



ALLA MAGNIFICA RETTRICE
DELL'UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI MILANO

COD. ID: A034

La sottoscritta chiede di essere ammessa a partecipare alla selezione pubblica, per titoli ed esami, per il conferimento di un assegno di ricerca presso il Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslazionale

Responsabile scientifico: Prof.ssa Riva Paola

Viviana Tritto

CURRICULUM VITAE

INFORMAZIONI PERSONALI

Cognome	Tritto
Nome	Viviana

OCCUPAZIONE ATTUALE

Incarico	Struttura
Dottoranda	Dipartimento di Medicina Molecolare e Traslazionale, Università degli Studi di Brescia, con svolgimento dell'attività di ricerca presso il Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslazionale dell'Università degli Studi di Milano

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Titolo	Corso di studi	Università	anno conseguimento titolo
Diploma Di Specializzazione Medica/Sanitaria	Genetica Medica	Università degli Studi di Milano	2022
Dottorato Di Ricerca	Genetica molecolare, biotecnologie e medicina sperimentale	Università degli Studi di Brescia	In corso di conseguimento (discussione tesi prevista per dicembre 2025)
Laurea Magistrale o equivalente	Biologia Sperimentale ed Applicata - Curriculum Bioanalisi	Università degli Studi di Pavia	2018
Master			
Altro	Abilitazione all'esercizio della professione di Biologo	Università degli Studi di Pavia	2018



ISCRIZIONE AD ORDINI PROFESSIONALI

Data iscrizione	Ordine	Città

LINGUE STRANIERE CONOSCIUTE

lingue	livello di conoscenza
Inglese	B2

PREMI, RICONOSCIMENTI E BORSE DI STUDIO

anno	Descrizione premio
Da dicembre 2022 ad oggi	Borsa di studio - Dottorato di Ricerca in Genetica molecolare, biotecnologie e medicina sperimentale, Università degli Studi di Brescia
2024	Borsa congressuale per giovani non strutturati - Associazione Italiana di Biologia e Genetica Generale e Molecolare (AIBG), XXII Congresso Nazionale
2022	Borsa congressuale per giovani non strutturati - Associazione Italiana di Biologia e Genetica Generale e Molecolare (AIBG), XX Congresso Nazionale
aa.aa. 2018-2019; 2019-2020; 2020-2021	Borsa di studio Legge 398/89 - Scuola di Specializzazione in Genetica Medica, Università degli Studi di Milano

ATTIVITÀ DI FORMAZIONE O DI RICERCA

<p>Attività di Formazione professionale</p> <p>Corsi/eventi di formazione frequentati:</p> <ul style="list-style-type: none">- Corso di “Optical microscopy: principles, methods, applications and technologies” 11-12/09/2024, Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslazionale, Università degli Studi di Milano- Corso di Educazione Continua in Genetica Medica “Italian Medical Genetics Academy 2024”, SIGU (Società Italiana Di Genetica Umana), modalità online:<ul style="list-style-type: none">• “Neonatologia”, 25/01/2024• “PMA”, 22/02/2024• “Espressione Genica”, 21/03/2024• “Varianti non codificanti e malattie genetiche”, 18/04/2024• “Citogenomica”, 16/05/2024• “Patologia degli organelli”, 20/06/2024• “Patologia polmonare”, 18/07/2024• “Patologie SNC”, 19/09/2024• “Gene therapy”, 14/11/2024• “Cromosomopatie oggi”, 12/12/2024



- Corso di formazione “Genomica: tecnologie avanzate”, FISV (Federazione Italiana Scienze della Vita) 25-26 gennaio 2024, c/o Università degli Studi di Milano, seguito online
- Evento formativo “BEST PRACTICE in Medicina di Laboratorio: applicazione di analisi di sequenziamento massivo parallelo (Next Generation Sequencing - NGS) - Edizione Unica”, Accademia di formazione per il servizio sociosanitario lombardo 24/11/2023, Palazzo Pirelli, Regione Lombardia, Milano
- Corso “General English PhD Language Skills Project” marzo e aprile 2023, Università degli Studi di Brescia, modalità online
- Corso di formazione “Le opportunità nei work programme 2023-24 e regole di partecipazione”, U.O.C. Ricerca e Cooperazione Internazionale e Agenzia per la Promozione della Ricerca Europea 15/03/2023, Università degli Studi di Brescia, modalità online
- Evento formativo “Progetto «Open Science»” 07-14-21/02/2023, Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslazionale, Università degli Studi di Milano
- Corso di formazione “Malattie rare, quattro incontri. Casi complessi di genetica clinica”, Fondazione IRCCS Ca’ Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano, modalità online:
 - “Linee guida e indicazioni attuali dell’esoma in epoca neonatale”, 17/09/2021
 - “L’utilizzo dell’esoma in epoca pediatrica: le ricadute assistenziali”, 22/10/2021
- Corso di aggiornamento “Malattie mitocondriali: 20 anni di storia”, Fondazione Mariani 22-23-24/09/2021, modalità online
- Corso di formazione “Le 12 sindromi che ogni Pediatra e ogni NPI deve conoscere”, Fondazione Mariani 21-22-28-29/04/2021, modalità online
- Corso di Formazione “Sicurezza nei Laboratori Chimici e Biologici” - parte chimica 04/2016, Università degli Studi di Pavia, modalità online
- Corso di Formazione “Sicurezza nei Laboratori Chimici e Biologici” - parte biologica 04/2016, Università degli Studi di Pavia, modalità online

Frequenza di Laboratori per apprendimento di specifiche tecniche:

- Riprogrammazione, coltura e caratterizzazione di cellule pluripotenti staminali indotte (*induced Pluripotent Stem Cell*, iPSC) Dal 18 settembre al 12 novembre 2024, Laboratorio di Neuroscienze, diretto dalla Prof.ssa Antonia Ratti, IRCCS Istituto Auxologico Italiano, Cusano Milanino (MI)
- Applicazione delle tecniche molecolari di *array comparative genomic hybridisation* (aCGH) e *single nucleotide polymorphism array* (SNP array) 9-11/01/2023, 10-12/05/2023, Laboratorio di Genetica Medica della Fondazione IRCCS San Gerardo dei Tintori, Monza (MB)
- Analisi 4C-Seq (*circular chromosome conformation capture, coupled to high-throughput sequencing*) Dal 28 giugno al 5 luglio 2021, Laboratorio Genome Biology, diretto dalla Prof.ssa Beatrice Bodega, Fondazione Istituto Nazionale di Genetica Molecolare (INGM), Milano

