

**FORMATO EUROPEO
PER IL CURRICULUM
VITAE**



INFORMAZIONI PERSONALI

Cognome e Nome

Consiglio Valeria Teresa

Nazionalità

Italiana

ESPERIENZA LAVORATIVA

<ul style="list-style-type: none">• Date (da – a)	Dal 1/05/2018 ad oggi
<ul style="list-style-type: none">• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Azienda Ospedaliera “Ospedali Riuniti Villa Sofia - Cervello” di Palermo
<ul style="list-style-type: none">• Tipo di azienda o settore	Laboratorio genetica medica responsabile UOS Dott.ssa Annalisa Vetro UOC Genetica Medica direttore Prof.ssa M.Piccione
<ul style="list-style-type: none">• Tipo di impiego	Dirigente biologo a contratto a tempo indeterminato (delibera n.709 del 18/04/2018). Incarico dirigenziale professionale di alta specializzazione dirigente biologo (delibera n.1382 del 27/07/2023)
<ul style="list-style-type: none">• Principali mansioni e responsabilità	Responsabile dell’esecuzione di tecniche di citogenetica costituzionale (cariotipi) e citogenetica molecolare (FISH)(sonde molecolari per diagnosi di Sindrome di Williams;S.DiGeorge, monosomia 1p36;Sry, e tutte le altre sindromi da microdelezioni note) da sangue periferico ed applicate alla diagnosi di malattie genetiche. Analisi dati e validazioni di metodiche Next Generation Sequencing(NGS) per la determinazione delle mutazioni germinali di geni putativi di malattie rare: come rasopatie,neurofibromatosi, microcefalie, difetti del, neurosviluppo.,collagenopatie etc.Tecnica Ngs eseguita mediante impiego di sequenziatori Illumina(NextSeq 550 Dx)
<ul style="list-style-type: none">• Date (da – a)	Dal 1 Settembre 2016 al 30 aprile 2018
<ul style="list-style-type: none">• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Azienda Ospedaliera “Ospedali Riuniti Villa Sofia - Cervello” di Palermo, Centro di Riferimento regionale per il controllo e la cura delle Sindrome di Down e delle patologie cromosomiche e genetiche (Responsabile Dott.ssa M. Piccione);
<ul style="list-style-type: none">• Tipo di azienda o settore	Laboratorio di citogenetica del Centro di Riferimento Regionale per il controllo e la cura della Sindrome di Down e delle altre patologie cromosomiche e genetiche “UOS Genetica Medica”
<ul style="list-style-type: none">• Tipo di impiego	Dirigente biologo a contratto a tempo determinato (delibera n.984 del 03/08/2016) per la copertura di posti disponibili di biologo dirigente disciplina genetica medica tramite selezione pubblica per titoli,(collocata al sesto posto in graduatoria;delibera n 721 del 16/06/2015)
<ul style="list-style-type: none">• Principali mansioni e responsabilità	Responsabile dell’esecuzione di tecniche di citogenetica costituzionale (cariotipi) e citogenetica molecolare (FISH)(sonde molecolari per diagnosi di Sindrome di Williams;S.DiGeorge, monosomia 1p36;Sry, e tutte le altre sindromi da microdelezioni note) da sangue periferico ed applicate alla diagnosi di malattie genetiche.
<ul style="list-style-type: none">• Date (da – a)	Dal 1 Giugno 2016 al 31 Agosto 2016
<ul style="list-style-type: none">e Termofisher(Ion Torrent PGM) Incarico di Ita	Azienda Ospedaliera “Ospedali Riuniti Villa Sofia - Cervello” di Palermo, Centro di Riferimento regionale per il controllo e la cura delle Sindrome di Down e delle patologie cromosomiche e genetiche (Responsabile Dott.ssa M. Piccione);
<ul style="list-style-type: none">• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Laboratorio di citogenetica del Centro di Riferimento Regionale per il controllo e la cura della Sindrome di Down e delle altre patologie cromosomiche e genetiche presso Azienda Ospedaliera “Ospedali Riuniti Villa Sofia - Cervello” di Palermo;
<ul style="list-style-type: none">• Tipo di azienda o settore	Dirigente Biologo con Contratto di collaborazione coordinata e continuativa tramite PSN 2013(incarico n 5 biologi tramite selezione pubblica per titoli, referente scientifico Dott.ssa Maria Piccione ;(collocata secondo posto in graduatoria;delibera n 593 del 17/05/2016)
<ul style="list-style-type: none">• Tipo di impiego	Responsabile dell’esecuzione di tecniche di citogenetica costituzionale (cariotipi) e citogenetica molecolare (FISH)(sonde molecolari per diagnosi di Sindrome di Williams;S.DiGeorge, monosomia 1p36;Sry) da sangue periferico ed applicate alla diagnosi di malattie genetiche.

• *Principali mansioni e responsabilità*

ESPERIENZA LAVORATIVA

• Date (da – a)

Dal 10 Gennaio 2011 al 30 ottobre 2015

• Nome e indirizzo del datore di lavoro

Azienda Ospedaliera “Ospedali Riuniti Villa Sofia - Cervello” di Palermo, Centro di Riferimento regionale per il controllo e la cura delle Sindrome di Down e delle patologie cromosomiche e genetiche (Responsabile Dott.ssa M. Piccione);

• Tipo di azienda o settore

Laboratorio di citogenetica del Centro di Riferimento Regionale per il controllo e la cura della Sindrome di Down e delle altre patologie cromosomiche e genetiche presso Azienda Ospedaliera “Ospedali Riuniti Villa Sofia - Cervello” di Palermo;

• Tipo di impiego

Dirigente biologo con **contratto di collaborazione coordinata e continuativa**;
Conferimento incarico di biologo tramite selezione pubblica per titoli, punteggio 8,92/10 (delibera n 04 del 05/01/2011),

• Principali mansioni e responsabilità

Responsabile dell’esecuzione di tecniche di citogenetica costituzionale (cariotipi) e citogenetica molecolare (FISH)(sonde molecolari per diagnosi di Sindrome di Williams;S.DiGeorge, monosomia 1p36;Sry) da sangue periferico ed applicate alla diagnosi di malattie genetiche.

