

INFORMAZIONI PERSONALI

FRANCESCA CROSTI



☎ 039.2334542

✉ f.crosti@asst-monza.it

Sesso F | Data di nascita 30/03/1965 | Nazionalità Italiana

POSIZIONE RICOPERTA

Dirigente sanitario

TITOLO DI STUDIO

Laurea Magistrale in Scienze Biologiche, specialità in Genetica Medica

ESPERIENZA PROFESSIONALE

16.09.2002-oggi

SS CITOGENETICA e GENETICA MEDICA, UO di Anatomia Patologica II ASST-MONZA, Ospedale San Gerardo - Monza , via Pergolesi 33, 20900 Monza www.asst-monza.it

- Diagnosi pre – postnatale in patologie cromosomiche ed approfondimenti molecolari
- Diagnosi molecolare per geni coinvolti nella predisposizione ai tumori
- Diagnosi molecolare per geni coinvolti nelle talassemie, nella sterilità, nel metabolismo del ferro, in malattie metaboliche, in malattie neurologiche
- Attività di consulenza riproduttiva
- Referente della qualità della SS di Citogenetica e Genetica medica

16.08.2000-4.02.2001

Laboratorio di Genetica Medica ,UO di Anatomia Patologica Ospedale San Gerardo - Monza , via Pergolesi 33, 20900

Diagnosi pre- e post natale di patologie cromosomiche, analisi molecolari di UPD, microdelezione del cromosoma Y (sostituzione maternità)

1998-2001

Dipartimento di Biologia e Genetica per le Scienze Mediche

Università degli Studi di Milano Via Viotti Milano

- Dottorato di ricerca in Biologia Cellulare e Molecolare dal titolo: "Mappaggio di locus per la predisposizione al Cordoma, analisi di geni candidati, perdita allelica in cordomi , diagnosi post natale di patologie cromosomiche"

1998

Departement Enviromental Medicine New York University Visitor – borsa di studio (associazione Marta Nurizzo). Studi sui polimorfismi genetici dei geni metabolici e in soggetti con tumori polmonari.

1996-1998

Laboratorio di Epidemiologia, Direzione Sanitaria, Ospedale Maggiore Policlinico di Milano Via F. Sforza 35 20122 Milano- Borsa di Studio/ consulente

1991-1995

Divisione Malattie Neuromuscolari – Ist Neurologico C. Besta , via Celoria 11. 20133 Milano

- Borse di Studio. Studi sperimentali di Miopatie genetiche e neuromiopatie autoimmuni, citofluorimetria, cell-sorting, purificazioni di proteine, anticorpi monoclonali, principali tecniche di biologia molecolare, RT-PCR, PCR, analisi di espressione del TCR, studio molecolare di timomi.

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

1998-2001

Diploma di dottore in ricerca in biologia cellulare (biologia

cellulare e molecolare). Titolo della tesi di dottorato: "Mappaggio di un locus di predisposizione genetica al cordoma nella regione 1p36". Docente guida Prof.ssa AM Fuhrman Conti (Dip. Biologia e Genetica per le Scienze Mediche Univ. di Milano), coordinatore Prof.ssa E Sturani (Dip. Biochimica).

1994-1998 Diploma di Specializzazione in Genetica Medica indirizzo tecnico.
Titolo della tesi di Specialità "Fattori di suscettibilità genetica nei genitori di bambini affetti da leucemia sotto l'anno d'età". Relatore prof. A. Biondi (Clinica Pediatrica, Università degli Studi di Milano, Ospedale S. Gerardo di Monza), correlatore: E. Taioli (Laboratorio Epidemiologico, Ospedale Policlinico di Milano).

1991 Esame di Stato per l'abilitazione alla professione di Biologo nella II Sessione (Novembre) 1991.

1985-1990 Laurea in Scienze Biologiche 105/110.
Titolo della tesi sperimentale: "Linfociti infiltranti tumore: caratterizzazione fenotipica e funzionale di linfociti T $\gamma\delta$ + da adenocarcinoma polmonare". Relatore: prof. Comolli (Patologia, Facoltà di Scienze Biologiche, Università degli Studi di Milano), correlatore: prof. C. Rugarli (Cattedra di Patologia Speciale Medicina V, Università degli Studi di Milano, Ospedale S. Raffaele).

1980-1985 Diploma di Maturità "professionale per Tecnico di laboratorio chimico-biologico" conseguita nel Luglio 1985 con votazione finale di 54/60.

