



Curriculum Vitae Europass

Informazioni personali

Nome / Cognome	Fortunato LONARDO
Indirizzo	
Telefono	+39 0824.57335 (Ospedale)
Cellulare	
Fax	+39 0824.57335
E-mail	fortunato.lonardo@ao-rummo.it
Cittadinanza	Italiana
Data di nascita	
Sesso	Maschile
CF:	

Esperienza professionale

Date	dall'1 marzo 2016 ad oggi
Lavoro o posizione ricoperti	Dirigente medico responsabile della U.O.S.D. di Genetica Medica
Nome e indirizzo del datore di lavoro	A.O.R.N. "San Pio", P.O. "G. Rummo", Benevento (BN)
Date	Dal 16 settembre 2001 al 29 febbraio 2016
Lavoro o posizione ricoperti	Dirigente medico in Genetica Medica
Principali attività e responsabilità	Responsabile della Struttura Semplice di Citogenetica Medica e Genetica Molecolare; Responsabile attività diagnostica di Citogenetica prenatale e postnatale, Citogenetica Molecolare, Genetica Molecolare e Genetica Biochimica; Responsabile Screening prenatale; Consulenza genetica prenatale e postnatale; Day-Hospital di Genetica Medica
Nome e indirizzo del datore di lavoro	A.O.R.N. "G. Rummo", Benevento (BN)
Date	Dal 30 dicembre 1991 al 15 settembre 2001
Lavoro o posizione ricoperti	Dirigente medico in Genetica Medica
Principali attività e responsabilità	Responsabile Struttura Semplice di Immunogenetica; Responsabile attività diagnostica di Citogenetica prenatale e postnatale; Responsabile Screening prenatale; Consulenza genetica prenatale e postnatale; Diagnosi e terapia delle basse stature; Day Hospital di Genetica Medica
Nome e indirizzo del datore di lavoro	A.O.R.N. "S. G. Moscati", Avellino (AV)
Date	Dal 16 luglio 1990 al 28 febbraio 1991 e dal 2 ottobre 1991 al 29 dicembre 1991
Lavoro o posizione ricoperti	Assistente Medico incaricato a tempo pieno
Principali attività e responsabilità	Attività clinica
Nome e indirizzo del datore di lavoro	U.S.L. n°4 - Avellino (AV)
Date	Dal 1983 al 1990
Lavoro o posizione ricoperti	Genetista Medico e Citogenetista
Principali attività e responsabilità	Consulenza genetica prenatale e postnatale; Diagnosi citogenetica prenatale e postnatale
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Gruppo "Malzoni", Avellino (AV)
Date	Dal 1982 al 1983
Lavoro o posizione ricoperti	Tesista
Principali attività e responsabilità	Consulenza genetica e Diagnosi citogenetica
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Servizio di Genetica Medica Ospedale A. Cardarelli, Napoli (NA)

Frequenze volontarie e universitarie (Specializzazione)

- Nell'anno accademico 1990/91 frequenza presso il Servizio di Genetica Medica dell'Università "La Sapienza" di Roma
- Negli anni accademici 1987/88, 1988/89 e 1989/90 frequenza presso il Laboratorio di Genetica Umana del Dipartimento di Medicina Sperimentale dell'Università "La Sapienza" di Roma
- Dal luglio 1985 al dicembre 1991 frequenza presso il Centro di Genetica dell'U.S.L. n°4
- Nel periodo gennaio-giugno 1985 frequenza presso la Divisione di Medicina Generale dell'Ospedale "Moscati" di Avellino
- Dal 1981 al 1984 frequenza presso il Servizio di Genetica Medica dell'Ospedale "A. Cardarelli" di Napoli con svolgimento delle Tesi di Laurea e di Specializzazione e collaborazione all'attività diagnostica e di ricerca

