

**FORMATO
EUROPEO PER IL
CURRICULUM
VITAE**



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	Dr. GRAZIANI DANIELA MARIA GRAZIA
Data e luogo di Nascita	
Qualifica	Biologo, specialista in Laboratorio di Genetica Medica
Amministrazione Incarico attuale	ASST Santi Paolo Carlo, Ospedale san Paolo via di Rudinì 8, 20142 Milano Dirigente Biologo a tempo indeterminato presso il laboratorio di Biologia Molecolare dell' U.O.C. di Anatomia Patologica e Genetica Medica.
Numero Telefonico Lavorativo	Telefono: +39 0281844607 - 0281844615
E-mail istituzionale	daniela.graziani@asst-santipaolocarlo.it
Fax	+39 0281844139

**TITOLI DI STUDIO ED
ESPERIENZE
PROFESSIONALI E
LAVORATIVE**

Titolo di studio	Laurea in Scienze Biologiche presso l'Università degli studi di Milano (1992).
Altri titoli di studio e professionali	Abilitazione all'esercizio della professione ed iscrizione all'ordine dei Biologi. (1993) Specializzazione in Laboratorio di Genetica Medica presso l'Università degli studi di Milano. (2001). Iscrizione alla Società Italiana di Genetica Umana (SIGU) dal 2003.
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	Dal 1992 ad oggi lavora come Biologo presso il laboratorio di Biologia Molecolare dell' U.O.C. di Anatomia Patologica Ospedale San Paolo. Dal 2004 ad oggi in qualità di Dirigente Biologo . Dal 2015 si occupa dell'implementazione delle tecnologie di sequenziamento di nuova generazione (piattaforma illumina MiSeq) per le analisi genetiche. Ha seguito un corso di bioinformatica "Analisi di dati NGS ed applicazioni in ambito diagnostico" presso l'università di Pavia ed è in grado di utilizzare autonomamente banche dati e software di analisi dei dati (analisi coperture e qualità dei dati NGS: IGV-integrative Genomic Viewer, Analisi delle varianti: SureCall, Variantstudio-VariantInterpreter, Wannovar). In particolare svolge analisi per la diagnostica di mutazioni costituzionali e somatiche su sangue e tessuti per alcune patologie genetiche rare (utilizza pannello 4800 geni malattia associati a fenotipo clinico (Clinical Exome) con particolare esperienza sulla caratterizzazione genetica di alcune patologie anche a scopo di diagnosi prenatale: Malformazioni vascolari complesse, S.da iperacrescimento-asimmetrico-PIK3CA-relate, S. di Sturge Weber, Teleangiectasie, CMAVM, Rasopatie, Genodermatosi (S. di Gorlin e dei nevi basocellulari, Sclerosi Tuberosa, Neurofibromatosi, Incontinentia Pigmenti) Displasie scheltriche (acondroplasia ipocondroplasia condrodisplasie) e altre condizioni a carattere genetico (Fibrosi Cistica, disordini metabolici, e sindromi polimalformative rare, ritardi mentali, DSA, S. dell'X Fragile). Si occupa inoltre insieme al referente per la qualità di reparto della stesura

delle procedure di genetica medica del settore e del loro aggiornamento.
Dal 1997 al 2004 in qualità di Biologo consulente libero professionista:
contribuisce ad introdurre nell'attività diagnostica ospedaliera le tecniche analitiche sviluppate durante i precedenti anni di attività di ricerca e sviluppo.
Dal 1992 al 1997 Biologo borsista sempre presso la stessa unità operativa attuale: collabora a vari progetti di ricerca dell'Università degli studi di Milano (alcuni supportati dall'AIRC
altri in collaborazione con l'IRCCS Ospedale Maggiore Policlinico).

Capacità linguistiche

Inglese, buona conoscenza scritto e parlato.
Francese e Spagnolo buona capacità di lettura, livello base di comunicazione orale.

Capacità nell'uso delle tecnologie

Tecniche di laboratorio di genetica molecolare. Sequenziamento Sanger e NGS.
Software di analisi e di gestione di varie apparecchiature analitiche di laboratorio.

Altro (partecipazione a convegni e seminari, collaborazione a riviste ecc.)

153 Partecipazioni a Corsi di aggiornamento professionale, convegni, seminari 16 Pubblicazioni Scientifiche e 39 Abstract, Posters, e Presentazioni a convegni in cui è coautrice.

Alcune pubblicazioni e partecipazioni a convegni recenti:

CORSI

Non solo emangiomi: Tutto quello che dovremmo sapere sulle anomalie vascolari 24/Maggio/2019

European Human Genetics Conference 16-19 /Giugno 2018

VI Corso di formazione Analisi di dati NGS ed applicazioni in ambito diagnostico 17-19 Maggio 2017

Qualità in ambito sanitario, il rischio clinico, il laboratorio di genetica, accreditamento e certificazione SIGUcert, controlli di qualità interni ed esterni. 24-25 settembre 2015

PUBBLICAZIONI

Unexpected phenotype in a frameshift mutation of PTCH1. Beltrami, B. Prada, E.; Tolva, G.; Scuvera, G.; Silipigni, R.; **Graziani, D.**; Bulfamante, G.; Gervasini, C.; Marchisio, P.; Milani, D submitted for publication in Molecular Genetics & Genomic Medicine.

Head and neck vascular anomalies. A multidisciplinary approach and diagnostic criteria. Moneghini L, Sangiorgio V, Tosi D, Colletti G, Melchiorre F, Baraldini V, **Graziani D**, Alfano RM, Vercellio G, Bulfamante G. Pathologica. 2017 Mar;109(1):47-59.

Milano, 05/08/2019

DANIELA GRAZIANI



“Quanto dichiarato è conforme alle disposizioni degli artt. 46 e 47 del DPR 445/00; il sottoscritto è a conoscenza che, ai sensi dell'art. art. 76 del DPR 445/2000, le dichiarazioni mendaci, la falsità negli atti e l'uso di atti falsi sono puniti ai sensi del codice penale e delle leggi speciali.

Autorizzo il trattamento dei dati personali contenuti nel mio curriculum vitae in base all'art.13 del D. Lgs.196/2003 e all'art. 13 GDPR 679/16, ai sensi del D. Lgs. 101/2018”