• Date (da – a)

Dal 16 Luglio 2007 al 31 Dicembre 2010 senza soluzione di continuità

• Nome e indirizzo del datore di lavoro

Azienda Universitaria Ospedaliera Policlinico ”P. Giaccone” di Palermo presso l’U.O. di Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale del Dipartimento Materno – Infantile (direttore Prof. G.Corsello).

• Tipo di azienda o settore

Laboratorio di citogenetica del Centro di Riferimento Regionale per il controllo e la cura della Sindrome di Down e delle altre patologie cromosomiche e genetiche;

• Tipo di impiego

Dirigente Biologo con **contratto di collaborazione coordinata e continuativa**;

• Principali mansioni e responsabilità

Follow up clinico e psicomotorio della Sindrome di Down
Esecuzione di tecniche di citogenetica costituzionale (cariotipi) e citogenetica molecolare (FISH)(sonde per diagnosi di riarrangiamenti subtelomerici ;Sindrome di Williams;S.Di George, monosomia 1p36;Sry) applicata alla diagnostica della sindrome di Down e delle altre patologie cromosomiche e genetiche.

• Date (da – a)

Dal 23 Marzo 2009 al 10 Aprile 2009

• Nome e indirizzo del datore di lavoro

Azienda Universitaria Ospedaliera Policlinico ”P. Giaccone” di Palermo presso l’U.O. di Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale del Dipartimento Materno – Infantile (direttore Prof. G.Corsello).

• Tipo di azienda o settore

Perfezionamento professionale presso il Laboratorio di citogenetica prenatale dell’ Azienda Ospedaliera “Ospedali Riuniti Villa Sofia – Cervello” (responsabile Dott.ssa S. Lauricella);

• Tipo di impiego

Dirigente biologo con **contratto di collaborazione coordinata e continuativa**

• Principali mansioni e responsabilità

Esecuzione di tecniche di citogenetica costituzionale (cariotipi), applicata alla diagnostica pre e post natale delle patologie cromosomiche e genetiche.

• Date (da – a)

Dal 16 Gennaio al 6 Febbraio 2006

• Nome e indirizzo del datore di

Azienda Universitaria Ospedaliera Policlinico ”P. Giaccone” di Palermo presso l’U.O.

lavoro	di Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale del Dipartimento Materno – Infantile (direttore Prof. G.Corsello).
• Tipo di azienda o settore	Stage presso Laboratorio di Genetica Umana (responsabile Dott.ssa F. Dagna Bricarelli);
• Tipo di impiego	Biologo borsista
• Principali mansioni e responsabilità	Esperienza nella diagnostica di nuove metodiche di citogenetica costituzionale e citogenetica molecolare (FISH) applicate alla diagnosi post-natale svolgendo le seguenti attività: - preparazione di sonde commerciali e non commerciali per ibridazione in situ non isotopica (FISH); - marcatura diretta e indiretta; - allestimento preparati metafasici per Fish; - rilevazione e lettura al microscopio di esami Fish con sonde commerciali e non commerciali; - allestimento e preparazione di campioni per citogenetica standard; - rilevazione e lettura al microscopio di preparati metafasici per l'esecuzione di cariotipo standard.
• Date (da – a)	Dal 14 Ottobre 2005 al 14 Luglio 2007 senza soluzione di continuità
• Nome e indirizzo del datore di lavoro	Azienda Universitaria Ospedaliera Policlinico "P. Giaccone" di Palermo presso l'U.O. di Pediatria e Terapia Intensiva Neonatale del Dipartimento Materno Infantile (direttore prof. G. Corsello);
• Tipo di azienda o settore	Laboratorio di citogenetica del Centro di Riferimento Regionale per il controllo e la cura della Sindrome di Down e delle altre patologie cromosomiche e genetiche;
• Tipo di impiego	Conferimento incarico di una borsa di studio per Biologo tramite selezione pubblica per titoli ed esami (G.UR.S n 8 del 27/05/2005) Responsabile scientifico prof. G. Corsello;
• Principali mansioni e responsabilità	Follow up clinico e psicomotorio della Sindrome di Down. Esecuzione di tecniche di citogenetica costituzionale (cariotipi) e citogenetica molecolare (FISH) applicata alla diagnostica della sindrome di Down e delle altre patologie cromosomiche e genetiche.
ISTRUZIONE E FORMAZIONE	21 luglio 2017
• Date (da – a)	
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	ASP di Agrigento
• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	Laboratorio sanità pubblica
• Qualifica conseguita	Vincitrice e rinunciataria della selezione pubblica per titoli per 1 co.co.co della durata di 10 mesi primo posto in graduatoria approvata con delibera n.1078 del 21/07/2017
• Date (da – a)	07 Febbraio 2011
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Azienda Ospedaliera Universitaria "Vittorio Emanuele" di Catania;

