

La sottoscritta Annalia Cianflone nata a Catanzaro il 03/11/1984 consapevole delle sanzioni penali richiamate dall'art. 76 del DPR 28/12/2000 n. 445, in caso di dichiarazioni mendaci, e di uso di atti falsi e consapevole della decadenza dei benefici eventualmente conseguiti a seguito di dichiarazioni non veritiere così come previsto dall'art. 75 del DPR 445 del 28 dicembre 2000, dichiara sotto la sua personale responsabilità ai sensi dell' art. 46 e 47 del DPR 445/2000 di essere in possesso del seguente curriculum

INFORMAZIONI PERSONALI

Cianflone Annalia

Data di nascita: 03/11/1984



✉ annalia.cianflone@gmail.com

annalia.cianflone@pec.it

POSIZIONE RICOPERTA

Specialista in Genetica Medica

ESPERIENZA PROFESSIONALE

01/07/2019-31/10/2019

Specializzando in Genetica Medica

King's College, Londra (Regno Unito)

Analisi esomi in pazienti con aneurisma aortico

01/11/2018-31/06/2019

Specializzando in Genetica Medica

Guy's and St Thomas Hospital, Londra (Regno Unito)

Attività di genetica clinica in pazienti sindromici ed in ambulatori dedicati a displasie scheletriche, sindromi da difetti del DNA repair, malattie genetiche dell'apparato visivo, malattie metaboliche, sindrome di Alport, diagnosi pre-natale, PMA.

01/03/2018-31/10/2018

Specializzando in Genetica medica

Ospedale Policlinico "San Martino", Genova(Italia)

Consulenza genetica, follow up e presa in carico multidisciplinare presso ambulatorio genetica medica dell'adulto per pazienti con neurofibromatosi, sclerosi tuberosa, Charcot-Marie-Tooth, malattie neuromuscolari, malattie neurodegenerative dell'adulto, trials clinici e registro pazienti con corea di Huntington, malattia del motoneurone, malattie mitocondriali, demenza, consulenza genetica prenatale.

01/03/2017-28/02/2018

Specializzando in Genetica Medica

Ospedale Policlinico "San Martino", Genova(Italia)

Consulenza genetica nell'ambulatorio per tumori rari, sindrome melanoma ereditario, sindrome di Gorlin, Von Hippel Lindau, Amartomatosi, Birt-Hogg-Dubé.

01/07/2015-28/02/2017

Specializzando in Genetica Medica

Ospedale Regionale per le Microcitemie, "A. Cao" Cagliari (Italia)

Attività di genetica clinica, follow up e presa in carico multidisciplinare nell'ambulatorio di genetica clinica e malattie rare per pazienti sindromici, con cromosomopatie, neurofibromatosi, malattie metaboliche, in terapia enzimatica sostitutiva, malattie neurologiche pediatriche a base genetica.

01/03/2015-30/06/2015	Specializzando in Genetica Medica Ospedale Binaghi ASSL Cagliari (Italia) Attività di genetica clinica e attività di laboratorio (citogenetica e genetica molecolare) nell'ambito di sindromi oncologiche a base genetica, prenatale, infertilità, emocromatosi, neurofibromatosi, e malattie genetiche nell'adulto.
01/01/2015-28/02/2015	Medico di Guardia ASP di Lamezia Terme, Conflenti (Italia)
01/08/2014-31/08/2014	Medico di Guardia Turistica ASP di Catanzaro, Taverna (Italia)
01/04/2014-06/2014	Medico di Guardia ASP di Catanzaro, Albi (Italia)
ISTRUZIONE E FORMAZIONE	
30/06/2019-30/09/2019	Honorary Fellow Department of Medical & Molecular Genetics King's College, Londra, UK
01/11/2018 - 30/06/2019	Honorary Fellow Department of clinical genetics Guy's Hospital, Londra
20- 24 Aprile 2018	Vincitrice fellowship per corso di formazione "Basic and advanced course in genetic counselling" Centro residenziale Universitario di Bertinoro
7-8 Giugno 2016	Corso di formazione (11,7 CFU) Advanced master School Fabry Veduggio a Lambro, Università degli studi di Milano-Bicocca
11-13 Maggio 2016	Corso di formazione XI Corso residenziale di Genetica pediatrica Sindromi malformative complesse con disabilità intellettive Bologna, Fondazione Mariani
30/09/2015	Corso di perfezionamento <i>L'utilizzo della metodica CGH array nella diagnostica prenatale</i> - Università degli Studi di CAGLIARI
01/09/2005-23/10/2013	Laurea Specialistica in Medicina e Chirurgia Università degli Studi "Magna Graecia", Catanzaro (Italia)
01/09/1998-30/06/2003	Maturità Classica Liceo Classico "P. Galluppi", Catanzaro (Italia)

