

CURRICULUM VITAE



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome e Cognome

GRIMALDI ANTONIO MARIA

Data e luogo di nascita

N. Iscrizione Ordine dei Medici

BN2550

ESPERIENZE LAVORATIVE

DAL 01 GIUGNO 2021 A TUTT'OGGI: DIRETTORE U.O.C. DI ONCOLOGIA PRESSO AORN SAN PIO DI BENEVENTO

DAL 16 MARZO 2020 INCARICO DI ALTA SPECIALIZZAZIONE NELLO SVILUPPO DI TERAPIE DI COMBINAZIONE PER IL TRATTAMENTO DEL MELANOMA presso l'U.O.C. Oncologia Clinica Sperimentale del Melanoma, Immunoterapia Oncologica e Terapie Innovative

Dal 01 Luglio 2011 al 31-Maggio 2021: Dirigente Medico presso l'U.O.C. Melanoma, Immunoterapia Oncologica e Terapie Innovative presso IRCCS Istituto Nazionale Tumori di Napoli - Fondazione G. Pascale

Dal 10 Marzo 2008 al 30 Giugno 2011: Dirigente Medico presso l'UOC di Oncologia Medica presso l'Azienda Ospedaliera San Carlo di Potenza

Dal 01 Gennaio 2006 al 08 Marzo 2008: Medico Volontario presso l'UOC di Oncologia Medica presso l'AORN "A Cardarelli" di Napoli,

01 Gennaio 2006 - 29 Febbraio 2008: Specialista Ambulatoriale in Oncologia - l'Oncologia Territoriale Ospedaliera dell'ASL BN1, presso il P.O. "Maria delle Grazie" in Cerreto Sannita (BN)

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

1998-2001: studente volontario frequentatore presso la Divisione di Oncologia Medica della Seconda Università degli Studi di Napoli, diretta dal Prof. Giuseppe Catalano

Laurea in Medicina e Chirurgia il 15 ottobre 2001 presso la "Seconda Università degli Studi di Napoli" con votazione 110/110 e lode, menzione per curriculum e dignità di stampa per la tesi.

2002-2005: In qualità di studente specializzando in Oncologia presso la Seconda Università degli Studi di Napoli (scuola di specializzazione diretta dal Prof. Francesco Bresciani) ho frequentato la Divisione di Oncologia Medica, diretta dal Prof. G. Carteni, dell'Ospedale AORN Cardarelli, Napoli.

Specializzazione in Oncologia con votazione 50/50 e lode il 28 ottobre 2005.

SUB-INVESTIGATOR IN PIÙ DI 120 STUDI CLINICI INTERNAZIONALI

AUTORE E CO-AUTORE DI 90 ARTICOLI SU RIVISTE INTERNAZIONALI

RELATORE E SPEAKER IN PIÙ DI 150 CONVEGNI SCIENTIFICI NAZIONALI ED INTERNAZIONALI

CAPITOLI DI LIBRI INTERNAZIONALI

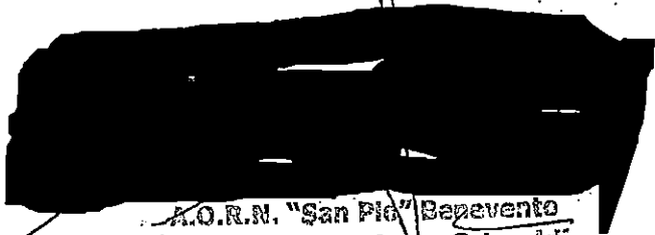
- Novel Approaches in Melanoma Prevention and Therapy. Grimaldi AM, Cassidy PB, Leachmann S, Ascierto PA. Cancer Treat Res. 2014;159:443-455

- Capitolo "Immunotherapy in Melanoma" Grimaldi AM, Postow M, Ascierto PA Pag. 619-638 - Libro "Cancer Immunotherapy - Principles and Practice" (2017). Butterfield LH, Kauffmann HL, Marincola F.

- Capitolo "Immunotherapy in metastatic melanoma" Antonio M. Grimaldi, Ester Simeone, Paolo A. Ascierto, Pag. 72-87- Libro "The Treatment of Melanoma" (2019) Edizioni Minerva Medica

- Capitolo "Melanoma". Grimaldi A.M., Ascierto P.A. (2019) Pag. 753-774 In: De Mello R., Mountzios G., Tavares Á. (eds) "International Manual of Oncology Practice". Springer, Cham. doi.org/10.1007/978-3-030-16245-0_34

- Capitolo "Immunotherapy in Melanoma" Grimaldi AM, Puzanov I, Ascierto PA Pag. 619-638 - Libro "Cancer Immunotherapy - Principles and Practice, 2nd Edition" (2021). Butterfield LH, Kauffmann HL, Marincola F.



A.O.R.N. "San Pio" Benevento
Dot. Antonio Maria Grimaldi
Direttore U.O.C. Oncologia
BN 2550

10/02/2023

di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione
DEA di II Livello

**DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI ATTO DI NOTORIETA' PER COMMISSIONE
GIUDICATRICE, /DEL SEGGIO DI GARA E SEGRETARIO**

(art. 93 D.Lgs.36/2024 – linee guida ANAC 5/2016 – PTPCT aziendale)

Al Direttore Generale
dell'Azienda Ospedaliera "San Pio"

Il/la sottoscritto/a ...Grimaldi...Antonio Maria.. nato a [redacted] residente a [redacted] C.F. [redacted] in servizio presso ...UOC Oncologia Medica – AORN San Pio.....con la qualifica diDirettore UOC....., individuato con lettera prot. n. 24918 del 08.11.2024, come Presidente della Commissione Giudicatrice, della gara a procedura aperta per l'acquisizione in noleggio di un sistema diagnostico completo di estrazione automatica di acidi nucleici, Real Time PCR, sequenziamento di prossima generazione (Next Generation Sequencing, NGS) dei relativi accessori, dei servizi connessi, di reagenti e Kit diagnostici da destinare all'U.O.S.D. di Genetica Medica dell'A.O.R.N. "San Pio" di Benevento, ai sensi dell'art. 47 del D.P.R. n. 4465/2000 e consapevole delle conseguenze anche penali previste dagli artt. 71 e ss. del D.P.R. medesimo in caso di dichiarazioni mendaci di produzione o uso di atti falsi,

DICHIARA

in virtù di quanto prescritto dal Regolamento Aziendale per la nomina delle Commissioni Giudicatrici, l'inesistenza a proprio carico delle cause di incompatibilità, di astensione o di esclusione indicate all'art. 93 comma 5 del D.Lgs. n. 36/2023.

Il sottoscritto si impegna a comunicare tempestivamente ogni eventuale variazione a quanto sopra dichiarato (per la durata dell'incarico).

Lo scrivente, infine, autorizza il trattamento dei propri dati personali e dichiara di essere stato informato, ai sensi del d.lgs. 196/2003, e del Regolamento U.E. 679/2016 e successive normative integrative, del trattamento dei propri dati anche con strumenti informatici, per le finalità per le quali la presente dichiarazione viene resa.

Allegato alla presente: Copia fotostatica del documento di identità, in corso di validità, del sottoscrittore -- Curriculum formativo professionale

Benevento, li...12.11.2024...

Firma [redacted]

AZIENDA OSPEDALIERA
SAN PIO

Via dell'Angelo, 1- Benevento C.F. 01009760628

(INFORMAZIONI) PERSONALI



Paolo Fontana

📍 [REDACTED]

☎ [REDACTED]

✉ sibusiso.fontana@gmail.com; paolo.fontana@aomsanpio.it; paolo.fontana.zsnw@na.omceo.it

Sesso M | Data di nascita [REDACTED] | Nazionalità Italiana | Stato civile [REDACTED]

**ESPERIENZA
PROFESSIONALE**

Novembre 2018 – a tutt'oggi

Dirigente Medico in Genetica Medica presso A.O.R.N. San Pio (BN)

Dicembre 2016 – Novembre 2018

Medico responsabile della selezione dei donatori di sangue per AVIS (Associazione Volontari Italiani del Sangue)

Ho lavorato come medico responsabile della selezione dei donatori di sangue in 360 sedute di raccolta donazioni

Ottobre 2016 – Novembre 2018

Frequenza volontaria in ambulatorio di Genetica Medica attualmente presso A.O.R.N. San Pio di Benevento; precedentemente fino al maggio 2017 presso A.O.R.N. Santobono di Napoli

Agosto 2016 – Giugno 2017

Medico-chirurgo del Servizio di Continuità Assistenziale presso ASL Napoli 1

Luglio 2011 – Giugno 2016

Specializzazione in Genetica Medica presso A.O.U. Federico II

Durante la specializzazione ho collaborato come genetista clinico presso:

- ambulatorio di Genetica Pediatrica Federico II
- reparto di Genetica Medica dell'ospedale Antonio Cardarelli di Napoli
- reparto di Genetica Medica dell'ospedale Gaetano Rummo di Benevento
- ambulatorio di Genetica Medica della Seconda Università degli Studi di Napoli

Ho inoltre svolto attività di ricerca e di diagnosi di laboratorio presso l'Istituto CEINGE Biotecnologie Avanzate di Napoli e il Dipartimento di Patologia dell'Università degli studi di Napoli Federico II

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Luglio 2016

Specializzazione in Genetica Medica

Università degli Studi di Napoli Federico II

Voto: 50/50 e LODE

Tesi: **Caratterizzazione genotipica e fenotipica di una coorte di pazienti con Sindrome Kabuki.**

Febbraio 2011

Abilitazione in Medicina e Chirurgia – Università degli studi di Napoli Federico II

Luglio 2010 Laurea in Medicina e Chirurgia
Università degli Studi di Napoli Federico II
Voto: 110/110

Tesi in Genetica Medica dal titolo: Studio dei meccanismi patogenetici e nuovi approcci terapeutici per l'Atassia di Friedreich.

COMPETENZE PERSONALI

Lingua madre Italiano

Altre lingue

	COMPRESIONE		PARLATO		PRODUZIONE SCRITTA
	Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	
Inglese	C1	C1	C1	C1	C1
Livello "Advanced English" certificato dall'Università di Cambridge (UK)					
Spagnolo	B1	A2	A2	A2	A2

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

Patente di guida B -- Automunito

COMPETENZE
PROFESSIONALI

Attività di Genetica clinica

Nel corso del periodo di formazione specialistica e come Dirigente Medico, ho avuto come obiettivo quello di ampliare la mia esperienza in tutti gli ambiti della Genetica Clinica, con particolare attenzione verso le patologie complesse e di difficile inquadramento diagnostico e in generale per patologie a carattere congenito o ereditario. Gestisco quotidianamente pazienti con difetti congeniti, malformazioni multiple, dismorfismi cranio-facciali, bassa statura, disturbi del neurosviluppo, occupandomi della pianificazione del corretto iter diagnostico e terapeutico e nella scelta del test molecolare appropriato. Nel percorso di studio e lavorativo ho acquisito padronanza nella consulenza genetica, nel calcolo e nella comunicazione del rischio di ricorrenza a famiglie con patologie oncologiche eredo-familiare (tumore ereditario della mammella, delle ovaie, del colon) e a pazienti con patologie genetiche ad insorgenza nell'adulto.

Mi occupo dei piani terapeutici per i pazienti con malattie rare e sono prescrittore di alcuni farmaci approvati da AIFA per specifiche condizioni genetiche.

Sono certificatore di malattie rare, autorizzato ad emettere certificati sul portale dedicato alle malattie rare.

Nel corso della mia attività libero-professionale prima e ospedaliera poi, ho svolto numerose consulenze per i campi più diversi della Genetica Medica inclusi l'inquadramento diagnostico di pazienti sindromici, i difetti congeniti, i disturbi del neurosviluppo, le neuropatie ereditarie, la predisposizione oncologica, l'infertilità, la poliabortività di coppia, la diagnosi prenatale, la trombofilia ereditaria e la consulenza genetica collegata all'interpretazione di test di diagnosi molecolare effettuati, nonché all'interpretazione di test di paternità. Mi occupo assiduamente di consulenze prenatali per la gestione dei principali test di screening e per l'assistenza alle coppie con gravidanze complicate da anomalie morfologiche e/o genetiche del feto.