<ul style="list-style-type: none"> • Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio 	<p>Laboratorio di Genetica Medica;</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Qualifica conseguita 	<p>Idoneità alla selezione pubblica per titoli e colloquio per la formulazione di graduatorie per eventuali assunzioni a tempo determinato di dirigente biologo. (GU.R.S. - Serie speciale concorsi n. 14 del 29.10.2010)</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Date (da – a) 	<p>30 Ottobre 2008</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione 	<p>Università degli Studi di Palermo;</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Qualifica conseguita 	<p>Diploma di Specializzazione in Patologia Clinica, indirizzo tecnico con voto 50/50 Tesi di specializzazione dal titolo: “patologie tiroidee e sindrome di down ruolo del laboratorio di Patologia Clinica”.</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Date (da – a) 	<p>Dicembre 2006 a febbraio 2007</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione 	<p>Master teorico-pratico in nutrizione olistica organizzato dalla scuola di nutrizione dell’A.M.I.E.C. di Roma (48 ore complessive);</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Qualifica conseguita 	<p>Master (specialista in nutrizione).</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Date (da – a) 	<p>18 Ottobre 2004</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione 	<p>Azienda Ospedaliera “Ospedali Riuniti” di Sciacca Banca del Cordone Ombelicale;</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio 	<p>Progetto dal titolo “Studio delle cellule staminali del sangue cordonale”;</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Qualifica conseguita 	<p>Conferimento incarico di una borsa di studio per Biologo tramite selezione pubblica per esame istituita dall’Associazione Donatori di Midollo e cordone (primo posto in graduatoria, vincitrice e rinunciataria).</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Date (da – a) 	<p>Dal 10 Giugno 2004 al 10 Marzo 2005</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione 	<p>Laboratorio di Medicina della Riproduzione centro “Andros s.r.l.” sito in via Ausonia PA. (Direttore Dott. Allegra);</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio 	<p>Esperienza nei settori di citogenetica per diagnosi prenatale su liquido amniotico, villi coriali, materiale abortivo e sangue periferico; metodiche di biologia molecolare in particolare riguardante procedure di ibridazione di acidi nucleici ed estrazione di materiale genomico, tecniche di amplificazione genica e analisi elettroforetiche per individuare microdelezioni del cromosoma Y e portatori di talassemia e fibrosi cistica, analisi di aneuploidie dei cromosomi 13-18 e 21 mediante QF-PCR;</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Qualifica conseguita 	<p>Tirocinante.</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Date (da – a) 	<p>Dal 13 Agosto 2004 al 04 Novembre 2004</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione 	<p>Dipartimento di microcitemia e della “Banca del Sangue Cordonale” presso Azienda Ospedaliera “Civili Riuniti” di Sciacca.(responsabile Dott. C. Ciaccio);</p>

• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

• Qualifica conseguita

Date (da – a)

• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione

• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

• Qualifica conseguita

• Date (da – a)

• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione

• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

• Qualifica conseguita

• Date (da – a)

• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione

• Qualifica conseguita

• Date (da – a)

• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione

• Qualifica conseguita

• Date (da – a)

• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione

• Qualifica conseguita

Esperienza in biologia molecolare attinente alla tipizzazione genomica del DNA estratto da campioni di sangue cordonale criopreservazione delle sacche di sangue cordonale;

Tirocinante.

Dal 05 Maggio 2002 al 05 Giugno 2004

“Dipartimento di Biopatologia e Metodologia Biomedica” sito in C.so Tukory (PA), (responsabile prof. D. Lio);

Responsabile dell'estrazione del DNA di campioni di soggetti (controlli, malati e old) mediante la metodica del Salting-out, tipizzazione citochinica mediante metodica SSP-PCR, elettroforesi, degli amplificati, lettura del gel al transillumunatore e tipizzazione sierologica HLA di I e II classe;

Tesista.

29 Luglio 2004

Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico “P. Giaccone” di Palermo; (collocata nella graduatoria degli idonei al posto n 3° con punti 42/60);

Progetto di ricerca dal titolo: ”Carcinoma pancreatico, indicatori precoci di diagnosi, di progressione e risposta al trattamento”;

Idoneità relativa all'assegnazione di una borsa di studio per Biologo della durata di 24 mesi tramite procedure concorsuali (terzo posto in graduatoria con punti 42/60).

24 Giugno 2004

Ordine Nazionale dei Biologi;

Iscrizione all'Albo professionale dei Biologi: sezione A n.iscrizione Sic5171.

II sessione dell'anno solare 2003

Università degli Studi di Palermo;

Abilitazione alla professione di biologo.

08 Luglio 2003

Università degli Studi di Palermo, facoltà di Scienze Biologiche corso di laurea Scienze MM.FF.NN;

Laurea in Scienze Biologiche (Quinquennale) indirizzo Fisiopatologico voto 110/110
Tesi di laurea sperimentale sulle frequenze geniche di polimorfismi di citochine: IL10, IL2, TNF α e IFN γ nella popolazione siciliana.

<ul style="list-style-type: none"> • Date (da – a) 	<p>Anno 2003</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione 	<p>Abilitazione all’insegnamento nella scuola materna mediante procedure selettive; presso ufficio scolastico di Agrigento, e abilitazione all’insegnamento nella scuola elementare, mediante procedure selettive, presso ufficio scolastico di Palermo;</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Qualifica conseguita 	<p>Docente nella scuola materna ed elementare.</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Date (da – a) 	<p>23 Luglio 1998</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione 	<p>Istituto Magistrale Statale “R. Politi” di Agrigento;</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Qualifica conseguita 	<p>Maturità Magistrale con voto 54 / 60.</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Date (da – a) 	<p>Anno scolastico 1996 – 1997</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione 	<p>Liceo Scientifico statale “E. Majorana” di Agrigento;</p>
<ul style="list-style-type: none"> • Qualifica conseguita 	<p>Maturità Scientifica con voto 54 / 60.</p>

CAPACITÀ E COMPETENZE PERSONALI

MADRELINGUA **ITALIANO**

ALTRE LINGUA **INGLESE**

- Corso di livello 1 svoltosi presso International House Language Centre di Palermo dal 4 ottobre 2012 al 31 gennaio 2013;
- Corso di livello 2 svoltosi presso International House Language Centre di Palermo dal 12 febbraio 2013 al 4 giugno 2013.

- | | |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------|
| <ul style="list-style-type: none"> • Capacità di lettura • Capacità di scrittura • Capacità di espressione orale | <p>Eccellente</p> <p>Eccellente</p> <p>Eccellente</p> |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------|

CAPACITÀ E COMPETENZE RELAZIONALI

Collaborazione occasionale in qualità di biologo nutrizionista presso la Scuola elementare Garibaldi di Raffadali (AG) avente come oggetto la seguente attività: Nutrizionista per 12 ore nel progetto “Pane amore fantasia” instaurata con la Ce.SVoP (centro di servizi per il volontariato di Palermo) di Palermo.

CAPACITÀ E COMPETENZE ORGANIZZATIVE

- Ho regolarmente conseguito i crediti formativi richiesti dal Programma Nazionale per la Formazione continua degli operatori della Sanità (E.C.M.);

CAPACITÀ E COMPETENZE

- Ottima conoscenza e utilizzo dei programmi Microsoft Office (Word, Power Point,

Excel, Access, Publisher);

- Utilizzo di banche dati e siti di aggiornamento nel campo della ricerca genetica, presenti anche sulla rete internet, quale strumento quotidiano di lavoro(pubmed,uptodate);

- Utilizzo di specifici sistemi computerizzati per l'acquisizione e l'analisi dell'immagine, per la cariotipizzazione e l'indagine FISH (CW400/FISH) refertazione e archiviazione dei dati.

