

**DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DELL'ATTO DI NOTORIETA' RELATIVA A FATTI,
STATI O QUALITA' PERSONALI (Artt. 46 e 47 DPR 28.12.2000 N.445)**

La sottoscritta ALESSIA AZZARA' nata a _____ il _____ residente nel comune
di _____

C.A.P. 56127 *consapevole delle responsabilità penali in relazione a
dichiarazioni non veritiere* (Artt. 46, 47 e 76 DPR 28.12.2000 N.445),

DICHIARA

- Di aver conseguito il titolo di Dottore in Biologia Molecolare e Cellulare (classe LM-6) presso l'Università degli Studi di Pisa in data 24/10/2014 con votazione 110/110 e Lode.
- Di essere iscritta presso l'Albo Professionale dell'Ordine Nazionale dei Biologi dal 23/03/2012, numero di iscrizione AA_072776.
- Di aver svolto il tirocinio extracurricolare volontario presso l'UO Laboratorio di Genetica Medica nel periodo Marzo 2015- Settembre 2015.
- Di essere assegnataria della borsa di studio dal titolo "Citogenetica classica e molecolare: implementazione del cgh array in diagnosi pre e post natale" svolta svolta presso l'UO Laboratorio di Genetica Medica a partire da Agosto 2016.
- Di aver partecipato, in qualità di uditore, al "CEQ test genetici e test del sudore – Risultati 2016", organizzato dall'Istituto Superiore di Sanità, Roma, 27 Aprile 2017
- Di aver partecipato, in qualità di uditore, al "Interazioni clinico pratiche nella routine oncoematologica", organizzato dall'Azienda Ospedaliera Universitaria Pisana il 20 settembre 2016;
- Di aver partecipato, in qualità di uditore, al "Novità nel campo della genetica medica: a che punto siamo in Toscana?", Pisa 28 Giugno 2016
- Di aver partecipato, in qualità di uditore, al "La sindrome da delezione del cromosoma 22", organizzato dall'Azienda Ospedaliera Universitaria Pisana, Pisa 14 Aprile 2016.
- Di aver partecipato, in qualità di uditore, al corso "Indagine prenatale invasiva: i villi coriali" organizzato dall'Azienda Ospedaliera Universitaria Pisana il 14 Ottobre 2015;
- Di aver partecipato, in qualità di uditore, al corso "La medicina fetale dopo 50 anni: fra ecografia e genetica – Disturbi neurologici nell'età evolutiva", Pistoia 29-30/10/2015.
- Di aver partecipato, in qualità di uditore, al corso "Diagnosi genetica preimpianto", Pisa 30/11/2015.
- Di essere coautrice delle seguenti pubblicazioni scientifiche:

- Bertini V, Valetto A, **Azzarà A**, Legitimo A, Saggese G, Consolini R, Orsini A, Bonuccelli A. (2017). *"A Case of 22q11 Deletion Syndrome (22q11DS) with a Panayiotopoulos Epileptic Pattern: Are Additional Copy-Number Variations a Possible Second Hit in Modulating the 22q11DS Phenotype?"*. Front in Genetics. 5:48. doi: 10.3389/fped.2017.00048.
- Valetto A, Bertini V, Azzarà A, Ciabatti E, Ferreri MI, Guazzelli A, **Azzarà A**, Grassi S, Azzarà A, Guerrini F, Petrini I, Galimberti S. (2017) *"A 14.8 Mb 12p deletion disrupting ETV6 in a patient with myelodysplastic syndrome"*. Hereditary Genetics Current Research. Article in press. Hereditary Genet, 6:1. DOI: 10.4172/2161-1041.1000174
- Bertini V, Valetto A, **Azzarà A**, Legitimo A, Saggese G, Consolini R, Orsini A, Bonuccelli A. (2017). *"A case of 22q11 deletion syndrome (22q11DS) with a panayiotopoulos epileptic pattern: are additional CNVs a possible second hit in modulating the 22q11DS phenotype?"*. Front Pediatrics. 21;5:48. doi:10.3389/fped.2017.00048.
- Bertini V, Fogli A, Bruno R, **Azzarà A**, Michelucci A, Mattina T, Bertelloni S, Valetto A. (2017) *"Maternal Uniparental Disomy 14 (Temple Syndrome) as a result of a Robertsonian Translocation"*. Mol Syndromol. doi:10.1159/000456062
- Bertini V, **Azzarà A**, Toschi B, Gana S, Valetto A. (2017) *"3p26.3 terminal deletions: a challenge for prenatal genetic counseling."* Prenat Diagn. 37(2):197-200. doi: 10.1002/pd.4978.
- Bertini V, Orsini A, Mazza R, Mandava V, Saggese G, **Azzarà A**, Bonuccelli A, Valetto A. (2017) *"A 6.5 Mb deletion at 3q24q25.2 narrows Wisconsin syndrome critical region to a 750 Kb interval: A potential role for MBNL1."* Am J Med Genet A. 173(1):280-284.
- **Azzarà A**, Pirillo C, Giovannini C, Federico G, Scarpato R. (2016) *"Different repair kinetic of DSBs induced by mitomycin C in peripheral lymphocytes of obese and normal weight adolescents: a possible role of HMGB1 protein"*. Mutation Research; 789:9-14.
- Testi S, **Azzarà A**, Giovannini C, Lombardi S, Scarpato R. (2016) *"Vincristine induces bystander effect in human lymphocytes"*. Mutation Research; pii: S0027-5107(16)30027-6.
- Del Ry S, Cabiati M, Salvadori C, Guiducci L, Caselli C, Prescimone T, Facioni MS, **Azzarà A**, Chiaramonte A, Mazzoni S, Bruschi F, Giannessi D, Scarpato R. (2015) *"Transcriptional Alterations of ET-1 Axis and DNA Damage in Lung Tissue of a Rat Obesity Model"*. DNA and Cell Biology; 34(3):170-7.
- Scarpato R, Castagna S, Aliotta R, **Azzarà A**, Ghetti F, Filomeni E, Giovannini C, Pirillo C, Testi S, Lombardi S, Tomei A. (2013) *"Kinetics of nuclear phosphorylation (γ-H2AX) in human lymphocytes treated in vitro with UVB, bleomycin and mitomycin C."* Mutagenesis;28(4):465-73.
- Poster presentato al XIX CONGRESSO SIGU a Torino: *"Genetic, cytogenetic, epigenetic and clinical characterization of individuals with 22q11.2 deletion syndrome"* F. Coppedè, A. Stoccoro, A. Legitimo, R. Battini, R. Milone, **A. Azzarà**, V. Bertini, A. Valetto, R. Consolini, L. Migliore.
- Di essere:
 - **Presidente Adspem Fidas Onlus** (Associazione Donatori di Sangue per il Paziente Emopatico) della sezione Melito di P.S., Reggio Calabria

- *Vice Presidente Fondazione G.M.A.*, Centro di studi e di ricerca, Reggio Calabria
- *Volontaria A.I.L.* Associazione Italiana contro le leucemie – linfomi e mieloma, sezione “Alberto Neri” Azienda Ospedaliera “Bianchi-Melacrino-Morelli” di Reggio Calabria e U.O. Ematologia, Azienda Ospedaliera Pisana Ospedale S. Chiara di Pisa.

Ai sensi del DLgs 196/2003 la sottoscritta autorizza l'A.O.U.P. al trattamento dei dati personali forniti, nel'ambito delle finalità istituzionali della stessa.

Firma