COMPETENZE PERSONALI

Lingua madre Italiano

Altre lingue

COMPRESIONE		PARLATO		PRODUZIONE SCRITTA
Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	
INGLESE	B1	B2	B1	B2
Sostituire con il nome del certificato di lingua acquisito. Inserire il livello, se conosciuto				
Sostituire con la lingua	Inserire il livello	Inserire il livello	Inserire il livello	Inserire il livello
Sostituire con il nome del certificato di lingua acquisito. Inserire il livello, se conosciuto				

Livelli: A1/A2: Utente base - B1/B2: Utente intermedio - C1/C2: Utente avanzato

[Quadro Comune Europeo di Riferimento delle Lingue](#)

Competenze comunicative

- possiedo buone competenze comunicative acquisite durante la mia esperienza di consulenza ed insegnamento

Competenze organizzative e gestionali

- buone competenze nella gestione di campioni in diagnosi pre- post natale e nell'organizzazione del percorso diagnostico più adatto rispetto alle indicazioni e richieste
- referente di qualità per la sezione molecolare della SS Citogenetica e genetica medica

Competenze professionali

- array CGH, Disomia Uniparentale, LOH, tecniche di biologia molecolare, Sequenziatore automatico, NGS, studi di metilazione, espressione genica, colture cellulari, tecniche di citogenetica convenzionale e molecolare (FISH), Citofluorimetria.

Competenze digitali

AUTOVALUTAZIONE				
Elaborazione delle informazioni	Comunicazione	Creazione di Contenuti	Sicurezza	Risoluzione di problemi
Utente avanzato	Utente avanzato	Utente avanzato	Utente intermedio	Utente avanzato

Livelli: Utente base - Utente intermedio - Utente avanzato

Competenze digitali - Scheda per l'autovalutazione

Sostituire con il nome dei certificati TIC

- buona padronanza degli strumenti della suite per ufficio (elaboratore di testi, foglio elettronico, software di presentazione)
- buona padronanza dei programmi per l'elaborazione digitale delle immagini acquisita come fotografo nell'attività lavorativa

Altre competenze

Volontariato come insegnante di sostegno elementari-medie, organizzazione di feste per bambini, baby-sitter .
Volontario cuoco in comunità, fabbricazione di manufatti (pittura su stoffa, su ceramica, lavori a maglia, in cuoio, candele)

