

Prof. Francesco Porta
Associato in Pediatria, Università di Torino
Ospedale Infantile Regina Margherita, Università di Torino

Laureato in Medicina e Chirurgia (110/110 lode e dignità di stampa) presso l'università di Torino dove ha conseguito la Specializzazione in Pediatria (70/70 lode e dignità di stampa) e il Dottorato di Ricerca, attualmente ricopre il ruolo di Professore Associato di Pediatria presso lo stesso Ateneo. Affascinato dalla dimensione olistica della Pediatria, ne prende in carico tutti gli aspetti, dalla puericultura alla prevenzione e terapia delle patologie pediatriche comuni e rare. In particolare, cura gli aspetti essenziali per la corretta alimentazione nel bambino, dall'allattamento al seno allo svezzamento e all'alimentazione nelle età successive. Perfezionato negli Stati Uniti presso la prestigiosa Mayo Clinic, è Autore di oltre 100 pubblicazioni scientifiche su prestigiose riviste internazionali inerenti la Pediatria.

Bibliografia essenziale

- Porta F, Giorda S. Rethinking Phenylketonuria as an Euphenic Metabolic Disorder. Acta Paediatr. 2025 Nov;114(11):2808-2810. doi: 10.1111/apa.70269.
- Porta F. Clinical implications of studying the coupled reaction of phenylalanine hydroxylase in vitro and in vivo. J Inherit Metab Dis. 2025 Nov;48(6):e70117. doi: 10.1002/jimd.70117
- Porta F, et al. Restless legs syndrome in DNAJC12 deficiency. Neurol Sci. 2023; 44(6):2167-72
- Porta F, et al. Tyrosine metabolism in health and disease: slow-release amino acids therapy improves tyrosine homeostasis in phenylketonuria. J Pediatr Endocrinol Metab. 2020;33:1519-23.
- Porta F, et al. Genealogy of breastfeeding. Eur J Pediatr. 2016;175:105-12.
- Porta F, et al. Weaning the normal infant. Acta Paediatr. 2014;103:353-5.
- Porta F, et al. Neonatal screening for biotinidase deficiency: a 30-year single center experience. Mol Genet Metab Rep. 2017;13:80-82.
- Porta F, et al. Early screening for tetrahydrobiopterin responsiveness in phenylketonuria. Pediatrics. 2017 Aug;140(2).
- Porta F, et al. Phenotyping and treatment of phenylketonuria. Lancet 2011;5;377(9764):465.