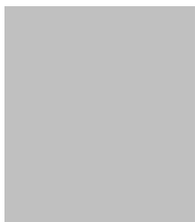


INFORMAZIONI PERSONALI



Elena Maria SALA



039-2334347-4348

elena.sala@asst-monza.it

Sesso F | Data di nascita 16/08/1961 | Nazionalità Italiana

POSIZIONE RICOPERTA

Dirigente Sanitario

TITOLO DI STUDIO

Laurea in Scienze Biologiche, Specializzazione in Genetica Medica

ESPERIENZA PROFESSIONALE

-
- 1992-oggi *Struttura Semplice di Citogenetica e Genetica Medica del Servizio di Anatomia Patologica II ASST Monza Ospedale San Gerardo via Pergolesi 33 20900 Monza www.asst-monza.it*
- Diagnosi pre- e post natale di patologie cromosomiche e approfondimenti di biologia molecolare
 - Consulenze genetiche riproduttive e oncologiche
 - Responsabile Qualità SS di Citogenetica e Genetica Medica
- 1991-1992 *Laboratorio di Citogenetica del Presidio Ospedaliero IOPM Macedonio Melloni Milano*
- Diagnosi pre- e post natale di patologie cromosomiche
- 1988-1991 *Divisione di Biologia e Genetica, Dipartimento Scienze Biomediche e Biotecnologie, Università degli Studi di Brescia*
- Diagnosi pre- e post natale di patologie cromosomiche
- 1987-1988 *I Clinica Ostetrica e Ginecologica "Mangiagalli" – Milano (Tirocinio post Laurea)*
- Diagnosi pre- e post natale di patologie cromosomiche

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

-
- 2003-2004 **Master in Immunopatologia Molecolare**
Università degli Studi di Milano-Bicocca, p.zza dell'Ateneo Nuovo 1
20126 Milano
- Sostituire con il livello QEQ o altro, se conosciuto
- bioinformatica, farmaco genomica, genomica funzionale, immunologia molecolare
- 1989-1993 **Diploma di Specializzazione in Genetica Medica** votazione finale 70/70 e lode
Università degli Studi di Milano via Festa del Perdono 7 20122 Milano
- genetica medica, biologia molecolare, genetica molecolare, citogenetica, consulenze genetiche
- 1988 **Abilitazione all'esercizio della professione di Biologo**

Università degli Studi di Milano via Festa del Perdono 7 20122 Milano

- colture cellulari, preparati cromosomici, cario tipizzazione di cromosomi umani, metodiche di biologia molecolare

1980-1986

**Diploma di Laurea in Scienze Biologiche votazione finale 110/110
Università degli Studi di Milano via Festa del Perdono 7 20122 Milano**

- colture cellulari, preparati cromosomici, metodiche di biologia molecolare, tecniche elettroforetiche, citogenetica umana e animale, genetica

COMPETENZE PERSONALI

Lingua madre italiano

Altre lingue

	COMPRESIONE		PARLATO		PRODUZIONE SCRITTA
	Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	
inglese	A2	B2	A1	A1	B1

Livelli: A1/A2: Utente base - B1/B2: Utente intermedio - C1/C2: Utente avanzato
[Quadro Comune Europeo di Riferimento delle Lingue](#)

Competenze comunicative

- ottime competenze comunicative acquisite durante l'esperienza di genetic counselor

Competenze organizzative e gestionali

- referente di settore di citogenetica pre- e post-natale della SS di Citogenetica e Genetica Medica

Competenze professionali

- ottime competenze nel campo della citogenetica e genetica umana
- ottime competenze nel campo della gestione di campioni per colture cellulari umane e nella risoluzione di problemi ad essa connessi
- discreta conoscenza dei processi di controllo qualità (attualmente responsabile del controllo qualità del laboratorio)

Competenze digitali

AUTOVALUTAZIONE				
Elaborazione delle informazioni	Comunicazione	Creazione di Contenuti	Sicurezza	Risoluzione di problemi
utente avanzato	utente avanzato	utente autonomo	utente autonomo	utente base