Ho altresì esperienza quotidiana nella valutazione e nell'interpretazione dei principali test di citogenetica convenzionale (cariotipo, FISH), citogenetica molecolare (CGH-Array, SNP-Array), sequenziamento di singoli geni con metodica Sanger, sequenziamento di singoli geni, di pannelli di geni e dell'intero esoma mediante sequenziamento di nuova generazione (NGS).

Competenze comunicative

- buone competenze comunicative acquisite durante la mia esperienza pluriennale di medico genetista che mi ha consentito di relazionarmi quotidianamente con il paziente sia adulto che pediatrico.

Competenze organizzative e gestionali

- gestione cartelle cliniche e organizzazione attività ambulatoriale
- gestione ordini per prodotti laboratorio di Genetica Medica, scarico bolle di consegna e liquidazione fatture
- preparazione e organizzazione di spedizioni di materiale biologico
- Esperienza nella preparazione di gare per l'acquisizione di dispositivi e reagenti

Competenze di Genetica di laboratorio

Ho padronanza delle principali tecniche di biologia molecolare: estrazione di DNA ed RNA, amplificazione sul gel di agarosio, PCR, Real time PCR, utilizzo di enzimi di restrizione, clonaggio di frammenti di DNA, Western Blot.

Ho inoltre redatto numerosi referti di esami di Genetica molecolare presso l'istituto CEINGE di Napoli.

Competenza digitale

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

COMPETENZE DIGITALI SPECIFICHE

- ottima padronanza degli strumenti del pacchetto Office (elaboratore di testi, foglio di calcolo elettronico, software di presentazione)
- buona padronanza dei programmi per l'elaborazione digitale delle immagini
- ottima padronanza degli strumenti di navigazione e comunicazione multimediale: browser, posta elettronica, social network
- **padronanza dei principali database per l'analisi delle varianti genomiche (UCSC, DGV, OMIM, Decipher, Varsome) e di sequenza (Polyphen)**

ATTIVITA' SCIENTIFICA**Pubblicazioni**

- Oppermann H, Fontana P e altri. **CUX1-related neurodevelopmental disorder: deep insights into phenotype-genotype spectrum and underlying pathology.** European Journal of Human Genetics, 2023 Nov;31(11):1251-1260.
- Fontana P, Lonardo F, Del Vecchio Blanco F, Russo M. **Sindrome CODAS: una nuova entità nosologica da considerare in diagnosi differenziale per cataratta congenita.** La Rivista Italiana delle Malattie Rare, Febbraio 2024.
- Fontana P, Passaretti FF, Maioli M, Cantalupo G, Scarano F, Lonardo F. **Clinical and molecular spectrum of Wiedemann-Steiner syndrome, an emerging member of the chromatinopathy family.** World Journal of Medical Genetics, 2020 Jun.
- Fontana P, Budillon A, Simeone D, Del Vecchio Blanco F, Caiazza M, D'Amico A, Lonardo F, Nigro V, Limongelli G, Scarano G. **A Novel Homozygous GPAA1 Variant in a Patient with a Glycosylphosphatidylinositol Biosynthesis Defect.** Genes (Basel). 2023 Jul 14;14(7):1444.
- Fontana P, Agolini E, Cocciadifero D, Mazzarelli LL, Di Meglio A, Novelli A, Scarano G, Lombardi C, Ciavarella M, Lonardo F. **Early prenatal diagnosis of a recurrent case of short-rib thoracic dysplasia 3 due to compound heterozygosity for variations in the DYNC2H1 gene: an "ultrasound first" approach.** J Matern Fetal Neonatal Med. 2023

Dec;36(1):2205985.

- van Jaarsveld RH, Reilly J, Cornips MC, Hadders MA, Agolini E, Ahimaz P, Anyane-Yeboah K, Bellanger SA, van Binsbergen E, van den Boogaard MJ, Brischoux-Boucher E, Caylor RC, Ciolfi A, van Essen TAJ, **Fontana P**, Hopman S, Iacone M, Javier MM, Kamsteeg EJ, Kerkhof J, Kido J, Kim HG, Kleefstra T, Lonardo F, Lai A, Lev D, Levy MA, Lewis MES, Lichty A, Mannens MMAM, Matsumoto N, Maya I, McConkey H, Megarbane A, Michaud V, Miele E, Niceta M, Novelli A, Onesimo R, Pfundt R, Popp B, Prijoles E, Relator R, Redon S, Rots D, Rouault K, Saida K, Schieving J, Tartaglia M, Tenconi R, Uguen K, Verbeek N, Walsh CA, Yosovich K, Yuskaitis CJ, Zampino G, Sadikovic B, Alders M, Oegema R. **Delineation of a KDM2B-related neurodevelopmental disorder and its associated DNA methylation signature.** Genet Med. 2023 Jan;25(1):49-62.
- **P. Fontana**, L. Bernardini, C. Lombardi, M. Giuffrida, M. Ciavarella, A. Capalbo, M. Maioli, F. Scarano, G. Cantalupo, M. Falco, G. Scarano, F. Lonardo. **De Novo Inverted Duplication Deletion of 4p in a 14-Week-Old Male Fetus Aborted Due to Multiple Anomalies.** June 2020 Journal of Pediatric Genetics
- **Fontana P**, Ginevrino M, Bejo K, Cantalupo G, Ciavarella M, Lombardi C, Maioli M, Scarano F, Costabile C, Novelli A, Lonardo F. **A ZFX4 mutation associated with a recognizable neuropsychological and facial phenotype.** Eur J Med Genet. 2021 Nov;64(11):104321.
- 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. **Clinical heterogeneity of Kabuki syndrome in a cohort of Italian patients and review of the literature.** Eur J Pediatr. 2022 Jan;181(1):171-187.
- Tedesco MG, Lonardo F, Ceccarini C, Cesarano C, Digilio MC, Magliozzi M, Rogaiia D, Mencarelli A, Leoni C, Piscopo C, Imperatore V, Falco MT, **Fontana P**, Nardone AM, Novelli A, Troiani S, Seri M, Prontera P. **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.** Am J Med Genet A. 2021 Apr;185(4):1204-1210.
- 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, Albrécht B, Perria C, Scarano G, Spielmann M, Nardone AM, Battaglia A, Brancati F, Bernardini L. **Delineation of MidXq28-duplication syndrome distal to MECP2 and proximal to RAB39B genes.** Clin Genet. 2019 Sep;96(3):246-253.
- **P. Fontana**, M. Morgutti, V. Pecile, S. Lenarduzzi, S. Cappellani, M. Falco, F. Scarano, F. Lonardo. **A novel OTOA mutation in an Italian family with hearing loss.** Gene reports 9 (2017) 111-114.
- Casertano A, **Fontana P**, Hennekam RC, Tartaglia M, Genesio R, Dieber TB, Ortega L, Nitsch L, Melis D. **Alterations in metabolic patterns have a key role in diagnosis and progression of primrose syndrome.** Am J Med Genet A. 2017 Apr 30.
- **Fontana P**, Grasso M, Acquaviva F, Gennaro E, Galli ML, Falco M, Scarano F, Scarano G, Lonardo F. **SNORD116 deletions cause Prader-Willi syndrome with a mild phenotype and macrocephaly.** Clin Genet. 2017 Oct;92(4):440-443.
- **Fontana P**, Melis D, D'Amico A, Cappuccio G, Auletta G, Vassallo P, Genesio R, Nitsch L, Buffolano W. **Sensorineural Hearing Loss in a Patient Affected by Congenital Cytomegalovirus Infection: Is It Useful to Identify Comorbid Pathologies?** J Pediatr Genet. 2017 Sep;6(3):181-185.
- **Fontana P**, Tortora C, Petillo R, Malacame M, Cavani S, Minihero M, D'Ambrosio P, De Brasi D, Pisanti MA. **Brachydactyly type E in an Italian family with 6p25 trisomy.** Eur J Med Genet. 2017 Mar;60(3):195-199.
- Acquaviva F, Sana ME, Della Monica M, Pinelli M, Postorivo D, **Fontana P**, Falco MT, Nardone AM, Lonardo F, Iacone M, Scarano G. **First evidence of Smith-Magenis syndrome in mother and daughter due to a novel RAI mutation.** Am J Med Genet A. 2017 Jan;173(1):231-238.
- **Fontana P**, Tortora C, Petillo R, Falco M, Minihero M, De Brasi D, Pisanti MA. **A novel 5q11.2 microdeletion in a child with mild developmental delay and dysmorphic features.** Am J Med Genet A. 2016 Sep ;170(9):2445-8.

- Cappuccio G, Vitiello F, Casertano A, **Fontana P**, Genesio R, Bruzzese D, Ginocchio VM, Mornile A, Nitsch L, Andria G, Melis D. **New insights in the interpretation of array-CGH: autism spectrum disorder and positive family history for intellectual disability predict the detection of pathogenic variants.** Ital J Pediatr. 2016 Apr 12;42:39.
- Genesio R, **Fontana P**, Mornile A, Casertano A, Falco M, Conti A, Franzese A, Mozzillo E, Nitsch L, Melis D. **Constitutional chromothripsis involving the critical region of 9q21.13 microdeletion syndrome.** Mol Cytogenet. 2015 Dec 18;8:96.
- Cappuccio G, Rossi A, **Fontana P**, Acampora E, Avolio V, Merla G, Zelante L, Secinaro A, Andria G, Melis D. **Bronchial isomerism in a Kabuki syndrome patient with a novel mutation in MLL2 gene.** BMC Med Genet. 2014 Jan 28;15:15.
- **Fontana P**, Genesio R, Casertano A, Cappuccio G, Mornile A, Nitsch L, Iolascon A, Andria G, Melis D. **Loeys-Dietz syndrome type 4, caused by chromothripsis, involving the TGFB2 gene.** Gene. 2014 Mar 15;538(1):69-73.

Libri e Testi Scientifici

- **2024: "Prenatal Diagnosis of Fetal Osteopathologies"** di A. Di Meglio – Springer editore. Autore dei capitoli "Prenatal Genetic Counseling" (pp. 849-851); "Genetic Investigations" (pp. 853-855)
- **2014: "Le sindromi malformative: una guida per il pediatra"** di A. Selicorni, G. Zampino, L. Memo, G. Scarano – Pacini Editore Medicina. Autore dei capitoli "Acondroplasia" (pp. 60 - 66); "Ipocondroplasia" (pp. 211 - 214).
- **2017: Seconda edizione "Le sindromi malformative: una guida per il pediatra"** di A. Selicorni, G. Zampino, L. Memo, G. Scarano – Pacini Editore Medicina. Autore dei capitoli "Sindrome di Coffin-Siris" (pp. 142 -145); "Acondroplasia" (pp. 60 - 66); "Ipocondroplasia" (pp. 211 - 214)

Collaboro come revisore di articoli scientifici per diverse riviste internazionali. Di seguito le principali pubblicazioni da me revisionate:

