

CURRICULUM VITAE –**INFORMAZIONI PERSONALI**

Cognome e Nome	Mirco Ros
Data di nascita	
Qualifica	Dirigente Medico
Amministrazione	Azienda ULSS 2, Marca Trevigiana
Incarico attuale	Direttore Unità Operativa Semplice Dipartimentale di Fibrosi Cistica
Numero telefonico dell'ufficio	
Fax dell'ufficio	
E-mail istituzionale	

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

Titolo di studio	LAUREA IN MEDICINA E CHIRURGIA PRESSO UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI PADOVA NEL 1996
Altri titoli di studio e professionali	1997: Abilitazione all'esercizio professionale dell'attività medico-chirurgica presso l'Università di Padova. Iscritto all'Ordine Provinciale dei Medici Chirurghi e degli Odontoiatri di Treviso dal 9 luglio 1997 (iscrizione n° 4068). 2003: Specializzazione in Pediatria con indirizzo Neonatologia e Terapia Intensiva Pediatrica presso l'Università degli Studi di Padova
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	Dal 01/01/2021 Responsabile dell'Unità Operativa Semplice Dipartimentale di Fibrosi Cistica presso l'Ospedale Ca' Foncello di Treviso. Dal 16/12/2010 al 31/12/2020 Responsabile dell'Unità Operativa Semplice di Fibrosi Cistica presso l'Ospedale Ca' Foncello di Treviso. Dal 1° gennaio 2005 sono assunto in qualità di Dirigente Medico di Pediatria a tempo determinato presso l'Azienda ULSS 9 di Treviso e dal 6 marzo 2007 a tempo indeterminato presso la stessa ULSS (ora ULSS 2 Marca Trevigiana). Nel 2004 ho avuto l'incarico dall'ULSS 9 di Treviso, tramite un rapporto di Collaborazione Coordinata e Continuativa con decorrenza 12 gennaio 2004 fino al 31 dicembre 2004 per attivare l'ambulatorio per i pazienti con Fibrosi Cistica presso il Presidio Ospedaliero di Treviso. Sulla base di tale collaborazione ho svolto un periodo di formazione di 6 mesi presso il Centro Regionale per la Fibrosi Cistica di Verona e da luglio 2004 sono Responsabile dell'ambulatorio per pazienti con Fibrosi Cistica presso il Presidio Ospedaliero di Treviso, oltre all'attività ambulatoriale ho svolto attività assistenziale presso il Reparto di Pediatria e Patologia Neonatale in qualità di Dirigente Medico. Ho svolto turni di guardia attiva presso il Reparto di Pediatria dell'Azienda ULSS 18 di Rovigo dal 12/01/04 al 30/09/04 tramite 2 contratti di tipo libero-professionali. Il 30/03/1998 sono stato nominato Sottotenente di Complemento nel Corpo Sanitario dell'Esercito (Ruolo Ufficiali Medici) e assegnato dal 31/03/98 al 03/03/99 al 7° Reggimento Trasmissioni di Sacile. Dal 07/01/98 al 21/03/98 ho frequentato il 127° Corso Allievi Ufficiali di Complemento presso la Scuola di Sanità Militare di Firenze.
Capacità linguistiche	INGLESE E FRANCESE SCOLASTICO
Altro (pubblicazioni, collaborazione a riviste, progetti di ricerca, ecc.,)	Dal 1999 al 2003 Sub investigator presso la Clinica Pediatrica di Padova nello studio multicentrico europeo: "Blood pressure control and progression of renal failure in children". Dal 2003 Istruttore PBLS (Pediatric Basic Life Support); Esecutore PALS (Pediatric Advanced Life Support).

Nel 2006 ho partecipato al Gruppo di Lavoro della Società Italiana Fibrosi Cistica per le raccomandazioni per la prevenzione e il controllo delle infezioni respiratorie nei Centri Fibrosi Cistica italiana.