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 fotografia al microscopio

Patente di guida B

ULTERIORI INFORMAZIONI

Pubblicazioni

- 1: 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. PubMed PMID: 30836598; PubMed Central PMCID: PMC6429492.
- 2: Sala E, Conconi D, Crosti F, Villa N, Redaelli S, Roversi G. Interphase FISH: A Helpful Assay in Prenatal Cytogenetics Diagnosis. Received: October 1, 2018; Published: January 29, 2019; doi:10.21926/obm.genet.1901063
- 3: 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. doi: 10.1186/s13039-018-0400-6. eCollection 2018. PubMed PMID: 30202443; PubMed Central PMCID: PMC6127936.
- 4: 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. PubMed PMID: 28630649; PubMed Central PMCID: PMC5470200.
- 5: Conconi D, Sala E, Bovo G, Strada G, Dalprà L, Lavitrano M, Bentivegna A. Using Copy Number Alterations to Identify New Therapeutic Targets for Bladder Carcinoma. *Int J Mol Sci.* 2016 Feb 24;17(3):271. doi: 10.3390/ijms17030271. PubMed PMID: 26927059; PubMed Central PMCID: PMC4813135.
- 6: Moltrasio F, Brenna A, Bovo G, Sala E, Jaconi M, Blanco S, Grasso M, Leni D, Pagni F. Pathological features of Xp11 translocation renal cell carcinoma using urine liquid-based cytology with FISH. *Cytopathology.* 2015 Oct;26(5):325-8. doi: 10.1111/cyt.12208. Epub 2014 Oct 13. PubMed PMID: 25307261.
- 7: DiFrancesco JC, Sestini R, Cossu F, Bolognesi M, Sala E, Mariani S, Saracchi E, Papi L, Ferrarese C. Novel neurofibromatosis type 2 mutation presenting with status epilepticus. *Epileptic Disord.* 2014 Mar;16(1):132-7. doi: 10.1684/epd.2014.0647. PubMed PMID: 24667735.
- 8: 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. PubMed PMID: 24636528.
- 9: Gambacorti Passerini C, Farina F, Stasia A, Redaelli S, Ceccon M, Mogni L, Messa C, Guerra L, Giudici G, Sala E, Mussolin L, Deeren D, King MH, Steurer M, Ordemann R, Cohen AM, Grube M, Bernard L, Chiriano G, Antolini L, Piazza R. Crizotinib in advanced, chemoresistant anaplastic lymphoma kinase-positive lymphoma patients. *J Natl Cancer Inst.* 2014 Feb;106(2):djt378. doi: 10.1093/jnci/djt378. PubMed PMID: 24491302.
- 10: Pagni F, Bosisio FM, Sala E, Cattoretti G, Isimbaldi G, Coppola S, Nespoli L, Carpenedo M, Hsi ED, Dogan A. The plasmablasts in Castleman disease. *Am J Clin Pathol.* 2013 Apr;139(4):555-9. PubMed PMID: 23525622.
- 11: 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. doi: 10.1186/1755-8166-5-32. PubMed PMID: 22794123; PubMed Central PMCID: PMC3443441.
- 12: 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. doi: 10.1155/2011/370195. Epub 2011 Jan 17. PubMed PMID: 21318170; PubMed Central PMCID: PMC3026995.
- 13: Bentivegna A, Conconi D, Panzeri E, Sala E, Bovo G, Viganò P, Brunelli S, Bossi M, Tredici G, Strada G, Dalprà L. Biological heterogeneity of putative bladder cancer stem-like cell populations from human bladder transitional cell carcinoma samples. *Cancer Sci.* 2010 Feb;101(2):416-24. doi: 10.1111/j.1349-7006.2009.01414.x. Epub 2009 Oct 27. PubMed PMID: 19961489.

14: FISH interfascia su amniociti non coltivati: applicazione in campi selezionati
E. Sala, N. Villa, F. Crosti, E. Gautiero, R. Solano e L. Dalprà
Il Giornale del linguaggio universale: DNA e Anno III N° 6 Aprile 2009

15: Analisi della disomia uniparentale in diagnosi prenatale
F. Crosti, S. Lissoni, F. Saccheri, S. Redaelli, **E. Sala**, N. Villa, R. Solano, E. Gautiero e L. Dalprà
Il Giornale del linguaggio universale: DNA e Anno III N° 7 Ottobre 2009

16: Mosaicismo cromosomico in diagnosi prenatale
N. Villa, **E. Sala**, F. Crosti, F. Saccheri, S. Lissoni, R. Solano, E. Gautiero e L. Dalprà
Il Giornale del linguaggio universale: DNA e Anno III N° 8 Dicembre 2009

