame di profitto con votazione 24/30.

- Corso da 100 ore di lingua francese, livello finale C1, presso il Centro Linguistico di Ateneo dell'Università degli Studi di Sassari, dal marzo 2013 al luglio 2013. Superamento dell'esame di profitto con votazione 28/30.

CORSI DI AGGIORNAMENTO, CONGRESSI, MEETING

Partecipazione a numerosi eventi formativi, anche in qualità di relatrice

COLLABORAZIONI A PROGETTI DI RICERCA

- **Regione Autonoma della Sardegna (RAS) - Bando 2007. Programma di Ricerca Sanitaria Finalizzata. Capitolo 12012. Anno 2007.** I bisogni di salute dei pazienti affetti da malattie del primo e del secondo motoneurone (sclerosi laterale amiotrofica) nella popolazione sarda: analisi epidemiologica e del consumo di risorse socio-sanitarie nelle province di Sassari ed Olbia-Tempio. Delibera RAS n. 18/23 del 26.03.2008 - Responsabile scientifico: Prof. Giulio Rosati - **(Dott.ssa LD Parish: collaboratrice)**
- **Bando Fondazione Italiana Sclerosi Multipla 2007.** *Fattori di rischio nella sclerosi multipla: uno studio internazionale caso-controllo (Risk factors in multiple sclerosis: an international case-control study).* (Grant annuale n. 2007/R/14) Progetto Pilota. Responsabile Scientifico: Prof.ssa Maura Pugliatti
- **Bando Fondazione Italiana Sclerosi Multipla 2008.** Fattori di rischio nella sclerosi multipla: uno studio internazionale caso-controllo (Risk factors in multiple sclerosis: an international case-control study). (Grant biennale n. 2008/R/19) Progetto Biennale. Responsabile Scientifico: Prof.ssa Maura Pugliatti, Dip. Neuroscienze e Scienze Materno-Infantili, Università di Sassari. **(Dott.ssa LD Parish: collaboratrice)**
- Studio genetico dei pazienti affetti da SLA mediante Genome Wide Screening (GWS) e sequenziamento degli esomi. Responsabile Scientifico: Prof. Adriano Chiò, Dipartimento di Neuroscienze e Salute Mentale, AOU San Giovanni Battista, Torino. Collaboratore per la Sardegna: Prof.ssa Maura Pugliatti. **(Dott.ssa LD Parish: collaboratrice)**

COLLABORAZIONI A TRIAL CLINICI/OSSERVAZIONALI

- CLOTS Trial (Clots in Legs Or sTockings after Stroke): A Randomized Trial to Establish the Effectiveness of Graduated Compression Stockings to Prevent Post Stroke Deep Vein Thrombosis **(Dott.ssa LD Parish: collaboratrice)** dal 2008 alla conclusione del trial nel 2010).
- ENGAGE - AF TIMI - 48: A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Double-Dummy, Parallel Group, Multi-Center, Multi-National Study for Evaluation of Efficacy and Safety of DU-176b Versus Warfarin In Subjects With Atrial Fibrillation - The Effective Anticoagulation With Factor Xa Next Generation in Atrial Fibrillation **(Dott.ssa LD Parish: Sub-Investigator)** dal 2009 alla conclusione del trial nel 2013).

PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE

Pubblicazioni su riviste scientifiche peer-reviewed:

1. CLOTS trials collaboration. Dennis M, Sandercock PA, Reid J, Graham C, Murray G, Venables G, Rudd A, Bowler G. *Effectiveness of thigh-length graduated compression stockings to reduce the risk of deep vein thrombosis after stroke (CLOTS trial 1): a multicentre, randomised controlled trial.* **Lancet 2009 6;373(9679):1958-65. PMID: 19477503 [PubMed - indexed for MEDLINE]** **(Dott.ssa LD Parish: collaboratrice)**