Attività di revisore di articoli scientifici

- "Mitochondrial Neurogastrointestinal Encephalomyopathy Diseases - In Three Siblings from Pakistan with a Novel Mutation", edito da Journal of Pediatric Genetics
- "Identification of two novel mutations in amino methyltransferase (AMT) gene in cases of Glycine encephalopathy", edito da Journal of Pediatric Genetics
- "Variants associated with infantile cholestatic syndromes detected in extrahepatic biliary atresia by whole exome studies: 20-case series from Thailand", edito da Journal of Pediatric Genetics
- "Clinical and molecular characterization of two Chinese patients with Type 2 congenital generalized lipodystrophy", edito da Gene
- "Potocki-Lupski: a syndrome with wide clinical expressivity. A new case and a literature review", edito da Journal of Pediatric Genetics
- "Osteoglophonic Dysplasia: Phenotypic and Radiological Clues", edito da Journal of Pediatric Genetics
- "Array characterization of prenatally diagnosed, 15q26 microdeletion: Report of a new case with multicystic kidneys and review of the literature", edito da Journal of Pediatric Genetics
- "Attitude towards prenatal testing and pregnancy termination among health professionals and medical students in Saudi Arabia", edito da Journal of Pediatric Genetics
- "Unusual de novo partial trisomy 17p12p11.2 due to unbalanced insertion into 5p13.1 in a severely affected boy", edito da Journal of Pediatric Genetics
- Microdeletion 3q13.33-3q21.2: "A Rare Cause of Neurodevelopmental Disorder", edito da Journal of Pediatric Genetics
- "Prevalence of Consanguineous Marriage among Saudi Citizens of Albaha, A Cross-Sectional Study", edito da International Journal of Environmental Research and Public Health
- "Two Novel heterozygous loss-of-function variants in NR4A2 identified

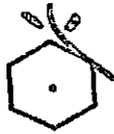
in patients with intellectual disability and language impairment", edito da Genes

- Presentazioni e interventi a corsi e convegni
- Convegno SIGU 2013 (Roma, 25-28 Settembre 2013): Esposizione caso clinico
 - Riunione Gruppo Italiano Genetica Clinica (Napoli, 11 aprile 2016): Esposizione caso clinico
 - Seventh European Course in Clinical Dysmorphology (Roma, 6-7 novembre 2017): Esposizione caso clinico
 - Eighth European Course in Clinical Dysmorphology (Roma, 2 ottobre 2020): Esposizione di due casi clinici
- Poster presentati a convegni nazionali
- Una forma rara di artrogriposi (CLIFAHDD) associata a una nuova mutazione nel gene NALCN, esposto in occasione del XXIII congresso nazionale SIGU (11-13 novembre 2020)
 - Una forma atipica di discinesia ciliare primitiva associata ad una mutazione nel gene OFD1, esposto in occasione del XXIII congresso nazionale SIGU (11-13 novembre 2020)
 - Diagnosi di Renal Cysts And Diabetes syndrome (RCAD) da microdelezione 17q12 in un feto abortito per patologia renale cistica bilaterale e polidramnios, esposto in occasione del XXIII congresso nazionale SIGU (11-13 novembre 2020)
 - Tre pazienti con ritardo psicomotorio e macrocrania associati a duplicazione 3q29, esposto in occasione del XXII congresso nazionale SIGU (Roma, 13-16 novembre 2019)
 - Fenotipo speculare in due fratelli da "traslocazione sbilanciata 3pter;9pter", esposto in occasione del XXI congresso nazionale SIGU (Roma, 24-26 ottobre 2018)
 - "Una nuova mutazione nel gene SPRED1 in un paziente di due anni con macchie caffelatte", esposto in occasione del XX congresso nazionale SIGU (Napoli, 15-18 novembre 2017)
 - "Una nuova mutazione nel gene OTOA associata a delezione dello stesso gene in una famiglia con sordità ad esordio prelinguale", esposto in occasione del XX congresso nazionale SIGU (Napoli, 15-18 novembre 2017)
 - "La delezione di SNORD116 determina una sindrome di Prader-Willi con fenotipo atipico", esposto in occasione del XIX congresso nazionale SIGU (Torino, 23-26 novembre 2016)
 - "Riarrangiamenti speculari nella regione Xp22.31", esposto in occasione del XV congresso nazionale SIGU (Sorrento, 21-24 novembre 2012)
 - "Anomalie cromosomiche multiple in una paziente con fenotipo complesso: ruolo dell'Array-CGH", esposto in occasione del XV congresso nazionale SIGU (Sorrento, 21-24 novembre 2012)
- Convegni, Conferenze e Seminari
- Partecipo annualmente alle riunioni nazionali della SIGU ed alle riunioni del gruppo di lavoro di Genetica Clinica e di Citogenomica e Genetica prenatale e riproduttiva.
- Appartenenza a associazioni
- Conduco una intensa e costante attività di aggiornamento scientifico partecipando assiduamente a corsi e convegni nazionali e internazionali.
 - Socio Sigu (Società Italiana di Genetica Umana) dal 2015
- Premi e riconoscimenti
- Iscritto al Gruppo di lavoro di Genetica Clinica SIGU dal 2018
 - Iscritto al Gruppo di lavoro citogenomica Genetica Prenatale e Riproduttiva dal 2023
 - Premio per la miglior comunicazione in Citogenetica/Citogenomica convegno SIGU 2018

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".

Napoli, 6 luglio 2024

In fede,
Paolo Fontana



AZIENDA
OSPEDALIERA
SAN PIO
BENEVENTO

di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione
DEA di II Livello

**DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI ATTO DI NOTORIETA' PER COMMISSIONE
GIUDICATRICE, /DEL SEGGIO DI GARA E SEGRETARIO**

(art. 93 D.Lgs.36/2024 – linee guida ANAC 5/2016 – PTPCT aziendale)

**Al Direttore Generale
dell'Azienda Ospedaliera "San Pio"**

Il/la sottoscritto/a.....Paolo Fontana..... nato/a ail
....., residente aC.F.....in servizio presso
.....UOSD Genetica Medica.....con la qualifica diResponsabile della UOSD
Genetica Medica....., individuato con lettera prot. n. 24918 del 08.11.2024, come **Componente**
della Commissione Giudicatrice / del Seggio di Gara / Segretario (*depenmare la voce di non propria competenza*),
della gara a procedura aperta per l'acquisizione in noleggio di un sistema diagnostico completo di estrazione
automatica di acidi nucleici, Real Time PCR, sequenziamento di prossima generazione (Next Generation
Sequencing, NGS) dei relativi accessori, dei servizi connessi, di reagenti e Kit diagnostici da destinare
all'U.O.S.D. di Genetica Medica dell'A.O.R.N. "San Pio" di Benevento, ai sensi dell'art. 47 del D.P.R. n.
4465/2000 e consapevole delle conseguenze anche penali previste dagli artt. 71 e ss. del D.P.R. medesimo in caso di
dichiarazioni mendaci di produzione o uso di atti falsi,

DICHIARA

in virtù di quanto prescritto dal Regolamento Aziendale per la nomina delle Commissioni Giudicatrici, l'inesistenza a
proprio carico delle cause di incompatibilità, di astensione o di esclusione indicate all'art. 93 comma 5 del D.Lgs. n.
36/2023.

Il/la sottoscritto/a si impegna a comunicare tempestivamente ogni eventuale variazione a quanto sopra dichiarato (per la
durata dell'incarico).

Lo scrivente, infine, autorizza il trattamento dei propri dati personali e dichiara di essere stato informato, ai sensi del
d.lgs. 196/2003, e del Regolamento U.E. 679/2016 e successive normative integrative, del trattamento dei propri dati
anche con strumenti informatici, per le finalità per le quali la presente dichiarazione viene resa.

*Allegato alla presente: Copia fotostatica del documento di identità, in corso di validità, del sottoscrittore --
Curriculum formativo professionale*

Benevento, li...11/11/2024

Firma

**AZIENDA OSPEDALIERA
SAN PIO**

Via dell'Angelo, 1- Benevento C.F. 01009760628

Presidio Ospedaliero "Gaetano Rummo"
Via dell'Angelo, 1 – 82100 Benevento
Tel. 0824 57111

Presidio Ospedaliero "Sant'Alfonso Maria de' Liguori"
Contrada San Pietro – 82019 Sant'Agata de' Goti
Tel. 0823 313111

**FORMATO EUROPEO
PER IL CURRICULUM
VITAE**



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome **Margherita di Gruttola**
Indirizzo **Via San Bernardino,43 - Mirabella Eclano (AV) 83036**
Telefono **[REDACTED]**
Codice Fiscale **[REDACTED]**
E-mail **[REDACTED]**
[REDACTED]
Nazionalità **ITALIANA**
Luogo e Data di nascita **[REDACTED]**

ESPERIENZA LAVORATIVA

- Date (da – a) **01/01/2024 AD OGGI**
- Nome e indirizzo del datore di lavoro **AORN SAN PIO DI BENEVENTO**
- Tipo di azienda o settore **Azienda Ospedaliera**
- Tipo di impiego **Collaboratore Tecnico Professionale a T.I. con istituto del comando tra PA, presso la UOS Ingegneri Clinica**
- Principali mansioni e responsabilità **Tecnologie Sanitarie – manutenzione e acquisti**

ESPERIENZA LAVORATIVA

- Date (da – a) **01/12/2018 – 28/02/2022**
- Nome e indirizzo del datore di lavoro **AORN S.G. MOSCATI Contrada Amoretta 83100 Avellino**
- Tipo di azienda o settore **Azienda Ospedaliera**
- Tipo di impiego **Collaboratore Tecnico Professionale a T.I. con concorso pubblico, presso il Controllo di Gestione**
- Principali mansioni e responsabilità **Performance, Obiettivi Direzione Strategica, Obiettivi UOC, UOS, UOSD**

INCARICHI ISTITUZIONALI

01/01/2019-30/09/2019

Referente Flussi Informativi Istituzionali, Amministratore aziendale di sistema NSIS, Amministratore aziendale di sistema progetto Tessera Sanitaria.

Anno 2019

Componente gruppo di lavoro per il progetto SIAC Regione Campania.

Componente ingegnere biomedico (Del.n.93/2019) commissione di gara per l'acquisizione di un tomografo assiale computerizzato.

Anno 2020

Componente NOC – Nucleo Operativo di Controllo appropriatezza farmaceutica(Del.n.503/2020).

ESPERIENZA LAVORATIVA

- Date (da – a) **10/06/2013 – 30/11/2018**
- Nome e indirizzo del datore di lavoro **My-Hospital srl Piazza Umberto 1° Atripalda**
- Tipo di azienda o settore **Azienda privata settore informatico**
- Tipo di impiego **Controllore tecnico ingegnere biomedico a tempo indeterminato**
- Principali mansioni e responsabilità **Project Manager**

- Date (da – a) **01/03/2014-30/11/2018**
- Nome e indirizzo del datore di lavoro **Studio Ingegneristico Ing. Egidio Bruno**
- Tipo di azienda o settore **Studio associato privato – indirizzo informatico ed energetico**
- Tipo di impiego **Collaboratore a prestazione**
- Principali mansioni e responsabilità **Stesura di progetti in ambiti IT per partecipazione a bandi e fondi regionali da parte di Enti quali comuni e privati. Inoltre contestualizzazione elettrica e elettronica per il risparmio energetico degli edifici.**

DOCENTE E RELATORE A CORSI E CONVEGNI

- Date (da – a) **02/03/2017-31/07/2019**
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione **AORN S.G. Moscati**
- Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio **Titolo corso FAD: La qualità e la completezza della cartella clinica informatizzata
Argomento della Docenza: Sistemi Informativi Aziendali: Cartella Clinica Elettronica.**

- Date (da – a) **30/11/2018**
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione **Forum Risk Management - Firenze**
- Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio **Argomento della Docenza: Esperienza in materia IT per quanto concerne la certificazione di qualità conseguita dell' AORN Moscati sui processi sanitari ed assistenziali.**

- Date (da – a) **17/11/2018**
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione **AORN S.G. Moscati**
- Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio **Titolo convegno: La medicina di genere percorsi virtuosi
Argomento della Docenza: Percorso donna IGEA-Informatizzazione PDTA**

FREQUENZA VALONTARIA

- Date (da – a) **01/11/2011-31/07/2012**
- Nome e indirizzo del datore di lavoro **Istituto di Ricerche Biogem scarl – Ariano Irpino (AV)**
- Tipo di azienda o settore **Centro di Ricerca Biomolecolare**
- Tipo di impiego **Tirocinante, Ingegnere Biomedico presso il Laboratorio di Bioinformatica – n. 25 ore/sett**
- Principali mansioni e responsabilità **Laboratorio Bioinformatica**