17: Giardino D, Corti C, Ballarati L, Colombo D, **Sala E**, Villa N, Piombo G, Pierluigi M, Faravelli F, Gueneri S, Coviello D, Lalatta F, Cavallari U, Bellotti D, Barlati S, Croci G, Franchi F, Savin E, Nocera G, Amico FP, Granata P, Casalone R, Nutini L, Lisi E, Torricelli F, Giussani U, Facchinetti B, Guanti G, Di Giacomo M, Susca FP, Pecile V, Romitti L, Cardarelli L, Racalbutto E, Police MA, Chiodo F, Rodeschini O, Falcone P, Donti E, Grimoldi MG, Martinoli E, Stioui S, Caufin D, Lauricella SA, Tanzariello SA, Voglino G, Lenzini E, Besozzi M, Larizza L, Dalprà L. De novo balanced chromosome rearrangements in prenatal diagnosis. *Prenat Diagn.* 2009 Mar;29(3):257-65. doi: 10.1002/pd.2215. PubMed PMID: 19248039.

18: Combi R, Sala E, Villa N, Crosti F, Beccaria 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. PubMed PMID: 18049079.

19: 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 1;143A(19):2343-6. Review. PubMed PMID: 17702005.

20: Sala E, Villa N, Crosti F, Miozzo M, Perego P, Cappellini A, Bonazzi C, Barisani D, Dalprà L. Endometrioid-like yolk sac and Sertoli-Leydig cell tumors in a carrier of a Y heterochromatin insertion into 1qh region: a causal association? *Cancer Genet Cytogenet.* 2007 Mar;173(2):164-9. PubMed PMID: 17321334.

21: Dalprà L, Giardino D, Finelli P, Corti C, Valtorta C, Gueneri S, Ilardi P, Fortuna R, Coviello D, Nocera G, 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. PubMed PMID: 16301863.

22: Redaelli S, Sala E, Roncaglia N, Colombo C, Crosti F, Villa N, Tagliabue P, Cappellini A, Dalprà L. 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. PubMed PMID: 15712378.

23: Locatelli A, Mariani S, Ciriello E, Dalprà L, Villa N, Sala E, Vergani P. Role of FISH on uncultured amniocytes for the diagnosis of aneuploidies in the presence of fetal anomalies. *Fetal Diagn Ther.* 2005 Jan-Feb;20(1):1-4. PubMed PMID: 15608449.

24: Sensi A, Cavani S, Villa N, Pomponi MG, Fogli A, Gualandi F, Grasso M, Sala E, Pietrobono R, Baldinotti F, Savin E, Ferlini A, Ceconi M, Rossi S, Gallone S, Bellini C, Neri G, Martinoli E, Simi P, Dalprà L, Genuardi M, Dagna-Bricarelli F, Calzolari E. Nonhomologous Robertsonian translocations (NHRTs) and uniparental disomy (UPD) risk: an Italian multicentric prenatal survey. *Prenat Diagn.* 2004 Aug;24(8):647-52. PubMed PMID: 15305356.

25: Sala E, Villa N, Riva P, Varisco T, Larizza L, Dalprà L. Interstitial telomeres of an inv(9)(p11.2;q34) involved in a jumping translocation found in a woman through a stable unbalanced translocation in her malformed child. *J Med Genet.* 2002 Aug;39(8):e42. PubMed PMID: 12161609; PubMed Central PMCID: PMC1735201.

26: Villa N, Riva P, Colombo D, Sala E, Mariani S, Zorloni C, Crosti F, Dalprà L. Identification of a small supernumerary marker chromosome, r(2)(p10q11.2), and the problem of determining prognosis. *Prenat Diagn.* 2001 Oct;21(10):801-5. PubMed

PMID: 11746118.

27: Villa N, Sala E, Colombo D, Dell'Orto M, Dalprà L. Monosomy and trisomy 1q44-qter in two sisters originating from a half cryptic 1q;15p translocation. J Med Genet. 2000 Aug;37(8):612-5. PubMed PMID: 10991690; PubMed Central PMCID: PMC1734664.

28: Tibiletti MG, Sala E, Colombo D, Arlati S, Varisco T, La Placa G. Chromosome 22 marker in a child with Duane syndrome and urogenital abnormalities. Ann Genet. 1996;39(3):168-72. PubMed PMID: 8839890.