Patente di guida

B

ULTERIORI INFORMAZIONI

Pubblicazioni

- Villa N, Redaelli S, Sala E, Conconi D, Romitti L, Manfredini E, Crosti F, Roversi G, Lavitrano M, Rodeschini O, Recalcati MP, Piazza R, Dalprà L, Riva P, Bentivegna A. Human Chromosome 18 and Acrocentrics: A Dangerous Liaison. *Int J Mol Sci*. 2021 May 26;22(11):5637. doi: 10.3390/ijms22115637. PMID: 34073228; PMCID: PMC8198063.
- Redaelli S, Conconi D, Villa N, Sala E, Crosti F, Corti C, Catusi I, Garzo M, Romitti L, Martinoli E, Patrizi A, Malgara R, Recalcati MP, Dalprà L, Lavitrano M, Riva P, Roversi G, Bentivegna A. Instability of Short Arm of Acrocentric Chromosomes: Lesson from Non-Acrocentric Satellited Chromosomes. Report of 24 Unrelated Cases. *Int J Mol Sci*. 2020 May 13;21(10):3431. doi: 10.3390/ijms21103431. PMID: 32413994; PMCID: PMC7279238.
- Ciaccio C, Redaelli S, Bentivegna A, Marelli S, Crosti F, Sala EM, Cavallari U. Unbalanced X;Autosome Translocations May Lead to Mild Phenotypes and Are Associated with Autoimmune Diseases. *Cytogenet Genome Res*. 2020;160(2):80-84. doi: 10.1159/000506097. Epub 2020 Feb 5. PMID: 32018271.
- Catusi I, Recalcati MP, Bestetti I, Garzo M, Valtorta C, Alfonsi M, Alghisi A, Cappellani S, Casalone R, Caselli R, Ceccarini C, Ceglia C, Ciaschini AM, Coviello D, **Crosti F**, D'Aprile A, Fabretto A, Genesio R, Giagnacovo M, Granata P, Longo I, Malacarne M, Marseglia G, Montaldi A, Nardone AM, Palka C, Pecile V, Pessina C, Postorivo D, Redaelli S, Renieri A, Rigon C, Tiberi F, Tonelli M, Villa N, Zilio A, Zuccarello D, Novelli A, Larizza L, Giardino D. [Testing single/combined clinical categories on 5110 Italian patients with developmental phenotypes to improve array-based detection rate](#). *Mol Genet Genomic Med*. 2020 Jan;8(1):e1056. doi: 10.1002/mgg3.1056. Epub 2019 Dec 18.
- Redaelli S, Maitz S, **Crosti F**, Sala E, Villa N, Spaccini L, Selicorni A, Rigoldi M, Conconi D, Dalprà L, Roversi G, Bentivegna A. Refining the Phenotype of Recurrent Rearrangements of Chromosome 16 *Int J Mol Sci*. 2019 Mar 4;20(5). pii: E1095. doi: 10.3390/ijms20051095.
- Cococcioni L, Paccagnini S, Pozzi E, Spaccini L, Cattaneo E, Redaelli S, Crosti F, Zuccotti GV. [Currarino syndrome and microcephaly due to a rare 7q36.2 microdeletion: a case report](#). *Ital J Pediatr*. 2018 May 25;44(1):59.
- Conconi D, Villa N, Redaelli S, Sala E, Crosti F, Maitz S, Rigoldi M, Parini R, Dalprà L, Lavitrano M, Roversi G. [Familiar unbalanced complex rearrangements involving 13 p-arm: description of two cases](#). *Mol Cytogenet*. 2018 Sep 6;11:52. eCollection 2018
- Redaelli S, Maitz S, Crosti F, Sala E, Villa N, Spaccini L, Selicorni A, Rigoldi M, Conconi D, Dalprà L, Roversi G, Bentivegna A. [Refining the Phenotype of Recurrent Rearrangements of Chromosome 16](#). *Int J Mol Sci*. 2019 Mar 4;20(5).
- Villa N, Conconi D, Benussi DG, Tornese G, **Crosti F**, Sala E, Dalprà L, Pecile V. [A complete duplication of X chromosome resulting in a trisomic isochromosome originated by centromere repositioning](#). *Mol Cytogenet*. 2017 Jun 13;10:22. doi: 10.1186/s13039-017-0323-7. eCollection 2017.
- Cesaretti C, Spaccini L, Righini A, Parazzini C, Conte G, **Crosti F**, Redaelli S, Bulfamante G, Avagliano L, Rustico M. [Prenatal detection of 5q14.3 duplication including MEF2C and brain phenotype](#). *Am J Med Genet A*. 2016 May;170A(5):1352-7. doi: 10.1002/ajmg.a.37594. Epub 2016 Feb 10.
- Pagni F, Fazio G, Zannella S, Spinelli M, De Angelis C, Cusi C, **Crosti F**, Corral L, Bugarin C, Biondi A,