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

TITOLI ACCADEMICI E DI STUDIO

- Date (da – a) **Anno 2016**
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione **Università Telematica PEGASO**
- Principali materie / abilità **Master II Livello Universitario (60 CFU) in Management delle Aziende Sanitarie (VOTAZIONE)**

- professionali oggetto dello studio
 - Qualifica conseguita

110/110 e lode)
Attestato finale di conseguimento di MASTER II Livello
- Date (da – a)
 - Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio
 - Qualifica conseguita

Anno 2018
Università Telematica PEGASO

Master I Livello Universitario (30 CFU) in Amministratore di sistema pubblica amministrazione.
(VOTAZIONE 110/110 e lode)
Attestato finale di conseguimento di MASTER I Livello
- Date (da – a)
 - Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio
 - Qualifica conseguita

Anno 2014 ad oggi
Abilitazione ed Iscrizione all' Albo degli Ingegneri di Avellino numero 2688

Sezione A dell' Informazione

Abilitazione all' esercizio della professione di Ingegnere
- Date (da – a)
 - Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio
 - Qualifica conseguita

13/12/2012
Università degli Studi Federico II di Napoli – Facoltà di Ingegneria Biomedica

Dottore in Ingegneria Biomedica
- Date (da – a)
 - Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio
 - Qualifica conseguita

01/12/2004
EUROPASS

Patente Europea del Computer

Utilizzatore certificato dei sistemi livello 1 del computer

PARTECIPANTE A CORSI E CONVEGNI

- Date (da – a)
 - Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

06/11/2020
CNI Consiglio Nazionale Ingegneri

Titolo FAD: Intelligenza artificiale sfide, opportunità ed insidie (con esame finale 6 ore CFU: 3)
- Date (da – a)
 - Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

03/11/2020
CNI Consiglio Nazionale Ingegneri

Titolo FAD: Allargare il mercato del lavoro. Rafforzare i percorsi professionali, strumenti e buone pratiche a confronto. (con esame 6 ore CFU: 3)
- Date (da – a)
 - Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

24/06/2020
Gimbe Education

Titolo FAD: Misurare l' appropriatezza - guida al più ambito indicatore di performance (con esame finale – 10 ore CFU: 9)
- Date (da – a)
 - Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

01/07/2020
CNI Consiglio Nazionale Ingegneri

Titolo FAD: La digital transformation dell' intero sistema sanitario (con esame finale – 6 ore CFU: 3)



- Date (da – a) 26/05/2020-10/06/2020

• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione CERISMAS – Università Cattolica

 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Titolo FAD: Il check-up dei sistemi di controllo di gestione: diagnosi e interventi di miglioramento (con esame finale – 25 ore CFU: 9)

- Date (da – a) 27/02/2020

• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione IPSOA SCUOLA DI FORMAZIONE (WOLTERS KLUWER)

 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Titolo corso formazione: Corso ad hoc legge anticorruzione n.190/2012 (6 ore)

- Date (da – a) 29/11/2019

• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Forum Risk Management in Sanità - Firenze

 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Titolo corso : Risk Management in Sanità (1 ora)

- Date (da – a) 18/04/2019

• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Ordine degli Ingegneri di Napoli

 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Titolo corso formazione: Sicurezza Sito di Risonanza Magnetica (con esame finale CFU:2)

- Date (da – a) 29/11/2018

• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Ordine degli Ingegneri di Firenze

 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Titolo corso formazione: Cyber security in sanità – II SESSIONE(con esame finale 4 ore CFU:2)

- Date (da – a) 29/11/2018

• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Ordine degli Ingegneri di Firenze

 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Titolo corso formazione: Cyber security in sanità – I SESSIONE(con esame finale 6 ore CFU:4)

- Date (da – a) 28/11/2018

• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Ordine degli Ingegneri di Firenze

 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Titolo corso formazione: Apparecchiature biomediche più sicure introdotte nel nuovo Regolamento 2017/745 (con esame finale 4 ore CFU:2)

- Date (da – a) 14/06/2018

• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Camera di Commercio di Avellino con LARAFORM

 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Titolo corso formazione: Regolamento UE 2016/679 e la norma UNI 11697:2017 (con esame finale 7 ore CFU:2)

- Date (da – a) 29/01/2017-18/10/2017

• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione EUBEA srl

 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Titolo corso FAD: Proposta di una metodologia operativa di Risk Management per il contenimento della spesa da eventi avversi per l'impiego di farmaci (con esame finale CFU:30)

- Date (da – a) 30/06/2016

• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione EUBEA srl



• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

Titolo corso FAD: Proposta di una metodologia operativa di Risk Management per il contenimento della spesa da eventi avversi per l'impiego di farmaci (con esame finale CFU:30)

LINGUA

MADRELINGUA ITALIANO

ALTRE LINGUA

• Capacità di lettura	INGLESE
• Capacità di scrittura	ECCELLENTE
• Capacità di espressione orale	ECCELLENTE

Autorizzo il trattamento dei dati personali contenuti nel presente cv ex.art. 13 del D.Lgs 196/2003 e art. 13 del Regolamento UE 2016/079 sulla protezione e trattamento dei dati personali.

F.to Margherita di Gruttola





AZIENDA
OSPEDALIERA
SAN PIO
BENEVENTO

di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione
DEA di II Livello

**DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI ATTO DI NOTORIETA' PER COMMISSIONE
GIUDICATRICE, /DEL SEGGIO DI GARA E SEGRETARIO**

(art. 93 D.Lgs. 36/2024 – linee guida ANAC 5/2016 – PTPCT aziendale)

**Al Direttore Generale
dell'Azienda Ospedaliera "San Pio"**

Il/la sottoscritto/a [REDACTED] nato/a a [REDACTED], residente a [REDACTED]
C.F. [REDACTED] in servizio presso UOS Ingegneria Clinica con la qualifica di Collaboratore Tecnico
Professionale Ingegnere Biomedico, individuato con lettera prot. n. 24918 del 08.11.2024, come **Componente della
Commissione Giudicatrice / del Seggio di Gara / Segretario** *(depennare la voce di non propria competenza)*, della
gara a procedura aperta per l'acquisizione in noleggio di un sistema diagnostico completo di estrazione
automatica di acidi nucleici, Real Time PCR, sequenziamento di prossima generazione (Next Generation
Sequencing, NGS) dei relativi accessori, dei servizi connessi, di reagenti e Kit diagnostici da destinare
all'U.O.S.D. di Genetica Medica dell'A.O.R.N. "San Pio" di Benevento, ai sensi dell'art. 47 del D.P.R. n.
4465/2000 e consapevole delle conseguenze anche penali previste dagli artt. 71 e ss. del D.P.R. medesimo in caso di
dichiarazioni mendaci di produzione o uso di atti falsi,

DICHIARA

in virtù di quanto prescritto dal Regolamento Aziendale per la nomina delle Commissioni Giudicatrici, l'inesistenza a
proprio carico delle cause di incompatibilità, di astensione o di esclusione indicate all'art. 93 comma 5 del D.Lgs. n.
36/2023.

Il/la sottoscritto/a si impegna a comunicare tempestivamente ogni eventuale variazione a quanto sopra dichiarato (per la
durata dell'incarico).

Lo scrivente, infine, autorizza il trattamento dei propri dati personali e dichiara di essere stato informato, ai sensi del
d.lgs. 196/2003, e del Regolamento U.E. 679/2016 e successive normative integrative, del trattamento dei propri dati
anche con strumenti informatici, per le finalità per le quali la presente dichiarazione viene resa.

***Allegato alla presente: Copia fotostatica del documento di identità, in corso di validità, del sottoscrittore --Curriculum
formativo professionale***

Benevento, li 12/11/2024

Firma

AZIENDA OSPEDALIERA
SAN PIO
Via dell'Angelo, 1- Benevento C.F. 01009760628

Curriculum Vitae Europass

Cinzia LOMBARDI

PRINCIPALI ATTIVITA' E RESPONSABILITA'

Da dicembre 2003 a tutt'oggi Dirigente Biologo specialista in Genetica con incarico di *Alta Specialità (art.18 C.1 Lett.B CCNL Area Sanità del 19.12.19)* in "GENETICA MOLECOLARE" U.O.S.D. di Genetica Medica per i dirigenti afferenti al Dipartimento Materno Infantile dell'Ospedale San Pio Benevento (del n.743 del 23.08.2023; nota prot. N13024 del 20.06.2023)

FORMAZIONE

2020/21 Master Universitario di II Livello in Citogenetica e Citogenomica (1500 ore complessive) Facoltà di Medicina e Chirurgia istituito ai sensi del D.M. 3/11/1999 n.509, del D.M. 22/10/2004 n.270 e dello Statuto dell'Università degli Studi di Roma Tor Vergata

2003/04 Conferma Assegno di Ricerca II anno Settore disciplinare F07 Facoltà di Medicina e Chirurgia Seconda Università degli Studi di Napoli

2001/02 Vincitrice di concorso per Assegno di ricerca Settore disciplinare F07 Facoltà di Medicina e Chirurgia, Seconda Università degli Studi di Napoli.

2000 Dottorato di ricerca quadriennale in Scienze Nefrologiche Discutendo la tesi sperimentale "Mappa genetica di regioni cromosomiche associate all'ipertensione arteriosa nei ratti ipertesi milano (MHS)".Relatore: N.G. De Santo Facoltà di Medicina e Chirurgia, Cattedra di Nefrologia Seconda Università degli Studi di Napoli.

1996 Specializzazione in Genetica Applicata ad indirizzo Citogenetica e Genetica Molecolare, votazione 70/70 Discutendo la tesi sperimentale "Perdita di espressione di un allele dei geni ANK1 e SPTB in bambini con sferocitosi ereditaria e genitori normali". Università degli Studi di Roma "La Sapienza".

1994.Abitolazione alla professione di biologo votazione 208/210 (68 scritto; 70 prova pratica e 70 prova orale)

1992 Laurea in Scienze Biologiche, votazione 110/110 Discutendo la tesi sperimentale "Deprivazione visiva e metodi sperimentali per lo studio dell'ambliopia" Facoltà di Scienze Matematiche Fisiche e Naturali, Università degli Studi di Napoli "Federico II".

Corsi

Corsi di perfezionamento annuali

1992/93 Immuno-Ematologia.

Facoltà di Medicina e Chirurgia, Seconda Università degli Studi di Napoli.

Corsi aggiornamento semestrali

1992/93 Ematologia Facoltà di Medicina e Chirurgia, Seconda Università degli Studi di Napoli.