Nel 2008 ho tenuto lezioni di Pediatria c/o P.O. Cà Foncello di Treviso per il corso di laurea in Medicina e Chirurgia dell'Università di Padova.

Nel 2008-2009 Principal investigator presso il Centro Fibrosi Cistica di Treviso dello studio multicentrico europeo per la sperimentazione del farmaco MOLI 1901 nei pazienti con fibrosi cistica.

Nel 2010-2011 Principal Investigator presso il centro Fibrosi Cistica di Treviso dello studio clinico multicentrico per confrontare la tollerabilità delle vie aeree e la accettabilità da parte dei pazienti affetti da Fibrosi Cistica di 2 formulazioni di soluzione ipertonica.

Nel 2018 Principal Investigator presso il centro Fibrosi Cistica di Treviso dello studio clinico multicentrico "valutazione dell'aderenza alla terapia aerosolica attraverso I-Neb Insight e correlazione con indici psicologici e clinici in pazienti con fibrosi cistica.

Nel 2019 Principal Investigator presso il centro Fibrosi Cistica di Treviso dello studio clinico "Standardizzazione di un protocollo MRI per lo studio della Ventilazione Infiammazione, Perfusion e Struttura per monitorare la patologia polmonare in Fibrosi Cistica".

Nel 2021 Principal Investigator presso il centro Fibrosi Cistica di Treviso dello studio clinico "Effetti clinici real life della terapia con Lumacaftor ed Ivacaftor nei pazienti affetti da fibrosi cistica".

Nel 2021 Principal Investigator presso il centro Fibrosi Cistica di Treviso dello studio clinico "Efficacia e Sicurezza di Elexacaftor/Tezacaftor/Ivacaftor (ETI): Nuovi outcomes per il monitoraggio della terapia in pazienti affetti da Fibrosi Cistica".

Nel 2021 Principal Investigator presso il centro Fibrosi Cistica di Treviso dello studio clinico "La tripla combinazione di modulatori della proteina CFTR in eterozigoti F508del con una mutazione a funzione minima nel secondo allele: studio retrospettivo multicentrico in fibrosi cistica e malattia polmonare severa".

Nel 2021 Principal Investigator presso il centro Fibrosi Cistica di Treviso dello studio clinico "Effetti clinici real-life in uso ex-compassionevole della terapia con Elexacaftor/ Tezacaftor / Ivacaftor nei pazienti con malattia polmonare severa in fibrosi cistica".

Nel 2022 Principal Investigator presso il centro Fibrosi Cistica di Treviso dello studio clinico "Automated quantitative chest computed tomography (PRAGMA-CF) and magnetic resonance imaging (PRIME-CF) scoring to assess therapeutic effects of Elexacaftor/Tezacaftor/Ivacaftor".

Nel 2022 Principal Investigator presso il centro Fibrosi Cistica di Treviso dello studio clinico "Fattori predittivi clinici, radiologici e microbiologici di danno polmonare precoce nel paziente con fibrosi cistica".

Correlatore nel 2011 alla tesi di laurea in medicina e chirurgia dal titolo: "La tollerabilità delle vie aeree e la accettabilità da parte di pazienti affetti da Fibrosi Cistica di due formulazioni di soluzione ipertonica salina al 7%: uno studio prospettico multicentrico" presso l'Università di Padova.

Correlatore nel 2014 alla tesi di laurea in medicina e chirurgia dal titolo: "Evoluzione delle resistenze antibiotiche in pazienti affetti da Fibrosi Cistica e colonizzazione cronica da Pseudomonas aeruginosa: studio di 4 anni" presso l'Università di Padova.

Correlatore nel 2016 alla tesi di laurea in medicina e chirurgia presso l'Università di Padova dal titolo: "Soluzione salina ipertonica + acido ialuronico per via inalatoria: studio retrospettivo in pazienti affetti da Fibrosi Cistica seguiti presso il Centro Fibrosi Cistica dell'ospedale di Treviso".