Altre attività professionali

Date	Dal 2016 ad oggi
Lavoro o posizione ricoperti	Esperto del Controllo Esterno di Qualità dei test genetici
Principali attività e responsabilità	Controllo Esterno di Qualità in citogenetica costituzionale
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Istituto Superiore di Sanità - Roma
Date	Dal marzo 2016 ad oggi
Lavoro o posizione ricoperti	Responsabile tecnico del Registro Campano dei Difetti Congeniti
Principali attività e responsabilità	Sorveglianza epidemiologica dei difetti congeniti
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Osservatorio Epidemiologico Regionale - Assessorato alla Sanità Regione Campania - Napoli
Date	Dal marzo 2016 ad oggi
Lavoro o posizione ricoperti	Diagnosi e certificazione patologie rare
Principali attività e responsabilità	Diagnosi e certificazione patologie rare
Nome e indirizzo del datore di lavoro	Rete Regionale dei presidi malattie rare - Assessorato alla Sanità Regione Campania - Napoli
Date	Dal marzo 2016 ad oggi
Lavoro o posizione ricoperti	Responsabile della prescrizione dell'ormone somatotropo
Principali attività e responsabilità	Prescrizione ormone somatotropo (GH) a pazienti pediatriche e adulti
Nome e indirizzo del datore di lavoro	A.O.R.N. "G. Rummo", Benevento (BN)

Istruzione e formazione

Date	01.12.2021
Titolo della qualifica rilasciata	Master executive di secondo livello in "Deontologia, Diritto e Politiche Sanitarie"
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione	Università degli Studi di Cassino e del Lazio Meridionale
Date	13.11.1991
Titolo della qualifica rilasciata	Specializzazione in Genetica Medica
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione	Università degli Studi "La Sapienza" - Roma
Date	16.07.1987
Titolo della qualifica rilasciata	Specializzazione in Pediatria Preventiva e Puericultura
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione	Università degli Studi "Federico II" - Napoli
Date	23.03.1983
Titolo della qualifica rilasciata	Laurea in Medicina e Chirurgia
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione	Università degli Studi "Federico II" - Napoli
Date	23.07.1975
Titolo della qualifica rilasciata	Maturità Classica
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione	Liceo Ginnasio di Stato "P. Colletta" - Avellino
Altre attività di formazione	Più di 80 Corsi di Aggiornamento Professionale, Regolare attività ECM

Attività didattica

Date	AA 2004/2005 - 2021/2022
Insegnamento	Genetica Medica
Corso	Corso di Laurea in Infermieristica
Struttura	Università degli Studi di Napoli - A.O.R.N. "G. Rummo", Benevento
Date	AA 2011/2012 - 2021/2022
Insegnamento	Genetica Medica
Corso	Corso di Laurea in Ostetricia
Struttura	Università degli Studi di Napoli - A.O.R.N. "G. Rummo", Benevento
Date	AA 2016/2017 - 2021/2022
Insegnamento	Biologia Applicata
Corso	Corso di Laurea in Fisioterapia
Struttura	Università degli Studi "Federico II", Napoli - A.O.R.N. "G. Rummo", Benevento
Date	AA 2017/2018
Insegnamento	Biologia
Corso	Corso di Laurea in Ostetricia
Struttura	Università degli Studi "Federico II", Napoli - A.O.R.N. "G. Rummo", Benevento
Date	AA 2011/2012 - 2015/2016
Insegnamento	Biologia Applicata
Corso	Corso di Laurea per Tecnici di Radiologia
Struttura	Università degli Studi "Federico II", Napoli - A.O.R.N. "G. Rummo", Benevento
Date	AA 2009/2010 - 2010/2011
Insegnamento	Medicina Molecolare 3 CFU 27 ore
Corso	Corso di Laurea Magistrale in Scienze e Tecnologie Genetiche
Struttura	Università degli Studi del Sannio, Benevento
Date	AA 2004/2005 - 2008/2009
Insegnamento	Istopatologia e Citogenetica 4 CFU 36 ore
Corso	Corso di Laurea Specialistica in Biologia
Struttura	Università degli Studi del Sannio, Benevento
Date	AA 2004/2005
Insegnamento	Biochimica Clinica e Biologia Molecolare
Corso	Corso di Laurea per Ostetrica
Struttura	Università degli Studi "La Sapienza", Roma - A.O.R.N. "G. Rummo", Benevento
Date	AA 2003/2004
Insegnamento	Biologia Applicata
Corso	Corso di Laurea per Ostetrica
Struttura	Università degli Studi "La Sapienza", Roma - A.O.R.N. "G. Rummo", Benevento
Date	AA 2002/2003 - 2003/2004
Insegnamento	Biologia Applicata
Corso	Corso di Laurea in Infermieristica
Struttura	Seconda Università di Napoli - A.O.R.N. "G. Rummo", Benevento
Date	AA 1999/2000 - 2000/2001
Insegnamento	Biologia e Genetica Medica
Corso	Corso di Laurea per Dietisti
Struttura	Università degli Studi "Federico II", Napoli - A.O.R.N. "S. G. Moscati", Avellino