Corsi di aggiornamento:

1. 2017 Minicorso pratico "interpretazione delle variante nei geni BRCA" Fondazione IRCCS ISTITUTO NAZIONALE DEI TUMORI MILANO COD ID: 111775.1

2. 2017 "Variabilità e genoma umano" SCUOLA MEDICA OSPEDALIERA Ospedale Casa Sollievo della sofferenza sez. Mendel ROMA
3. 2017 "Strategie in analisi in NGS dagli approcci per pannelli di geni al sequenziamento dell'esoma." SCUOLA MEDICA OSPEDALIERA Ospedale Casa Sollievo della sofferenza sez. Mendel ROMA
4. 2017 GDL in Genetica Clinica: Il meeting annuale e GDL in Genetica Molecolare : I meeting annuale Azienda Ospedaliera Universitaria A Meyer Firenze
5. 2014 "Sindromi genetiche e tumori in eta pediatrica" SIGU Napoli
6. 2013 Corso residenziale in "Genetica medica" Benevento
7. 2012 Congresso Nazionale di genetica umana SIGU Sorrento
8. 2012 Corso avanzato teorico-pratico di "Citogenetica costituzionale: il cariotipo molecolare perché, quando e come" . III edizione Genova Accademia Nazionale di medicina
9. 2012 Come orientarsi nella diagnostica e terapia delle malattie muscolari e della malattia di Pompe Napoli
10. 2012 Il cariotipo molecolare Avellino
11. 2012 La diagnostica molecolare nella pratica clinica Centro ricerche ETAC Caserta
12. 2012 Stato dell'arte e prospettive nelle patologie legate al gene FMR1 ospedale Galliera Genova
13. 2011 "Biotecnologie in medicina" CEINGE Università di Napoli Federico II
14. 2010 corso teorico pratico "Stem cell differentiation traing course" V edition IGBB, Napoli Istituto di Genetica e Biofisica
15. 2008 Congresso Nazionale di genetica umana SIGU
16. 2007 Congresso Nazionale di genetica umana SIGU
17. 2005 Tecniche di microarray e real time PCR Napoli TIGEM SUN
18. 2004 Basi genetico-molecolari del ritardo mentale Università Cattolica Roma
19. 2002 Il course in genetics and renal disease Genova Gaslini
20. 1999 Workshop PCR quantitativa Centro Congressi Firenze
21. 1999 Fondamenti di biologia molecolare applicati alla farmacologia Accademia Nazionale di medicina Milano
22. 1998 Forensic user meeting Perkin Elmer Milano
23. 1998 Corso teorico pratico di PCR quantitativa Real Time Perkihfn Elmer Monza
24. 1998 Chemiluminescence new avances in immunoassay strategie and molecular biology

Milano Ospedale San Raffaele

25. 1997 Automazione nell'analisi di linkage. Perkin Elmer Monza
26. 1996 Corso residenziale di Genetica Medica Casa Sollievo della sofferenza San Giovanni Rotondo
27. 1995 Genetic analysis forum 95 Università Federico II Napoli
28. 1995 Advances in DNA sequencing Parco Scientifico San Raffaele Milano

Dall'anno accademico 2017/18 all'anno accademico 2022/23 (6 anni) docente di:

1. **Biochimica** Laurea in Scienze Infermieristiche Università degli Studi di Napoli Federico II- Facoltà di Medicina e Chirurgia
2. **Biologia** Laurea in Ostetricia Università degli Studi di Napoli Federico II- Facoltà di Medicina e Chirurgia
3. **Biochimica Clinica e Biologia molecolare** Laurea Fisioterapia Università degli Studi di Napoli Federico II- Facoltà di Medicina e Chirurgia

Anno accademico 2016/17 docente di:

1. **Biologia Applicata** Laurea in Scienze Infermieristiche Università degli Studi di Napoli Federico II- Facoltà di Medicina e Chirurgia
2. **Biochimica Clinica e Biologia molecolare** Laurea in Scienze Infermieristiche Università degli Studi di Napoli Federico II- Facoltà di Medicina e Chirurgia
3. **Biochimica** Laurea in Ostetricia Università degli Studi di Napoli Federico II- Facoltà di Medicina e Chirurgia

Anno accademico 2015/16 docente di

1. **Biologia Applicata** Laurea in Scienze Infermieristiche Università degli Studi di Napoli Federico II- Facoltà di Medicina e Chirurgia

Dall'aa 2004/2005 all'aa 2014/15 (10 anni accademici) docente di

1. **Biologia Applicata** Laurea in Scienze Infermieristiche Seconda Università degli Studi di Napoli- Facoltà di Medicina e Chirurgia

ATTIVITA' CONGRESSUALE

Membro Comitato esecutivo "Human Clinical Research: Ethics and Economics. Istituto Italiano per gli studi filosofici, Seconda Università degli Studi di Napoli. 1997
Relatore al XIII Meeting of European Association for red cell research, March 31-April 3 2001- Casa de Convalescencia, Hospital de Sant Pau, Barcelona.

Relatore 1° Congresso Nazionale della Società Italiana dell'osteoporosi, del metabolismo minerale e delle malattie dello scheletro. Milano 2001

Relatore 4° Congresso Interregionale della Sezione Campano-Siciliana della Società Italiana di Nefrologia, Ischia 2002

Relatore Seminario: Biologia molecolare in coagulazione ed emocromatosi: aspetti clinici e di laboratorio a confronto. Benevento A.O. "G. Rummo". 2003

Comunicazioni

1. Perna A.F, Acanfora Satta E, **Lombardi C.**, D Ingresso, De Santo N. G. Emergine role of oxidative stress and its relation to homocysteine. 10th European Meeting Cardionephrology
2. **Lombardi C**, Perna A.F, De Santo L.S., De Santo N. G. Acanfora F, Satta E, M. Cotrufo, M.M. Romano, M. Cirillo. Polimorfismi genetici candidati come fattori di rischio cardiovascolare in pazienti con cardiopatia ischemica e lieve insufficienza renale. Congresso Interregionale della sezione campano siciliana della Società Italiana di Nefrologia: Ischia 2003
3. Satta E, Perna A.F, Acanfora F, **Lombardi C.**, De Santo N. G. Omocisteinilazione delle proteine in pazienti uremici cronici in terapia emodialitica: un nuovo meccanismo di tossicità dell'omocisteina nell'uremia. Congresso Interregionale della sezione campano siciliana della Società Italiana di Nefrologia: Ischia 2003
4. Acanfora F, Perna A.F., Satta E., **Lombardi C.**, De Santo N. G. L-propionil carnitina: effetti sul metabolismo dell'omocisteina in pazienti uremici cronici in emodialisi. Congresso Interregionale della sezione campano siciliana della Società Italiana di Nefrologia: Ischia 2003

Capitoli di libri

1. R. M. Pollastro, **C. Lombardi**, A.M. Frangiosa, S. Scognamiglio M. Cirillo. Il ruolo della genetica nel processo diagnostico in nefrologia. Malattie dell'apparato urinario. Cap. 26 pag 331-336. Editoriale Bios, Autori: N.G. De Santo, G. Capasso, M. Cirillo Cosenza, 2003.
2. M. Cirillo, L. Senigallesi, D. Stellato, **C. Lombardi**, N. G. De Santo. Cigarette smoking and urinary albumin in non-diabetic adults. 5th Taormina Course on Nephrology. Editoriale Bios, Cosenza, 1998, pag287-29
3. AF Perna, E. Satta, D. Ingresso, M. Romano, **C. Lombardi**, G. Correale, N.G. De Santo. Omocisteina Nefrologia Pediatrica- Recenti progressi cap. 25 pag 329-340. Editoriale Bios, Autori: N.G. De Santo, G. Capasso, M. Cirillo e R. Di Toro Cosenza, 2001.

Abstact

1. P. Fontana, M. Ginevrino, K. Bejo, G. Cantalupo, M. Ciavarella, C. Lombardi, M. Maioli, F. Scarano, A. Novelli, F. Lonardo. *A ZFX4 mutation associated with a recognizable neuropsychological and facial phenotype*. ESHG 2021 - Virtual Conference: June 12-15, 2021
2. P. Fontana, A.M. Nardone, M. Falco, F. Scarano, G. Cantalupo, M. Maioli, C. Lombardi, M. Ciavarella, G. Scarano, F. Lonardo. *Tre pazienti con ritardo psicomotorio e macrocrania associati a duplicazione 3q29*. XII Congresso Nazionale SIGU; Roma 13-16 novembre 2019.
3. P. Fontana, M. Falco, E. Angiolini, G. Cantalupo, M. Ciavarella, M. Gnazzo, C. Lombardi, M. Maioli, C. Passarelli, F. Scarano, A. Novelli, F. Lonardo, G. Scarano. *Identificazione di una variante de novo in eterozigosi nel gene DPF2: descrizione di una rara forma di cromatinopatia*. XII Congresso Nazionale SIGU; Roma 13-16 novembre 2019..
4. C. lombardi, M. Tirelli, M. Maioli, G. Cantalupo, F. Scarano, M. Ciavarella, M. Falco, P. Fontana, G. Scarano, F. Lonardo. *Clinical cytogenetic and molecular evaluation of a complex case of 13q deletion syndrome with ectopic NORs*. XII Congresso Nazionale SIGU XII Congresso Nazionale SIGU; Roma 13-16 novembre 2019.
5. M. Falco, P. Fontana, E. Angiolini, G. Cantalupo, M. Ciavarella, C. Lombardi, M. Maioli, F. Scarano, A. Novelli, F. Lonardo, G. Scarano. *Sindrome di Xia Gibbs: descrizione di un caso di una rara condizione sindromica identificata mediante analisi dell'esoma*. XII Congresso Nazionale SIGU XII Congresso Nazionale SIGU; Roma 13-16 novembre 2019.

6. F. Lonardo, L. Grappone, F. Cocca, A. Torella, F. Musacchia, M. Falco, P. Fontana, G. Cantalupo, M. Maioli, F. Scarano, M. Ciavarella, C. Lombardi, G. Scarano, V. Nigro. *Neonata con grave ipotonia da eterozigosi composta per due mutazioni del gene TTN*. XII Congresso Nazionale SIGU; Roma 13-16 novembre 2019.
7. M. Falco, P. Fontana, E. Angiolini, G. Cantalupo, M. Ciavarella, C. Lombardi, M. Maioli, F. Scarano, A. Novelli, F. Lonardo, G. Scarano. *Sindrome di Xia Gibbs: descrizione di un caso di una rara condizione sindromica identificata mediante analisi dell'esoma*. XII Congresso Nazionale SIGU XII Congresso Nazionale SIGU; Roma 13-16 novembre 2019.
8. F. Lonardo, L. Grappone, F. Cocca, A. Torella, F. Musacchia, M. Falco, P. Fontana, G. Cantalupo, M. Maioli, F. Scarano, M. Ciavarella, C. Lombardi, G. Scarano, V. Nigro. *Neonata con grave ipotonia da eterozigosi composta per due mutazioni del gene TTN*. XII Congresso Nazionale SIGU; Roma 13-16 novembre 2019.
9. F. Lonardo, L. Di Meglio, M. Minutolo, G. Trezza, P. Fontana, M. Falco, G. Cantalupo, M. Maioli, F. Scarano, M. Tirelli, C. Lombardi, M. Ciavarella, G. Scarano, A. Di Meglio. *Diagnosi prenatale di Sireno Melia (mermaid syndrome)*. XII Congresso Nazionale SIGU; Roma 13-16 novembre 2019.
10. F. Lonardo, C. Lombardi, M. Maioli, M.S. Lonardo, R. Murgia, B. Simonetti, S.D. Cicala, C. Manzo, S. Stisi. *Longevità e qualità della vita a San Marco dei Cavoti (BN): lo Studio Hebe*. XXI Congresso Nazionale SIGU Catania 2018.
11. P. Fontana, M. Falco, E. Agolini, D. Cocciadiferro, A. Novelli, C. Lombardi, M. Ciavarella, M. Maioli, G. Cantalupo, F. Scarano, S. Amabile, M.S. Lonardo, G. Scarano, F. Lonardo. *Una nuova mutazione nel gene KMT2A in una paziente con sindrome di Wiedemann-Steiner*. XXI Congresso Nazionale SIGU Catania 2018.
12. M. Falco, P. Fontana, E. Agolini, D. Cocciadiferro, A. Novelli, C. Lombardi, M. Ciavarella, M. Maioli, G. Cantalupo, F. Scarano, S. Amabile, F. Lonardo, G. Scarano. *Nuovo caso di Osteogenesi Imperfetta di Tipo V in un paziente con una variante patogenetica ricorrente del gene IFITM5*. XXI Congresso Nazionale SIGU Catania 2018.
13. P. Fontana, M. Falco, D. Postorivo, V. Brugiati, M.R. Abate, A.M. Nardone, C. Lombardi, M. Ciavarella, M. Maioli, G. Cantalupo, F. Scarano, S. Amabile, G. Scarano, F. Lonardo. *Fenotipo speculare in due fratelli da "traslocazione sbilanciata 3p;9p"*. XXI Congresso Nazionale SIGU Catania 2018.
14. C. Lombardi, M. Falco, P. Fontana, D. Postorivo, I. Colapietro, L. Fantozzi, A.M. Nardone, P. Pisano, E. Parrini, E. Cellini, M. Ciavarella, M. Maioli, G. Cantalupo, F. Scarano, S. Amabile, G. Scarano, F. Lonardo. *Madre e figlia con Sindrome di Feingold di Tipo 1 da delezione 2p24.3p24.2*. XXI Congresso Nazionale SIGU Catania 2018.
15. M. Falco, P. Fontana, M.R. D'Apice, G. Longo, C. Lombardi, M. Ciavarella, M. Maioli, G. Cantalupo
16. P. Fontana, M. Falco, E. Angiolini, G. Cantalupo, M. Ciavarella, M. Gnazzo, C. Lombardi, M. Maioli, C. Passarelli, F. Scarano, A. Novelli, F. Lonardo, G. Scarano. *Identificazione di una variante de novo in eterozigosi nel gene DPF2: descrizione di una rara forma di cromatinopatia*. XII Congresso Nazionale SIGU; Roma 13-16 novembre 2019..
17. C. Lombardi, M. Tirelli, M. Maioli, G. Cantalupo, F. Scarano, M. Ciavarella, M. Falco, P. Fontana, G. Scarano, F. Lonardo. *Clinical cytogenetic and molecular evaluation of a complex case of 13q deletion syndrome with ectopic NORs*. XII Congresso Nazionale SIGU XII Congresso Nazionale SIGU; Roma 13-16 novembre 2019.
18. M. Falco, P. Fontana, E. Angiolini, G. Cantalupo, M. Ciavarella, C. Lombardi, M. Maioli, F. Scarano, A. Novelli, F. Lonardo, G. Scarano. *Sindrome di Xia Gibbs: descrizione di un caso di una rara condizione sindromica identificata mediante analisi dell'esoma*. XII Congresso Nazionale SIGU XII Congresso Nazionale SIGU; Roma 13-16 novembre 2019.
19. F. Lonardo, L. Grappone, F. Cocca, A. Torella, F. Musacchia, M. Falco, P. Fontana, G. Cantalupo, M. Maioli, F. Scarano, M. Ciavarella, C. Lombardi, G. Scarano, V. Nigro. *Neonata con grave ipotonia da eterozigosi composta per due mutazioni del gene TTN*. XII Congresso Nazionale SIGU; Roma 13-16 novembre 2019.
20. F. Lonardo, L. Di Meglio, M. Minutolo, G. Trezza, P. Fontana, M. Falco, G. Cantalupo, M.