Correlatore nel 2018 alla tesi di laurea in medicina e chirurgia presso l'Università di Padova dal titolo: "Effetti Clinici della Terapia con Lumacaftor e Ivacaftor nei pazienti con Fibrosi Cistica seguiti presso il Centro Fibrosi Cistica dell'ospedale di Treviso".

Correlatore nel 2019 alla tesi di laurea in medicina e chirurgia presso l'Università di Padova dal titolo: "Lumacaftor e ivacaftor: un importante progresso nella gestione dei pazienti affetti da fibrosi cistica".

Correlatore nel 2020 alla tesi di laurea in medicina e chirurgia presso l'Università di Padova dal titolo: "LA terapia con modulatore di CFTR nel paziente con fibrosi cistica in età pediatrica: l'esperienza in Veneto".

Correlatore nel 2021 alla tesi di laurea in medicina e chirurgia presso l'Università di Padova dal titolo: "la terapia con triplice modulatore per la proteina CFTR per pazienti affetti da fibrosi cistica: esperienza del centro di Treviso

Correlatore nel 2022 alla tesi di laurea in medicina e chirurgia presso l'Università di Padova dal titolo: "Aspergillosi broncopolmonare allergica e colonizzazione da *Aspergillus Fumigatus* in pazienti con fibrosi cistica".

Membro del Comitato Editoriale della rivista per operatori "Orizzonti FC" della Società Italiana Fibrosi Cistica dal gennaio 2009.

Dal 2010 al 2015 Presidente della Commissione Fibrosi Cistica della Società Italiana di Pediatria.

Iscritto alla Società Italiana di Pediatria e alla Società Italiana Fibrosi Cistica dal 2004.

Relatore a Congressi Nazionali e Internazionali e docente a corsi sul tema Fibrosi Cistica.

PUBBLICAZIONI:

R. Marsilio, R. Dall'Amico, G. Montini, L. Murer, **M. Ros**, G. Zacchello, F. Zacchello. Rapid determination of p-aminohippuric acid in serum and urine by high-performance liquid chromatography. *Journal of Chromatography B*, (1997).

R. Dall'Amico, **M. Ros**, G. Giordano, R. Marsilio, G. Montini, M. Mussap, M. Plebani, G. Zacchello. Creatinina e Cistatina C nella valutazione del filtrato glomerulare dopo trapianto di rene. *Riv Ital Pediatr* 1997; 23: (suppl. al N. 4): 7-10.

R. Dall'Amico, M. Mussap, **M. Ros**, G. Giordano, R. Marsilio, G. Montini, M. Plebani, G. Zacchello. Creatinine e Cystatin C in the evaluation of GFR in renal transplant patients. Abstracts of The 31st Annual Meeting of the European Society for Paediatric Nephrology, Athens 27-30 september 1997. *Pediatric Nephology* 11: C 13-C 88.

R. Marsilio, R. Dall'Amico, G. Giordano, L. Murer, G. Montini, **M. Ros**, L. Bacelle, M. Plebani, N. Dussini, G. Zacchello. Rapid determination of creatinine in serum and urine by ion-pair high-performance liquid chromatography. *Int J Clin Lab Res* (1999) 29: 103-109.

R. Marsilio, M. Naturale, G. Montini, L. Murer, **M. Ros**, G. Bisogno, B. Andretta, N. Dussini, G. Giordano, G. Zacchello, R. Dall'Amico. Rapid and simple determination of inulin in biological fluids by high-performance liquid chromatography with light-scattering detection. *Journal of Chromatography B*, 744 (2000) 241-247.

G. Serra, P. Ciet, S. Quattrucci, B.M. Assael, M. L. Mennini, S. Liberali, **M. Ros**, S. Bertolo, H. Tiddens, G. Morana, "MRI-diffusion weighted imaging (DWI): a new method to detect active lung inflammation in Cystic Fibrosis?". *Pediatric Pulmonology* 2010, Vol 45, Suppl 33, poster 432.