Competenze personali

Madre lingua	Italiana				
Lingue straniere	COMPRENSIONE		PARLATO		SCRITTO
	Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	
Inglese	B2	B2	B2	B1	B1
Francese	A2	A2	A2	A1	A2

Livelli: A1/A2: utente base - B1/B2: utente intermedio - C1/C2: utente avanzato
 Quadro comune Europeo di riferimento delle Lingue

Competenza digitale

Autovalutazione				
Elaborazione delle informazioni	Comunicazione	Creazione di contenuti	Sicurezza	Risoluzione di problemi
Utente Intermedio	Utente Intermedio	Utente Intermedio	Utente Intermedio	Utente Intermedio

ULTERIORI INFORMAZIONI

Conferenze/Convegni

22-24 Ottobre 2019

International Alport Meeting

Siena

Relatore: Genotype/phenotype correlations in carriers of a single autosomal COL4A3 and COL4A4 mutation.

15-18 Giugno 2019

European Society Human Genetics conference 2019

Gothenburg

Presentazione Poster: Genotype/phenotype correlations in carriers of a single autosomal COL4A3 and COL4A4 mutation.

12 Marzo 2019

CGS Spring Meeting 2019

Royal College of Physicians, Londra

Uditore

23-24 Gennaio 2019

Festival of Genomics

Business Design Center, Londra

Uditore

10 Gennaio 2019

Mitochondrial optic neuropathies (2CPD)

Royal Society of Medicine, Londra

Uditore

20 Dicembre 2018

The dos and don'ts of genetic skin disease (3 CPD)

Royal Society of Medicine, Londra

Uditore

- 7 Dicembre 2018 **Cancer Genetics Group Winter Meeting 2018 (5 CPD)**
Royal Society of Biology, Londra
- 28 Novembre 2018 **Diagnostic challenge and clinical management of DNA repair disorders (4CPD)**
Royal Society of Medicine, Londra
Uditore
- 29-31 Ottobre 2018 **AAC New technologies and strategies to fight cancer 3rd Annual Meeting**
Milano
Presentazione Abstract: Improving clinical genetic testing in hereditary melanoma by gene panel sequencing: identification of novel germline pathogenic variants in *ACD*, *ATM*, *BAP1* and *POT1*.
- 16-19 Giugno 2018 **European Society Human Genetics conference 2018**
Milano
Uditore
- 15-17 Novembre 2017 **XX Congresso Nazionale SIGU**
Napoli
Abstract: Genetic testing for melanoma dominant and subordinate cancer syndromes: from gene panel to new diagnostic algorithms
- 29- 30 Giugno 2017 **The future of medicine starts now how science and new echnology are reshaping health science**
Genova
Uditore
- 23-26 Novembre 2016 **XIX Congresso Nazionale SIGU**
Torino
Presentazione poster: Usher syndrome a clinical case
- 12 Novembre 2016 **Distrofia muscolare di Duchenne**
Cagliari
Relatore: Trials clinici
- 19-21 Maggio 2016 **II Congresso regionale area pediatrica**
I bambini son il nostro futuro
Alghero
Relatore corso pre congressuale: Segni di sospetto di malattia genetica rara: dal segno clinico alla diagnosi
- 12-14 Febbraio 2016 **Conferenza internazionale sulla distrofia di Duchenne e Becker**
Roma
Uditore

- 6 Novembre 2015 **Le mucopolisaccaridosi: un modello nella gestione multidisciplinare delle malattie rare**
Sassari
Uditore
- 21-24 Ottobre 2015 **XVIII Congresso Nazionale SIGU**
Rimini
Uditore
- 26 Maggio 2015 **I trapianti nel terzo millennio: dal presente al futuro**
Cagliari, 26 Maggio 2015
Uditore
- 1-3 Ottobre 2015 **I Congresso regionale di area pediatrica**
Comunicare meglio per curare meglio
Cagliari
Relatore corso pre congressuale: malattie genetiche rare dal segno clinico alla diagnosi

Autorizzo il trattamento dei dati personali contenuti nel presente curriculum vitae ai sensi del D.L. 196/2003 Codice in materia di protezione dei dati personali

Annalia Cianflone