- Maioli, F. Scarano, M. Tirelli, C. Lombardi, M. Ciavarella, G. Scarano, A. Di Meglio. *Diagnosi prenatale di Sireno Melia (mermaid syndrome)*. XII Congresso Nazionale SIGU; Roma 13-16 novembre 2019
21. F. Scarano, G. Scarano, L. Bernardini, M. Maioli, M.G. Giuffrida, M. Ciavarella, C. Lombardi, M. Falco, P. Fontana, F. Lonardo. *Inv dup del(4p) in fetto con gravi malformazioni*. Congresso Nazionale SIGU; Napoli, 15-18 Novembre 2017
 22. C. Lombardi, M. Ciavarella, M. Maioli, E. Sallicandro, G. Cantalupo, M.T. Falco, S. Amabile, F. Scarano, G. Scarano, F. Lonardo. *La sindrome di Emanuel, patologia rara ed ancora poco conosciuta. Descrizione di un nuovo caso e revisione della letteratura*. Congresso Nazionale SIGU; Torino, 23 - 26 Novembre 2016
 23. C. Lombardi, M. Ciavarella, M. Maioli, E. Sallicandro, G. Cantalupo, F. Acquaviva, S. Amabile, R. Petillo, F. Vitiello, G. Scarano, F. Lonardo. *Descrizione di un caso idic(Y) a mosaico con una linea 45,X in una bambina con ritardo dello sviluppo psicomotorio, assenza del linguaggio ed iposomia*. Congresso Nazionale SIGU; Torino, 23 - 26 Novembre 2016
 24. F. Lonardo, M.S. Lonardo, C. Lombardi, M. Ciavarella, M. Maioli, G. Cantalupo, E. Sallicandro, M.T. Falco, G. Scarano. *Descrizione di un paziente di 27 anni con ipotesi diagnostica di MURCS (o ARCS) e doppio sbilanciamento genomico: microdelezione 8p22 e 16p12.2*. Congresso Nazionale SIGU; Torino, 23 - 26 Novembre 2016
 25. F. Lonardo, C. Lombardi, M. Maioli, M. Ciavarella, F. Acquaviva, P. Fontana, M.T. Falco, F. Vitiello, S. Amabile, R. Petillo, G. Scarano. *Descrizione di un nuovo caso di Nablus mask-like facial syndrome con microdelezione nella regione critica 8q22.1, ma senza il tipico aspetto facciale*. Congresso Nazionale SIGU; Torino, 23 - 26 Novembre 2016
 26. G. Scarano, M. Della Monica, C. Lombardi, M. Ciavarella, F. Scarano, M. Maioli, F. Lonardo. *Meromelia Intercalare postassiale isolata in fetto con M.G. Di Gregorio, D. Ortéschi, M. Della Monica, C. Lombardi, M. Ciavarella, F. Scarano, M. Maioli, F. Lonardo, M. Zollino. Doppio Riarrangiamento genomico distale al locus della Sindrome DG/CFG*. XV Congresso Nazionale SIGU; Sorrento, 21-24 Novembre 2012.
 27. M. Ciavarella, E. Morizio, A. Novelli, C. Lombardi, L. Militti, M. Maioli, M. Della Monica, F. Lonardo, G. Calabrese, G. Scarano. *Diagnosi prenatale di inversione paracentrica 19p*. XV Congresso Nazionale SIGU; Sorrento, 21-24 Novembre 2012.
 28. *delezione terminale 4q*. XV Congresso Nazionale SIGU; Sorrento, 21-24 Novembre 2012.
 29. C. Lombardi, P. Di Natale, M. Filocamo, M. Maioli, G. Pontarelli, S. Lualdi, M. Ciavarella, F. Lonardo, G. Scarano. *Malattia di Hunter (MPS II) in paziente di sesso femminile con traslocazione cromosomica X;9*. XV Congresso Nazionale SIGU; Sorrento, 21-24 Novembre 2012.
 30. F. Lonardo, L. Ballarati, M. Ciavarella, M. Della Monica, D. Giardino, C. Lombardi, M. Maioli, F. Scarano, G. Scarano. *A female patient from an ICSI pregnancy with phenotypic abnormalities to a de novo 21;22 Robertsonian translocation, a satellited 19p and A 19p13.3 microdeletion*. VII European Cytogenetics Conference; Porto/Portugal; 02-05 Luglio 2011.
 31. F. Lonardo, L. Perone, M. Maioli, M. Ciavarella, R. Ciccone, M. Della Monica, C. Lombardi, G. Scarano. *Studio clinico, citogenetico e citogenetico-molecolare di un caso di duplicazione parziale 16q*. XII Congresso Nazionale SIGU; Torino, 08-10 Novembre 2009.
 32. F. Lonardo, M. Ciavarella, A. D'Alessio, M. Della Monica, C. Lombardi, M. Maioli, G. Scarano. *Studio Citogenetico e Citogenetico molecolare di un caso di NOR ectopici di un braccio lungo di un cromosoma 7*. XII Congresso Nazionale SIGU; Torino, 08-10 Novembre 2009.
 33. F. Lonardo, L. Masella, C. Lombardi, G. Cantalupo, M. Ciavarella, M. De Mattia, M. Della Monica, M. Maioli, G. Scarano. *Diagnosi prenatale rapida delle aneuploidie mediante QF-PCR. Studio prospettico e valutazione analitica dei marcatori utilizzati*. XII Congresso Nazionale SIGU; Torino, 08-10 Novembre 2009.

34. Della Monica M., Ciavarella M., G. De Filippo, **Lombardi C.**, Lonardo F., Rendina D, Scarano G., Shprintzen- Goldberg Sindrome? 3rd IC-BDD-DW International Conference on birth defects disabilities June 17-21 2007 Rio de Janeiro
35. Lonardo F , Cantalupo G, Ciavarella M., Ciccone R, Della Monica M., **Lombardi C.**, Maioli M, Zuffardi O, Scarano G.,. Detection of an unexpected interstitial 15Q24.1 deletion in a girl with mental retardation and dysmorphic features. 3rd IC-BDD-DW International Conference on birth defects disabilities June 17-21 2007 Rio de Janeiro
36. Lonardo F , Cantalupo G, Capozzi O, Ciavarella M., Della Monica M., **Lombardi C.**, Maioli M, Maioli M, Scarano G.,. A de novo apparently balanced reciprocal translocation 46,XX,T(4;10) in a girl with developmental delay and Dysmorphic features. 3rd IC-BDD-DW International Conference on birth defects disabilities June 17-21 2007 Rio de Janeiro
37. Capasso R, Cimmino A, **Lombardi C**, Satta E, Sambri I, De Santo NG, Perna AF Zappia V, Ingrosso D. Ruolo delle proteine omocisteinilate nel meccanismo del danno endoteliale indotto dalla iperomocisteinemia. Giornate Scientifiche della Seconda Università degli Studi di Napoli . Facoltà di Medicina e Chirurgia aa 2007
38. Scarano G, Della Monica M., Ciavarella M., **Lombardi C.**, Pramparo T, Uberti A, Lonardo Clinical and molecular characterization of a case of autism associated with an interstitial 1q deletion in a patients with a de novo apparently balanced 1; 5 European Journal of Human Genetics V 14 S 1 May 2006
39. Lonardo, C. Cafasso, G. Cantalupo, M. Ciavarella, M. Della Monica, A. Hedrum, C. **Lombardi C**, M. Maioli, A. Nazzaro, G. Scarano VALUTAZIONE DI UN NUOVO KIT PER LA DIAGNOSI RAPIDA DELLE ANEUPLOIDIE LIQUIDO AMNIOTICO MEDIANTE QF-PCR IX Congresso Nazionale SIGU Novembre 2006
40. Scarano G, Della Monica M., Ciavarella M., **Lombardi C.**, Pramparo T, Uberti A, Lonardo Clinical and molecular characterization of a case of autism associated with an interstitial 1q deletion in a patients with a de novo apparently balanced 1; 5 European Journal of Human Genetics V 14 S 1 May 2006
41. Lonardo, C. Cafasso, G. Cantalupo, M. Ciavarella, M. Della Monica, A. Hedrum, C. **Lombardi C**, M. Maioli, A. Nazzaro, G. Scarano VALUTAZIONE DI UN NUOVO KIT PER LA DIAGNOSI RAPIDA DELLE ANEUPLOIDIE LIQUIDO AMNIOTICO MEDIANTE QF-PCR IX Congresso Nazionale SIGU Novembre 2006
42. F. Lonardo, G. Cantalupo, M. Della Monica, **C. Lombardi**, M. Maioli, G. Scarano LA PRE-
DISPOSIZIONE ALLA PATOLOGIA TROMBOEMBOLICA: DIAGNOSI MOLECOLARE E
CONSULENZA GENETICA IX Congresso Nazionale SIGU Novembre 2006
43. Salerno A., **Lombardi C.**, Lonardo F., Della Monica M., Cantalupo G, Scarano G., Rocco V, Nazzaro A. Morphological evaluation of oocyte quality and inherited thrombophilia during IVF. 12TH Congress on human reproduction; March 10-13, 2005
44. Salerno A., Nazzaro A , **Lombardi C.**, Lonardo F., Della Monica M., Cantalupo G, Maioli M, Scarano G., . Trombofilia genetica e qualità degli oociti in un programma di fecondazione assistita . VIII Congresso Nazionale SIGU Novembre 2005
45. Lonardo F., , **Lombardi C**, Cantalupo G, Salerno A., Nazzaro A., Della Monica M., Maioli M, Scarano G.. Lo studio delle basi genetiche della trombofilia e della ipofibrinolisi nella diagnostica e nella prevenzione della poliabortività. . VIII Congresso Nazionale SIGU Novembre 2005
46. Della Monica M.,. Lonardo F., Varala Luquetti D, , **Lombardi C.**, Ciavarella M, Scarano G. Ritardo mentale ed alopecia : descrizione di un caso clinico e revisione della letteratura. VIII Congresso Nazionale SIGU Novembre 2005
47. Lonardo F.,**Lombardi C**, Cantalupo G, Salerno A., Nazzaro A., Della Monica M., Rocco V, Scarano G.. Il genetista e la trombofilia ereditaria: diagnosi e consulenza genetica. VIII Congresso Nazionale SIGU Novembre 2005
48. Salerno A., **Lombardi C.**, Lonardo F., Della Monica M., Ciavarella M., Scarano G., Nazzaro A. Incidence of inherited thrombophilias an unselected population of infertile women. 12TH Congress on human reproduction; March 10-13, 2005
49. Scarano G, Martella R, Zollino M, Cantalupo G, Della Monica M., Ciavarella M., **Lombardi**