Ciet P, Serra G, Bertolo S, **Ros M**, Assael B, Morana G, Tiddens H. Comparison of Chest-MRI to Chest-CT to monitor Cystic Fibrosis lung disease. *Pediatric Pulmonology*, Suppl 33, 2010, poster num. 398.

M. Donà, M. Bosco, G. Mamprin, A. Soncin, L. Da Dalt, **M.Ros**. Non invasive (NI) rehabilitation program in Cystic Fibrosis patients with urinary incontinence. J of Cystic Fibrosis, vol 10 Suppl 1. June 2011. Poster num.262.

M. Donà, G. Mamprin, M. Vecchiato, F. Maffi, L. Da Dalt, **M. Ros**. Correlation between different tests to assess exercise capacity in patients with cystic fibrosis (CF)[®]. Pediatric Pulmonology 2011, Vol 46, Suppl 34, poster 414.

M. Donà, G. Mamprin, M. Vecchiato, F. Maffi, L. Da Dalt, **M. Ros**. Correlation between different tests to assess exercise capacity in patients with cystic fibrosis (CF). Journal of Cystic Fibrosis 2012, Vol 11, Suppl 1.

M. Ros, R. Casciaro, F. Lucca, F. Alatri, E. Salonini, F. Favilli, S. Quattrucci, B.M. Assael. Tolerability and acceptability in patients with Cystic Fibrosis (CF) of two formulations of 7% Hypertonic Saline: a prospective multicenter clinical study. Pediatric Pulmonology 2012, Vol 47, Suppl 35, poster 390.

G. Mamprin, M. Donà, M. Martignon, M. Barbisan, S. Gaiotto, L. Da Dalt, **M. Ros**. Spinal deformities in young patients with cystic fibrosis (CF): proposal of a screening and follow up protocol. Pediatric Pulmonology 2012, Vol 47, Suppl 35, poster 411.

F. De Leo, V. Tavano, S. Bertolo, **M. Ros**, P. Ciet, G. Morana. Lung-MRI for monitoring cystic fibrosis (CF) patients with pulmonary exacerbation. Journal of Cystic Fibrosis 2013, Vol 12, Suppl 1, poster 43.

M. Donà, F. Alatri, A. Brivio, G. Mamprin, M. Barbisan, M. Varchetta, S. De sanctis, S. Gambazza, S. Karapanagiotis, **M. Ros**. Adherence to administration of aerosolized Promixin with I-neb adaptive aerosol delivery (ADD) system, lung function and administration time in patients with cystic fibrosis (CF). Journal of Cystic Fibrosis 2013, Vol 12, Suppl 1, poster 224.

Ros M, Casciaro R, Lucca F, Troiani P, Salonini E, Favilli F, Quattrucci S, Assael BM. Hyaluronic Acid and Hypertonic saline in the chronic treatment of Cystic Fibrosis patients: a multi center randomised controller clinical trial. Journal of Aerosol Medicine and Pulmonary Drug Delivery, 2014, vol 27 (2): pg 133-37.

Mamprin G., Lucca F., Gaiotto S., Barbisan M., Toffolo MG., Da Dalt L., **Ros M**. Spinal deformities (SD) in young CF patients: two years experience of screening and follow up. Journal of Cystic Fibrosis 2014, Vol 13, Suppl 2, poster 181.

Lucca F., Guarnieri M., Rigoli R., Muffato G., **Ros M.**, Da Dalt L. Antibiotic resistance evolution in patients with Cystic Fibrosis and chronic Pseudomonas Aeruginosa colonization: A four-years study. Pediatric Pulmonology 2014, Vol 47, Suppl 38, poster 337.

Ros M., Lucca F. An Italian survey on the use of hypertonic solution in aerosol. Acta Biomedica 2014, vol 85, Suppl 4: 19-21.