2. The CLOTS trials collaboration. *Thigh-length versus below-knee stockings for deep venous thrombosis prophylaxis after stroke: a randomized trial*. **Annals of Internal Medicine** 2010 Nov 2;**153(9):553-62**. **PMID: 20855784 [PubMed - indexed for MEDLINE]** (Dott.ssa LD Parish: collaboratrice)
3. Chiò A, Borghero G, MD, Pugliatti M, Ticca A, Calvo A, Moglia C, Mutani R, Brunetti M, Ossola I, Marrosu MG, Murru MR, Floris G, Cannas A, **Parish LD**, Cossu P, Abramzon Y, Johnson JO, Arepalli S, Chong S, Hernandez DG, ITALSGEN Consortium, Traynor BJ, Restagno G. *Large proportion of ALS cases in Sardinia due to a single founder mutation of the TARDBP gene*. **Archives of Neurology** 2011 5;**68(5):594-8**. Epub 2011 Jan 10. **PMID: 21220647 [PubMed - indexed for MEDLINE]**
4. Borghero G, Floris G, Cannas A, Marrosu MG, Murru MR, Costantino E, **Parish LD**, Pugliatti M, Ticca A, Traynor BJ, Calvo A, Cammarosano S, Moglia C, Cistaro A, Brunetti M, Restagno G, Chiò A. *A patient carrying a homozygous p.A382T TARDBP missense mutation shows a syndrome including ALS, extrapyramidal symptoms, and FTD*. **Neurobiology of Aging** 2011 Dec;**32(12):2327.e1-2327.e5**. Epub 2011 Jul 30. **PMID: 21803454 [PubMed - indexed for MEDLINE]**
5. Dennis M, Mordi N, Graham C, Sandercock P, CLOTS trials collaboration. *The timing, extent, progression and regression of deep vein thrombosis in immobile stroke patients: observational data from the CLOTS multicenter randomized trials*. **Journal of thrombosis and haemostasis** 2011 Nov;**9(11):2193-2200**. **PMID: 21883879 [PubMed - indexed for MEDLINE]** (Dott.ssa LD Parish: collaboratrice)
6. Chiò A, Borghero G, Restagno G, Mora G, Drepper C, Traynor BJ, Sendtner M, Brunetti M, Ossola I, Calvo A, Pugliatti M, Sotgiu MA, Murru MR, Marrosu MG, Marrosu F, Marinou K, Mandrioli J, Sola P, Caponnetto C, Mancardi G, Mandich P, La Bella V, Spataro R, Conte A, Monsurrò MR, Tedeschi G, Pisano F, Bartolomei I, Salvi F, Lauria Pinter G, Simone I, Logroscino G, Gambardella A, Quattrone A, Lunetta C, Volanti P, Zollino M, Penco S, Battistini S, **the ITALSGEN consortium**, Renton AE, Majounie E, Abramzon Y, Conforti FL, Giannini F, Corbo M, Sabatelli M. *Clinical characteristics of patients with familial amyotrophic lateral sclerosis carrying the pathogenic GGGGCC hexanucleotide repeat expansion of C9ORF72*. **Brain** 2012 Mar;**135(Pt 3):784-793**. **PMID: 22366794 [PubMed - indexed for MEDLINE]** (Dott.ssa LD Parish: membro dell'ITALSGEN consortium)
7. Majounie E, Renton AE, Mok K, Dopper EG, Waite A, Rollinson S, Chiò A, Restagno G, Nicolaou N, Simon-Sanchez J, van Swieten JC, Abramzon Y, Johnson JO, Sendtner M, Pampflett R, Orrell RW, Mead S, Sidle KC, Houlden H, Rohrer JD, Morrison KE, Pall H, Talbot K, Ansorge O; The Chromosome 9-ALS/FTD Consortium; The French research network on FTL/FTLD/ALS; **The ITALSGEN Consortium**, Hernandez DG, Arepalli S, Sabatelli M, Mora G, Corbo M, Giannini F, Calvo A, Englund E, Borghero G, Floris GL, Remes AM, Laaksovirta H, McCluskey L, Trojanowski JQ, Van Deerlin VM, Schellenberg GD, Nalls MA, Drory VE, Lu CS, Yeh TH, Ishiura H, Takahashi Y, Tsuji S, Le Ber I, Brice A, Drepper C, Williams N, Kirby J, Shaw P, Hardy J, Tienari PJ, Heutink P, Morris HR, Pickering-Brown S, Traynor BJ. *Frequency of the C9orf72 hexanucleotide repeat expansion in patients with amyotrophic lateral sclerosis and frontotemporal dementia: a cross-sectional study*. **Lancet Neurology** 2012 Apr;**11(4):323-330**. **PMID: 22406228 [PubMed - indexed for MEDLINE]** (Dott.ssa LD Parish: membro dell'ITALSGEN consortium)
8. Sabatelli M, Conforti FL, Zollino M, Mora G, Monsurrò MR, Volanti P, Marinou K, Salvi F, Corbo M, Giannini F, Battistini S, Penco S, Lunetta C, Quattrone A, Gambardella A, Logroscino G, Simone I, Bartolomei I, Pisano F, Tedeschi G, Conte A, Spataro R, La Bella V, Caponnetto C, Mancardi G, Mandich P, Sola P, Mandrioli J, Renton AE, Majounie E, Abramzon Y, Marrosu F, Marrosu MG, Murru MR, Sotgiu MA, Pugliatti M, Rodolico C, **ITALSGEN Consortium**, Moglia C, Calvo A, Ossola I, Brunetti M, Traynor BJ, Borghero G, Restagno G, Chiò A. *C9ORF72 hexanucleotide repeat expansions in the Italian sporadic ALS population*. **Neurobiology of Aging** 2012 Aug;**33(8):1848.e15-20**. Epub 2012 Mar 13. **PMID: 22418734 [PubMed - indexed for MEDLINE]** (Dott.ssa LD Parish: membro dell'ITALSGEN consortium)

