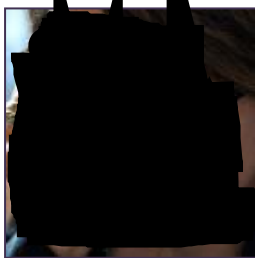


**INFORMAZIONI PERSONALI****Giorgia Mancano****ESPERIENZE LAVORATIVE**

15.03.2018 – presente

**Medico genetista, incarico libero-professionale**

SOC Genetica Medica

AOU Meyer – Firenze

- Attività ambulatoriale per valutazione clinico-anamnestica di:
  - condizioni sindromiche associate o meno a disabilità intellettiva
  - familiarità per condizioni su base genetica
  - valutazione del rischio di ricorrenza di condizioni su base genetica
- Attività di consulenza in reparto/Day Hospital per la valutazione di quadri complessi associati o meno a disabilità intellettiva, con esperienza consolidata in relazione all'epoca neonatale
- Somministrazione di consenso informato per analisi genetiche
- Studio delle varianti genetiche e interpretazione dei risultati dei test genetici (WE/WGS inclusi, utilizzo di database medico-scientifici e software bioinformatici di predizione)
- Consulenza post-test
- Redazione lettere di consulenza

01.07.2016 – 21.07.2017

**Medico frequentatore – Ambulatorio di Genetica Pediatrica**

U.O. Pediatria

ASST Lariana – P.O. San Fermo della Battaglia (CO)

- Attività ambulatoriale per valutazione clinico-anamnestica di:
  - condizioni sindromiche associate o meno a disabilità intellettiva
  - familiarità per condizioni su base genetica
  - valutazione del rischio di ricorrenza di condizioni su base genetica
- Attività di consulenza in reparto per la valutazione di quadri complessi associati o meno a disabilità intellettiva
- Somministrazione di consenso informato per analisi genetiche
- Studio delle varianti genetiche e interpretazione dei risultati dei test genetici (utilizzo di database medico-scientifici e software bioinformatici di predizione)
- Consulenza post-test
- Redazione lettere di consulenza

15.02.2016 – 31.12.2017

**Medico Genetista – Clinical Fellow progetto TUDP (Telethon Undiagnosed Diseases Program)**

U.O. Clinica Pediatrica

Fondazione MBBM c/o Ospedale San Gerardo

Monza (MB)

- Clinical fellow del progetto di ricerca TUDP
- Deep phenotyping (HPO)
- Valutazione di condizioni sindromiche associate a disabilità intellettiva
- Studio e interpretazione delle varianti identificate mediante tecniche di NGS (utilizzo di database medico-scientifici e software bioinformatici di predizione)
- Redazione lettere di consulenza

02.02.2015 –30.05.2015

**Honorary Clinical Fellow in Genetica Clinica**

Manchester Centre for Genomic Medicine  
Central Manchester University Hospital NHS Foundation Trust  
Saint Mary's Hospital, Manchester, United Kingdom

- Valutazione di condizioni sindromiche associate o meno a disabilità intellettiva
- Inserimento fenotipi sul database Decipher per il Deciphering Developmental Disorder (DDD) Project
- Raccolta e classificazione di dati clinici durante gli incontri settimanali di dismorfologia
- Studio delle varianti genetiche e interpretazione dei risultati dei test genetici (consulenza post-test)
- Redazione lettere di consulenza

17.05.2010 –11.05.2015

**Specializzanda in Genetica Medica**

Istituto di Genetica Medica  
Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma, Italia

- Valutazione di condizioni sindromiche associate o meno a disabilità intellettiva
- Buona conoscenza delle sindromi neuro-cardio-facio-cutanee
- Consulenza genetica per tumori familiari ed ereditari, principalmente in relazione a tumori della mammella e dell'ovaio (team multidisciplinare)
- Consulenza genetica prenatale
- Studio delle varianti genetiche e interpretazione dei risultati dei test genetici (consulenza post-test)
- Redazione lettere di consulenza

**ISTRUZIONE E TRAINING**

17.05.2010–11.05.2015

**Specializzazione in Genetica Medica**

Istituto di Genetica Medica  
Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma, Italia  
Voto 50/50 con lode  
Titolo Progetto di Tesi: "Pharmacological Demethylation of the *FMR1* gene, responsible for the Fragile X syndrome"

30.03.2009 - 14.05.2010

**Medico Interno Frequentatore in Genetica Medica**

Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma, Italia

23.07.2009

**Iscrizione Albo Provinciale dei Medici Chirurghi di FOGGIA**

(Ordine della Provincia di FOGGIA) n. 0000006423

09.10.2000 - 27.03.2009

**Laurea in Medicina e Chirurgia**

Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma, Italia  
Voto 109/110

Titolo Progetto di Tesi: "Sindrome di Noonan, Sindrome di Costello, Sindrome Cardio-Facio-Cutanea e il Pathway RAS/ERK".

Un anno di Internato nel reparto di Oncoematologia Pediatrica, Policlinico "A. Gemelli", Roma.

**ABILITÀ PERSONALI**

MADRE LINGUA Italiano

Altre lingue	UNDERSTANDING		SPEAKING		WRITING
	Listening	Reading	Spoken interaction	Spoken production	
Inglese	C1	C2	C1	C1	C2

Levels: A1/2: Basic user - B1/2: Independent user - C1/2 Proficient user  
Common European Framework of Reference for Languages