Altre attività didattiche	Docente in numerosi Master Universitari di I e di II livello e Corsi di Alta Formazione, tra cui, nell'anno in corso:
Evento formativo	Master Executive di secondo livello in "Deontologia, Diritto e Politiche Sanitarie"
Ente organizzatore	Università degli Studi di Cassino e del Lazio Meridionale
Titolo del Corso	Dignità e vita del paziente nell'etica individuale del medico e del Codice Deontologico
Evento formativo	Master di II livello in Tecniche di Procreazione medicalmente assistita e Scienze della riproduzione umana
Ente organizzatore	Università degli Studi di Padova – Dipartimento Salute Donna e Bambino
Argomento della lezione	"Carrier screening preconcezionale"
Evento formativo	Corso di Alta Formazione in Genetica Riproduttiva e Prenatale
Ente organizzatore	Università degli Studi di Padova – Dipartimento Salute Donna e Bambino
Argomento della lezione	Gravidanza con IUGR: Displasie scheletriche prenatali
	Docente in numerosi Corsi di Perfezionamento, di Aggiornamento e Formazione Professionale per Tecnici di Laboratorio, Biologi e Medici
	Relatore, Correlatore o Tutor di oltre 30 Tesi di Laurea in Biologia, Biotecnologia, Infermieristica, Ostetrica presso varie Università (Del Sannio, Benevento; Federico II, Napoli; SUN, Napoli; La Sapienza, Roma).

Attività scientifica

Testi scientifici	<ul style="list-style-type: none">• Coordinatore per la Società Italiana di Genetica Umana del progetto per la realizzazione del Manuale di Citogenetica e Citogenomica• Testo Atlante di Citogenetica Umana. Guida al riconoscimento e alla interpretazione delle anomalie cromosomiche in età prenatale e postnatale. – Editrice Springer (2001)
Linee Guida	<ul style="list-style-type: none">• Considerazioni sull'utilizzo del Carrier Screening (CS) ed Expanded Carrier Screening (ECS) in ambito riproduttivo (SIGU, 2021)• Linee di indirizzo sulla Conservazione del Materiale Biologico e Documentale relativo ai Test Genetici (SIGU, 2021)• Proposta di Protocollo di Screening Prenatale per la valutazione del rischio di aneuploidie dei cromosomi 21, 18, 13 (SIGU, 2018)• Carico di lavoro del Medico Genetista Clinico (SIGU, 2018)• Linee Guida per la Diagnosi Citogenetica - Società Italiana di Genetica Umana - Gruppo di Lavoro in Citogenetica (SIGU, 2014)• Linee Guida per la diagnosi citogenetica. Note operative di citogenetica costituzionale - Società Italiana di Genetica Umana - Gruppo di Lavoro in Citogenetica (SIGU, 2014)
Capitoli in testi scientifici	<ul style="list-style-type: none">• Genetica medica. La sinergia tra Ostetrico e Genetista nella diagnosi prenatale dei difetti congeniti. In: Diagnosi prenatale delle osteopatologie fetali. Testo atlante – E.L.I. Medica (2021)• La Consulenza Genetica Prenatale. In: Diagnosi prenatale delle osteopatologie fetali. Testo atlante – E.L.I. Medica (2021)• Il Laboratorio di Genetica: Test attuali e nuove prospettive. In: Le sindromi malformative: una guida per il pediatra, II Edizione – Pacini Editore Medicina (2017)• Il Laboratorio di Genetica: Test attuali e nuove prospettive. In: Le sindromi malformative: una guida per il pediatra – Pacini Editore Medicina (2014)• Sindrome di Stickler (Artro-Oftalmopatia Progressiva Ereditaria). In: Gruppo di Studio di Genetica Clinica della Società Italiana di Pediatria “Linee Guida Assistenziali nel Bambino con Patologia Malformativa e Metabolica”, Volume III, a cura di Eugenio Bonioli e Maria Elena Lorenzetti – Editrice C.S.H. (1998)• Sindrome di Marfan. In: Gruppo di Studio di Genetica Clinica della Società Italiana di Pediatria “Linee Guida Assistenziali nel Bambino con Patologia Malformativa e Metabolica”, Volume III, a cura di Eugenio Bonioli e Maria Elena Lorenzetti – Editrice C.S.H. (1998)• Sindrome di Dubowitz. In: Gruppo di Studio di Genetica Clinica della Società Italiana di Pediatria “Linee Guida Assistenziali nel Bambino con Patologia Malformativa e Metabolica”, Volume III, a cura di Eugenio Bonioli e Maria Elena Lorenzetti – Editrice C.S.H. (1998)• Due nuovi casi italiani di limb/pelvis hypoplasia/aplasia syndrome (Al-Awadi-Raas Rothschild syndrome). In: Gruppo di Studio di Genetica Clinica della Società Italiana di Pediatria “Linee Guida Assistenziali nel Bambino con Patologia Malformativa e Metabolica”, Volume II, a cura di Paolo Balestrazzi – Editrice C.S.H. (1996)• Genetica e diagnostica ecografica delle malformazioni congenite. In: Iaccarino M., Arduini D., Ventruto V. “Diagnostica Ecografica Ostetrico-Ginecologica Ragionata” – Verduci Editore (1996)• A case of Short-Rib syndrome without polydactyly in a stillborn: a new type? In: Martini-Neri M.A., Neri G., Opitz J.M. Editors “Gene Regulation and Fetal Development” – Birth Defects: Original Article Series Volume 30, Number 1 (1996)• Il Nucleoplasma. In: Giorgio A. “Principi di Citopatologia” – Istituto di Ricerche Biologiche “F. Redi” Editore (1993)
Attività di ricerca pregresse	<p>Dal 1990 al 1991 presso il Servizio di Genetica Medica dell'Università “La Sapienza” di Roma con svolgimento della Tesi di Specializzazione</p> <p>Dal 1989 al 1990 presso il Centro di Genetica Medica dell'U.S.L. n°4</p> <p>Dal 1987 al 1989 presso il Laboratorio di Genetica Umana del Dipartimento di Medicina Sperimentale dell'Università “La Sapienza” di Roma</p> <p>Dal 1981 al 1984 presso il Servizio di Genetica Medica dell'Ospedale “A. Cardarelli” di Napoli con svolgimento delle Tesi di Laurea e di Specializzazione</p>