Tirocinio, in qualità di specializzanda in Genetica Medica dell’Università degli Studi di Milano, presso l’UOSD Genetica Medica della Fondazione IRCCS Ca’ Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano, diretta dalla Dott.ssa Federica Natacci:

- Partecipazione a visite per l’esecuzione del test di *screening* NIPT (*Non Invasive Prenatal Test*), con consulenza genetica prenatale e raccolta di dati anamnestici Dal 7 luglio al 5 agosto 2021
- Inquadramento diagnostico di casi postnatali di patologie genetiche, con gestione del *follow-up*, relazione di consulenza genetica, raccolta dei dati anamnestici, valutazione di dati clinici e comunicazione di risultati di test genetici Dal 29 marzo al 31 maggio 2022



Attività di Ricerca svolta presso il Laboratorio di Genetica Medica umana – Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslazionale dell’Università degli Studi di Milano – sotto la guida della Prof.ssa Paola Riva

Studio delle basi genetico-molecolari di malattie rare – quali la Sindrome da microdelezione NF1, la Neurofibromatosi di tipo I, la Neurofibromatosi di tipo II, la Sindrome di Noonan – e delle alterazioni epigenetiche in sindromi da microdelezione (effetto posizione in Sindrome da microdelezione NF1 e microdelezioni 22q12), tramite analisi di tipo genetico, genomico, cromosomico e cromatinico, che prevedono:

- Applicazione di tecniche di biologia molecolare: estrazione di DNA e RNA da sangue e da linee cellulari linfoblastoidi e iPSC; quantificazione degli acidi nucleici; disegno dei *primer*; PCR (*Polymerase Chain Reaction*); Long- Range PCR; RT-PCR (*Retro Transcriptase-Polymerase Chain Reaction*); Real-Time PCR; gel elettroforesi; purificazione dei prodotti di PCR; Sequenziamento Sanger; analisi dei microsatelliti; analisi dell’espressione allelica differenziale; RNA FISH (*Fluorescent in situ hybridization*); analisi 4C-Seq; Western blot; analisi del proteoma e del fosfoproteoma;
- Applicazione di tecniche di biologia cellulare: preparazione di terreni di coltura; semina, espansione, sincronizzazione, congelamento e scongelamento di linee cellulari linfoblastoidi; isolamento di cellule mononucleari del sangue periferico (PBMC) a partire da sangue intero; riprogrammazione a partire da PBMC, coltura, congelamento, scongelamento e caratterizzazione tramite saggi di immunisto chimica di iPSC;
- Applicazione di tecniche di citogenetica classica e molecolare: analisi del cariotipo umano; FISH; aCGH e SNP array;
- Utilizzo di microscopio ottico, a fluorescenza e confocale;
- Applicazione di *software* e *database* bioinformatici per lo studio di: varianti genetiche, identificate tramite sequenziamento Sanger, NGS e Oxford Nanopore Sequencing (*dbSNP*, *ClinVar*, *eVai*, *Elaspic*, *BLAST*, *BLAT*, *Chromas*, *SeqScape software*, *Primer 3*, *Universal ProbeLibrary Assay Design Center - Roche*); CNV (*Copy Number Variation*), identificate tramite aCGH e Oxford Nanopore Sequencing (*Agilent CytoGenomics software*, *DECIPHER database*); cromosomi, geni, trascritti genici, proteine, *pathway* molecolari, interattoma, trascrittoma, proteoma e fosfoproteoma (*UCSC Genome Browser*, *Ensembl Genome Browser*, *NCBI*, *GeneCards*, *PeCan*, *UniProt*, *UCSF Chimera*, *String*, *The Human Protein Atlas*, *GTEX*, *KEGG - Kyoto Encyclopedia of Genes and Genomes*); TAD (*topologically associated domain*) e struttura cromatinica (*3D Genome Browser*, *ClinTAD*, *Juicebox Aiden Lab Tool*); elementi regolatori dell’espressione genica, tra cui *enhancer*, *insulator* e modificazioni istoniche (*VISTA Enhancer Browser*, *CTCFBSDB 2.0*); correlazioni genotipo-fenotipo (*OMIM*, *Human Phenotype Ontology*, *DisGeNET*); elaborazione statistica dei dati (basi di “R”, *JMP software*, *Jamovi software*, *Microsoft Excel*).

Tale attività è stata svolta in qualità di:

- Tirocinante (07/2017 - 03/2018) per il conseguimento della Laurea Magistrale in Biologia Sperimentale ed Applicata dell’Università degli Studi di Pavia, con tesi dal titolo “Studio dell’effetto posizione causato da una delezione 17q11.2 in un paziente affetto da Neurofibromatosi di tipo I”
- Laureato frequentatore (04/2018 - 10/2018)
- Specializzanda (11/2018 - 11/2022) per il conseguimento del titolo di Specializzazione in Genetica Medica, presso l’Università degli Studi di Milano, con tesi dal titolo “Effetto posizione, pseudodominanza e geni modificatori nella sindrome da microdelezione NF1: contributo epigenetico e genetico al fenotipo clinico”
- Titolare di contratti di collaborazione nell’ambito del progetto: “Identificazione di varianti patogenetiche in pazienti con neurofibromatosi di tipo 1 e Sindrome di Noonan e valutazione dell’effetto posizione nella sindrome da microdelezione NF1” (dal 03/05/2019 al 02/08/2019 - dal 11/05/2020 al 10/07/2020 - dal 08/03/2021 al 07/05/2021)
- Titolare di Assegno di ricerca di tipo B, finanziato dal Ministero della Salute, nell’ambito del programma di ricerca dal titolo: “Identificazione delle alterazioni epigenetiche alla base dell’effetto posizione nella Sindrome da microdelezione NF1” (dal 01/02/2022 al 30/11/2022)