Lucca F, **Ros M** et al. Asymmetric dimethylarginine (ADMA) in exhaled breath condensate (EBC) of children with cystic fibrosis. Eur Res Journal 2015; 46 (suppl 59) PA 1305.

Casciaro R, Naselli A, Cresta F, **Ros M**, Castagnola E, Minicucci L. Role of nebulized amphotericin B in the management of allergic bronchopulmonary aspergillosis in cystic fibrosis: case report and review of literature. J Chemother. 2015 Oct;27(5):307-11.

Ciet P, Serra G, Bertolo S, Spronk S, **Ros M**, Fraioli F, Quattrucci S, Assael MB, Catalano C, Pommerri F, Tiddens HA, Morana G. Assessment of CF lung disease using motion corrected PROPELLER MRI: a comparison with CT. Eur Radiol. 2016 Mar;26(3):780-7.

Ciet P, Serra G, Andrinopoulou ER, Bertolo S, **Ros M**, Catalano C, Colagrande S, Tiddens HA, Morana G. Diffusion weighted imaging in cystic fibrosis disease: beyond morphological imaging. Eur Radiol. 2016 Nov;26(11):3830-3839. Epub 2016 Feb 12.

Amato A, Ferrigno L, Salvatore M, Toccaceli V; Gruppo di lavoro RIFC/ICFR Working Group. [Italian Cystic Fibrosis Register - Report 2010] *Epidemiol Prev.* 2016 Mar-Apr;40(2 Suppl 2):1-47. doi: 10.19191/EP16.2S2. P001.074.

Lucca F, Da Dalt L, **Ros M**, Gucciardi A, Pirillo P, Naturale M, Perilongo G, Giordano G, Baraldi E. Asymmetric dimethylarginine and related metabolites in exhaled breath condensate of children with cystic fibrosis. *Clin Respir J.* 2016 May 23.

Ciet P, Bertolo S, **Ros M**, Andrinopoulou ER, Tavano V, Lucca F, Feiweier T, Krestin GP¹, Tiddens HAWM, Morana G. Detection and monitoring of lung inflammation in cystic fibrosis during respiratory tract exacerbation using diffusion-weighted magnetic resonance imaging. *Eur Respir J.* 2017 Jul 20;50(1). pii: 1601437. doi: 10.1183/13993003.01437-2016. Print 2017 Jul.

Casciaro R, Costa S, Dang P, Majo F, **Ros M**. Lumacaftor/ivacaftor combination therapy for cystic fibrosis: A nationwide survey among clinicians. *Clin Respir J.* 2018 Apr;12(4):1767-1768. doi: 10.1111/crj.12677. Epub 2017 Aug 4

Lucca F, Guarnieri M, **Ros M**, Muffato G, Rigoli R, Da Dalt L. Antibiotic resistance evolution of *Pseudomonas aeruginosa* in cystic fibrosis patients (2010-2013). *Clin Respir J.* 2018 Jul;12(7):2189-2196. doi: 10.1111/crj.12787. Epub 2018 Apr 1

Giordani B, Amato A, Majo F, Ferrari G, Quattrucci S, Minicucci L, Padoan R, Florida G, Puppo Fornaro G, Taruscio D, Salvatore M; Gruppo di lavoro RIFC. Italian Cystic Fibrosis Registry. Report 2011-2014. *Epidemiol Prev.* 2018 Jan-Feb;42(1S1):1-32. doi: 10.19191/EP18.1-S1. P001.001. [Article in Italian]

Giordani B, Amato A, Majo F, Ferrari G, Quattrucci S, Minicucci L, Padoan R, Florida G, Salvatore D, Carnovale V, Puppo Fornaro G, Taruscio D, Salvatore M; **Gruppo di lavoro RIFC**. Italian Cystic Fibrosis Registry (ICFR). Report 2015-2016. *Epidemiol Prev.* Jul-Aug 2019;43(4S1):1-36.