Linee di ricerca attuali

- Associazione tra polimorfismi genetici e longevità (Studio "Hebe" in collaborazione con il Collegio dei Reumatologi Italiani)
- Le alterazioni della differenziazione sessuale
- Le patologie da ritardo ed anticipo puberale
- Le malattie legate al cromosoma X, con particolare riguardo al Ritardo mentale X-linked
- La ricerca delle cause delle manifestazioni cliniche delle malattie X-linked nel sesso femminile
- L'infertilità maschile e femminile
- Le cause genetiche di poliabortività
- La Trombofilia genetica
- Le patologie genomiche
- Lo screening prenatale
- La diagnosi prenatale, con particolare riguardo all'applicazione delle tecnologie più recenti
- Il ruolo del sistema HLA in varie patologie
- La base genetica dei difetti congeniti
- Le cause genetiche di bassa statura
- Il Rachitismo Ipofosfatemico X-Linked, clinica e terapia

- Genotype-phenotype spectrum and correlations in Xia-Gibbs syndrome: Report of five novel cases and literature review.
Romano F, Falco M, Cappuccio G, Brunetti-Pierri N, **Lonardo F**, Torella A, Digilio MC, Dentici ML, Alfieri P, Agolini E, Novelli A, Garavelli L, Accogli A; TUDP, Striano P, Scarano G, Nigro V, Scala M, Capra V.
Birth Defects Res. 2022 Jun 18. doi: 10.1002/bdr2.2058. Online ahead of print. PMID: 35716097
- Clinical heterogeneity of Kabuki syndrome in a cohort of Italian patients and review of the literature.
Di Candia F, Fontana P, Paglia P, Falco M, Rosano C, Piscopo C, Cappuccio G, Siano MA, De Brasi D, Mandato C, De Maggio I, Squeo GM, Monica MD, Scarano G, **Lonardo F**, Strisciuglio P, Merla G, Melis D.
Eur J Pediatr. 2022 Jan;181(1):171-187. doi: 10.1007/s00431-021-04108-w. Epub 2021 Jul 7. PMID: 34232366
- A ZFX4 mutation associated with a recognizable neuropsychological and facial phenotype.
Fontana P, Ginevrino M, Bejo K, Cantalupo G, Ciavarella M, Lombardi C, Maioli M, Scarano F, Costabile C, Novelli A, **Lonardo F**.
Eur J Med Genet. 2021 Nov;64(11):104321. doi: 10.1016/j.ejmg.2021.104321. Epub 2021 Aug 27. PMID: 34461323
- De Novo Inverted Duplication Deletion of 4p in a 14-Week-Old Male Fetus Aborted Due to Multiple Anomalies.
Fontana P, Bernardini L, Lombardi C, Giuffrida MG, Ciavarella M, Capalbo A, Maioli M, Scarano F, Cantalupo G, Falco M, Scarano G, **Lonardo F**.
J Pediatr Genet. 2021 Sep;10(3):245-249. doi: 10.1055/s-0040-1713156. Epub 2020 Jun 19. PMID: 34504730
- Prenatal diagnosis of a novel pathogenic variation in the ACAN gene presenting with isolated shortening of fetal long bones in the second trimester of gestation: a case report.
Toscano P, Di Meglio L, **Lonardo F**, Di Meglio L, Mazzarelli LL, Sica C, Di Meglio A.
