

## CURRICULUM VITAE

NOME: Andrea Cortese

TITOLO: MD PhD

### EDUCAZIONE

Universita' di Pavia	Laurea in Medicina e Chirurgia	09/2007	110/110 lode
Universita' di Pavia	Specialita' in Neurologia	03/2013	50/50 lode
Universita' di Pavia	Dottorato di ricerca in Scienze Biomediche - Neuroscienze	10/2016	Superato
University College London, UK and University of Miami, USA	Post-doctoral fellowship	09/2019	

### Posizione

2019- Ricercatore di tipo A e Neurologo, Dipartimento di scienze del sistema nervosa e del comportamento - Università of Pavia e Fondazione Mondino  
MRC Clinician Scientist - UCL Institute of Neurology, Dept of Neuromuscular Diseases, MRC Centre for Neuromuscular Diseases, London, UK.

### Esperienze lavorative

2016-2019 Senior clinical fellow presso UCL Institute of Neurology, Dept of Neuromuscular Diseases, MRC Centre for Neuromuscular Diseases, London, UK.  
2018-2018 Visiting Scholar presso Hussmann Institute of Human Genomic - University of Miami – Miller school of Medicine, Miami, FL, USA.  
2013-2016 Neurologo presso Fondazione Mondino e consulente presso centro per lo studio e la cura delle amiloidosi sistemiche, Pavia

### Partecipazione a societa' scientifiche

2009- Membro Associazione Italiana Neurologia  
2010- Membro Associazione italiana Miologia  
2013- Membro Associazione Italiana Sistema Nervoso Periferico  
2015- Membro Peripheral Nerve Society  
2015- Revisore per riviste e finanziatori internazionali  
2018-2018 Membro Junior Board Peripheral Nerve Society  
2018- Membro Editorial Board Journal of Peripheral Nervous System  
2019- Membro European Academy of Neurology

### Premi

2013 Best poster - Societa' Italiana di Neurologia  
2016 Best paper - Istituto Neurologico Nazionale "C.Mondino"  
2019 Premio ACMT Rete / Associazione Italiana Sistema Nervoso Periferico  
2019 PK Thomas Prize Peripheral Nerve Society per miglior lavoro in ambito di neuropatie genetiche  
2019 Investigator Award 5th Congress of the European Academy of Neurology  
2020 Premio Associazione Italiana Sistema Nervoso Periferico

### Principali pubblicazioni

1. Cortese A, et al. Biallelic expansion of an intronic AAGGG repeat in RFC1 is a common cause of late-onset ataxia. Nat Genet. 2019 Apr;51(4):649-658.
2. Cortese A, et al Biallelic mutations in SORD cause a common and potentially treatable hereditary neuropathy. Nat Genet. 2020 May;52(5):473-481