- Dottoranda in Genetica molecolare, biotecnologie e medicina sperimentale dell'Università degli Studi di Brescia (dal 01/12/2022 ad oggi)
- Titolare di contratto di collaborazione nell'ambito del progetto: "Identificazione di varianti patogenetiche in pazienti Sindrome da microdelezione NF1 e valutazione dell'effetto posizione delle delezioni sull'espressione genica" (dal 18/09/2023 al 17/11/2023)
- Titolare di contratto di collaborazione nell'ambito del progetto: "Valutazione dell'effetto posizione sull'espressione di geni fiancheggianti la delezione della regione NF2 in rari pazienti affetti da neurofibromatosi di tipo 2" (dal 02/09/2024 al 01/10/2024)

Attività didattica integrativa in corsi di studio nell'ambito del settore SSD BIOS-10/A (ex. BIO/13) presso l'Università degli Studi di Milano

- Cultore della materia nell'ambito dell'insegnamento di Genetica del Corso di Studio triennale di Biotecnologie Mediche
Da dicembre 2022 ad oggi, Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslazionale
- Incarico di collaborazione (Art. 45) finalizzata a tutorato e assistenza allo studio di studenti nell'insegnamento di Biologia, Chimica e Biochimica generale (modulo Biologia), nell'ambito del Corso di Laurea in Scienze motorie, sport e salute
Da 10/2024 ad oggi, Dipartimento di Scienze Biomediche per la salute
- Incarico di collaborazione (Art. 45) per lo svolgimento di esercitazioni teoriche e pratiche in laboratorio nell'ambito dell'insegnamento di Genetica del Corso di Studio di Biotecnologie Mediche
03/2024-05/2024, Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslazionale
- Incarico di collaborazione (Art. 45) finalizzata a tutorato e assistenza allo studio di studenti nell'insegnamento di Biologia, Chimica e Biochimica generale (modulo Biologia), nell'ambito del Corso di Laurea in Scienze motorie, sport e salute
10/2023-02/2024, Dipartimento di Scienze Biomediche per la salute
- Lezione-seminario dal titolo "Genetica ed intolleranze alimentari - Intolleranza al lattosio", nell'ambito dell'insegnamento di Genetica del Corso di Studio di Biotecnologie Mediche
22/05/2023, Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslazionale
- Incarico di collaborazione (Art. 45) per lo svolgimento di esercitazioni teoriche e pratiche in laboratorio nell'ambito dell'insegnamento di Genetica del Corso di Studio di Biotecnologie Mediche
03/2023-05/2023, Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslazionale
- Incarico di collaborazione (Art. 45) finalizzata a tutorato e assistenza allo studio di studenti nell'insegnamento di Biologia, Chimica e Biochimica generale (modulo Biologia), nell'ambito del Corso di Laurea in Scienze motorie, sport e salute
02/2023, Dipartimento di Scienze Biomediche per la salute
- Incarico di collaborazione (Art. 45) per lo svolgimento di esercitazioni teoriche e pratiche in laboratorio nell'ambito dell'insegnamento di Genetica del Corso di Studio di Biotecnologie Mediche
03/2022-05/2022, Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslazionale
- Lezione-seminario dal titolo "Ciclo cellulare, mitosi e meiosi", nell'insegnamento di Biologia, Chimica e Biochimica generale (modulo Biologia), nell'ambito del Corso di Laurea in Scienze motorie, sport e salute
15/11/2021, Dipartimento di Scienze Biomediche per la salute
- Incarico di collaborazione (Art. 45) finalizzata a tutorato e assistenza allo studio di studenti nell'insegnamento di Biologia, Chimica e Biochimica generale (modulo Biologia), nell'ambito del Corso di Laurea in Scienze motorie, sport e salute
10/2021-02/2022, Dipartimento di Scienze Biomediche per la salute
- Incarico di collaborazione (Art. 45) per lo svolgimento di esercitazioni teoriche e pratiche in laboratorio nell'ambito dell'insegnamento di Genetica del Corso di Studio di Biotecnologie Mediche
03/2021-05/2021, Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslazionale



- Incarico per attività di tutorato per Progetto nazionale di Scienze biologiche e Biotecnologie - Piano nazionale Lauree Scientifiche (PLS)
07/2019, Dipartimento di Bioscienze
- Incarico di collaborazione (Art. 45) per lo svolgimento di esercitazioni teoriche e pratiche in laboratorio nell'ambito dell'insegnamento di Genetica del Corso di Studio di Biotecnologie Mediche
05/2019, Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslazionale
- Tutor di studenti laureandi del Corso di Laurea Triennale di Biotecnologie Mediche:
 - "Sindrome da microdelezione NF1 atipica con formazione del gene chimerico RNF135/SUZ12: valutazione dell'espressione di geni regolati da PRC2 e il componente SUZ12 e studio dell'effetto posizione mediante Real Time PCR" (a.a. 2021-2022)
 - "Ricerca di *breakpoint* in rari pazienti NF2 deleti e studio dell'effetto posizione" (a.a. 2020-2021)
 - "Meccanismi genetici ed epigenetici implicati nella Sindrome da Microdelezione NF1" (a.a. 2019-2020)
 - "Messa a punto della tecnica RNA FISH in linee di linfociti immortalizzate per lo studio dei domini cromatinici in pazienti con sindrome da microdelezione NF1" (a.a. 2018-2019)
 - "Caratterizzazione di marcatori tumorali mediante sequenziamento Sanger per un trattamento chemioterapico mirato dei tumori solidi" (a.a. 2017-2018)
- Tutor di studenti laureandi del Corso di Laurea Magistrale Medical Biotechnology and Molecular Medicine:
 - "Evaluation of the contribution of the dysregulated expression of PRC2 components and target genes, pseudodominance, and modifier genes to the clinical phenotype of a patient with atypical NF1 microdeletion syndrome" (a.a. 2022-2023)
 - "Characterization of rare 22q12 microdeletions in NF2 patients with severe phenotype and study of position effect" (a.a. 2020-2021)
- Tutor di studente laureando del Corso di Laurea Magistrale in Biologia Applicata alla Ricerca Biomedica:
"Caratterizzazione di rare microdelezioni 22q12 in pazienti NF2 e valutazione del contributo di aploinsufficienza, effetto posizione, pseudodominanza e geni modificatori al fenotipo clinico" (a.a. 2022-2023)
- Tutor di studente laureando del Corso di Laurea Magistrale di Biotecnologie Mediche dell'Università degli studi di Milano-Bicocca, tirocinante presso UniMi:
"Valutazione di varianti identificate mediante NGS *targettato* di pazienti Noonan negativi all'analisi molecolare convenzionale: applicazione del *software* eVai e di strumenti bioinformatici" (a.a. 2019-2020)