BMC Pregnancy Childbirth. 2021 Jun 29;21(1):459. doi: 10.1186/s12884-021-03952-w. PMID: 34187405; PMCID: PMC8243643.
- Clinical Characterization of a 6-Year-Old Patient with Autism and Two Adjacent Duplications on 10q11.22q11.23. A Case Report.
Tritto G, Ricca I, Turi M, Gemma A, Muratori F, Scarano G, **Lonardo F**.
Children 2021, 8, 518. <https://doi.org/10.3390/children8060518>
- Diagnostic issues faced by a rare disease healthcare network during Covid-19 outbreak: data from the Campania Rare Disease Registry with severe phenotype.
Limongelli G, **Lonardo F**. et al. On behalf of the **Campania Rare Disease Network**.
J Public Health (Oxf). 2021 May 13;fdab137. doi: 10.1093/pubmed/fdab137. Online ahead of print.
- Clinical and molecular characterizations of 11 new patients with type 1 Feingold syndrome: Proposal for selecting diagnostic criteria and further genetic testing in patients with severe phenotype.
Tedesco MG, **Lonardo F**, Ceccarini C, Cesarano C, Digilio MC, Magliozzi M, Rogaja D, Mencarelli A, Leoni C, Piscopo C, Imperatore V, Falco MT, Fontana P, Nardone AM, Novelli A, Troiani S, Seri M, Prontera P.
Am J Med Genet A. 2021 Apr;185(4):1204-1210. doi: 10.1002/ajmg.a.62068. Epub 2021 Jan 14.
- Genotype-phenotype correlations in recessive titinopathies.
Savarese M, Vihola A, Oates EC, Barresi R, Fiorillo C, Tasca G, Jokela M, Sarkozy A, Luo S, Diaz-Manera J, Ehrstedt C, Rojas-García R, Sáenz A, Muelas A, **Lonardo F**, Fodstad H, Qureshi T, Johari M, Välipakka S, Luque H, Petiot P, de Munain AL, Pane M, Mercuri E, Torella A, Nigro V, Astrea G, Santorelli FM, Bruno C, Kuntzer T, Illa I, Vilchez JJ, Julien C, Ferreiro A, Malandrini A, Zhao CB, Casar-Borota O, Davis M, Muntoni F, Hackman P, Udd B.
Genet Med. 2020 Dec;22(12):2029-2040. doi: 10.1038/s41436-020-0914-2. Epub 2020 Aug 11.
- Clinical and molecular spectrum of Wiedemann-Steiner syndrome, an emerging member of the chromatinopathy family. Fontana P, Passaretti FF, Maioli M, Cantalupo G, Scarano F, **Lonardo F**.
World J Med Genet 2020; 9(1): 1-11 [DOI: 10.5496/wjmg.v9.i1.1]
- Delineation of MidXq28-duplication syndrome distal to MECP2 and proximal to RAB39B genes.
Sinibaldi L, Parisi V, Lanciotti S, Fontana P, Kuechler A, Baujat G, Torres B, Koetting J, Splendiani A, Postorivo D, Beygo J, Garaci FG, Malan V, Lüdecke HJ, Guida V, Krumbiegel M, **Lonardo F**, Novelli A, Albrecht B, Perria C, Scarano G, Spielmann M, Nardone AM, Battaglia A, Brancati F, Bernardini L.
Clin Genet. 2019 May 15. doi: 10.1111/cge.13565.
- Maternal uniparental disomy of the chromosome 14: need for growth hormone provocative tests also when a deficiency is not suspected.
Tortora A, La Sala D, **Lonardo F**, Vitale M.
BMJ Case Rep. 2019 May 10;12(5). pii: e228662. doi: 10.1136/bcr-2018-228662.