Brivio A, Orenti A, Barbisan M, Buonpensiero P, **Ros M**, Gambazza S. Home physiotherapists assisting follow-up treatment in cystic fibrosis: a multi center observational study. *Monaldi Arch Chest Dis.* 2021 Apr 15;91(2).

Maschio M, **Ros M**. *Fibrosi cistica. Medico e Bambino* 2021;40(26):6 DOI: <https://doi.org/10.53126/MEB40S706>

Campagna G, Amato A, Majo F, Ferrari G, Quattrucci S, Padoan R, Florida G, Salvatore D, Carnovale V, Puppo Fornaro G, Taruscio D, Salvatore M; **Gruppo di lavoro RIFC**. [Italian Cystic Fibrosis Registry (ICFR). Report 2017-2018]. *Epidemiol Prev.* 2021 May-Jun;45(3 Suppl 1):1-37

Colombo C, Cipolli M, Daccò V, Medino P, Alghisi F, Ambroni M, Badolato R, Battistini F, Bignamini E, Casciaro R, Ciciriello F, Collura M, Comello I, Francalanci M, Ficili F, Folino A, Leonardi S, Leonetti G, Lucanto MC, Lucca F, Maschio M, Mencarini V, Messore B, Pisi G, Pizzamiglio G, Poli P, Raia V, Riberi L, **Ros M**, Rotolo N, Sepe A, Taccetti G, Vitullo P, Alicandro G. Clinical course and risk factors for severe COVID-19 among Italian patients with cystic fibrosis: a study within the Italian Cystic Fibrosis Society. *Infection.* 2022 Jun;50(3):671-679. doi: 10.1007/s15010-021-01737-z. Epub 2021 Dec 7.

Ciet P, Bertolo S, **Ros M**, Casciaro R, Cipolli M, Colagrande S, Costa S, Galici V, Gramegna A, Lanza C, Lucca F, Macconi L, Majo F, Paciaroni A, Parisi GF, Rizzo F, Salamone I, Santangelo T, Scudeller L, Saba L, Tomà P, Morana G. State-of-the-art review of lung imaging in cystic fibrosis with recommendations for pulmonologists and radiologists from the "iMaging management of cySTic fibROsis" (MAESTRO) consortium. *Eur Respir Rev.* 2022 Mar 23; 31(163):210173.

Campagna G, Amato A, Majo F, Ferrari G, Quattrucci S, Padoan R, Florida G, Salvatore D, Carnovale V, Puppo Fornaro G, Taruscio D, Salvatore M; **Gruppo di lavoro RIFC** [Italian Cystic Fibrosis Registry (ICFR). Report 2019-2020]. *Epidemiol Prev.* 2022 Jul-Aug;46(4 Suppl 2):1-38.

doi: 10.19191/EP22.4S2.060.

Lucca F, Bezzerri V, Danese E, Oliosio D, Peserico D, Boni C, Cucchetto G, Montagnana M, Tridello G, Meneghelli I, **Ros M**, Lippi G, Cipolli M. Immunogenicity and Safety of the BNT162b2 COVID-19 Vaccine in Patients with Cystic Fibrosis with or without Lung Transplantation. *Int J Mol Sci.* 2023 Jan 4;24(2):908. doi: 10.3390/ijms24020908.

Nicholas Landini, Pierluigi Ciet, Hettie M Janssens, Silvia Bertolo, **Mirco Ros**, Monica Mattone, Carlo Catalano, Fabio Majo, Stefano Costa, Andrea Gramegna, Francesca Lucca, Giuseppe Fabio Parisi, Luca Saba, Harm A W M Tiddens, Giovanni Morana. Management of respiratory tract exacerbations in people with cystic fibrosis: Focus on imaging. *Front Pediatr.* 2023 Feb 6;10:1084313. doi: 10.3389/fped.2022.1084313.