Attività di didattica divulgativa

- Incarico per la partecipazione come relatore (lezione dal titolo "Genetica ed intolleranze alimentari - Intolleranza al lattosio") e per lo svolgimento di esercitazioni pratiche per il percorso di formazione orientativa PNRR "La genetica quotidiana", nell'ambito del Programma PNRR "Orientamento attivo nella transizione scuola-università", Centro funzionale di Ateneo per l'Orientamento allo Studio e alle Professioni (COSP) dell'Università degli Studi di Milano
11-12/06/2024 e 25-26/06/2024, Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslazionale, Università degli Studi di Milano
- Partecipazione a "PhD Student Week", nell'ambito delle attività di Terza Missione
15-19/04/2024, Dipartimento di Medicina Molecolare e Traslazionale, Università degli Studi di Brescia
- Incarico per la partecipazione come relatore (lezione dal titolo "Genetica ed intolleranze alimentari - Intolleranza al lattosio") e per lo svolgimento di esercitazioni pratiche per il percorso di formazione orientativa PNRR "La genetica quotidiana", nell'ambito del Programma PNRR "Orientamento attivo nella transizione scuola-università", Centro funzionale di Ateneo per l'Orientamento allo Studio e alle Professioni (COSP) dell'Università degli Studi di Milano
20-21/06/2023, Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslazionale, Università degli Studi di Milano



ATTIVITÀ PROGETTUALE

Anno	Progetto
2024	Collaborazione nell'attività di ricerca per il progetto PRIN - 2022 2022BF89JZ dal titolo "Emerging role of digenic or pseudo-digenic inheritance models in mendelian diseases: implication of hypomorphic variants in Noonan syndrome's pathogenetic mechanisms and in RAS pathway deregulation", Responsabile Scientifico Paola Riva Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslazionale dell'Università degli Studi di Milano
2024	Partecipazione ad attività di supporto alla ricerca con contratto di collaborazione nell'ambito del progetto "Valutazione dell'effetto posizione sull'espressione di geni fiancheggianti la delezione della regione NF2 in rari pazienti affetti da neurofibromatosi di tipo 2", Responsabile Scientifico Paola Riva Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslazionale dell'Università degli Studi di Milano
2023	Partecipazione ad attività di supporto alla ricerca con contratto di collaborazione nell'ambito del progetto "Identificazione di varianti patogenetiche in pazienti Sindrome da microdelezione NF1 e valutazione dell'effetto posizione delle delezioni sull'espressione genica", Responsabile Scientifico Paola Riva Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslazionale dell'Università degli Studi di Milano
2022	Collaborazione con Assegno di ricerca di tipo B per l'attività di ricerca, nell'ambito del progetto di Ricerca Finalizzata RF-2016-02361293 dal titolo "Unsolved challenges in neurofibromatosis type 1: the search for novel clinical and molecular predictors for spinal neurofibromatosis diagnosis and management", Responsabile dell'Unità operativa UniMi Paola Riva, Responsabile Scientifico Marica Eoli (finanziato dal Ministero della Salute) Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslazionale dell'Università degli Studi di Milano
2021	Partecipazione ad attività di supporto alla ricerca con contratto di collaborazione nell'ambito del progetto "Identificazione di varianti patogenetiche in pazienti con neurofibromatosi di tipo 1 e Sindrome di Noonan e valutazione dell'effetto posizione nella sindrome da microdelezione NF1", Responsabile Scientifico Paola Riva Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslazionale dell'Università degli Studi di Milano
2020	Partecipazione ad attività di supporto alla ricerca con contratto di collaborazione nell'ambito del progetto "Identificazione di varianti patogenetiche in pazienti con neurofibromatosi di tipo 1 e Sindrome di Noonan e valutazione dell'effetto posizione nella sindrome da microdelezione NF1", Responsabile Scientifico Paola Riva Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslazionale dell'Università degli Studi di Milano
2019	Partecipazione ad attività di supporto alla ricerca con contratto di collaborazione nell'ambito del progetto "Identificazione di varianti patogenetiche in pazienti con neurofibromatosi di tipo 1 e Sindrome di Noonan e valutazione dell'effetto posizione nella sindrome da microdelezione NF1", Responsabile Scientifico Paola Riva Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslazionale dell'Università degli Studi di Milano



TITOLARITÀ DI BREVETTI

Brevetto

CONGRESSI, CONVEGNI E SEMINARI (con comunicazioni orali)

Data	Titolo	Sede
24 settembre 2022	Comunicazione orale su invito al XX Congresso Nazionale A.I.B.G.: "Study of position effect of type I NF1 deletion by the 4C-Seq functional genomic analysis"	Roma
8 settembre 2022	Comunicazione orale su invito al XXV Congresso Nazionale SIGU: "Evidence of position effect in Neurofibromatosis type I microdeletion syndrome by 4C-seq analysis"	Trieste
27 settembre 2021	Comunicazione orale su invito alla V edizione del Workshop di BioMeTra: "Position effect in Neurofibromatosis type I microdeletion syndrome: epigenetic contribution to the clinical phenotype severity"	Segrate (MI)

CONGRESSI, CONVEGNI E SEMINARI (partecipazione)

Data	Titolo	Sede
2-4 ottobre 2024	XXVII Congresso Nazionale SIGU	Padova
19-21 settembre 2024	XXII Congresso Nazionale A.I.B.G.	Salerno
1-4 giugno 2024	57 th European Society of Human Genetics (ESHG) Conference	Berlino (Germania)
4-6 ottobre 2023	XXVI Congresso Nazionale SIGU	Rimini
21-23 settembre 2023	XXI Congresso Nazionale A.I.B.G.	Bari
19 settembre 2023	7 th BioMeTra Workshop	Segrate (MI)