29: Privitera E, Mosna G, Sala E, Spiga I, Gambaro F, Ghidoni A. Double minute chromosomes and a homogeneously staining chromosome region in C3H10T1/2 murine cells transformed "in vitro" by proton radiation. Cancer Genet Cytogenet. 1990 Oct 1;49(1):75-86. PubMed PMID: 2168806

Presentazioni

Relatore a Convegno: "Tumore della mammella 2019: dalla prevenzione al trattamento II incontro Breast Unit Valtellina" 26 ottobre 2019
Relatore a Convegno: "Niraparib nel trattamento delle pazienti con carcinoma ovarico: attualità e prospettive", Milano 9 aprile 2019
Relatore a Convegno: "Carcinoma Ovarico: tra ospedale e territorio", Monza 8 maggio 2018
Relatore a Convegno: "Effetto Angelina Jolie: gestione clinica della pazienti portatrici di mutazione BRCA1-2", Lecco 14 ottobre 2017
Relatore riunione gruppi di lavoro SIGU "Valutazione dell'amplificazione del gene HER2 mediante FISH nel tumore alla mammella", Milano 23 marzo 2017
Relatore evento formativo "NOVITA' E PROSPETTIVE NEL CA OVARICO BRCA MUTATO", Milano 21 ottobre 2016

Attività didattica

11.03.2019: Corso elettivo: "Il cancro della mammella: approccio multidisciplinare" Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Milano-Bicocca. Relatore della lezione: "Aspetti genetici"
07.05.2018: Corso elettivo: "Il cancro del colonretto: approccio multidisciplinare" Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Milano-Bicocca. Relatore della lezione: "Aspetti genetici"
05.03.2018: Corso elettivo: "Il cancro della mammella: approccio multidisciplinare" Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Milano-Bicocca. Relatore della lezione: "Aspetti genetici"
07.05.2018: Corso elettivo: "Il cancro del colonretto: approccio multidisciplinare" Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Milano-Bicocca. Relatore della lezione: "Aspetti genetici"
06.03.2017: Corso elettivo: "Il cancro della mammella: approccio multidisciplinare" Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Milano-Bicocca. Relatore della lezione: "Aspetti genetici"
Anno Accademico 2016-2017: professore a contratto Master di II livello "Biologia e Biotecnologie della Riproduzione BBR" Università degli Studi di Milano-Bicocca
09.05.2016: Corso elettivo: "Il cancro del colonretto: approccio multidisciplinare" Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Milano-Bicocca. Relatore della lezione: "Aspetti genetici"
07.03.2016: Corso elettivo: "Il cancro della mammella: approccio multidisciplinare" Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Milano-Bicocca. Relatore della lezione: "Aspetti genetici"
09.03.2015: Corso elettivo: "Il cancro della mammella: approccio multidisciplinare" Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Milano-Bicocca. Relatore della lezione: "Aspetti genetici"
05.05.2014: Corso elettivo: "Il cancro del colonretto: approccio multidisciplinare" Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Milano-Bicocca. Relatore della lezione: "Aspetti genetici"
03.03.2014: Corso elettivo: "Il cancro della mammella: approccio multidisciplinare" Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Milano-Bicocca. Relatore della lezione: "Aspetti genetici"
Anno Accademico 2013-2014: Professore a contratto a titolo gratuito per il corso di "Genetica Medica" integrativo del corso di "Fisiopatologia della Riproduzione e Procreazione Responsabile" del Corso di Laurea di Ostetrico/a dell'Università degli Studi di Milano-Bicocca
06.05.2013: Corso elettivo: "Il cancro del colonretto: approccio multidisciplinare" Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Milano-Bicocca. Relatore della lezione: "Aspetti genetici"
04.03.2013: Corso elettivo: "Il cancro della mammella: approccio multidisciplinare" Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Milano-Bicocca. Relatore della lezione: "Aspetti genetici"
Anno Accademico 2012-2013: Professore a contratto a titolo gratuito per il corso di "Genetica Medica" integrativo del corso di "Fisiopatologia della Riproduzione e Procreazione Responsabile" del Corso di Laurea di