TECNICHE

-competenze specialistiche nel campo della diagnostica citogenetica convenzionale postnatale :

- Colture cellulari e allestimento dei preparati metafasici
- esecuzione di tecniche di bandeggio(G,C)
- rilevazione e lettura al microscopio ottico
- analisi dei cariotipi a bassa risoluzione(400bande) e alta risoluzione(550bande) mediante utilizzo di software di analisi Genikon
- Analisi dei cromosomi finalizzata allo scopo di individuare anomalie cromosomiche numeriche e strutturali(S.Down,S.Turner, S.Klinefelter...marker sovranumerari,mosaicismi...)
- Refertazione secondo nomenclatura ISCN(An International System for Human Cytogenetic Nomenclature)

Inoltre ha svolto attività di diagnostica nel campo della citogenetica molecolare(FISH) pre /postnatale:

- Allestimento preparati metafasici per FISH da sangue periferico e sangue fetale
- Utilizzo di sonde commerciali locus specifiche a singola copia(S.Williams e S.DiGeorge monosomia1p36..) centromeriche e subtelomeriche
- Fish interfascica per analisi aneuploidie 13,18,21 X,Y
- Rilevazione e lettura dei preparati al microscopio in fluorescenza
- Refertazione mediante consultazione linee guida SIGU(Società Italiana Genetica Umana) e secondo nomenclatura ISCN

Da novembre 2020 ad oggi ha svolto la seguente attività diagnostica:

- Analisi genetiche mediante utilizzo metodica Next Generation Sequencing(NGS) per la determinazione delle varianti germinali associate a geni malattie rare in ambito pediatrico: rasopatie, neurofibromatosi,microcefalie, disordini del neurosviluppo con o senza epilessia, sindrome da connettivopatie con cardiopatia ect.
- Analisi dati e selezione di varianti nucleotiche di interesse mediante consultazione tools predittivi e database e software analisi(es.HGMD-dbSNP-DGV-Gnomad-Clinvar-Varsome etc)
- Analisi di pannelli di geni multigenici connessi a malattie (Esoma clinico o Mendelioma ,ES), l'intero esoma(WES,Whole exome sequencing)
- Rilevazioni di varianti (SNV,CNV,mosaicismi) ed eventuale analisi, delle regioni di interesse non coperte in NGS , con metodologia "Sanger".
- Analisi di delezioni / duplicazioni ,CNV validate con metodica MLPA
- Classificazione delle varianti e interpretazioni delle stesse mediante consultazioni di svariati strumenti bionformatici (es.Varsome,intervar, ect)mediante

- Revisione manuale delle reads mediante specifici browsers (es.IGV Browser)
- Utilizzo piattaforma Ion Torrent PGM e NextSeq 550 Dx Illumina
- Analisi di segregazione familiare e costruzione primers specifici.
- Interpretazione clinica delle varianti genetiche mediante linee guida ACMG/AMP(American college of Medical genetics and genomics), stesura di referto NGS che contiene aspetti peculiari ,insiti nell'applicazione delle tecnologie NGSe classificazione delle varianti secondo nomenclatura HGVS.

**CAPACITÀ E COMPETENZE
ARTISTICHE**

Pittura e disegno

PATENTE O PATENTI

Categoria B

ALLEGATI

ALLEGATO 1 CORSI DI AGGIORNAMENTO

ALLEGATO 2 POSTERS (CONGRESSI NAZIONALI) E PUBBLICAZIONI

“Ai sensi e per gli effetti dell'Art.47 del D.P.R. 28.12.2000 n 445, consapevole delle conseguenze penali comminate dall'art.78 del citato D.P.R. in caso di dichiarazione mendace nonché di quanto previsto dall'Art. 75 del medesimo D.P.R. n.445/2000, il sottoscritto sotto la propria responsabilità ,attesta la veridicità delle dichiarazioni riportate nel presente curriculum”

Firma

PALERMO,

Corsi di aggiornamento(allegato1)