10-13 giugno 2023	56 th European Society of Human Genetics (ESHG) Conference	Glasgow (Scozia) - seguito online
13 maggio 2023	“Vivere con le Neurofibromatosi”, Convegno Associazione Neurofibromatosi (A.N.F.)	Brescia
23-24 settembre 2022	XX Congresso Nazionale A.I.B.G.	Roma
7-9 settembre 2022	XXV Congresso Nazionale SIGU	Trieste
11-14 giugno 2022	55 th European Society of Human Genetics (ESHG) Conference	Vienna (Austria)
17-19 novembre 2021	XXIV Congresso Nazionale SIGU	Edizione virtuale
27 settembre 2021	5 th BioMeTra Workshop	Segrate (MI)
28-31 agosto 2021	54 th European Society of Human Genetics (ESHG) Conference	Edizione virtuale
10-11 dicembre 2020	19 th European Neurofibromatosis Meeting 2020	Edizione virtuale
11-13 novembre 2020	XXIII Congresso Nazionale SIGU	Edizione virtuale
6-9 giugno 2020	53 rd European Society of Human Genetics (ESHG) Conference	Edizione virtuale
13-16 novembre 2019	XXII Congresso Nazionale SIGU	Roma
4-5 ottobre 2019	XIX Congresso Nazionale A.I.B.G.	Milano
23 settembre 2019	4 th BioMeTra Workshop	Segrate (MI)



PUBBLICAZIONI

Monografie
Articoli su riviste
“Genetic/epigenetic effects in NF1 microdeletion syndrome: beyond the haploinsufficiency, looking at the contribution of not deleted genes”. V. Tritto, P. Bettinaglio, E. Mangano, C. Cesaretti, F. Marasca, C. Castronovo, R. Bordoni, C. Battaglia, V. Saletti, V. Ranzani, B. Bodega, M. Eoli, F. Natacci, P. Riva. <i>Human Genetics</i> (2024); 143(6):775-795. PMID: 38874808. https://doi.org/10.1007/s00439-024-02683-0
“Olfactory Receptor Genes and chromosome 11 structural aberrations: players or spectators?”. S. Redaelli, F.R. Grati, V. Tritto, G. Giannuzzi, M.P. Recalcati, E. Sala, N. Villa, F. Crosti, G. Roversi, F. Malvestiti, V. Zanatta, E. Repetti, O. Rodeschini, C. Valtorta, I. Catusi, L. Romitti, E. Martinoli, D. Conconi, L. Dalprà, M. Lavitrano, P. Riva, A. Bentivegna. <i>Human Genetics and Genomics Advances</i> (2024); 5(2):100261. PMID: 38160254. https://doi.org/10.1016/j.xhgg.2023.100261
“Expression analysis of NF1-mutated alleles in a rare compound heterozygous spinal NF1 patient by digital PCR”. P. Bettinaglio, V. Tritto, R. Paterra, M. Eoli, P. Riva. <i>Annals of human genetics</i> (2024); 88(3):183-193. PMID: 38018226. https://doi.org/10.1111/ahg.12540
“New insights into the molecular basis of spinal neurofibromatosis type 1”. P. Bettinaglio, E. Mangano, V. Tritto, R. Bordoni, R. Paterra, A. Borghi, M. Volontè, C. Battaglia, V. Saletti, C. Cesaretti, F. Natacci, M.A.B. Melone, M. Eoli, P. Riva. <i>European Journal of Human Genetics</i> (2023); 31(8):931-938. PMID: 37217626. https://doi.org/10.1038/s41431-023-01377-x
“Deregulated expression of polycomb repressive complex 2 target genes in a NF1 patient with microdeletion generating the RNF135-SUZ12 chimeric gene”. V. Tritto, F. Grilli, D. Milani, P. Riva. <i>Neurogenetics</i> (2023); 24(3):181-188. PMID: 37145209. https://doi.org/10.1007/s10048-023-00718-8
“Changes of RAS pathway phosphorylation in lymphoblastoid cell lines from Noonan syndrome patients carrying hypomorphic variants in two NS genes”. V. Tritto, D. Capitanio, C. Gelfi, P. Riva. <i>International journal of molecular sciences</i> (2023); 24(4):4035. PMID: 36835447. https://doi.org/10.3390/ijms24044035
“A translational approach to Spinal Neurofibromatosis: clinical and molecular insights from a wide Italian cohort”. R. Paterra, P. Bettinaglio, A. Borghi, E. Mangano, V. Tritto, C. Cesaretti, C. Schettino, R. Bordoni, C. Santoro, S. Avignone, M. Moscatelli, M.A.B. Melone, V. Saletti, G. Piluso, F. Natacci, P. Riva, M. Eoli. <i>Cancers</i> (2022); 15(1):59. PMID: 36612057. https://doi.org/10.3390/cancers15010059
“Preclinical and clinical evidence on the approach-avoidance conflict evaluation as an integrative tool for psychopathology”. F. Rusconi, M.G. Rossetti, C. Forastieri, V. Tritto, M. Bellani, E. Battaglioli. <i>Epidemiology and Psychiatric Sciences</i> (2022); 31:e90. PMID: 36510831. https://doi.org/10.1017/S2045796022000725
“Characterization of 22q12 microdeletions causing position effect in rare NF2 patients with complex phenotypes”. V. Tritto, M. Eoli, R. Paterra, S. Redaelli, M. Moscatelli, F. Rusconi, P. Riva. <i>International journal of molecular sciences</i> (2022); 23(17):10017. PMID: 36077416. https://doi.org/10.3390/ijms231710017
“NF1 Gene Mutation Mediates Neuronal Signaling De-Regulation Triggering Pediatric Optic Glioma Development: Another Small Step towards a Cure of NF1 Disorder?”. P. Riva and V. Tritto. <i>EC Neurology</i> (2021); 13.9:11-12.
“Non-Coding RNA and Tumor Development in Neurofibromatosis Type 1: ANRIL Rs2151280 Is Associated with Optic Glioma Development and a Mild Phenotype in Neurofibromatosis Type 1 Patients”. V. Tritto, L. Ferrari, S. Esposito, P. Zuccotti, D. Bianchessi, F. Natacci, V. Saletti, M. Eoli, P. Riva. <i>Genes</i> (2019); 10(11):892. PMID: 31694342. https://doi.org/10.3390/genes10110892



