

## PUBLICATIONS

- *La lipodistrofia familiare parziale di tipo 1 (Sindrome di Köbberling): all'intersezione tra obesità e lipodistrofia.*  
Ceccarini, G., Gilio, D. & Santini, F. *L'Endocrinologo* (2022). <https://doi.org/10.1007/s40619-022-01107-3>
- *Circulating Levels of MiRNAs From 320 Family in Subjects With Lipodystrophy: Disclosing Novel Signatures of the Disease.*  
Dattilo A, Ceccarini G, Scabia G, Magno S, Quintino L, Pelosini C, Salvetti G, Cusano R, Massidda M, Montanelli L, Gilio D, Gatti G, Giacomina A, Costa M, Santini F, Maffei M. *Front Endocrinol (Lausanne)*. 2022 Jun 6;13:866679. doi:10.3389/fendo.2022.866679. PMID: 35733784; PMCID: PMC9207177.
- *Post-acute cardiac complications following SARS-CoV-2 infection in partial lipodystrophy due to LMNA gene p.R349W mutation.*  
Ceccarini G, Gilio D, Magno S, Pelosini C, Leverone M, Miceli C, Barison A, Fabiani I, Emdin M, Santini F. *J Endocrinol Invest*. 2022 Apr 6:1–7. doi: 10.1007/s40618-022-01795-6. Epub ahead of print. PMID: 35384599; PMCID: PMC8984660.
- *Nei pazienti affetti da lipodistrofia parziale, i livelli circolanti di leptina pre-trattamento non predicano la risposta alla terapia con leptina umana ricombinante.*  
Ceccarini G, Gilio D. *Comment for L'Endocrinologo* 23, 217–218 (2022). <https://doi.org/10.1007/s40619-022-01050-3>
- *Autoimmunity in lipodystrophy syndromes.*  
Ceccarini G, Magno S, Gilio D, Pelosini C, Santini F. *Presse Med*. 2021 Nov;50(3):104073. doi: 10.1016/j.lpm.2021.104073. Epub 2021 Sep 20. PMID: 34547374.
- *Efficacia e sicurezza del trattamento con Setmelanotide, un agonista del recettore melanocortinico 4, in pazienti con obesità grave causata da mutazioni dei geni LEPR, PCSK1 e POMC.*  
Gilio D, Ceccarini G. *Comment for L'Endocrinologo* 22, 368–369 (2021). <https://doi.org/10.1007/s40619-021-00941-1>
- *Lipodystrophy and LMNA p.R545H Variant.*  
Magno S, Ceccarini G, Barison A, Fabiani I, Giacomina A, Gilio D, Pelosini C, Rubegni A, Emdin M, Gatti GL, Santorelli FM, Sessa MR, Santini F. *Partial J Clin Med*. 2021 Mar 9;10(5):1142. doi: 10.3390/jcm10051142. PMID: 33803191; PMCID: PMC7963176.
- *Atypical Progeroid Syndrome and Partial Lipodystrophy Due to LMNA Gene p.R349W Mutation.*  
Magno S, Ceccarini G, Pelosini C, Ferrari F, Prodham F, Gilio D, Maffei M, Sessa MR, Barison A, Ciccarone A, Emdin M, Aimaretti G, Santini F. *J Endocr Soc*. 2020 Aug 1;4(10): bvaa108. doi: 10.1210/jendso/bvaa108. PMID: 32913962; PMCID: PMC7474543.
- *Risultati a lungo termine in pazienti con scompenso cardiaco ed in trattamento con L-Tiroxina: uno studio osservazionale di coorte su base nazionale.*  
Ceccarini G, Gilio D. *Comment for L'Endocrinologo* 20, 386–387 (2019). <https://doi.org/10.1007/s40619-019-00636-8>