- Corso nazionale di aggiornamento in Immunologia ed Immunogenetica organizzato dall'Associazione Italiana di Immunogenetica e Biologia dei Trapianti tenutosi a Palermo dal 3 al 4-10-04. Evento formativo n.4157-65693 (5 E.C.M);
- Corso teorico della durata di 30 ore di consulente HACCP organizzato dall'Associazione Biologi di Palermo dal 24/03/04 al 16/04/04;
- Partecipazione al seminario "From Whole Genome to Single Gene" tenutosi presso l'Istituto di Biomedicina e Immunologia Molecolare del CNR di Palermo in data 27/01/04;
- Partecipazione al corso teorico-pratico: "Basic Life Support" svoltosi in collaborazione con il centro "Andros" di Palermo in data 26-27/01/05;
- Partecipazione al seminario "Fibrosi cistica e infertilità: una realtà misconosciuta", tenutosi il 28/04/05 presso il centro Andros di Palermo;
- Partecipazione al corso di aggiornamento su "Genitali ambigui ed anomalie della differenziazione sessuale" che si è svolto il 17/06/05 presso il Dipartimento Materno Infantile di Palermo;
- Partecipazione al V corso di aggiornamento in Genetica Clinica svoltosi presso l'Ist. Giannina Gaslini di Genova in data 25/01/06;
- Partecipazione al convegno "attualità nella genetica della malattia celiaca e delle MICI" svoltosi a Palermo il 27/03/06;
- Partecipazione al VIII Congresso nazionale S.I.G.U svoltosi a Cagliari in data 28-30/09/05 .evento formativo n. 1638-204976(13 E.C.M);
- Partecipazione al Corso "Mosaicismi cromosomici in diagnosi postnatale" tenutosi all'VIII Congresso nazionale SIGU, in data 1-10-05 a Cagliari. Evento formativo n.1638-205589 (3 E.C.M);
- Partecipazione al corso ECM "Genetica della Sordità" svoltosi presso Palazzo Steri di Palermo in data 21/10/2006;
- Stage riguardante nuove metodiche in citogenetica standard e molecolare(FISH) svoltosi presso l'Ospedale "Galliera" di Genova in data 16/01/06 al 06/02/06;
- Master teorico-pratico in nutrizione olistica organizzato dalla scuola di nutrizione dell'A.M.I.E.C. di Roma, per complessive 48 ore di formazione da dicembre 2006 a febbraio 2007;
- Partecipazione al seminario sulla "Regolazione dell'espressione genica e soluzioni per la preparazione del campione" tenutosi il 12/04/07 presso l'Aula Magna della Sezione di Patologia GeneraleDipartimento Biopatologia e Metodologie Biomediche di Palermo;
- Partecipazione al convegno sul tema"Fisiopatologia dell'invecchiamento e delle malattie correlate all'età" svoltosi in data 18/04/07 presso Palazzo Chiaramonte "Steri" di Palermo;
- Partecipazione al corso di formazione sulle colture cellulari:tecniche di base ed applicazioni in citogenetica convenzionale prenatale e postnatale organizzato dall'Azienda Ospedaliera "V. Cervello" nei giorni 1-3-4-5 Dicembre 2007;
- Partecipazione al corso di aggiornamento avente come tema "I nuovi test Genetici": cosa sono, a cosa servono e quando richiederli" tenutosi in data 29-03-08 presso Dipartimento Materno Infantile di Palermo;
- Partecipazione XI congresso Nazionale di genetica (SIGU) tenutosi a Genova dal 23-25/11/08. Evento formativo n. 1638-8034774 (11 E.C.M);
- Partecipazione al corso di aggiornamento dal titolo "Certificazione delle strutture di genetica e autorizzazione al trattamento dei dati genetici"tenutosi Genova il 26/11/08 nel XI congresso nazionale SIGU. Evento formativo n. 1638-8036214 (5 E.C.M);

- Corso di aggiornamento riguardante tecniche di citogenetica pre-postnatale tenutosi presso l’Ospedale “V.Cervello” di Palermo in data dal 23/03/09 al 10/04/09;
- Partecipazione al XIV congresso medico scientifico nutrizione e metabolismo: “Lo stress ossidativo: cause, effetti, diagnosi e terapie” tenutosi al Palazzo della cultura e dei congressi Bologna in data 12/09/09;
- Partecipazione al corso di formazione dal titolo “Rischio trombotico e malattie da sanguinamento” svoltosi in data 22/10/09 presso l’Azienda Ospedaliera Riuniti Villa Sofia-V.Cervello di Palermo;
- Partecipazione al corso di formazione dal titolo “Genetica Umana:dai principi fondamentali al problema clinico” svoltosi in date:09-10-16-22-30 ottobre 2009 presso l’Azienda Ospedaliera Riuniti Villa Sofia-V.Cervello di Palermo;
- Partecipazione al XII congresso Nazionale di genetica (SIGU) tenutosi a Torino dal 8-10/11/09. Evento formativo n.1638-9025626 (**16 E.C.M**);
- Partecipazione al corso di aggiornamento dal titolo “Genomica e Sanità Pubblica” tenutosi a Torino il 11/11/09 nel XII congresso SIGU Evento formativo n.1638-9030043 (**5 E.C.M**);
- Partecipazione al IV Convegno Internazionale sulle Cellule Staminali sul tema: “Le cellule staminali tra novità e prospettive” svoltosi in Agrigento-Favara dal 18 al 21 novembre 2009;
- Corso avanzato di citogenetica costituzionale:dal cariotipo convenzionale a quello molecolare(FISH) tenutosi presso l’Osp. Galliera di Genova in data 21-22 Giugno 2010. Evento formativo n.1638-10021993 (**10 E.C.M**);
- Partecipazione al XIII congresso Nazionale di Genetica (SIGU) tenutosi a Firenze dal 14-17/10/10. Evento formativo n.1638-10025100 (**14 E.C.M**);
- Corso di aggiornamento sul mosaicismo tenutosi al XIII congresso Nazionale di Genetica (SIGU) Firenze in data 14/10/10. Evento formativo 1638-10025142(**4 E.C.M**);
- Partecipazione al 66° Congresso Nazionale SIP “I Bambini ci guardano” presso il Centro Congressi Ergife Palace Hotel, Roma 20-23 ottobre 2010;
- Partecipazione al corso dal titolo “Significato clinico delle lettura del cariotipo adulto e fetale:clinici e citogenetisti a confronto” organizzato dal “centro Andros”, tenutosi a Palermo presso Hotel la Torre in data 28/10/2010 . Evento formativo n. 10031811(**4 E.C.M**);
- Partecipazione al 39° congresso regionale SIP, 14° congresso regionale SIN, 7° congresso regionale SIMEUP;
- Partecipazione al V Convegno Internazionale sulle Cellule Staminali sul tema: “Le cellule staminali tra novità e prospettive” svoltosi in Agrigento-Favara in data 24- 27 novembre 2010;
- Attestato di partecipazione al congresso dal titolo”Dal Neonato all’adolescente” tenutosi a Palermo presso Hotel Splendid La Torre in data 17-18/12/2010;
- Partecipazione al Convegno dal titolo”Malattie genetiche epatiche gastroenteriche svoltosi in data 22/01/2011 presso Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti Villa Sofia – V.Cervello di Palermo;
- Partecipazione al Congresso dal titolo “La Gravidanza gemellare oggi” svoltosi a Palermo il 7-8/04/11 presso l’albergo delle povere;
- Partecipazione al Congresso di Pediatria a Cefalù confronti in Neonatologia e Pediatria giornate nissene di Pediatria svoltosi dal 28 al 30 Aprile 2011 presso il Centro Congressi”Cefalù Sea Palace”;
- Partecipazione al corso di formazione “Metodi e strumenti per la gestione dei programmi di **Qualità, rischio clinico e joint commission**” svoltosi presso l’Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti Villa Sofia – V.Cervello di Palermo Maggio-Giugno 2011. Evento formativo n. 5561-1100803 (**21 E.C.M**);
- Partecipazione al XVII Congresso Nazionale della Società Italiana di Neonatologia tenutosi presso Hilton Sorrento Palace nei giorni 11-12-13-14 Ottobre 2011;
- Partecipazione al XIV Congresso Nazionale della Società di Genetica Umana tenutosi al Centro Congressi Mic Plus di Milano nei giorni 13-14-15-16 Novembre 2011. Evento formativo n.18233 (**4,4 E.C.M**);
- Partecipazione al Corso di formazione sulle malattie rare dal titolo” Conoscere per assistere tenutosi presso

l'aula del Policlinico di Palermo in data 21 gennaio 2012. Evento formativo n. 55-22656 **(9 E.C.M)**;

