

Curriculum Vitae CAMBI FRANCESCA

Informazioni personali

Nome: Cambi Francesca

Titolo di Studio

Laurea in Scienze e Tecnologie Biomolecolari, Università degli Studi di Pisa.

Specializzazione in Genetica Medica, Università degli Studi di Genova.

Qualifica Professionale in Forensic Examiner, Esperto in Scienze Forensi, Criminologia Investigativa e Criminal Profiling, AISF, Roma

Lingue straniere

Inglese parlato: livello buono
Scritto: livello buono

Esperienze di lavoro

Giugno 2012 – Ottobre 2012: Consulente biologo libero professionista SOD Genetica Medica, Dipartimento di Scienze Sperimentali e Cliniche dell'Università degli Studi di Firenze (CUBO), responsabile Prof. Maurizio Genuardi

Aprile 2015 – Aprile 2016: Borsista presso l'Azienda Ospedaliero Universitaria Pisana, Laboratorio di Genetica Medica, settore di Diagnosi Prenatale.

Agosto 2016 – Agosto 2017: Borsista presso l'Azienda Ospedaliero Universitaria Pisana, Laboratorio di Genetica Medica, settore di Diagnosi Prenatale.

Agosto 2017 – Febbraio 2018: Biologo Libero Professionista presso la SOD di Citogenetica dell'AOUP, settore di Diagnosi Postnatale e Oncoematologica.

Giugno 2018 – Dicembre 2018: Biologo Libero Professionista presso la SOD di Citogenetica dell'AOUP, settore di Diagnosi Postnatale e Oncoematologica.

Aprile 2019 – Aprile 2020: Biologo Libero Professionista presso la SOD di Citogenetica dell'AOUP, settore di Diagnosi Postnatale, Postnatale e Oncoematologica.

Giugno 2020 – Giugno 2021: Biologo Libero Professionista presso la SOD di Citogenetica dell'AOUP, settore di Diagnosi Postnatale e Postnatale

Pubblicazioni

- Bertini V, Orsini A, Bonuccelli A, **Cambi F**, Del Pistoia

M, Vannozzi I, Toschi B, Saggese G, Simi P, Valetto A;
17q12 Microduplications: A challenge for clinicians.
Am J Med Genet A. 2015 Mar;167(3):674-6.

- Bertini V, **Cambi F**, Bruno R, Toschi B, Forli F,
Berrettini S, Simi P, Valetto A; **625 kb microduplication
at Xp22.12 including RPS6KA3 in a child with mild
intellectual disability.** J Hum Genet. 2015 Sep 10. doi:
10.1038/jhg.2015.106

- Bertini V, Valetto A, Baldinotti F, Azzarà A, **Cambi F**,
Toschi B, Giacomina A, Gatti G.L, Gana S, Caligo M.A,
Bertelloni S; **Blepharophimosis, Ptosis, Epicanthus
Inversus Syndrome: New Report with a 197-kb
Deletion Upstream of FOXL2 and Review of the
Literature.** Molecular Syndromology March 2019,
Vol.10, N°3

Altro

Iscrizione Ordine Nazionale dei Biologi dal 2012
Iscrizione ENPAB dal 2012
Iscrizione Società Italiana Genetica Umana dal 2017

Partecipazione a convegni

- **IV Corso di Oftalmologia Genetica: dal segno oculare
alla diagnosi genetica**, organizzata dall'Azienda
Ospedaliera Universitaria Careggi, Firenze, 22 Giugno
2012

- **7th Annual Scientific Conference**, organizzato da
Istituto Toscano Tumori (ITT), Livorno, 6 Luglio 2012

- **Corso in Genetica Forense - “Il ruolo del
biologo nella genetica forense: dall'analisi della scena
del crimine al dibattito”**, organizzato dall'Ordine
Nazionale dei Biologi, Cagliari, 5-7 Aprile 2013

- **“Il rene policistico e le sue manifestazioni”**, Milano,
17 Maggio 2014

-**“Citogenetica oggi e domani”**, organizzato dalla Società
Italiana di Genetica Umana, Roma, 25 Febbraio 2015

- **“Corso Avanzato di Citogenetica Costituzionale e
Acquisita. VI edizione”**, organizzato da Accademia
Nazionale di Medicina, Roma, 17-18 Settembre 2015

- **“Aspetti critici in Diagnosi Prenatale”** in qualità di relatrice, Pisa, 14 Ottobre 2015.

- **“Pre-implantation Genetic Diagnosis (PGD) e Non Invasive Prenatal Testing (NIPT): Nuove frontiere in Diagnosi Prenatale”**, Padova, 18-19 Gennaio 2016

- **“CEQ test Genetici e sudore”**, Roma, 27 Aprile 2017

- **“Diagnosi Prenatale: il ruolo del genetista di laboratorio”** in qualità di relatrice nell’ambito del corso aziendale **“Diagnosi Pre e Post Natale: inserimento di nuove tecniche diagnostiche (array CGH)”** Pisa, 31 Maggio 2017

- **“Corso avanzato di Citogenetica Costituzionale e Acquisita. VIII edizione”** organizzato da Accademia Nazionale di Medicina, Roma, 14-15 Settembre 2017

-**“Grandangolo in genetica medica 2020”** virtual edition