



ALLA MAGNIFICA RETTRICE
DELL'UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI MILANO

COD. ID: 6983

Il sottoscritto chiede di essere ammesso a partecipare alla selezione pubblica, per titoli ed esami, per il conferimento di un assegno di ricerca presso il **Dipartimento di Fisiopatologia Medico-Chirurgica e dei Trapianti**

Responsabile scientifico: **Prof.ssa Luisa Ottobrini**

Federica Mornata

CURRICULUM VITAE

INFORMAZIONI PERSONALI

Cognome	Mornata
Nome	Federica

OCCUPAZIONE ATTUALE

Incarico	Struttura
Post-Doc (assegnista di tipo B)	Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslazionale-Università degli Studi di Milano

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Titolo	Corso di studi	Università	anno conseguimento titolo
Laurea Magistrale o equivalente	Farmacia (classe LM-13)	Università degli Studi di Milano	2016
Specializzazione	-	-	-
Dottorato Di Ricerca	Scienze Farmacologiche, Sperimentali e Cliniche (XXXIII ciclo)	Università degli Studi di Milano	2021
Master	-	-	-
Diploma Di Specializzazione Medica	-	-	-
Diploma Di Specializzazione Europea	-	-	-
Altro	Esame di Stato per la professione di Farmacista	Università degli Studi di Milano	2016



ISCRIZIONE AD ORDINI PROFESSIONALI

Data iscrizione	Ordine	Città
-	-	-



LINGUE STRANIERE CONOSCIUTE

lingue	livello di conoscenza
Inglese	C1 (Toefl iBT- Luglio 2017)

PREMI, RICONOSCIMENTI E BORSE DI STUDIO

anno	Descrizione premio
2017	Vincitrice di una borsa di studio nell'ambito del dottorato di ricerca in Scienze Farmacologiche Sperimentali e Cliniche, Facoltà di Scienze del Farmaco, Università degli Studi di Milano.

ATTIVITÀ DI FORMAZIONE O DI RICERCA

- **2021-presente: Post-Doc presso IRCCS Humanitas Research Hospital, Rozzano (Milano)**

Il glioblastoma (GBM) è la forma di tumore cerebrale primario più comune, con una prognosi particolarmente sfavorevole. Per questo motivo, è urgente identificare nuovi target terapeutici. Nel contesto GBM, i macrofagi associati al tumore (TAMs) rappresentano una popolazione molto eterogenea e numerosa: dunque una migliore comprensione del ruolo di queste cellule nella progressione tumorale risulta fondamentale, così da poterli sfruttare per eventuali interventi immuno-oncologici.

Con questi presupposti, mi sono occupata della creazione e della validazione di un modello di co-cultura *in vitro* tra macrofagi umani e cellule tumorali (utilizzando come surrogato la linea cellulare immortalizzata U87). Il profilo trascrizionale dei due tipi cellulari è stato analizzato in seguito ad analisi di RNA-seq. con lo scopo di individuare vie di segnale che possano rappresentare potenziali bersagli di nuove terapie farmacologiche. Grazie alla collaborazione con partner nel progetto i dati biologici verranno elaborati e tradotti in modelli matematici che possano indirizzare la pratica clinica.

- **2017-2021: Dottorato di Ricerca in Scienze Farmacologiche Sperimentali e Cliniche (XXXIII ciclo) - Settore scientifico-disciplinare SSD BIO/14. Tutor Prof.ssa Elisabetta Vegeto.**

Durante il dottorato la mia attività di ricerca è stata indirizzata allo studio dell'attività estrogenica sulla risposta infiammatoria, con particolare attenzione alla neuroinfiammazione associata alla neurodegenerazione. Mi sono occupata della creazione di sistemi cellulari reporter per lo studio, attraverso *live imaging*, delle interazioni fra neuroni degeneranti e macrofagi. Mi sono concentrata sul ruolo di NRF2, un fattore di trascrizione importante nella patogenesi della malattia di Parkinson, studiando il suo ruolo come possibile mediatore di effetti immunitari positivi, esercitati attraverso modifiche del profilo immuno-metabolico dei macrofagi. Al contempo, sono state evidenziate differenze legate al sesso nell'attivazione di NRF2 che potrebbero spiegare il dimorfismo sessuale osservato nell'onset, sintomatologia e nella progressione della malattia di Parkinson.

- **2015-2016: Svolgimento della tesi sperimentale magistrale presso il Laboratorio diretto dalla Prof.ssa Elisabetta Vegeto - Dipartimento di Scienze Farmacologiche.**

È riportato in letteratura che diversi pathways biologici sono modulati dagli estrogeni nei macrofagi: durante lo svolgimento della mia tesi sperimentale mi sono occupata della caratterizzazione della risposta biologica *in vivo* dei macrofagi tissutali (nello specifico macrofagi peritoneali murini) agli estrogeni, con un focus specifico sulla proliferazione e polarizzazione di queste cellule.



