

CURRICULUM VITAE**INFORMAZIONI
PERSONALI**

Nome	LOFFREDO GIUSEPPE
Data di nascita	14/03/1956
Qualifica	Dirigente 1° livello
Amministrazione	AZIENDA OSPEDALIERA SANTOBONO-PAUSILIPON
Incarico Attuale	Dirig. 1° livello -Dipartimento di Oncologia, Ospedale Pausilipon
Numero telefonico dell'ufficio	-812205442
E-mail istituzionale	loffredo.giuseppe@libero.it

**TITOLI DI STUDIO E
PROFESSIONALI ED
ESPERIENZE LAVORATIVE**

Titolo di studio	Laurea in Medicina e Chirurgia (21/10/1980 con voti 110 e lode/110)
Altri titoli di studio e professionali	Specializzazione in Pediatria (20/07/1984 con voti 70 e lode/70)- Specializzazione in Malattie Infettive(30/10/1989 con voti 70 e lode/70)- Specializzazione in Pediatria ad indirizzo in Oncologia ed Ematologia Pediatrica (21/10/1996 con voti 48/50)
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	Dal 24/06/1985 al 31/10/1992 Assistente di Pediatria presso Sezione di Patologia Neonatale della USL n°12 di Piedimonte Matese- Dall'1/11/1992 ad oggi Dirigente 1° livello Dipartimento Oncologia Ospedale Pausilipon
Capacità linguistiche	Inglese Scolastico
Capacità nell'uso delle tecnologie	Computer
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazioni a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)	<p style="text-align: right;">LAVORI SCIENTIFICI</p> <p>Allega elenco di n°10 lavori scientifici pubblicati dal sottoscritto dott. G.Loffredo e altri autori:</p> <p>1)"The relationship between immune thrombocytopenic purpura and Helicobacter pilori infection in children: where is the truth? – Eur J Pediatr. 2007 Oct;166(10):1067-8</p> <p>2)"Splenectomy in children with chronic ITP: long-term efficacy and relation between its outcome and responses to previous treatments" – Pediatr Blood Cancer, 2006 Oct 15;47(5 Suppl):742-5</p> <p>3)"von Willebrand disease type 2B must be always considered in the differential diagnosis of genetic thrombocytopenias with giant platelets"- Platelets.2006 May;17(3): 149-152</p> <p>4)"Effects of the R216Q mutation of GATA-1 on erythropoiesis and</p>

	<p>megakaryocytopoiesis" - Thromb.Haemost.2004 Jan; 91(1):129-140</p> <p>5)"Defective function of Fas in patients with type 1 diabetes associated with other autoimmune diseases"- Diabetes.2001 Mar;50(3):483-88</p> <p>6)"The spleen in the Wiskott-Aldrich syndrome:histopathologic abnormalities of the white pulpe correlate with the clinical phenotype of the disease" - Am.J.Surg.Pathol. 1999 Feb;23(2):182-191</p> <p>7)"Inefficacy of immunosoppressive treatment in HBSAg-positive, delta-negative, ,moderate chronic active hepatitis in children" - J.Pediatr.Gastroenterol.Nutr.1985 Feb;4(1):26-31</p> <p>8)"Contributo casistico-clinico sulla sindrome di Wiskott-Aldrich(WAS)" - Atti del XIV Congresso Nazionale AIEOP,Perugia 8-10 Maggio 1987,p.381-384</p> <p>9)"Iron content of colostrum and human transition milk and its distribution in samples from women tested"-Minerva Pediatr.1984 Apr 30;36(8):413-418</p> <p>10)"Feeding of the low birth weight newborn infant:personal experience in 28 cases" Pediatría.1983 Jun-Sep;91(2-3):173-8</p>
--	--