9. Chiò A, Restagno G, Brunetti M, Ossola I, Calvo A, Canosa A, Moglia C, Floris G, Tacconi P, Marrosu F, Marrosu MG, Murru MR, Majounie E, Renton AE, Abramzon Y, Pugliatti M, Sotgiu MA, Traynor BJ, Borghero G, **the SARDINIALS Consortium**. *ALS/FTD phenotype in two Sardinian families carrying both C9ORF72 and TARDBP mutations*. **Journal of neurology, neurosurgery, and psychiatry** 2012 Jul;83(7):730-733. Epub 2012 May 1. PMID: 22550220 [PubMed - indexed for MEDLINE] (Dott.ssa LD Parish: membro del SARDINIALS consortium)
10. **Parish LD**, Pirisi A. *A case of tubercular arteritis and stroke after early discontinuation of antibiotic therapy*. **Neurology** 2012 Nov 13;79(20):e181. PMID: 23150536 [PubMed - indexed for MEDLINE]
11. Pugliatti M, **Parish LD**, Cossu P, Leoni S, Ticca A, Saggi MV, Ortu E, Traccis S, Borghero G, Puddu R, Chiò A, Pirina P. *Amyotrophic lateral sclerosis in Sardinia, insular Italy, 1995–2009*. **Journal of Neurology** 2013 Feb;260(2):572-9. Epub 2012 September 30. PMID: 23052600 [PubMed – indexed for MEDLINE]. (Pugliatti M e Parish LD hanno contribuito al manoscritto in modo equo e sono primi autori)
12. Chiò A, Battistini S, Calvo A, Caponnetto C, Conforti FL, Corbo M, Giannini F, Mandrioli J, Mora G, Sabatelli M, **the ITALSGEN Consortium**, Ajmone C, Mastro E, Pain D, Mandich P, Penco S, Restagno G, Zollino M, Surbone A. *Genetic counselling in ALS: facts, uncertainties and clinical suggestions*. **Journal of neurology, neurosurgery, and psychiatry** 2014 May;85(5):478-85. Epub 2013 Jul 6. PMID: 23833266 [PubMed - indexed for MEDLINE] (Dott.ssa LD Parish: membro dell'ITALSGEN consortium)
13. Johnson JO, Piro EP, Boehringer A, Chia R, Feit H, Renton AE, Pliner HA, Abramzon Y, Marangi G, Winborn BJ, Gibbs JR, Nalls MA, Morgan S, Shoai M, Hardy J, Pittman A, Orrell RW, Malaspina A, Sidle KC, Fratta P, Harms MB, Baloh RH, Pestronk A, Weihl CC, Rogava E, Zinman L, Drory VE, Borghero G, Mora G, Calvo A, Rothstein JD; **ITALSGEN Consortium**, Drepper C, Sendtner M, Singleton AB, Taylor JP, Cookson MR, Restagno G, Sabatelli M, Bowser R, Chiò A, Traynor BJ. *Mutations in the Matrin 3 gene cause familial amyotrophic lateral sclerosis*. **Nature neuroscience** 2014 May;17(5):664-6. Epub 2014 Mar 30. PMID: 24686783 [PubMed - indexed for MEDLINE] (Dott.ssa LD Parish: membro dell'ITALSGEN consortium)
14. Borghero G, Pugliatti M, Marrosu F, Marrosu MG, Murru MR, Floris G, Cannas A, **Parish LD**, Occhineri P, Cau TB, Loi D, Ticca A, Traccis S, Manera U, Canosa A, Moglia C, Calvo A, Barberis M, Brunetti M, Pliner HA, Renton AE, Nalls MA, Traynor BJ, Restagno G, Chiò A, for the ITALSGEN and SARDINIALS consortia. *Genetic architecture of ALS in Sardinia*. **Neurobiology of Aging** 2014 Dec;35(12):2882.e7-2882.e12. Epub 2014 Jul 18. PMID: 25123918 [PubMed - indexed for MEDLINE]
15. Chiò A, Mora G, Sabatelli M, Caponnetto C, Traynor BJ, Johnson JO, Nalls MA, Calvo A, Moglia C, Borghero G, Monsurrò MR, La Bella V, Volanti P, Simone I, Salvi F, Logullo FO, Nilo R, Battistini S, Mandrioli J, Tanel R, Murru MR, Mandich P, Zollino M, Conforti FL; **ITALSGEN Consortium**, Brunetti M, Barberis M, Restagno G, Penco S, Lunetta C. *CHCH10 mutations in an Italian cohort of familial and sporadic amyotrophic lateral sclerosis patients*. **Neurobiology of Aging** 2015 Apr;36(4):1767.e3-6. Epub 2015 Jan 28. PMID: 25726362 [PubMed - indexed for MEDLINE] (Dott.ssa LD Parish: membro dell'ITALSGEN consortium)
16. Chiò A, Mora G, Sabatelli M, Caponnetto C, Lunetta C, Traynor BJ, Johnson JO, Nalls MA, Calvo A, Moglia C, Borghero G, Monsurrò MR, La Bella V, Volanti P, Simone I, Salvi F, Logullo FO, Nilo R, Giannini F, Mandrioli J, Tanel R, Murru MR, Mandich P, Zollino M, Conforti FL, Penco S; **ITALSGEN consortium**; **SARDINIALS consortium**, Brunetti M, Barberis M, Restagno G. *HFE p.H63D polymorphism does not influence ALS phenotype and survival*. **Neurobiology of Aging**. 2015 Oct;36(10):2906.e7-11. Epub 2015 Jun 18. PMID: 26174855 [PubMed - indexed for MEDLINE] (Dott.ssa LD Parish: membro dell'ITALSGEN e SARDINIALS consortium)