Abstract su riviste

“Phenotypic variability in rare NF2 patients carrying 22q12 microdeletions: exploring genetic and epigenetic mechanisms”. V. Tritto, M. Pozzi, R. Pattera, A. Borghi, S. Redaelli, M. Eoli, P. Riva. Inserito (pag. 1574) in “Abstracts from the 57th European Society of Human Genetics (ESHG) Conference: Hybrid Posters”. European Journal of Human Genetics (2024); 32(Suppl 2):1231-1841. <https://doi.org/10.1038/s41431-024-01734-4>

“Alteration of RAS pathway phosphorylation in Noonan syndrome patients carrying hypomorphic variants in two NS genes”. V. Tritto, D. Capitanio, C. Gelfi, P. Riva. Inserito (pag. 229) in “Abstracts from the 56th European Society of Human Genetics (ESHG) Conference: e-Posters”. European Journal of Human Genetics (2024); 32(Suppl 1):91-348. <https://doi.org/10.1038/s41431-023-01481-y>

“Natural history of spinal involvement in Neurofibromatosis type 1: clues from “reverse follow-up””. C. Cesaretti, B. Conti, F. Grilli, S. Casale, P. Riva, V. Tritto, M.C. Ibba, A.V. Genovese, M. Sciacco, M. Caroli, M. Eoli, S. Avignone, F. Natacci. Inserito (pag. 239) in “Abstracts from the 56th European Society of Human Genetics (ESHG) Conference: e-Posters”. European Journal of Human Genetics (2024); 32(Suppl 1):91-348. <https://doi.org/10.1038/s41431-023-01481-y>

“Genetic and epigenetic effect of 22q12 large deletions in rare NF2 patients”. V. Tritto, M. Eoli, M. Berni, R. Pattera, L. Chiapparini, S. Redaelli, P. Riva. Inserito (pag. 572) in “Abstracts from the 55th European Society of Human Genetics (ESHG) Conference: Hybrid Posters”. European Journal of Human Genetics (2023); 31(Suppl 1):345-709. <https://doi.org/10.1038/s41431-023-01338-4>

“Mutational analysis of NF1 gene and its interactors highlights role of NF1 3' tertile in spinal neurofibromatosis”. P. Bettinaglio, E. Mangano, C. Cesaretti, R. Bordoni, V. Tritto, F. Benelli, M. Volontè, C. Battaglia, V. Saletti, M.C. Ibba, A. Borghi, R. Pattera, M. Melone, F. Natacci, M. Eoli, I. Tramacere, P. Riva. Inserito (pag. 267) in “Abstracts from the 55th European Society of Human Genetics (ESHG) Conference: e-Posters”. European Journal of Human Genetics (2023); 31(Suppl 1):91-344. <https://doi.org/10.1038/s41431-023-01339-3>

“Role of hypomorphic variants in variable expressivity of Noonan syndrome”. V. Tritto, E. Mangano, M.T. Bonati, P. Bettinaglio, C. Battaglia, R. Bordoni, P. Riva. Inserito (pp. 439-440) in “Abstracts from the 54th European Society of Human Genetics (ESHG) Conference: e-Posters”. European Journal of Human Genetics (2022); 30(Suppl 1):88-608. <https://doi.org/10.1038/s41431-021-01026-1>

“Position effect and of modifier Ras pathway genes in Neurofibromatosis type I microdeletion syndrome”. P. Bettinaglio, V. Tritto, E. Mangano, R. Bordoni, C. Castronuovo, M. Volontè, C. Cesaretti, G.A. Cagnoli, C. Battaglia, V. Saletti, D. Bianchessi, F. Natacci, M. Eoli, P. Riva. Inserito (pp. 352-353) in “Abstracts from the 54th European Society of Human Genetics (ESHG) Conference: e-Posters”. European Journal of Human Genetics (2022); 30(Suppl 1):88-608. <https://doi.org/10.1038/s41431-021-01026-1>

“Prevalence of NF1 missense mutations and candidate modifier genes in 12 familial and 15 sporadic spinal neurofibromatosis patients”. P. Riva, E. Mangano, C. Cesaretti, P. Bettinaglio, R. Bordoni, V. Tritto, C. Battaglia, V. Saletti, D. Bianchessi, M. Melone, C. Schettino, F. Natacci, M. Eoli. Inserito (pag. 482) in “Abstracts from the 53rd European Society of Human Genetics (ESHG) Conference: Interactive e-Posters”. European Journal of Human Genetics (2020); 28(Suppl 1):141-797. <https://doi.org/10.1038/s41431-020-00739-z>