- Partecipazione al corso dal titolo "Genetica, alimentazione moderna e geni antichi" tenutosi a Palermo in data 11/02/2012 . evento formativo n.23789**(9 E.C.M)**;

- Partecipazione al Convegno Regionale "Malattie rare: cura alla persona e sostegno alle famiglie"svoltosi presso Palazzo Steri in data 29/02/2012 dalle ore9,00 alle 14,00;

- Partecipazione al seminario tenutosi presso l'aula magna dell' Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti Villa Sofia – V.Cervello di Palermo dal titolo: Integrazione Ospedale;-

Territorio per un percorso di vita e una reale inclusione sociale, in data 23/03/12 dalle 9,00 alle 13,00;

- Partecipazione all'evento formativo dal titolo"Integratori micro-biomedati"tenutosi a Palermo in data 19/05/2012. Evento formativo n. 33880 **(8 E.C.M)**;

- Partecipazione al corso residenziale di perfezionamento Tecnico-pratico "L'approccio Citogenetico **FISH** nella Diagnostica Onco-Ematologica", tenutosi presso l'UOC di Genetia Medica-Ospedali Riuniti Bianchi Melacrino Morelli di Reggio Calabria nei giorni 21 e 22 Maggio 2012;

- Partecipazione al seminario di Citogenetica, teorico-pratico, dal titolo: "evoluzione delle tecnologie e del controllo qualità nel laboratorio di citogenetica classica", tenutosi il 6 Giugno 2012 presso gli Ospedali Riuniti Villa Sofia-Cervello, Aula Fici Via Trabucco 180, Palermo;

- Partecipazione al II forum mediterraneo in sanità in data 8 giugno 2012 presso Teatro Politeama di Palermo"dal titolo" La sicurezza del paziente . RiskManagement". Evento formativo n.35123 **(4 E.C.M)**;

- Partecipazione al corso teorico-pratico avanzato di citogenetica costituzionale:il cariotipo molecolare perché, quando e come III edizione, tenutosi in date 13-15 giugno 2012 pressol'Ospedale Galliera di Genova;

- Partecipazione all'evento formativo dal titolo"la continuità assistenziale territorio- ospedale nel percorso di nascita" dal 20/06/2012 al 30/08/12 avente come obiettivo l'integrazione tra assistenza territoriale ed ospedaliera ; organizzatore Gutenberg .Evento formativo n.35892**(10 E.C.M)**;

- Partecipazione all'evento formativo denominato"Corso avanzato di citogenetica costituzionale :dal cariotipo convenzionale a quello molecolare" tenutosi in data 21/10/2012 evento formativo n.14085**(5 E.C.M)**;

- Partecipazione all'evento formativo denominato "equilibrio tra grassidesaturasi, ischemie e depressione" tenutosi aPalermo il 27/10/2012 Evento formativo n.45375 **(7 E.C.M)**;

- Partecipazione al XVII Congresso nazionale Sima Dal Neonato all'adolescente IV edizione tenutosi presso mondelloPalce Hotel di Palermo 14-15/12/2012;evento formativo n.1463-46140;

- Partecipazione all'evento formativo dal titolo "Malattie rare : dalla diagnosi alla presa in carico" tenutosi a Palermo nei giorni 28/02/2013-09/03/2013.(Responsabile scientifico DR Rocco Di Lorenzo). Evento formativo n426-333. **(10 E.C.M)**;

- Partecipazione all'evento formativo denominato"Salute e benessere :il ruolo degli integratori nutrizionali tenutosi aPalermo il 06/04/2013.Evento formativo n.57122 **(5 E.C.M)**;

- Partecipazione al II convegno nazionale dal titolo"Anomalie cromosomiche:approccio clinico e diagnostico" tenutosi presso L'Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti villa Sofia Cervello in data 11/03/2013;

- Partecipazione alla "Giornata delle malattie rare :Uniti per un'assistenza migliore"; tenutosi presso Aula Magna "M.Vignola" AOOR Villa Sofia-Cervello"-Palermo in data 28febbraio 2014 Evento accreditato :n-426-1073**(6 E.C.M)**.

-Partecipazione al corso applicativo per l'utilizzo dell'apparecchiatura CW400-**FISH**-DM6000 tenutosi dal tutor Dott.Gerardo Calabrese presso AOOR Villa Sofia-Cervello"-Palermo nei giorni 18-19 /12/2014 .

- Partecipazione al corso di aggiornamento dal titolo:L'infertilità e i nuovi scenari sociali e politici tenutosi il 5 Giugno 2015 presso Villa Mignosi -Palermo.

- Partecipazione al corso FAD dal titolo:Screening neonatale esteso per la prevenzione di malattie metaboliche congenite (malattie rare) tenutosi a Roma in data 8 marzo 2016.Evento accreditato n-2224-120088**(32 E.C.M)**

-Partecipazione al corso FAD dal titolo:Temi di Genetica Medica -Percorsi clinico-assistenziali/diagnostici/riabilitativi, profili di assistenza e di cura, organizzato da Ospedale Pediatrico Bambino Gesu'I.R.C.S.S.tenutosi dal 1/08/2016 al 31/12/2016.Evento accreditato n-784-164664**(8 E.C.M)**.