Campagna G, Amato A, Majo F, Ferrari G, Quattrucci S, Padoan R, Florida G, Salvatore D, Carnovale V, Puppo Fornaro G, Taruscio D, Salvatore M; **Gruppo di lavoro RIFC**. *Epidemiol Prev.* 2024 Mar-Apr;48(2 Suppl 2):1-41. doi: 10.19191/EP24.2. S2. 031.

Julie Semenchuk, Yumi Naito, Susan C Charman, Siobhán B Carr, Stephanie Y Cheng, Bruce C Marshall, Albert Faro, Alexander Elbert, Hector H Gutierrez, Christopher H Goss, Bulent Karadag, Pierre-Régis Burgel, Carla Colombo, Marco Salvatore, Rita Padoan, Géraldine Daneau, Satenik Harutyunyan, Nataliya Kashirskaya, Laura Kirwan, Peter G Middleton, Rasa Ruseckaitė, Isabelle de Monestrol, Lutz Naehrlich, Pedro Mondejar-Lopez, Andreas Jung, Jacqui van Rens, Egil Bakkeheim, Annalisa Orenti, Dominique Zomer-van Ommen, Luiz Vicente Rf da Silva-Filho, Flavia Fonseca Fernandes, Marco Zampoli, Anne L Stephenson; Global CF Registry Collaboration. Impact of COVID-19 infection on lung function and nutritional status amongst individuals with cystic fibrosis: **A global cohort study**. *J Cyst Fibrosis.* 2024 Sep;23(5):815-822. doi: 10.1016/j.jcf.2024.07.019. Epub 2024 Aug 26.

Isabella Comello, Francesca Lucca, Silvia Bertolo, Marco Cipolli, **Mirco Ros**. Comparative analysis of CFTR modulators: unraveling the impact on radiological and clinical Outcomes. *Journal Cystic Fibrosis*, Volume 23, Supplement 1S92 June 2024.

Vito Terlizzi, Cristina Fevola, Santiago Presti, Laura Claut, Maura Ambroni, Maria Adelaide Calderazzo, Irene Esposito, Benedetta Fabrizzi, Giuseppina Leonetti, Mariangela Lombardo, Massimo Maschio, Nicola Palladino, Francesca Pauro, Giovanna Pisi, Pietro Ripani, **Mirco Ros**, Novella Rotolo, Donatello Salvatore, Angela Sepe, Lisa Termini, Silvana Timpano, Patrizia Troiani, Pamela Vitullo, Maurizio Zanda, Francesco Blasi, Carlo Castellani. Critical Issues in the Management of CRMS/CFSPID Children: A National Real-World Survey. *Pediatr Pulmonology.* 2025 Jan;60(1): e27483. doi: 10.1002/ppul.27483.

Colombo C, Medino P, Cipolli M, Lucca F, Cucchetto G, Alghisi F, Ciciriello F, Sepe A, Romano C, Taccetti G, Francalanci M, Ambroni M, Donati V, Pizzamiglio G, Spotti M, Rotolo N, Lucanto MC, Cristadoro S, Ficili F, Leonetti G, Giordano P, Bignamini E, Rizza E, Pisi G, Fainardi V, Casciaro R, Formigoni C, **Ros M**, Comello I, Poli P, Vitullo P, Messori B, Riberi L, Palladino N, Rosazza C, Alicandro G, Blasi F. COVID-19 in people with Cystic Fibrosis beyond the pre-micron era: a prospective study with a specific focus on long COVID. *J Cyst Fibros.* 2025 Sep 3:S1569-1993(25)01574-7. doi: 10.1016/j.jcf.2025.08.015.

Vendramin S, **Ros M**. Esiti della prematurità polmonare sulla funzione polmonare. *Area Ped.* 2025;26(2):76-83. DOI 10.1725/4526.45252

“Autorizzo il trattamento dei dati personali presenti nel CV ai sensi del D.Lgs. 2018/101 e del GDPR (Regolamento UE 2016/679)”.

Treviso, data 14/10/2025

Dr. Mirco Ros