Atti di convegni (<i>abstract</i>)
“Genetic and epigenetic effects of 22q12 microdeletions in rare NF2 patients with complex phenotypes”. V. Tritto , M. Pozzi, R. Paterra, S. Redaelli, M. Eoli, P. Riva. <i>XXVII Congresso Nazionale SIGU, 2-4 ottobre 2024, Padova</i>
“Polycomb Repressive Complex 2 dysregulation In Neurofibromatosis type 1: besides NF1 further players involved in pathogenesis?”. V. Tritto , M. Pozzi, E.E. Mendoza Reyes, A. Borghi, F. Natacci, M. Eoli, P. Riva. <i>XXII Congresso Nazionale A.I.B.G., 19-21 settembre 2024, Salerno</i>
“22q12 microdeletions in NF2: genetic and epigenetic mechanisms affecting phenotypic variability”. V. Tritto , M. Pozzi, R. Paterra, S. Redaelli, M. Eoli, P. Riva. <i>8th BioMeTra Workshop, 20 settembre 2024, Segrate (MI)</i>
“Pseudo-digenic inheritance of variants in RAS pathway genes: a new pathogenic mechanism worsening the Noonan syndrome phenotype?”. S. Santangelo, V. Tritto , S. Leoni, P. Riva. <i>8th BioMeTra Workshop, 20 settembre 2024, Segrate (MI)</i>
“Phenotypic variability in rare NF2 patients carrying 22q12 microdeletions: exploring genetic and epigenetic mechanisms”. V. Tritto , M. Pozzi, R. Paterra, A. Borghi, S. Redaelli, M. Eoli, P. Riva. <i>57th European Society of Human Genetics (ESHG) Conference, 1-4 giugno 2024, Berlino (Germania)</i>
“Expression dysregulation of Polycomb Repressive Complex 2 components and target genes in Neurofibromatosis type 1”. V. Tritto , M. Pozzi, E.E. Mendoza Reyes, A. Borghi, F. Natacci, M. Eoli, P. Riva. <i>XXVI Congresso Nazionale SIGU, 4-6 ottobre 2023, Rimini</i>
“Possible role of RNF135-SUZ12 chimeric gene on the PRC2 function in NF1 microdeletion patient”. V. Tritto , F. Grilli, C. Forastieri, M. Pozzi, E.E. Mendoza Reyes, D. Milani, P. Riva. <i>XXI Congresso Nazionale A.I.B.G., 21-23 settembre 2023, Bari</i>
“Changes of RAS pathway phosphorylation in Noonan syndrome patients carrying hypomorphic variants in two NS genes: emerging role of a digenic mechanism?”. V. Tritto , D. Capitanio, C. Gelfi, P. Riva. <i>7th BioMeTra Workshop, 19 settembre 2023, Segrate (MI)</i>
“Alteration of RAS pathway phosphorylation in Noonan syndrome patients carrying hypomorphic variants in two NS genes”. V. Tritto , D. Capitanio, C. Gelfi, P. Riva. <i>56th European Society of Human Genetics (ESHG) Conference, 10-13 giugno 2023, Glasgow (Scozia)</i>
“Natural history of spinal involvement in Neurofibromatosis type 1: clues from “reverse follow-up””. C. Cesaretti, B. Conti, F. Grilli, S. Casale, P. Riva, V. Tritto , M.C. Ibba, A.V. Genovese, M. Sciacco, M. Caroli, M. Eoli, S. Avignone, F. Natacci. <i>56th European Society of Human Genetics (ESHG) Conference, 10-13 giugno 2023, Glasgow (Scozia)</i>
“Study of position effect of type I NF1 deletion by the 4C-Seq functional genomic analysis”. V. Tritto , E. Mangano, P. Bettinaglio, R. Bordoni, M. Berni, M. Volontè, C. Battaglia, F. Marasca, V. Ranzani, B. Bodega, F. Natacci, M. Eoli, P. Riva. <i>XX Congresso Nazionale A.I.B.G., 23-24 settembre 2022, Roma</i>
“Genetic and epigenetic effect of 22q12 microdeletions in rare NF2 patients with complex phenotypes”. V. Tritto , M. Eoli, R. Paterra, S. Redaelli, M. Moscatelli, F. Rusconi, P. Riva. <i>6th BioMeTra Workshop, 20 settembre 2022, Segrate (MI)</i>
“NF1 mutational profile of spinal neurofibromatosis vs classical neurofibromatosis type”. P. Bettinaglio, V. Tritto , E. Mangano, C. Cesaretti, R. Bordoni, M. Volontè, E. Martinoli, C. Battaglia, A. Borghi, M. Melone, F. Natacci, M. Eoli, P. Riva. <i>6th BioMeTra Workshop, 20 settembre 2022, Segrate (MI)</i>
“Evidence of position effect in Neurofibromatosis type I microdeletion syndrome by 4C-seq analysis”. V. Tritto , E. Mangano, P. Bettinaglio, R. Bordoni, M. Berni, M. Volontè, C. Cesaretti, G. Cagnoli, C. Battaglia, V. Saletti, D. Bianchessi, F. Marasca, V. Ranzani, B. Bodega, F. Natacci, M. Eoli, P. Riva. <i>XXV Congresso Nazionale SIGU, 7-9 settembre 2022, Trieste</i>