-Partecipazione al corso dal titolo :“piano Aziendale per la gestione del rischio clinico-implementazione delle raccomandazioni ministeriali tenutosi il 07/06/17 presso Aula Magna M.Vignola A.O.O.R. Villa sofia – Cervello.Evento accreditato n 398-3960 **(6,3 ECM)**

-Partecipazione al seminario dal titolo “malattie rare e disabili sensoriali” tenutosi il 24/06/17 presso Aula Magna M.Vignola A.O.O.R. Villa sofia –Cervello.Evento accreditato n 426-3980 **(6 ECM)**

-Partecipazione all’incontro congiunto GdL Genetica Clinica SIGU-SIMGePeD tenutosi il 26 Giugno 2017 presso Aula Mignosi A.O.U. Policlinico “P.Giaccone”.Evento accreditato n-5208-193532**(5 ECM)**

-Partecipazione al progetto formativo aziendale “Update in tema di cheratocono” tenutosi il 14 ottobre 2017 presso Aula Magna M.Vignola A.O.O.R. Villa sofia –Cervello. **(6 ,3 E.C.M)**

- Partecipazione all’evento formativo Aziendale Bra DayItaly tenutosi il 18 ottobre 2017 presso Aula Magna M.Vignola A.O.O.R. Villa sofia –Cervello.Evento accreditato n 398-4369 edizione 1 **(7 ,3 E.C.M)** .

- Partecipazione all’evento formativo Aziendale dal titolo: “consenso informato procedura aziendale tenutosi il 24 ottobre 2017 presso Aula Magna M.Vignola A.O.O.R. Villa sofia –Cervello. **(6 ,3 E.C.M)** .

Partecipazione al corso applicativo per l’utilizzo dell’apparecchiatura Cytovision sn 202176 al fine di elaborare referti diagnostica citogenetica in campo chiaro (cariotipo) e di citogenetica molecolare in fluorescenza (FISH), tenutosi dal tutor Dott.Gerardo Calabrese presso AOO Villa Sofia-Cervello”-Palermo nei giorni 19-20 /10/2017.

-Partecipazione al corso di aggiornamento dal titolo:”dal Neonato all’ Adolescente IV corso nazionale SIMA “tenutosi a Palermo Mondello Palace Hotel 24-25 Novembre 2017

-Partecipazione alla conferenza scientifica dal titolo:Droplet Digital PCR tenutosi presso Aula M.Vignola A.O.O.R. Villa Sofia –Cervello.in data 6 giugno 2018.

Partecipazione al XXI Congresso Nazionale della Società di Genetica Umana tenutosi al Catania nei giorni 25-26 ottobre 2018 avente come obiettivo LINEE GUIDA-PROTOCOLLI-PROCEDURE Evento formativo n.235891 **(3.6 E.C.M)**;

Partecipazione al corso SIGU: simposio satellite1- riunione congiunta GDL genetica clinica/molecolare tenutosi a Catania in data 24/10/2018 .Evento formativo n.236127 **(4 E.C.M)**;

Partecipazione al corso dal titolo”Studi, ricerche e terapie innovative per sconfiggere la retinite pigmentosa” tenutosi a Palermo Aula Vignola P.O Cervello in data 23/11/2018. Evento formativo n.426-5241 ed 1 **(4,2 E.C.M)**;

Corso Fad n.296424 organizzato da O.N.B. dal titolo” rischio biologico da Covid 19” conseguito in data 16/10/2020**(10.5 E.C.M)**

Corso Fad n.295239 organizzato da O.N.B. dal titolo” Real time PCR in Virologia,,il tool diagnostico ideale per l’emergenza sanitaria causata dal nuovo coronavirus conseguito in data 19/10/2020 **(5.4 E.C.M)**

Corso Fad denominato”Prevenzione e controllo delle infezioni nel contesto dell’emergenza Covid 19” organizzato da ISS conseguito in data 17/08/2020;

Corso Fad organizzato da Biomedica dal titolo ”Aggiornamenti in tema di infezioni da coronavirus Sars -Cov-2 provider n.148

Corso di formazione dal titolo”Analisi di dati NGS ed applicazioni in ambito diagnostico” organizzato da Un.di Pavia Dip di Scienze del sistema nervoso e del comportamento conseguito dal 21 al 24 settembre 2020;

Corso di aggiornamento dal titolo “NGS nella diagnostica dall’esoma al genoma .le tecnologie OMICS. Tenutosi a Roma(virtual edition) dal 22 al 23/10/2020 evento accreditato n.471-298602 ed 1 **(16 E.C.M)**

Corso Fad “Genetica e genomica pratica –Corso avanzato per medici e biologi organizzato da ISS e Un Cattolica del Sacro Cuore di formazione previste : 30, conseguito in data 16/03/2020 Evento accreditato n.287106 ed n.1 **(30 E.C.M)**

Partecipazione al **XXIII Congresso Nazionale della Società di Genetica Umana** virtual edition tenutosi 11-12-13 Novembre 2020. Evento formativo n.18233 **(4,4 E.C.M)**;

Corso Fad denominato “campagna vaccinale antinfluenzale nell’adulto e nel bambino, ai tempi di Covid19 “ conseguito in data 19/11/2020 evento accreditato n.4946(4,50 E.C.M) ;

Corso Fad dal titolo: “Screening neonatale esteso per la prevenzione di malattie metaboliche congenite (malattie rare)” evento accreditato provider standard “I.S.S” accreditamento n.2224 evento formativo n.120088(32 E.C.M) ;

Corso Fad n.295801 organizzato da O.N.B. dal titolo “colesterolo ,malattie cardiovascolari e nuove linee guida ,c’e’ spazio per una sana alimentazione?in data 16/04/2021 (4.5 E.C.M);

Corso Fad “Accreditamento nei laboratori medici secondo la UNI ISO 15189. Errore totale,variabilità e traguardi analitici organizzato da scuola Medica Ospedaliera di Roma conseguito nei giorni 27/28 maggio 2021. Evento accreditato n.471-285411 ed n.1 (16 E.C.M);

Corso Fad denominato “L’importanza delle vaccinazioni di richiamo per la salute pubblica avente come durata in ore:35 ore, conseguito in data 27/05/2021. Evento provider standard axenso accreditato n.289205 (50 E.C.M);

Corso Fad “Approcci in NGS ed analisi omiche per lo studio e la diagnosi di malattie umane/mendeliane” organizzato da scuola Medica Ospedaliera di Roma conseguito nei giorni 28/29 ottobre 2021. Evento accreditato n.471-330615 ed n.1 (16 E.C.M);

Corso Fad n. 334256 organizzato da O.N.B. dal titolo”Efficienza metabolica” in data 14 gennaio 2022(3 E.C.M.)