- C., Lonardo Girl with phenotypic abnormalities and a de novo, apparently balanced translocation 46, XX t(4;10)(q24;p12.1); 5th European Cytogenetics Conference, June 4-7, 2005 Madrid Spain
50. 50. Lonardo F, Calabrese G, Scarano G, Ciavarella M, Della Monica M, Lombardi C., Maioli M, Scàrano G Sky and Fish characterization of a small marker chromosome in a girl with mild clinical feature of the cat eye syndrome . 5th European Cytogenetics Conference, June 4-7, 2005 Madrid Spain
 51. F.Lonardo, F.Gianfrancesco, C. Lombardi, T.Esposito, M.Della Monica, G.Scarano La Trimetilaminuria (MIM 602079) o "Fish-odor syndrome", un "imbarazzante" esempio di interazione tra genotipo e dieta : studio molecolare del gene FM03 in un ragazzo di 11 anni. 7° Congresso Nazionale S.I.G.U. Pisa, 13-15 Ottobre 2004
 52. M. Cirillo, C. Lombardi, M. Laurenzi, P. Panarelli, A. Zanchetti, M. Mancini e N.G. De Santo. Microalbuminuria come indice di danno cardiovascolare e renale nell'ipertensione - Studio di Gubbio. Abstract del 44° Congresso della Società Italiana Nefrologia- Bologna 28-31 Maggio 2003
 53. Perna A.F., Acanfora F., Satta E., Lombardi C., Ingrosso D., De Santo N.G. Protein homocysteinylation in hemodialysis patients: a novel mechanism of homocysteine toxicity in uremia. Journal of inherited metabolic disease 4th International Homocysteine Conference, Basel, Switzerland 2003.
 54. M. Cirillo, C. Lombardi, M. Laurenzi, P. Panarelli, A. Zanchetti, M. Mancini e N.G. De Santo. Microalbuminuria as index of cardiovascular and renal damage in Hypertension- The Gubbio study. Nephrology Dialysis Transplantation, June 8-12, 2003 Berlin
 55. Perna, L.De Santo, , C. Lombardi, F. Acanfora, E. Satta, M.Cotrufo, N G De Santo, M Cirillo. Genetic polymorphisms oenzyme related to cardiovascular risk in ischemic heart disease patients with various degree of cardiac and renal failure. Nephrology Dialysis Transplantation, June 8-12, 2003 Berlin
 56. Perna A.F., Satta E., Lombardi C., Acanfora F., Ingrosso D., De Santo. Hyperhomocysteinemia and cardiovascular disease in the general population and in uremia: the newest evidence in epidemiology and mechanisms of action. 3rd International Congress on Uremia research- Taormina-September 17-20, 2003
 57. M. Cirillo, C. Lombardi, M. Laurenzi, W. Panarelli, N.G. De Santo. Inverse relation of urinary urea to blood pressure: interaction with urinary sodium. Nephrology Dyalysis Transplantation, 2002: 17 Supplement 1.
 58. Perna, L.De Santo, N G De Santo, C. Lombardi, F. Acanfora, E. Satta, M.Cotrufo, M Cirillo. Polimorfismi genetici relativi ad alcuni fattori di rischio cardiovascolare in pazienti con cardiopatia ischemica e vari gradi di scompenso cardiaco. Sezione abstract. Centro di Eccellenza Cardiovascolare, Seconda Università Degli Studi di Napoli, Facoltà di Medicina e Chirurgia, 12-13 Dicembre 2002
 59. C.Lombardi, D.Adamo, B. Baggio, G. Vezzoli, A Terranegra C. Bianchin, G.Bianchi, L. Soldati. Effetto dell'acido arachidonico sul calcio intracellulare negli eritrociti. Congresso Nazionale dell'Osteoporosi del metabolismo minerale e delle malattie dello scheletro. Milano 3-6 Ottobre 2001
 60. A.F. Perna, E. Satta, C. Lombardi, M.M. Romano, N G De Santo. Plasma protein damage in hemodialysis patients: studies on causes and consequences. ASN 35 th Annual Meeting and Scientific Exposition.
 61. C.Lombardi, D.Adamo, B. Baggio, G. Vezzoli, C. Bianchin, G.Bianchi, L. Soldati. Arachidonic Acid increases intracellular calcium in erythrocytes. XIII Meeting of European Association for red cell research, March 31- April 3 2001-11-16
 62. N. Glorioso, A. Soro, G. Troffa, F. Figheddu, F. Dettori, R. Cerri, P. Manconi, C. Barlassina, G. Lanella, C. Lombardi, G. Bianchi. "Identification of putative heterozygotic defect in the 11B-HSD gene in a subgroup of essential hypertensive patients carrying a defective cortisol to cortisone conversion" Telethon, Scientific Convection , November 15-17 1998; Abstract N.247
 63. D. Cusi, C. Barlassina, P. Manunta, C. Lanzani, L. Citterio, L. Buzzi, M. D'Amico, L. Ber-

nardi, G. Lanella, **C. Lombardi**, G. Bianchi. "Interazione sinergica tra α -adducina e ACE nel determinare la risposta pressoria a variazioni acute del bilancio sodico". Società Italiana dell'Iperensione Arteriosa XV Congresso Nazionale; Roma, 6-9 Ottobre 1998.

64. E. Miraglia del Giudice, **C. Lombardi**, B. Nobili, M. Francese, M. De Vivo, M. L. Conte, A. Iolascon, S. Cuttillo and S. Perrotta. Heterogeneity of the molecular mechanism underlying non-dominant Hereditary Spherocytosis. 39th annual meeting of ASH, Orlando, Florida, 5-9 Dic 97; Blood 90, 10 (suppl. 1; part 1 of 2), abs 9 III, November 15, 1997
65. E. Miraglia del Giudice, S. Perrotta, **C. Lombardi**, R. Polito, M. De Vivo, M.T. Carbone and A. Iolascon. A truncated B-spectrin (202 kd) associated with HS and isolated spectrin deficiency. Pediatric Research ESPHI vol 41 (number 5) pag 769, abs 122
66. S. Perrotta, M. Francese, **C. Lombardi**, M. De Vivo, M.T. Carbone and E. Miraglia del Giudice. High frequency of loss of expression of one ankyrin allele in children with not dominant Hereditary Spherocytosis". IV Congresso Nazionale SIES, Haematologica vol. 81, suppl. n°5, abs 277, 1996.
67. E. Miraglia del Giudice, **C. Lombardi**, B. Nobili, M. Francese, G. Amendola, M. De Vivo, S. Cuttillo and S. Perrotta. Loss of expression of one B-spectrin allele in not dominant Hereditary Spherocytosis with isolated spectrin deficiency. 38th annual meeting of ASH, Orlando, Florida, 6-10 Dic 96 Blood 88, 10 (suppl. part 1), abs 6, 1996.
68. S. Perrotta, A. Iolascon, B. Nobili, S.M.R. Matarese, M. De Vivo, M.T. Carbone, **C. Lombardi**, e E. Miraglia del Giudice. Una beta spectrina accorciata (202 Kd) e' responsabile della Sferocitosi Ereditaria dominante. XXIII Cong. AIEOP, Trieste 30-1 Giugno 1996, p 179

ARTICOLI

Fontana P, Agolini E, Cocciaferro D, Mazzarelli LL, Di Meglio A, Novelli A, Scarano G, **Lombardi C**, Ciavarella M, Lonardo Early prenatal diagnosis of a recurrent case of short-rib thoracic dysplasia 3 due to compound heterozygosity for variations in the DYNC2H1 gene: an "ultrasound first" approach. F. J Matern Fetal Neonatal Med. 2023 Dec;36(1):2205985

Fontana P, Ginevrino M, Bejo K, Cantalupo G, Ciavarella M, **Lombardi C**, Maioli M, Scarano F, Costabile C, Novelli A; Lonardo F A ZFH4 mutation associated with a recognizable neuropsychological and facial phenotype. Eur J Med Genet. 2021 Nov;64(11):104321

Fontana P, Bernardini L, **Lombardi C**, Giuffrida MG, Ciavarella M, Capalbo A, Maioli M, Scarano F, Cantalupo G, Falco M, Scarano G, Lonardo F. De Novo Inverted Duplication Deletion of 4p in a 14-Week-Old Male Fetus Aborted Due to Multiple Anomalies. J Pediatr Genet. 2021 Sep;10(3):245-249.

Bilancio G, Cavallo P, **Lombardi C**, Guarino E, Cozza V, Giordano F, Cirillo M Urea and Minerals Monitoring in Space Missions by Spot Samples of Saliva and Urine. AeroMed 2019

Bilancio G, Cavallo P, **Lombardi C**, Guarino E, Cozza V, Giordano F, Palladino G, Cirillo M Saliva for assessing creatinine, uric acid, and potassium in nephropathic patients. BMC Nephrol. 2019 Jul 4;20(1):242

Cirillo M, Bilancio G, Guarino E, Cavallo P, **Lombardi C**, Costanzo S, De Curtis A, Di Castelnuovo A, Iacoviello L Vitamin D Status and Indices of Mineral Homeostasis in the Population: Differences Between 25-Hydroxyvitamin D and 1,25-Dihydroxyvitamin D. Nutrients. 2019 Aug 1;11(8):1777

Cirillo M, Cavallo P, Bilancio G, **Lombardi C**, Terradura Vagnarelli O, Laurenzi M. Low Protein Intake in the Population: Low Risk of Kidney Function Decline but High Risk of Mortality. J Ren Nutr. 2018

Jul;28(4):235-244

Cirillo M, Bilancio G, **Lombardi C**, Cavallo P, Terradurà Vagnarelli O, Zanchetti A, Laurenzi M. Osmotic indices and kidney concentrating activity: population-based data on correlates and prognostic power. *Nephrol Dial Transplant*. 2018 Feb 1;33(2):274-283.

Bilancio G, Cavallo P, **Lombardi C**, Guarino E, Cozza V, Giordano F, Palladino G, Cirillo M Salivary levels of phosphorus and urea as indices of their plasma levels in nephropathic patients. *J Clin Lab Anal*. 2018 Sep;32(7)

Cirillo M, Zingone F, **Lombardi C**, Cavallo P, Zanchetti A, Bilancio G. Population-based dose-response curve of glomerular filtration rate to dietary protein intake. *Nephrol Dial Transplant*. 2015 Jul;30(7):1156-62.

Cirillo M, Marcarelli F, Mele AA, Romano M, **Lombardi C**, Bilancio G. Parallel-group 8-week study on chlorthalidone effects in hypertensives with low kidney function. *Hypertension*. 2014 Apr;63(4):692-7

12. Bilancio G, **Lombardi C**, Pisot R, De Santo NG, Cavallo P, Cirillo M Effects of bed-rest on urea and creatinine: correlation with changes in fat-free mass. *PLoS One*. 2014 Sep 29;9(9)

13. Bilancio G, **Lombardi C**, Pisot R, Mekjavic IB, De Santo NG, Luciano MG, Cirillo M Effects of prolonged immobilization on sequential changes in mineral and bone disease parameters. *Am J Kidney Dis*. 2013 May;61(5):845-7.