<p>“Genetic and epigenetic effect of 22q12 large deletions in rare NF2 patients”. V. Tritto, M. Eoli, M. Berni, R. Paterra, L. Chiapparini, S. Redaelli, P. Riva. <i>55th European Society of Human Genetics (ESHG) Conference, 11-14 giugno 2022, Vienna (Austria)</i></p>
<p>“Mutational analysis of NF1 gene and its interactors highlights role of NF1 3’ tertile in spinal neurofibromatosis”. P. Bettinaglio, E. Mangano, C. Cesaretti, R. Bordoni, V. Tritto, F. Benelli, M. Volontè, C. Battaglia, V. Saletti, M.C. Ibba, A. Borghi, R. Paterra, M. Melone, F. Natacci, M. Eoli, I. Tramacere, P. Riva. <i>55th European Society of Human Genetics (ESHG) Conference, 11-14 giugno 2022, Vienna (Austria)</i></p>
<p>“Epigenetic mechanisms in Neurofibromatosis type I microdeletion syndrome pathogenesis: potential impact of position effect on clinical phenotype”. V. Tritto, P. Bettinaglio, E. Mangano, R. Bordoni, M. Berni, M. Volontè, C. Cesaretti, G. Cagnoli, C. Battaglia, C. Castronovo, V. Saletti, D. Bianchessi, F. Marasca, B. Bodega, F. Natacci, M. Eoli, P. Riva. <i>XXIV Congresso Nazionale SIGU, 17-19 novembre 2021, Edizione virtuale</i></p>
<p>“NF1 mutational spectrum and candidate modifier genes in spinal and classical neurofibromatosis”. P. Bettinaglio, E. Mangano, C. Cesaretti, R. Bordoni, V. Tritto, A. Zamboni Radic, M. Volontè, C. Battaglia, V. Saletti, D. Bianchessi, R. Paterra, M. Melone, C. Schettino, F. Natacci, M. Eoli, I. Tramacere, P. Riva. <i>XXIV Congresso Nazionale SIGU, 17-19 novembre 2021, Edizione virtuale</i></p>
<p>“Position effect in Neurofibromatosis type I microdeletion syndrome: epigenetic contribution to the clinical phenotype severity”. V. Tritto, P. Bettinaglio, E. Mangano, R. Bordoni, M. Berni, M. Volontè, C. Cesaretti, G. Cagnoli, C. Battaglia, V. Saletti, D. Bianchessi, F. Marasca, B. Bodega, F. Natacci, M. Eoli, P. Riva. <i>5th BioMeTra Workshop, 27 settembre 2021, Segrate (MI)</i></p>
<p>“Role of hypomorphic variants in variable expressivity of Noonan syndrome”. V. Tritto, E. Mangano, M.T. Bonati, P. Bettinaglio, C. Battaglia, R. Bordoni, P. Riva. <i>54th European Society of Human Genetics (ESHG) Conference, 28-31 agosto 2021, Conferenza virtuale</i></p>
<p>“Position effect and of modifier Ras pathway genes in Neurofibromatosis type I microdeletion syndrome”. P. Bettinaglio, V. Tritto, E. Mangano, R. Bordoni, C. Castronovo, M. Volontè, C. Cesaretti, G.A. Cagnoli, C. Battaglia, V. Saletti, D. Bianchessi, F. Natacci, M. Eoli, P. Riva. <i>54th European Society of Human Genetics (ESHG) Conference, 28-31 agosto 2021, Conferenza virtuale</i></p>
<p>“Identification of new pathomechanisms in Neurofibromatosis type I microdeletion syndrome: the position effect and modifier role of the RAS pathway genes”. P. Bettinaglio, V. Tritto, E. Mangano, R. Bordoni, C. Castronovo, M. Volontè, C. Cesaretti, G.A. Cagnoli, C. Battaglia, V. Saletti, D. Bianchessi, F. Natacci, M. Eoli, P. Riva. <i>NF Conference, 14-16 giugno 2021, Conferenza virtuale</i></p>
<p>“Identification of new candidate genes in Noonan syndrome patients without conventional molecular diagnosis: looking beyond the Ras pathway genes”. V. Tritto, E. Mangano, M.T. Bonati, R. Pizzichemi, C. Battaglia, R. Bordoni, P. Riva. <i>XXIII Congresso Nazionale SIGU, 11-13 novembre 2020, Edizione virtuale</i></p>
<p>“Candidate modifier genes in familial and sporadic spinal neurofibromatosis”. P. Bettinaglio, E. Mangano, C. Cesaretti, R. Bordoni, V. Tritto, A. Zamboni Radic, M. Volontè, C. Battaglia, V. Saletti, D. Bianchessi, M. Melone, C. Schettino, F. Natacci, M. Eoli, P. Riva. <i>XXIII Congresso Nazionale SIGU, 11-13 novembre 2020, Edizione virtuale</i></p>
<p>“Prevalence of NF1 missense mutations and candidate modifier genes in 12 familial and 15 sporadic spinal neurofibromatosis patients”. P. Riva, E. Mangano, C. Cesaretti, P. Bettinaglio, R. Bordoni, V. Tritto, C. Battaglia, V. Saletti, D. Bianchessi, M. Melone, C. Schettino, F. Natacci, M. Eoli. <i>53rd European Society of Human Genetics (ESHG) Conference, 6-9 giugno 2020, Conferenza virtuale</i></p>
<p>“Spinal NF1: Prevalence of NF1 missense/splicing mutations in a cohort of 12 familial and 15 sporadic patients”. V. Tritto, E. Mangano, C. Cesaretti, L. Ferrari, R. Bordoni, C. Battaglia, E. Martinoli, V. Saletti, D. Bianchessi, M. Melone, C. Schettino, F. Natacci, M. Eoli, P. Riva. <i>XXII Congresso Nazionale SIGU, 13-16 novembre 2019, Roma</i></p>



“Additive effect of subclinic variants’ inheritance in RASopathies: study of Noonan syndrome as model disease”. V. Tritto, L. Ferrari, E. Mangano, M.T. Bonati, I. Monterosso, D. Capitano, F. Chiappori, I. Brambilla, C. Gelfi, C. Battaglia, R. Bordoni, P. Riva. *XIX Congresso A.I.B.G., 4-5 ottobre 2019, Milano*

“High incidence of NF1 missense/splicing mutations in Spinal NF1: a gain of function gene model”. V. Tritto, E. Mangano, L. Ferrari, R. Bordoni, C. Battaglia, D. Bianchessi, C. Schettino, F. Natacci, M. Eoli, P. Riva. *4th BioMeTra Workshop, 23 settembre 2019, Segrate (MI)*

“Position effect in NF1 Microdeletion Syndrome as a model to unravel genotype/phenotype correlation in genomic disorders”. V. Tritto, L. Ferrari, G. Scuvera, C. Battaglia, F. Natacci, M. Eoli, E. Mangano, R. Bordoni, D. Milani, P. Riva. *XXI Congresso Nazionale SIGU, 25-27 ottobre 2018, Catania*

ALTRE INFORMAZIONI

Attività di Diagnostica svolta dal 2018 al 2022, in qualità di tirocinante specializzanda in Genetica Medica dell’Università degli Studi di Milano, e dal 2023 ad oggi, in qualità di specializzata in Genetica Medica e dottoranda, presso il Laboratorio Analisi DNA del Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslazionale dell’Università degli Studi di Milano, sotto la guida della Prof.ssa Paola Riva

- Test del DNA per intolleranze alimentari: analisi del DNA estratto da tampone salivare che si prefigge di determinare la suscettibilità a due tipi di intolleranza alimentare, l’intolleranza al glutine, attraverso lo studio di 6 polimorfismi del DNA (DQ2.5 rs2187668, DQ2.2 rs2395182, DQ2.2 rs7775228, DQ2.2 rs4713586, DQ7 rs4639334, DQ8 rs7454108), e l’intolleranza al lattosio, attraverso lo studio del polimorfismo rs4988235 (LCT.13910C>T)
- Diagnosi citogenetica postnatale

Dal 2022, ammessa a far parte dell’A.I.B.G. (Associazione Italiana di Biologia e Genetica Generale e Molecolare)

Da febbraio 2023, iscritta all’Albo dei Tutor ed Esercitori del Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslazionale dell’Università degli studi di Milano, per il conferimento di attività didattica integrativa ai sensi dell’art. 45 del Regolamento Generale d’Ateneo (Decreto Rettorale n. 717 del 06/02/2023)

Da gennaio 2023, iscritta all’Albo dei Tutor ed Esercitori del Dipartimento di Scienze Biomediche per la salute dell’Università degli studi di Milano, per il conferimento di attività didattica integrativa/esercitazioni ai sensi dell’art. 45 del Regolamento Generale d’Ateneo (Decreto Rettorale n. 274/2023 del 18/01/2023)

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, 20/01/2025