17. Borghero G, Pugliatti M, Marrosu F, Marrosu MG, Murru MR, Floris G, Cannas A, **Parish LD**, Cau TB, Loi D, Ticca A, Traccis S, Manera U, Canosa A, Moglia C, Calvo A, Barberis M, Brunetti M, Renton AE, Nalls MA, Traynor BJ, Restagno G, Chiò A; **ITALSGEN and SARDINALS consortia**. *ATXN2 is a modifier of phenotype in ALS patients of Sardinian ancestry*. **Neurobiology of Aging**. **2015 Oct**;36(10):2906.e1-5. **Epub 2015 Jun 25**. **PMID: 26208502 [PubMed - indexed for MEDLINE]**
18. Chiò A, Mora G, Sabatelli M, Caponnetto C, Lunetta C, Traynor BJ, Johnson JO, Nalls MA, Calvo A, Moglia C, Borghero G, Trojsi F, La Bella V, Volanti P, Simone I, Salvi F, Logullo FO, Riva N, Carrera P, Giannini F, Mandrioli J, Tanel R, Capasso M, Tremolizzo L, Battistini S, Murru MR, Origone P, Zollino M, Penco S; **ITALSGEN consortium; SARDINALS consortium**, Mazzini L, D'Alfonso S, Restagno G, Brunetti M, Barberis M, Conforti FL. *ATXN2 is not a regulatory gene in Italian amyotrophic lateral sclerosis patients with C9ORF72 GGGGCC expansion*. **Neurobiology of Aging**. **2016 Mar**;39:218.e5-8. **Epub 2015 Dec 8**. **PMID: 26733254 [PubMed - indexed for MEDLINE]** (**Dott.ssa LD Parish: membro dell'ITALSGEN e SARDINALS consortium**)
19. Borghero G, Pugliatti M, Marrosu F, Marrosu MG, Murru MR, Floris G, Cannas A, Occhineri P, Cau TB, Loi D, Ticca A, Traccis S, Manera U, Canosa A, Moglia C, Calvo A, Barberis M, Brunetti M, Gibbs JR, Renton AE, Errichiello E, Zoledziewska M, Mulas A, Qian Y, Din J, Pliner HA, Traynor BJ, Chiò A; **ITALSGEN and SARDINALS Consortia**. *TBK1 is associated with ALS and ALS-FTD in Sardinian patients*. **Neurobiology of Aging**. **2016 Jul**;43:180.e1-5. **Epub 2016 Apr 9**. **PMID: 27156075 [PubMed - indexed for MEDLINE]** (**Dott.ssa LD Parish: membro dell'ITALSGEN e SARDINALS consortium**)
20. Stopford MJ, Higginbottom A, Hautbergue GM, Cooper-Knock J, Mulcahy PJ, De Vos KJ, Renton AE, Pliner H, Calvo A, Chio A, Traynor BJ, Azzouz M, Heath PR; **ITALSGEN Consortium**, NeuroX Consortium, Kirby J, Shaw PJ. *C9ORF72 hexanucleotide repeat exerts toxicity in a stable, inducible motor neuronal cell model, which is rescued by partial depletion of Pten*. **Human Molecular Genetics**. **2017 Mar 15**;26(6):1133-1145. **PMID: 28158451 [PubMed - Indexed for MEDLINE]** (**Dott.ssa LD Parish: membro dell'ITALSGEN consortium**)