F. Lonardo, L. Perone, M. Maioli, M. Ciavarella, R. Ciccone, M. Della Monica, C. Lombardi, L. Forino, G. Cantalupo, L. Masella and F. Scarano. *Clinical, Cytogenetic and molecular-Cytogenetic Characterization of a Patient with a De novo Tandem Proximal-Intermediate Duplication of 16q and Review of the Literature*. *Am J Med Genet.A*. 2011 Mar 17.

F. Lonardo, G. Cantalupo, M. Ciavarella, M. Della Monica, C. Lombardi, M. Maioli, L. Masella, A. Nazzaro, G. Scarano. *Prenatal diagnosis of 46,XX testicular DSD. Molecular, cytogenetic, molecular-cytogenetics, and ultrasonographic evaluation*. *Prenat.diagn.* 2009 Oct; 29(10):998-1001

Fortunato Lonardo*, Giuseppina Cantalupo, Maria Ciavarella, Matteo Della Monica, **Cinzia Lombardi**, Marianna Maioli, Lucia Masella, Alfredo Nazzaro and Gioacchino Scarano "Prenatal diagnosis of 46,XX testicular DSD. Molecular, cytogenetic, molecular-cytogenetic, and ultrasonographic evaluation" *Prenat Diagn*.2009 Published online in Wiley InterScience

Perna AF, Luciano MG, Pulzella P, Satta E, Capasso R, **Lombardi C**, Ingrosso D, De Santo NG Is homocysteine toxic in uremia? *J Ren Nutr*. 2008 Jan;18(1):12-7

Perna, D Ingrosso,† Eleonora Violetti,* Maria Grazia Luciano,* Immacolata Sepe,* D Lanza,* R Capasso,* Elisabetta Ascione,* I Raiola,* **C Lombardi**,* P Stenvinkel, Massy,§ and N G. De Santo*

Perna A.F., Acanfora F., Satta E., **Lombardi C.**, Capasso R., Ingrosso D., de Santo N.G. "L-propionyl carnitine, homocysteine and S-adenosylhomocysteine in hemodialysis". *J Nephrol*. 2007 Jan-Feb;20(1):63-5J.

Perna AF, Acanfora F, Luciano MG, Pulzella P, Capasso R, Satta E, **Lombardi C**, Pollastro RM, Iannelli S, Ingrosso D, De Santo NG. Plasma protein homocysteinylation in uremia. *Clin Chem Lab Med*. 2007;45(12):1678-82

Perna AF, Capasso R, Acanfora F, Satta E, **Lombardi C**, Ingrosso D, Violetti E, Romano MM, De Santo NG. Toxic effects of hyperhomocysteinemia in chronic renal failure and in uremia: cardiovascular and metabolic consequences. *Semin Nephrol.* 2006 Jan;26(1):20-3. Review.

Cirillo M, Stellato D, **Lombardi C**, Bilancio G, Chiricone D, De Santo NG. Urinary albumin excretion and coronary artery disease. *G Ital Nefrol.* 2006 Jan-Feb;23 Suppl 34:S11-5. Italian.

Perna AF, Satta E, Acanfora F, **Lombardi C**, Ingrosso D, De Santo NG. Increased plasma protein homocysteinylation in hemodialysis patients. *Kidney Int.* 2006 Mar;69(5):869-76.

Teresa E, Lonardo F, Fiumara A, **Lombardi C**, Russo P, Zuppi C, Scarano G, Musumeci S, Gianfrancesco F. A spectrum of molecular variation in a cohort of Italian families with trimethylaminuria: identification of three novel mutations of the *TM6A* gene. *Mol Genet Metab.* 2006 Jun;88(2):192-5.

Cirillo M, Laurenzi M, Mancini M, Zanchetti A, **Lombardi C**, De Santo NG. Low glomerular filtration in the population: prevalence, associated disorders, and awareness. *Kidney Int.* 2006 Aug;70(4):800-6.

Satta E, Perna AF, **Lombardi C**, Acanfora F, Violetti E, Romano MM, Capasso R, Pisano M, Paduano F, De Santo NG. Hyperhomocysteinemia in chronic renal failure. *G Ital Nefrol.* 2006 September-October;23(5):480-489. Italian.

Perna A.F., Capasso R., Acanfora F., Satta E., **Lombardi C.**, Ingrosso D., Violetti E., Romano M.M., De Santo N.G. "Toxic effects of hyperhomocysteinemia in chronic renal failure and in uremia: cardiovascular and metabolic consequences." *Seminars in Nephrology*, 26: 20-23, 2006.

Perna AF, , **Lombardi C**, Capasso R Acanfora F, Satta E, , Ingrosso D, De Santo NG. Hyperhomocysteinylation in ESDR BANTAO Journal 2006: 4(1) 74-77

Perna AF, Capasso R, **Lombardi C**, Acanfora F, Satta E, Ingrosso D. Hyperhomocysteinemia and macromolecule modifications in uremic patients. *Clin Chem Lab Med.* 2005;43(10):1032-8. Review.

Molino D, De Lucia D, Marotta R, Perna A, **Lombardi C**, Cirillo M, De Santo NG. In uremia, plasma levels of anti-protein C and anti-protein S antibodies are associated with thrombosis. *Kidney Int.* 2005 Sep;68(3):1223-9.

Cirillo M, **Lombardi C**, Bilancio G, Chiricone D, Stellato D, De Santo NG. Urinary albumin and cardiovascular profile in the middle-aged population. *Semin Nephrol.* 2005 Nov;25(6):367-71.

Perna A.F., Ingrosso D., Satta E., **Lombardi C.**, Acanfora F., De Santo N. G. Homocysteine metabolism in renal failure. *Curr Opin Clin Nutr Metab Care* 2004; 7:53-57

Perna A.F., Ingrosso D., Satta E., **Lombardi C.**, Galletti P., D'Aniello A., De Santo N.G. Plasma Protein Aspartyl Damage Is Increased in Hemodialysis Patient: Studies on Causes and Consequences. *J Am Soc Nephrol* 15:2747-2754, 2004.

Perna A.F., Ingrosso D., **Lombardi C.**, Satta E., Acanfora F., De Santo N. G Hyperhomocysteinemia and the cardiovascular disease of uremia. *Nutrition Research*, April 2004

Perna A.F., Ingrosso D., **Lombardi C.**, Satta E., Acanfora F., De Santo N. G. Hyperhomocysteinemia

and the cardiovascular disease of uremia: the newest evidence in epidemiology and mechanisms of action. *Semin Nephrol.* 2004 Sep;24(5):426-30.

Perna A.F., Ingrosso D., **Lombardi C.**, Acanfora F., Satta E., Cesare C.M, De Santo N. G. Possible Mechanisms of homocysteine toxicity. *Kidney International.*, *Kidney Int* vol.63,Supplement 84 (200

Perna A.F., Ingrosso D., **Lombardi C.**, Acanfora F., De Santo N.G. Homocystein in uremia. *Am. J. Kidney. Disease*, vol 41, n3 (1) 2003:S123-S126

L. Soldati, **C.Lombardi**, D.Adamo, A Terranegra, G. Vezzoli, C. Bianchin, G.Bianchi Arachidonic Acid increases intracellular calcium in erythrocytes. *B.B.R.C.*2002;293:974-978

M. Cirillo, **C. Lombardi**, M. Laurenzi, N.G. De Santo. Relation of urinary urea to blood pressure: interaction with urinary sodium. *J of Human Hypertens* 2002; 16(3):205-212

N. Glorioso, P. Manunta, F. Figheddu, C. Troffa, P. Stella, C. Barlassina, **C. Lombardi**, A. Soro, F. Dettori, P. Parpaglia, M. T. Sciarrone, D. Cusi, G. Bianchi. The role of alfa- adducin polymorphism in blood pressure and sodium handling regulation may not be excluded by a negative association study. *Hypertension* 1999;34: 649-654

M. Cirillo, D. Stellato, **C. Lombardi**, N. G. De Santo, V. Covelli. Headache and cardiovalar risk factor: positive association with hypertension. *Headache* 1999, 39: 409-416.

E .Miraglia del Giudice, **C. Lombardi**, B. Nobili, M. Francese, M. De Vivo, M. L. Coite, A. Iolascon, S. Cutillo and S. Perrotta. Frequent de novo monoallelic expression of B-spectrin gene in non dominant hereditary spherocytosis with isolated spectrin deficiency. *British Jornal of Haematology* 1998,101; 251-254.

E Miraglia del Giudice, S. Perrotta, **C. Lombardi**, and A. Iolascon. Decision making at bedside: diagnosis of hereditary spherocytosis in a transfused infant. *Haematologica* 1998 Apr 83(4) : 347-349.

Benevento, 12 Novembre 2024

Cinzia Lombardi



CINZIA LOMBARDI
12.11.2024 16:46:40
GMT+02:00



di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione
DEA di II Livello

**DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI ATTO DI NOTORIETA' PER COMMISSIONE
GIUDICATRICE, /DEL SEGGIO DI GARA E SEGRETARIO**

(art. 93 D.Lgs.36/2024 – linee guida ANAC 5/2016 – PTPCT aziendale)

**Al Direttore Generale
dell'Azienda Ospedaliera "San Pio"**

Il sottoscritto Parente Manlio nato ad [REDACTED], residente a [REDACTED],
C.F. [REDACTED] in servizio presso U.O.C. Provveditorato ed Economato con la qualifica di Collaboratore
Amministrativo, individuato con lettera prot. n. 24918 del 08.11.2024 come **Segretario della gara a procedura
aperta per l'acquisizione in noleggio di un sistema diagnostico completo di estrazione automatica di acidi
nucleici, Real Time PCR, sequenziamento di prossima generazione (Next Generation Sequencing, NGS) dei
relativi accessori, dei servizi connessi, di reagenti e Kit diagnostici da destinare all'U.O.S.D. di Genetica
Medica dell'A.O.R.N. "San Pio" di Benevento, ai sensi dell'art. 47 del D.P.R. n. 4465/2000 e consapevole delle
conseguenze anche penali previste dagli artt. 71 e ss. del D.P.R. medesimo in caso di dichiarazioni mendaci di
produzione o uso di atti falsi,**

DICHIARA

in virtù di quanto prescritto dal Regolamento Aziendale per la nomina delle Commissioni Giudicatrici, l'inesistenza a
proprio carico delle cause di incompatibilità, di astensione o di esclusione indicate all'art. 93 comma 5 del D.Lgs. n.
36/2023.

Il/la sottoscritto/a si impegna a comunicare tempestivamente ogni eventuale variazione a quanto sopra dichiarato (per la
durata dell'incarico).

Lo scrivente, infine, autorizza il trattamento dei propri dati personali e dichiara di essere stato informato, ai sensi del
d.lgs. 196/2003, e del Regolamento U.E. 679/2016 e successive normative integrative, del trattamento dei propri dati
anche con strumenti informatici, per le finalità per le quali la presente dichiarazione viene resa.

***Allegato alla presente: Copia fotostatica del documento di identità, in corso di validità, del sottoscrittore –
Curriculum formativo professionale***

Benevento, li 11.11.2024

Firma [REDACTED]

**AZIENDA OSPEDALIERA
SAN PIO**

Via dell'Angelo, 1- Benevento C.F. 01009760628

Presidio Ospedaliero "Gaetano Rummo"
Via dell'Angelo, 1 – 82100 Benevento
Tel. 0824 57111

Presidio Ospedaliero "Sant'Alfonso Maria de' Liguori"
Contrada San Pietro – 82019 Sant'Agata de' Goti
Tel. 0823 313111