

**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 **ASST Santi Paolo Carlo, Ospedale san Paolo via di Rudinì 8, 20142 Milano**

Incarico attuale **Dirigente Biologo a tempo indeterminato presso il laboratorio di Biologia Molecolare dell' U.O.C. di Anatomia Patologica e Genetica Medica.**

Numero Telefonico **Telefono: +39 0281844607 - 0281844615**

Lavorativo

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 condrodiplasie) 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.; Tolve, 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”