21. Nicolas A, Kenna KP, Renton AE, Ticozzi N, Faghri F, Chia R, Dominov JA, Kenna BJ, Nalls MA, Keagle P, Rivera AM, van Rheenen W, Murphy NA, van Vugt JJFA, Geiger JT, Van der Spek RA, Pliner HA, Shankaracharya, Smith BN, Marangi G, Topp SD, Abramzon Y, Gkazi AS, Eicher JD, Kenna A; **ITALSGEN Consortium**, Mora G, Calvo A, Mazzini L, Riva N, Mandrioli J, Caponnetto C, Battistini S, Volanti P, La Bella V, Conforti FL, Borghero G, Messina S, Simone IL, Trojsi F, Salvi F, Logullo FO, D'Alfonso S, Corrado L, Capasso M, Ferrucci L; Genomic Translation for ALS Care (GTAC) Consortium, Moreno CAM, Kamalakaran S, Goldstein DB; ALS Sequencing Consortium, Gitler AD, Harris T, Myers RM; NYGC ALS Consortium, Phatnani H, Musunuri RL, Evani US, Abhyankar A, Zody MC; Answer ALS Foundation, Kaye J, Finkbeiner S, Wyman SK, LeNail A, Lima L, Fraenkel E, Svendsen CN, Thompson LM, Van Eyk JE, Berry JD, Miller TM, Kolb SJ, Cudkowicz M, Baxi E; Clinical Research in ALS and Related Disorders for Therapeutic Development (CRATE) Consortium, Benatar M, Taylor JP, Rampersaud E, Wu G, Wu J; SLAGEN Consortium, Lauria G, Verde F, Fogh I, Tiloca C, Comi GP, Sorarù G, Cereda C; French ALS Consortium, Corcia P, Laaksovirta H, Myllykangas L, Jansson L, Valori M, Ealing J, Hamdalla H, Rollinson S, Pickering-Brown S, Orrell RW, Sidle KC, Malaspina A, Hardy J, Singleton AB, Johnson JO, Arepalli S, Sapp PC, McKenna-Yasek D, Polak M, Asress S, Al-Sarraj S, King A, Troakes C, Vance C, de Bellerocche J, Baas F, Ten Asbroek ALMA, Muñoz-Blanco JL, Hernandez DG, Ding J, Gibbs JR, Scholz SW, Floeter MK, Campbell RH, Landi F, Bowser R, Pulst SM, Ravits JM, MacGowan DJL, Kirby J, Pioro EP, Pamphlett R, Broach J, Gerhard G, Dunckley TL, Brady CB, Kowall NW, Troncoso JC, Le Ber I, Mouzat K, Lumbroso S, Heiman-Patterson TD, Kamel F, Van Den Bosch L, Baloh RH, Strom TM, Meitinger T, Shatunov A, Van Eijk KR, de Carvalho M, Kooyman M, Middelkoop B, Moisse M, McLaughlin RL, Van Es MA, Weber M, Boylan KB, Van Blitterswijk M, Rademakers R, Morrison KE, Basak AN, Mora JS, Drory VE, Shaw PJ, Turner MR, Talbot K, Hardiman O, Williams KL, Fifita JA, Nicholson GA, Blair IP, Rouleau GA, Esteban-Pérez J, García-Redondo A, Al-Chalabi A; Project MinE ALS Sequencing Consortium, Rogaeva E, Zinman L, Ostrow LW, Maragakis NJ, Rothstein JD, Simmons Z, Cooper-Knock J, Brice A, Goutman SA, Feldman