Comunicazioni scientifiche Autore di più di 120 comunicazioni a Congressi nazionali ed internazionali, tra cui, nell'anno 2021:

Congresso XXIV Congresso Nazionale SIGU - Virtual Edition

Titolo Un caso di 46,XY DSD con sex-reversal da deficit di HSD17B3. Importanza della diagnosi precoce per la corretta attribuzione di genere e per la presa in carico multidisciplinare

Titolo Una nuova variante nel gene PUF60 in un paziente con sindrome di Verheij e quadro clinico atipico

Titolo La qualità dei test di citogenetica nel laboratorio di diagnosi: i dati del Controllo Esterno di Qualità dei test genetici dell'Istituto Superiore di Sanità

Congresso 13th European Cytogenomics Conference – Online

Titolo Trisomy 22 on NIPT and CVS: an unnecessary “therapeutic” termination of pregnancy avoided by genetic counseling, fetal ultrasound and karyotype examination on AF sample

Congresso European Society of Human Genetics 2021 Virtual Conference

Titolo A ZFH4 mutation associated with a recognizable neuropsychological and facial phenotype

Menzioni su OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) National Center for Biotechnology Information, U.S. National Library of Medicine, Bethesda MD, 20894 USA

+120150 - COLLAGEN, TYPE I, ALPHA-1; COL1A1
 #130650 - BECKWITH-WIEDEMANN SYNDROME; BWS
 #210720 - MICROCEPHALIC OSTEODYSPLASTIC PRIMORDIAL DWARFISM, TYPE II; MOPD2
 228200 - FEMUR-FIBULA-ULNA SYNDROME
 246570 - FIBULAR APLASIA, TIBIAL CAMPOMELIA, AND OLIGOSYNDACTYLY SYNDROME
 #276820 - ULNA AND FIBULA, ABSENCE OF, WITH SEVERE LIMB DEFICIENCY
 #309630 - METACARPAL 4-5 FUSION; MF4
 #600430 - CHROMOSOME 2q37 DELETION SYNDROME
 # 603736. OHDO SYNDROME, SBBYS VARIANT; SBBYSS
 * 605880. LYSINE ACETYLTRANSFERASE 6B; KAT6B
 *605925 - PERICENTRIN; PCNT
 # 606170. GENITOPATELLAR SYNDROME; GTPTS
 608670 - ROBIN SEQUENCE WITH DISTINCTIVE FACIAL APPEARANCE AND BRACHYDACTYLY

Attività editoriale

Membro dell'Editorial Board del World Journal of Medical Genetics

Peer Reviewer per varie riviste scientifiche, tra cui:

- Annals of Human Biology
- Application of Clinical Genetics
- BMJ Case Reports
- Case Reports in Genetics
- Clinical Genetics
- Current Gene Therapy
- Gene
- Italian Journal of Pediatrics
- Journal of Genetics
- Journal of International Medical Research
- World Journal of Clinical Cases
- World Journal of Clinical Pediatrics
- World Journal of Experimental Medicine
- World Journal of Medical Genetics
- World Journal of Obstetrics and Gynecology
- World Journal of Pediatrics

Società scientifiche

European Society of Human Genetics
 European Cytogeneticist Association
 Società Italiana di Genetica Umana (Coordinatore Regionale per la Campania)

Madrelingua(e)

Italiano

Altra(e) lingua(e): Autovalutazione

Livello europeo (*)

Inglese

Comprensione				Parlato				Scritto	
Ascolto		Lettura		Interazione orale		Produzione orale			
B2	Livello intermedio	C2	Livello avanzato	B2	Livello intermedio	B1	Livello intermedio	B2	Livello intermedio

(*) [Quadro comune europeo di riferimento per le lingue](#)

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 e del Regolamento europeo 679/2016 – GDPR- "Codice in materia di protezione dei dati personali".

Benevento (BN), 19.06.2022