- Cazzaniga G, Isimbaldi G, Cattoretti G. [The role of PAX5 and C/EBP \$\alpha/\beta\$ in atypical non-Langerhans cell histiocytic tumor post acute lymphoblastic leukemia](#). **Leukemia**. 2014 Jun;28(6):1377-9. doi: 10.1038/leu.2014.87. Epub 2014 Feb 25. No abstract available. Erratum in: **Leukemia**. 2014 Jun;28(6):1380.
- 12- Villa N, Redaelli S, Lissoni S, Saccheri F, Sala E, Crosti F, Dalprà L, Carrino V, Pioltelli P, Isimbaldi G. [Lymph node hyperplasia: clonal chromosomal and genomic rearrangements. Report of two new cases and literature review](#). **Cancer Genet**. 2014 Jan-Feb;207(1-2):12-8. doi: 10.1016/j.cancergen.2014.01.003. Epub 2014 Jan 16. Review.
- 13- Mariani M, Crosti F, Redaelli S, Fossati C, Piras R, Biondi A, Dalprà L, Selicorni A. [Partial duplication of the PARK2 gene in a child with developmental delay and her normal mother: a second report](#). **Am J Med Genet B Neuropsychiatr Genet**. 2013 Jul;162B(5):485-6. doi: 10.1002/ajmg.b.32173. Epub 2013 Jun 6.
- 14- Baronchelli S, Villa N, Redaelli S, Lissoni S, Saccheri F, Panzeri E, Conconi D, Bentivegna A, Crosti F, Sala E, Bertola F, Marozzi A, Pedicini A, Ventruto M, Police MA, Dalprà L. [Investigating the role of X chromosome breakpoints in premature ovarian failure](#). **Mol Cytogenet**. 2012 Jul 16;5(1):32
- 15- Baronchelli S, Conconi D, Panzeri E, Bentivegna A, Redaelli S, Lissoni S, Saccheri F, Villa N, Crosti F, Sala E, Martinoli E, Volontè M, Marozzi A, Dalprà L. [Cytogenetics of premature ovarian failure: an investigation on 269 affected women](#). **J Biomed Biotechnol**. 2011;2011:370195. Epub 2011 Jan 17
- 16- Bertola F, Arosio C, Casati G, Piperno A, Crosti F, Colombo C. [Novel human pathological mutations. Gene symbol: ALPL. Disease: hypophosphatasia](#). **Hum Genet**. 2009 Apr;125(3):334.
- 17- Pozzi E, Vergani P, Dalprà L, Combi R, Silvestri D, Crosti F, Dell'Orto M, Valsecchi MG. [Maternal polymorphisms for methyltetrahydrofolate reductase and methionine synthetase reductase and risk of children with Down syndrome](#). **Am J Obstet Gynecol**. 2009 Jun;200(6):636.e1-6. Epub 2009 Feb 28.
- 18- Villa N, Sala E, Crosti F, Saccheri F, Lissoni S, Solano R, Gautiro E, Dalprà L. Mosaicismo cromosomico in diagnosi prenatale. Il giornale del linguaggio universale: DNA e ..Anno III n°8 dicembre 2009
- 19- Crosti F, Lissoni S, Saccheri F, Redaelli S, Sala E, Villa N, Solano R, Gautiro E, Dalprà L. Analisi della disomia uniparentale in diagnosi prenatale. Il giornale del linguaggio universale: DNA e ..Anno III n°7 ottobre 2009
- 20- Sala E, Villa N, Crosti F, Gautiro E, Solano R, Dalprà L. FISH interfascia su amniociti non coltivati: applicazione in campioni selezionati. Il giornale del linguaggio universale: DNA e...Anno III n°6 aprile 2009
- 21- Pozzi E, Vergani P, Dalprà L, Combi R, Silvestri D, Crosti F, Dell'Orto M, Valsecchi MG. [Maternal polymorphisms for methyltetrahydrofolate reductase and methionine synthetase reductase and risk of children with Down syndrome](#). **Am J Obstet Gynecol**. 2009 Jun;200(6):636.e1-6.
- 22- Lopardo T, Lo Iacono N, Marinari B, Giustizieri ML, Cyr DG, Merlo G, Crosti F, Costanzo A, Guerini L. [Claudin-1 is a p63 target gene with a crucial role in epithelial development](#). **PLoS ONE** 2008 Jul 23;3(7):e2715
- 23- Marinari B, Ballaro C, Koster MI, Giustizieri ML, Moretti F, Crosti F, Papoutsaki M, Karin M, Alema S, Cimenti S, Roop DR, Costanzo A. [IKKalpha is a p63 transcriptional target involved in the pathogenesis of ectodermal dysplasias](#). **J Invest Dermatol** 2008 Jul 17
- 24- Rossi G, Dalprà L, Crosti F, Dissoni S, Sciacca FL, Catania M, Di Fede G, Mangieri M, Giaccone G, Croci D, Tagliavini F. [A new function of microtubule-associated protein tau: involvement in chromosome stability](#). **Cell Cycle**. 2008 Mar 25;7(12)
- 25- Combi R, Sala E, Villa N, Crosti F, Beccarla L, Cogliardi A, Tenchini ML, Dalprà L. [Maternal heterodisomy/isodisomy and paternal supernumerary ring of chromosome 7 in a child with Silver-Russell syndrome](#). **Clin Dysmorphol**. 2008 Jan;17(1):35-9
- 26- Villa N, Redaelli S, Borroni C, Colombo C, Roncaglia N, Sala E, Crosti F, Cappellini A, Dalprà L. [Fetal trisomy 5 mosaicism: case report and literature review](#). **Am J Med Genet A**. 2007 Oct;143A(19):2343-6. Review
- 27- Sala E, Villa N, Crosti F, Mozzo M, Perego P, Cappellini A, Bonazzi C, Baresani D, L Dalprà. Endometrioid-like yolk sac and Sertoli-Leydig cell tumors in a carrier of a Y heterochromatin insertion into 1qh region: a casual association? **Cancer Genet Cytogenet**. 2007 Mar;173(2):164-9.
- 28- L Dalprà, D Giardino, P Finelli, C Corti, C Valtorta, S Guernerì, P Ilardi, R Fortuna, D Coviello, G Nocera, Amico FP, Martinoli E, Sala E, Villa N, Crosti F, Chiodo F, di Cantogno LV, Savin E, Croci G, Franchi F, Venti G, Donti E, Migliori V, Pettinari A, Bonifacio S, Centrone C, Torricelli F, Rossi S, Simi P, Granata P, Casalone R, Lenzini E, Artifoni L, Pecile V, Barlati S, Bellotti D, Caufin D, Police A, Cavani S, Piombo G, Pierluigi M, Larizza L. Cytogenetic and molecular evaluation of 241 small supernumerary marker chromosomes: cooperative study of 19 Italian laboratories. **Genet Med**. 2005 Nov-Dec;7(9):620-5
- 29- S Redaelli, E Sala, N Roncaglia, C Colombo, F Crosti, N Villa, P Tagliabue, A Cappellini, L Dalprà. Severe intrauterine growth restriction and trisomy 15 confined placental mosaicism: a case report and review of literature **Prenat Diagn**. 2005 Feb;25(2):140-7. Review
- 30- P Riva, F Crosti, F Orzan, L Dalprà, P Mortini, N Parafioriti, B Pollo, AM Fuhrman Conti, M Miozzo, L Larizza Mapping of candidate region for chordoma development to 1p36.2 by LOH analysis **Int J Cancer**, 2003, 107:493-497