EL, Gibson SB, Taroni F, Ratti A, Gellera C, Van Damme P, Robberecht W, Fratta P, Sabatelli M, Lunetta C, Ludolph AC, Andersen PM, Weishaupt JH, Camu W, Trojanowski JQ, Van Deerlin VM, Brown RH Jr, van den Berg LH, Veldink JH, Harms MB, Glass JD, Stone DJ, Tienari P, Silani V, Chiò A, Shaw CE, Traynor BJ, Landers JE. *Genome-wide Analyses Identify KIF5A as a Novel ALS Gene*. **Neuron**. 2018 Mar 21;97(6):1268-1283.e6. PMID: 29566793 [PubMed - Available on 2019-03-21] (Dott.ssa LD Parish: membro dell'ITALSGEN consortium)

Abstract presentati a Congressi Internazionali:

1. Fois ML, Arru G, Sanna A, Angius A, Stradoni R, Leoni S, **Parish L**, Rosati G, Musumeci S, Sotgiu S. *Polymorphisms of the Chitotriosidase and clinical expression of multiple sclerosis*. Abstract presentato a: AINI 2007 - XVII Congresso Nazionale Associazione Italiana Neuroimmunologia; 30 settembre -3 ottobre 2007, Verona.
2. Pugliatti M, Cossu P, **Parish L**, Spada V, Pirina P, Leoni S, Pirastru MI, Traccis S, Fois AG, Rosati G. *Incidence of Amyotrophic Lateral Sclerosis (ALS) in the Province of Sassari, Northern Sardinia, Insular Italy, 1994-2007*. **Neuroepidemiology** 2008;31:201–223
3. Fancellu L, Deiana GA, Piluzza MG, Ortu E, **Parish LD**, Pirisi A, Sechi GP. *Successful screening for Fabry disease in patients with juvenile stroke in north-Sardinia*. Poster presentato a: X International Workshop on Lysosomal storage disorder; 3-4 dicembre 2010, Praga, Repubblica Ceca.
4. Chiò A, Borghero G, MD, Pugliatti M, Ticca A, Calvo A, Moglia C, Mutani R, Brunetti M, Ossola I, Marrosu MG, Murru MR, Floris G, Cannas A, **Parish LD**, Cossu P, Abramzon Y, Johnson JO, Arepalli S, Chong S, Hernandez DG, Traynor BJ, Restagno G. *A cluster of ALS cases in Sardinia due to a founder mutation of the TARDBP gene*. Poster presentato a: 63rd American Academy of Neurology Annual Meeting (Integrated Neuroscience Session: Epigenetics and Gene Environment Interactions); 9-16 aprile 2011, Hawaii Convention Center, Honolulu, Hawaii, U.S.A.
5. Chiò A, Pugliatti M, **Parish LD**, Ortu E, Cossu P, Ticca A, Zanda B, Calvo A, Moglia C, Brunetti M, Ossola I, Marrosu MG, Murru MR, Floris G, Cannas A, Abramzon Y, Johnson JO, Nalls MA, Arepalli S, Chong S, Traynor BJ, Restagno G, Borghero G. *A cluster of ALS cases in Sardinia due to a founder mutation of the TARDBP gene*. Poster presentato a: 9th Meeting of the European Network for the Cure of Amyotrophic Lateral Sclerosis; 13-15 maggio 2011, Hannover, Germania.