ATTIVITÀ PROGETTUALE

Anno	Progetto
2021-presente	<p>Titolo: <i>“Modelling cell plasticity at the invasive Edge to Diminish Glioblastoma Early relapse risk (Mi*EDGE)”</i></p> <p>Questo progetto è finanziato da ERACoSysMed, come parte del programma dell’Unione Europea Horizon Framework 2020.</p> <p>Ruolo: partecipante come Post-Doc presso IRCCS Humanitas Research Hospital, Rozzano</p>
2017-2021	<p>Titolo: <i>“Molecular imaging of the inflammatory response in the early stage of Parkinson’s disease: role of macrophages and gender”</i></p> <p>Questo progetto è finanziato da una borsa di studio stanziata da Bracco Imaging s.p.a. nell’ambito del dottorato di ricerca in Scienze Farmacologiche Sperimentali e Cliniche, Università degli Studi di Milano.</p> <p>Ruolo: partecipante come Dottoranda presso il Dipartimento di Scienze Farmacologiche e Biomolecolari (DISFEB), Università degli Studi di Milano</p>

TITOLARITÀ DI BREVETTI

Brevetto
-

CONGRESSI, CONVEGNI E SEMINARI

Data	Titolo	Sede
01-04 Settembre 2024	Modelling macrophages-glioblastoma cross-talk in tumor microenvironment (<i>poster</i>)	7 th European Congress of Immunology - Dublino (Irlanda)
22-25 Maggio 2023	Modelling macrophages-glioblastoma cross-talk in tumor microenvironment (<i>poster</i>)	XIV National SIICA Congress - Verona (Italia)
29 Marzo-01 Aprile 2023	Modelling macrophages-glioblastoma cross-talk in tumor microenvironment (<i>poster</i>)	European Phagocyte Workshop- Budapest (Ungheria)
23-26 Maggio 2022	Modelling macrophages-glioblastoma cross-talk in tumor microenvironment (<i>poster</i>)	XIII National SIICA Congress- Napoli (Italia)
9-11 Maggio 2022	Modelling macrophages-glioblastoma cross-talk in tumor microenvironment (<i>poster</i>)	Frontiers in Cancer Immunotherapy -New York (USA)
10-13 Luglio	Sexual differentiation of microglia and	XIV European Meeting on Glial Cells in Health



2019	neurodegenerative diseases (poster)	and Disease- Porto (Portogallo)
------	-------------------------------------	---------------------------------

PUBBLICAZIONI

Libri
Maielli A.*, Mornata F.* , Persico P.*, Capucetti A., Bonecchi R., Simonelli M., Locati M., Borroni EM and Savino B.- (2023). The Evolving Landscape of Monocyte/Macrophage System in Glioma. In: Interdisciplinary Cancer Research. Springer, Cham. https://doi.org/10.1007/16833_2023_174

Articoli su riviste
Pepe, G., Locati, M., Della Torre, S., Mornata, F. , Cignarella, A., Maggi, A., and Vegeto, E. (2018). The estrogen-macrophage interplay in the homeostasis of the female reproductive tract. Hum. Reprod. Update 24, 652-672. 10.1093/humupd/dmy026
Mornata, F. , Pepe, G., Sfogliarini, C., Brunialti, E., Rovati, G., Locati, M., Maggi, A., and Vegeto, E. (2020). Reciprocal interference between the NRF2 and LPS signaling pathways on the immune-metabolic phenotype of peritoneal macrophages. Pharmacol. Res. Perspect. 8. 10.1002/prp2.638.
Brunialti, E., Villa, A., Mekhaeil, M., Mornata, F. , Vegeto, E., Maggi, A., Di Monte, D.A., and Ciana, P. (2021). Inhibition of microglial β -glucocerebrosidase hampers the microglia-mediated antioxidant and protective response in neurons. J. Neuroinflammation 18. 10.1186/s12974-021-02272-2.
Pepe, G., Sfogliarini, C., Rizzello, L., Battaglia, G., Pinna, C., Rovati, G., Ciana, P., Brunialti, E., Mornata, F. , Maggi, A., et al. (2021). ER α -independent NRF2-mediated immunoregulatory activity of tamoxifen. Biomed. Pharmacother. 144, 753-3322. 10.1016/j.biopha.2021.112274.
Shojaee, P.*, Mornata, F.* , Deutsch, A., Locati, M., and Hatzikirou, H. (2022). The impact of tumor associated macrophages on tumor biology under the lens of mathematical modelling: A review. Front. Immunol. 13. 10.3389/fimmu.2022.1050067

Atti di convegni
-

ALTRE INFORMAZIONI

Attività di tutoraggio ed insegnamento: <ul style="list-style-type: none">• Supervisione di studenti triennali del corso durante il loro tirocinio di laurea (corso di laurea Biotecnologie Mediche- Università degli studi di Milano)• Attività di tutoraggio per il corso Biotecnologie farmacologiche avanzate (u.d. Laboratorio Biotecnologie Farmacologiche- Università degli studi di Milano).
Competenze specifiche: <ul style="list-style-type: none">• Coltivazione, mantenimento e gestione di cellule primarie e linee cellulari immortalizzate.• Trasfezioni transienti e stabili utilizzando la metodica con Lipofectamina.• Manipolazione di animali (topi): genotipizzazione, lavaggio peritoneale, <i>in vivo</i> imaging.• Estrazione di acidi nucleici, quantificazione, PCR e quantitative Real Time PCR.• Estrazione e dosaggio di proteine da colture cellulari e tessuti.• Saggi ELISA per la quantificazione di livelli di citochine.• CCD camera per imaging della bioluminescenza <i>in vivo</i>.• Saggi enzimatici per la valutazione dell'attività luciferasica.



Iscrizione a società scientifiche:

- **2020-2022:** International Society of Gynecological Endocrinology (ISGE)

Le dichiarazioni rese nel presente curriculum sono da ritenersi rilasciate ai sensi degli artt. 46 e 47 del DPR n. 445/2000.

Il presente curriculum, non contiene dati sensibili e dati giudiziari di cui all'art. 4, comma 1, lettere d) ed e) del D.Lgs. 30.6.2003 n. 196.

RICORDIAMO che i curricula **SARANNO RESI PUBBLICI sul sito di Ateneo** e pertanto si prega di non inserire dati sensibili e personali. Il presente modello è già precostruito per soddisfare la necessità di pubblicazione senza dati sensibili.

Si prega pertanto di **NON FIRMARE** il presente modello.

Luogo e data: Milano, 13/11/2024