- 31- N Villa, P Riva, D Colombo, E Sala, S Mariani, C Zorloni, F Crosti, L Dalprà Identification of a small supernumerary marker chromosome, r(2)(p10;q11.2), and the problem of determining prognosis. **Prenat Diagn** 2001, 21:801-805
- 32- C Ferrarese, L Tremolino, M Rigodi, G Sala, B Begni, L Brighina, G Ricci, MG Albizzati, R Piolti, F Crosti, L Dalprà, L Frattola. Decrease platelet glutamate uptake and genetic risk factors in patients with Parkinson disease. **Neurol Sci** 2001, 22:65-66
- 33- Garte S, Taioli E, Crosti F, Sainati L, Barione E, Lucani M, Jankovic M, Biondi AG Deletion of parental GST genes as a possible susceptibility factor in the etiology of infant leukemia. **Leuk Res** 2000 24 (11):971-4
- 34- Garte, S. and Crosti, F. Chapter 2. A nomenclature system for metabolic gene polymorphisms. In **Metabolic Polymorphisms and Susceptibility Cancer** (Edited by P. Vineis, N. Malato, M. Lang, A D'Errico, N. Caporaso, J. Cuzick, and P. Boffetta) IARC Scientific Publications 1999;(148):5-12 Review.
- 35- I Martinelli, PM Mannucci, V de Stefano, E Taioli, V Rossi, F Crosti, K Paciaroni, G Leone, EM Faioni. Different risk of thrombosis in four coagulation defects associated with inherited thrombophilia: a study of 150 families. **Blood** 92 (7), 2353-8, 1998
- 36- E Taioli, I Martinelli, V Rossi, F Crosti, PM Mannucci. Validation of a questionnaire for family history of thrombosis. **International J of Epidemiology** 147, 605-606, 1998
- 37- G Scari, F Crosti, MF Brivio. The role of the Cytotoxic Hemocytes (LGC) of *Musca domestica*. **J Exp Clin Cancer Res** Supp. vol. 14, 49-52, 1995
- 38- L Morandi, P Bernasconi, M Gebbia, M Mora, F Crosti, R Mantegazza, and F Cornelio. Lack of mRNA and dystrophin expression in DMD patients three months after myoblast transfer. **Neuromuscul Disord** vol. 54, pp291-295, 1995.
- 39- F Crosti, M Armanini, P Confalonieri, C Antozzi, R Mantegazza. Changes in peripheral blood lymphocyte subset frequencies in myasthenia gravis patients are related to immunosuppression. **J Neurol** 241, pp 218-222, 1994.
- 40- P Confalonieri, F Crosti, C Antozzi, E Berta, M Zuffi, F Cornelio e R Mantegazza. "Attivazione linfocitaria dopo immunoassorbimento con proteina-A in Miastenia Grave". III Immunologia '94, a cura di Aiuti e Danieli, **Monduzzi Editore**.
- 41- MR Zocchi, A Poggi, F Crosti, S Tongiani, C Rugari. Signalling trasduction in human Tumour Infiltrating Lymphocytes. **Arch Immunol Ther Exp** 41, pp 33-39, 1993
- 42- MR Zocchi, A Poggi, F Crosti, S Tongiani, C Rugari. Signalling in Human Tumour Infiltrating Lymphocytes: the CD28 molecule is functional and is physically associated with the CD45R0 molecule. **Eur J Cancer** vol. 28A, pp 749-754, 1992.