Ostetrico/a dell'Università degli Studi di Milano-Bicocca
14.05.2012: Corso elettivo: "Il cancro del colonretto: approccio multidisciplinare" Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Milano-Bicocca. Relatore della lezione: "Aspetti genetici"
05.03.2012: Corso elettivo: "Il cancro della mammella: approccio multidisciplinare" Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Milano-Bicocca. Relatore della lezione: "Aspetti genetici"
Anno Accademico 2011-2012: Professore a contratto a titolo gratuito per il corso di "Genetica Medica" integrativo del corso di "Fisiopatologia della Riproduzione e Procreazione Responsabile" del Corso di Laurea di Ostetrico/a dell'Università degli Studi di Milano-Bicocca
09.05.2011: Corso elettivo: "Il cancro del colonretto: approccio multidisciplinare" Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Milano-Bicocca. Relatore della lezione: "Aspetti genetici"
14.03.2011: Corso elettivo: "Il cancro della mammella: approccio multidisciplinare" Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Milano-Bicocca. Relatore della lezione: "Aspetti genetici"
17.01.2011: Corso elettivo: "Il cancro della prostata: approccio multidisciplinare" Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Milano-Bicocca. Relatore della lezione: "Aspetti genetici"
Anno Accademico 2010-2011: Professore a contratto a titolo gratuito per il corso di "Genetica Medica" integrativo del corso di "Fisiopatologia della Riproduzione e Procreazione Responsabile" del Corso di Laurea di Ostetrico/a dell'Università degli Studi di Milano-Bicocca
03.05.2010: Corso elettivo: "Il cancro del colonretto: approccio multidisciplinare" Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Milano-Bicocca. Relatore della lezione: "Aspetti genetici"
08.03.2010: Corso elettivo: "Il cancro della mammella: approccio multidisciplinare" Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Milano-Bicocca. Relatore della lezione: "Aspetti genetici"
11.01.2010: Corso elettivo: "Il cancro della prostata: approccio multidisciplinare" Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Milano-Bicocca. Relatore della lezione: "Aspetti genetici"
Anno Accademico 2009-2010: Professore a contratto a titolo gratuito per il corso di "Genetica Medica" integrativo del corso di "Fisiopatologia della Riproduzione e Procreazione Responsabile" del Corso di Laurea di Ostetrico/a dell'Università degli Studi di Milano-Bicocca
Anno Accademico 2008-2009: Professore a contratto a titolo gratuito per il corso di "Genetica Medica" integrativo del corso di "Fisiopatologia della Riproduzione e Procreazione Responsabile" del Corso di Laurea di Ostetrico/a dell'Università degli Studi di Milano-Bicocca
Anno Accademico 2007-2008: Professore a contratto a titolo gratuito per il corso di "Genetica Medica" integrativo del corso di "Fisiopatologia della Riproduzione e Procreazione Responsabile" del Corso di Laurea di Ostetrico/a dell'Università degli Studi di Milano-Bicocca
Anno Accademico 2006-2007: Professore a contratto a titolo gratuito per il corso di "Genetica Medica" integrativo del corso di "Fisiopatologia della Riproduzione e Procreazione Responsabile" del Corso di Laurea di Ostetrico/a dell'Università degli Studi di Milano-Bicocca
Anno Accademico 2005-2006: Professore a contratto a titolo gratuito per il corso di "Genetica Medica" integrativo del corso di "Fisiopatologia della Riproduzione e Procreazione Responsabile" del Corso di Laurea di Ostetrico/a dell'Università degli Studi di Milano-Bicocca
Anno Accademico 2004-2005: Professore a contratto a titolo gratuito per il corso di "Genetica Medica" integrativo del corso di "Fisiopatologia della Riproduzione e Procreazione Responsabile" del Corso di Laurea di Ostetrico/a dell'Università degli Studi di Milano-Bicocca
Anno Accademico 2000-2001: Tutor per il raggruppamento MED/03 Genetica Medica Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia Facoltà di Medicina – Università degli Studi di Milano-Bicocca
Anno Accademico 1999-2000: Tutor per il raggruppamento MED/03 Genetica Medica Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia Facoltà di Medicina – Università degli Studi di Milano-Bicocca
Anno Accademico 1998-1999: Tutor per il raggruppamento MED/03 Genetica Medica Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia Facoltà di Medicina – Università degli Studi di Milano-Bicocca
Dicembre 1991 - Brescia: Incarico dell'insegnamento di "Citogenetica" presso la Scuola Diretta a Fini Speciali per Tecnico di Laboratorio dell'Università degli Studi di Brescia.
Dicembre 1990 - Brescia: Incarico dell'insegnamento di "Citogenetica" presso la Scuola Diretta a Fini Speciali per Tecnico di Laboratorio dell'Università degli Studi di Brescia.

Appartenenza a gruppi /
associazioni**SOCIETA' SCIENTIFICHE****Società Italiana di Genetica Umana (SIGU)**Associazione Italiana per lo Studio della Familiarità ed Ereditarietà dei Tumori Gastrointestinali (**AIFEG**)

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".