6. Sanna A, Parcaroli S, Fresu G, Mongili C, **Parish L**, Manca A. *Spontaneous cerebral hemorrhage as CADASIL onset*. Poster presentato a: ESOC 2019 5th European Stroke Organization Conference; 22-24 maggio 2019, Milano.
7. Esposito V, Baule A, **Parish L**, Zanda B, Manca A, Sanna A. *An “asymptomatic” occlusion of M2*. Poster presentato a: ESOC 2019 5th European Stroke Organization Conference; 22-24 maggio 2019, Milano.

Abstract presentati a Congressi Nazionali:

1. **Parish L**, Pirisi A. *L'arterite tubercolare. Case Report*. Poster presentato a: Stroke 2009. Conferenza Nazionale sull'Ictus Cerebrale; 12-13 febbraio 2009, Firenze.
2. Fancellu L, Piluzza MG, Ortu E, Pirisi A, **Parish LD**, Sechi GP. *Ictus giovanile: screening di popolazione a rischio per malattia di Fabry in Sardegna e nuovo nucleo familiare*. Poster presentato a: Stroke 2010. Conferenza Nazionale sull'Ictus Cerebrale; 17-19 febbraio 2010, Firenze.
3. Buscarinu MC, **Parish LD**, Sanna G, Zarbo IR, Ragnedda G, Piluzza MG, Rosati G, Sotgiu S. *Paresi del IX e X nervi cranici da ematoma parietale post-traumatico della carotide interna in paziente con crisi convulsive*. **Rivista italiana di Neurobiologia – rassegna trimestrale di scienze neurologiche applicate – Nuova serie VII (56) Suppl. fascicolo 1, 2010 ISSN 0035-6336**. Abstract presentato a: 50° Congresso Nazionale SNO; 19-22 maggio 2010, Parma.

4. **Parish LD**, Bagella CF, D'Onofrio M, Ragnedda G, Fancellu L, Sechi GP, Pirisi A. *La radioterapia encefalica: un fattore di rischio vascolare. Case Report*. Poster presentato a: Stroke 2011. Conferenza Nazionale sull'Ictus Cerebrale; 16-18 febbraio 2011, Firenze.
5. Fancellu L, Falchi P, **Parish LD**, Fois C, Meloni M, Pirisi A, Sechi GP. *Studio delle relazioni genotipo-fenotipo nella Malattia di Fabry: elevata variabilità fenotipica in una famiglia sarda*. Poster presentato a: Stroke 2011. Conferenza Nazionale sull'Ictus Cerebrale; 16-18 febbraio 2011, Firenze.
6. Fancellu L, Deiana GA, Falchi P, **Parish LD**, Pirisi A and Sechi GP. *Malattia di Fabry e autoimmunità: case report di una diagnosi difficile*. Poster presented at: Stroke 2012. Conferenza Nazionale sull'Ictus Cerebrale; 15-17 febbraio 2012, Firenze.