Acknowledgments

Appartenenza a gruppi /
associazioni

Attività didattica

R Mantegazza, M Gebbia, M Mora, R Barresi, P Bernasconi, F Baggi and F Cornelio. Major histocompatibility complex class II molecule expression on muscle cells is regulated by differentiation: implications for the immunopathogenesis of muscle autoimmune diseases. **J Neuroimmunol** vol 68, pp53-60, 1996.

Società Italiana di Genetica Umana SIGU dal 2005

CAI società alpinistica Italiana

1991-94: Membro della società Nazionale di Citometria.

2004- oggi Titolare corso di Genetica Medica del corso di Laurea in Tecniche di Laboratorio Biomedico – Università degli Studi Milano-Bicocca

2002-2014 Tutor per il raggruppamento MED/03 Genetica Medica Corso di laurea in Medicina e Chirurgia – Università degli Studi Milano-Bicocca

2004- 2014 professore a contratto del corso di Genetica Molecolare integrativo del corso di Genetica Medica per la scuola di Specializzazione di Anatomia Patologica – Università degli Studi Milano-Bicocca

2002-2007 Tutor per il raggruppamento MED/03 Genetica Medica Corso di laurea in Medicina e Chirurgia – Università degli Studi Milano-Bicocca

2004- 2007 professore a contratto del corso di Genetica Molecolare integrativo del corso di Genetica Medica per la scuola di Specializzazione di Anatomia Patologica – Università degli Studi Milano-Bicocca

20.01.2020 Corso elettivo "Il tumore al polmone: aspetti multidisciplinari" organizzato da Corso di laurea in Medicina e Chirurgia Univ. Milano Bicocca relatore della lezione "Risvolti Genetici"

01.04.2019 Corso elettivo "Il tumore al polmone: aspetti multidisciplinari" organizzato da Corso di laurea in Medicina e Chirurgia Univ. Milano Bicocca relatore della lezione "Risvolti Genetici"

09.04.2018 Corso elettivo "Il tumore al polmone: aspetti multidisciplinari" organizzato da Corso di laurea in Medicina e Chirurgia Univ. Milano Bicocca relatore della lezione "Risvolti Genetici"

27.03.2017 Corso elettivo "Il tumore al polmone: aspetti multidisciplinari" organizzato da Corso di laurea in Medicina e Chirurgia Univ. Milano Bicocca relatore della lezione "Risvolti Genetici"

20.04.2015 Corso elettivo "Il tumore al polmone: aspetti multidisciplinari" organizzato da Corso di laurea in Medicina e Chirurgia Univ. Milano Bicocca relatore della lezione "Risvolti Genetici"

31.03.2014 Corso elettivo "Il tumore al polmone: aspetti multidisciplinari" organizzato da Corso di laurea in Medicina e Chirurgia Univ. Milano Bicocca relatore della lezione "Risvolti Genetici"

08.04.2013 Corso elettivo "Il tumore al polmone: aspetti multidisciplinari" organizzato da Corso di laurea in Medicina e Chirurgia Univ. Milano Bicocca relatore della lezione "Risvolti Genetici"

16.04.2012 Corso elettivo "Il tumore al polmone: aspetti multidisciplinari" organizzato da Corso di laurea in Medicina e Chirurgia Univ. Milano Bicocca relatore della lezione "Risvolti Genetici"

04.04.2011 Corso elettivo "Il tumore al polmone: aspetti multidisciplinari" organizzato da Corso di laurea in Medicina e Chirurgia Univ. Milano Bicocca relatore della lezione "Risvolti Genetici"

14.04.2008 Corso elettivo "Il tumore al polmone: aspetti multidisciplinari" organizzato da Corso di laurea in Medicina e Chirurgia Univ. Milano Bicocca relatore della lezione "Risvolti Genetici"

24.11.2007 Corso elettivo "Il tumore al polmone: aspetti multidisciplinari" organizzato da Corso di laurea in Medicina e Chirurgia Univ. Milano Bicocca relatore della lezione "Risvolti Genetici"

ALLEGATI

Dati personali

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati personali".