

Viola Giulia Carlina Fergnani | Curriculum Vitae

Esperienza Lavorativa

Borsista presso IRCCS Policlinico S. Matteo - Centro Malattie Genetiche Cardiovascolari	07/2020 - in corso
Borsista presso Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico - Clinica Mangiagalli, Ambulatorio di Genetica Medica	07/2018 – 12/2019
Specializzando in genetica medica – Università degli studi di Milano	07/2011 – 03/2018
Clinica Mangiagalli (Tutor dr.ssa Maria Francesca Bedeschi) Internato di tesi; Ambulatorio di follow-up in età adulta di pazienti con sindromi rare	
Ospedale dei Bambini Buzzi (Tutor dr.ssa Luigina Spaccini) Diagnosi Prenatale; consulenza genetica preconcezionale; Inquadramento clinico-diagnostico e follow-up di pazienti pediatrici	
IRCCS Policlinico S. Matteo (Tutor dr. Salvatore Savasta) Reparto di Degenza Pediatrica; Ambulatorio di Neurologia Pediatrica	
Ospedale dei Bambini Buzzi (Tutor dr. Massimo Mastrangelo) Neurologia Pediatrica; Diagnosi prenatale	
Clinica Mangiagalli (Tutor dr.ssa Maria Francesca Bedeschi) Inquadramento clinico-diagnostico e follow-up di neonati sindromici; Inquadramento clinico-diagnostico di adulti con DI; Ambulatorio di follow-up pediatrico Acondroplasia; Ambulatorio di follow-up pediatrico sindrome di Moebius; Ambulatorio di follow-up adulti con sindromi rare	
Centro Regionale per l'Epilessia, Ospedale S. Paolo (Tutor dr.ssa Aglaia Vignoli) Inquadramento clinico-diagnostico di pazienti con epilessia e ritardo psicomotorio; Centro di riferimento per la Sclerosi Tuberosa; Centro di riferimento per la sindrome di Rett	
Dipartimento di Genetica dell'Università di Pavia (Tutor prof. Cesare Danesino) Ambulatorio di Genetica Medica; Centro per lo Studio delle Amiloidosi Sistemiche; Centro di Diagnosi e Cura della Malattia di Rendu Osler Weber; Laboratorio di Citogenetica e Biologia Molecolare	
Collaborazioni con l'Università degli Studi di Pavia	
Tutor per il corso di Biologia e Genetica	2007 – 2009
Collaboratrice a tempo parziale per catalogazione e archiviazione di materiale bibliografico	2006
Sostegno Domiciliare Sostegno didattico domiciliare per bambini e ragazzi tra i dodici e i diciotto anni affetti da disabilità intellettiva lieve	2005 – 2011

Formazione

Università degli studi di Milano – Scuola di specializzazione in Genetica Medica	03/2018
Titolo tesi: <i>Anomalie del SNC nella sindrome del Cri du Chat - Caratterizzazione clinica e molecolare di 10 casi</i> Relatore: Prof.ssa P. Finelli, Correlatore: Dr.ssa M.F. Bedeschi. Votazione finale: 70/70 con lode	
Esame di Stato	11/2010 – 01/2011
Reparto di Chirurgia generale I, IRCCS Policlinico S. Matteo (Pavia) Reparto di Riabilitazione Neuromotoria, <u>Istituto di Riabilitazione e di Cura Santa Margherita</u> (Pavia) Ambulatorio di Medicina Generale, Dr.ssa Patrizia Longo (Voghera)	
Università degli studi di Pavia – Laurea in Medicina e Chirurgia	2004 – 2010
Internati e tirocini professionalizzanti: Internato in Biologia Generale e Genetica Internato in Citogenetica Internato in Genetica Medica Internato in Clinica medica (Clinica Medica III, IRCCS Policlinico S. Matteo) Internato in Psichiatria (SPDC, IRCCS Policlinico S. Matteo)	
Titolo tesi: <i>Sindrome di Shwachman: correlazione tra mutazioni geniche, alterazioni citogenetiche midollari ed evoluzione della malattia</i> Relatore: Prof. C. Danesino, Correlatore: Dr.ssa Antonella Minelli Votazione finale: 110/110	14/10/2010
Alunna del collegio Ghislieri	2004 – 2009
Liceo Scientifico Statale T. Taramelli (Pavia) – Maturità Scientifica con votazione di 100/100	2004

Conoscenze linguistiche

Inglese: ottimo scritto, buono parlato

Conoscenze informatiche

- Molto buono pacchetto Office (Word, Excel, PowerPoint)

Pubblicazioni Scientifiche

Giuliani L, Di Toro A, Urtis M, Narul N, Grasso M, Pelenghi S, Belliato M, Bozzani A, Arici V, Pellegrini C, Serio A, Pilotto A, Fergnani V, Antoniazzi E, Magrassi L, Dore R, Valentini A, Preda L, Calliada F, Quaretti P, Pirrelli P, Kodama T, Vricella L, Cameron D, Arbustini E. *Prevalence and complications of aberrant subclavian artery in heritable and non-heritable arteriopathies*. (submitted)

Di Toro A, Bozzani A, Tavazzi G, Urtis M, Giuliani L, Pizzoccheri R, Aliberti F, Fergnani V, Arbustini E. *Long COVID: long-term effects?* Eur Heart J Suppl. 2021 Oct 8;23(Suppl E):E1-E5. doi: 10.1093/eurheartj/suab080. PMID: 34650349; PMCID: PMC8503490.

Villa R, Fergnani VGC, Silipigni R, Gueneri S, Cinnante C, Guala A, Danesino C, Scola E, Conte G, Fumagalli M, Gangi S, Colombo L, Picciolini O, Ajmone PF, Accogli A, Madia F, Tassano E, Scala M, Capra V, Srour M, Spaccini L, Righini A, Greco D, Castiglia L, Romano C, Bedeschi MF. *Structural brain anomalies in Cri-du-Chat syndrome: MRI findings in 14 patients and possible genotype-phenotype correlations*. Eur J Paediatr Neurol. 2020 Sep;28:110-119. doi: 10.1016/j.ejpn.2020.07.002. Epub 2020 Jul 28. PMID: 32800423.

Bedeschi MF, Crippa BL, Colombo L, Buscemi M, Rossi C, Villa R, Gangi S, Picciolini O, Cinnante C, Fergnani VGC, Ajmone PF, Scola E, Triulzi F, Mosca F. *A case series of CHARGE syndrome: identification of key features for a neonatal diagnosis*. Ital J Pediatr. 2020 Apr 23;46(1):53. doi: 10.1186/s13052-020-0806-8. PMID: 32326958; PMCID: PMC7181484.