

Curriculum Vitae

Europass

Informazioni personali

Nome / Cognome

Indirizzo

Telefono Cellulare

Fax

E-mail

Cittadinanza

Data di nascita

Sesso CF:



Fortunato LONARDO

fortunato.lonardo@ao-rummo.it - fortunato.lonardo@gmail.com Italiana

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)

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)

Lavoro o posizione ricoperti

Dal 30 dicembre 1991 al 15 settembre 2001 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 Assistente Medico incaricato a tempo pieno

Lavoro o posizione ricoperti

Attività clinica

Principali attività e responsabilità 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 freguenza 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 Principali attività e responsabilità Controllo Esterno di Qualità dei test genetici 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 pediatrici 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 Università degli Studi di Cassino e del Lazio Meridionale

Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione

erogatrice dell'istruzione e formazione

Date 13.11.1991

Titolo della qualifica rilasciata

Nome e tipo d'organizzazione
erogatrice dell'istruzione e formazione

Specializzazione in Genetica Medica
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 Università degli Studi "Federico II" - Napoli

Date 23.03.1983

Titolo della qualifica rilasciata

Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione

Laurea in Medicina e Chirurgia

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

Altre attività di formazione Più di 80 Corsi di Aggiornamento Professionali, Regolare attività ECM

Attività didattica

Date AA 2004/2005 - 2021/2022

Insegnamento | Genetica Medica

Corso di Laurea in Infermieristica

Struttura Università degli Sudi 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 Sudi 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 Sudi "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 Sudi "Federico II", Napoli - A.O.R.N. "G. Rummo", Benevento

Date AA 2011/2012 - 2015/2016

Insegnamento | Biologia Applicata

Corso di Laurea per Tecnici di Radiologia

Struttura Università degli Sudi "Federico II", Napoli - A.O.R.N. "G. Rummo", Benevento

Date AA 2009/2010 - 2010/2011

Insegnamento | Medicina Molecolare 3 CFU 27 ore

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 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 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 Sudi "Federico II", Napoli - A.O.R.N. "S. G. Moscati", Avellino

Altre attività didattiche Docente in numerosi Master Universitari di I e di Il 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 Università degli Studi di Padova – Dipartimento Salute Donna e Bambino Ente organizzatore 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

- 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

- · 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

- · 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, Il Edizione – Pacini Editore Medicina (2017)
- Il Laboratorio di Genetica: Test attuali e nuove prospettive. In: Le sindromi malformative: una quida 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: laccarino 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

Dal 1990 al 1991 presso il Servizio di Genetica Medica dell'Università "La Sapienza" di Roma con svolgimento della Tesi di Specializzazione

Dal 1989 al 1990 presso il Centro di Genetica Medica dell'U.S.L. n°4

Dal 1987 al 1989 presso il Laboratorio di Genetica Umana del Dipartimento di Medicina Sperimentale dell'Università "La Sapienza" di Roma

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

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

Articoli scientifici

- Autore di più di 60 articoli su riviste scientifiche internazionali, tra cui:
- 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,
 - 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,
 - Eur J Pediatr. 2022 Jan;181(1):171-187. doi: 10.1007/s00431-021-04108-w. Epub 2021 Jul 7. PMID: 34232366
- A ZFHX4 mutation associated with a recognizable neuropsychological and facial phenotype. Fontana P. Ginevrino M. Beio 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 10g11.22g11.23. 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, Rogaia 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, Díaz-Manera J, Ehrstedt C, Rojas-García R, Sáenz A, Muelas N, 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, Vílchez 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 Un caso di 46,XY DSD con sex-reversal da deficit di HSD17B3. Importanza della diagnosi precoce per Titolo la corretta attribuzione di genere e per la presa in carico multidisciplinare Una nuova variante nel gene PUF60 in un paziente con sindrome di Verheii e guadro clinico atipico Titolo 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 Trisomy 22 on NIPT and CVS: an unnecessary "therapeutic" termination of pregnancy avoided by Titolo genetic counseling, fetal ultrasound and karyotype examination on AF sample Congresso European Society of Human Genetics 2021 Virtual Conference A ZFHX4 mutation associated with a recognizable neuropsychological and facial phenotype Menzioni su OMIM +120150 - COLLAGEN, TYPE I, ALPHA-1; COL1A1 (Online Mendelian Inheritance in Man) #130650 - BECKWITH-WIEDEMANN SYNDROME; BWS National Center for Biotechnology #210720 - MICROCEPHALIC OSTEODYSPLASTIC PRIMORDIAL DWARFISM, TYPE II; MOPD2 Information, U.S. National Library of 228200 - FEMUR-FIBULA-ULNA SYNDROME Medicine, Bethesda MD, 20894 USA 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 2g37 DELETION SYNDROME # 603736. OHDO SYNDROME, SBBYS VARIANT; SBBYSS * 605880. LYSINE ACETYLTRANSFERASE 6B; KAT6B *605925 - PERICENTRIN; PCNT

606170. GENITOPATELLAR SYNDROME: GTPTS

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 Dentistry
- Case Reports in Genetics
- Case Reports in Orthopedics
- Children
- Clinical Case Reports
- Clinical Genetics
- Current Gene Therapy
- Endocrines
- F1000Research
- Frontiers in Genetics
- Frontiers of Medicine
- Gene
- Human Mutation
- International Journal of Developmental Neuroscience
- Italian Journal of Pediatrics
- Journal of Clinical Medicine
- Journal of Genetics
- Journal of International Medical Research
- Pediatric Investigation
- World Journal of Cardiology
- World Journal of Clinical Cases
- World Journal of Clinical Pediatrics
- World Journal of Experimental Medicine
- World Journal of Medical Genetics
- World Journal of Nephrology
- World Journal of Obstetrics and Gynecology
- World Journal of Pediatrics
- World Journal of Radiology

Società scientifiche

European Society of Human Genetics

European Cytogeneticist Association

Società Italiana di Genetica Umana (Coordinatore Regionale per la Campania)

Madrelingua(e)

Altra(e) lingua(e): Autovalutazione Livello europeo (*)

Inglese

Italiano

Comprensione				Parlato				Scritto	
Ascolto		Lettura		Interazione orale		Produzione orale			
B2	Utente autonomo	C2	Utente avanzato	B2	Utente autonomo	B1	Utente autonomo	C1	Utente avanzato

(*) 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), 26.07.2022