Corso Fad n. 336621 organizzato da O.N.B. dal titolo”Dieta chetonica nel paziente con obesità e comorbidità obesità-associate:management nel setting ambulatoriale” in data 14 gennaio 2022(4.5 E.C.M.)

Corso Fad: “Laboratorio interattivo per l’analisi, l’interazione e la refertazione dei dati genetici” organizzato da scuola Medica Ospedaliera di Roma conseguito in data 04/11/2022. Evento accreditato 471-365388(8 E.C.M.)

Corso Fad“La Genetica Forense in Ambito Civile e Penale“ 337267 conseguito in data 16/05/2022(12 E.C.M.)

Corso Fad “Introduzione al fenomeno dell’antibiotico resistenza e al suo contrasto in ambito umano e veterinario.II edizione”; organizzato dall’Istituto Superiore di Sanità (16 ore di formazione) conseguito in data 14 marzo 2023 (20.8 E.C.M.)

Partecipazione al **XXVI congresso nazionale SIGU** tenutosi dal 4/10/2023 al 06/10/2023 a Rimini evento formativo n.395440 (2.4 E.C.M.)

Corso Fad “**Nutrizione clinica e riabilitazione metabolica**” conseguito in data 13/10/2023 evento formativo n.33-367599 (15 E.C.M.)

Corso Fad “Italian Medical genetics academy 2022 –Corso di educazione continua in genetica medica”organizzato dalla SIGU dal 03/04/2023 al 02/04/2024 (33 E.C.M)

Corso Fad “La genetica forense cosa fa e come opera in ambito giudiziario –promosso dal gruppo di lavoro SIGU dal 29/05/2024 al 29/05/2024(ECM)

Corso Fad “oncogenomica per i professionisti sanitari” ore previste 16 , conseguito il 19/03/2024.

POSTERS (Congressi nazionali) Allegato2

1) Duplicazione parziale Xq22.3-Xq25 in un soggetto di sesso femminile con anomalie fenotipiche.

M.Piccione, M.Pierluigi, M.Malacarne, **V.Consiglio**, L.Graziano, L.Saorin, S.CAvani, G.Corsello
Atti IX Congresso Nazionali SIGU Venezia Lido 8-10 novembre 2006.

2) Ricerca di Enterobacter Sakazaki nei latti in polvere :15 mesi di osservazione.

D. Cipolla, M. Carta, V. Antona, G. Oliveri, F. Lo Cascio, A. Furia, V. **Consiglio**, G. Corsello.
Atti XIII Congresso Nazionale della Società Italiana di Neonatologia Rimini 20-23 maggio 2007.

3) Sindrome di Turner in mosaico in madre e figlia con anomalie del cariotipo apparentemente non correlate.

M. Piccione, R. Antona, V. **Consiglio**, S. Di Noto, M. Martines, G. Corsello.
Atti XIII Congresso Nazionale della Società Italiana di Neonatologia Rimini 20-23 maggio 2007.

4) Marker cromosomico sovranumerario inv/dup (15) ed autismo.

M. Piccione, V. **Consiglio**, G. Gambino, L. Graziano, M. Grasso, G. Corsello
Atti X Congresso Nazionale SIGU Montecatini Terme 14-16 novembre 2007.

5) Sindrome di Smith Magenis da delezione 17p11.2: descrizione di un caso ad elevata espressività clinica.

M. Piccione, V. **Consiglio**, A. Giambanco, M. Martines, E. Piro, M. Pierluigi, G. Corsello

6) Idrocefalia X-linked: identificazione di una nuova mutazione del gene L1CAM in un feto.
M. Piccione, M. Martines, F. Matina, V. Antona, V. **Consiglio**, M. Lo Giudice, M. Fichera, G. Corsello
Atti XI Congresso Nazionale SIGU Genova 23-25 novembre 2008.

7) Marker cromosomico sovranumerario invdup (10) (q10q11.22) de novo in adulto con azoospermia.

M. Piccione, V. **Consiglio**, V. Antona, L. Graziano, D. Vecchio, M. Malacarne, S. Cavani, M. Pierluigi, G. Corsello
Atti XII Congresso Nazionale SIGU Torino 08-11 novembre 2009.

8) Duplication 12q21 in a patient with autistic disorder.

M. Piccione, C. Sanfilippo, V. **Consiglio**, L. Saorin, E. Salzano, M. Malacarne, S. Cavani, M. Pierluigi, G. Corsello
Atti XII Congresso Nazionale SIGU Torino 08-11 novembre 2009.

9) Caratterizzazione citogenetica e clinica di un caso con der (22) (22qter →22p11.2::16p11.2→16pter) mat.

H. Cuttaia, S. A. Lauricella, S. Vallesi Cardillo, G. Cavarretta, C. M. Manzella, C. Viaggi, V. **Consiglio**, M. Piccione, G. Corsello
Atti XII Congresso Nazionale SIGU Torino 08-11 novembre 2009.

10) La Sindrome di Potocki-Lupski: descrizione di un caso con elevata espressività clinica.

Maria Piccione¹, V. **Consiglio**, G. Serra, M. Malacarne, G. Corsello
Atti del 66° Congresso Nazionale di SIP (Società Italiana di Pediatria) Roma 20-23 ottobre 2010-10-24.

11) Sindrome di Williams atipica : descrizione di un caso con elevata espressività clinica.

Maria Piccione¹, V. **Consiglio**, Di Fiore, M. Malacarne, G. Serra, G. Corsello
Atti del 66° Congresso Nazionale di SIP (Società Italiana di Pediatria) Roma 20-23 ottobre 2010-10-24.

12) Delezione 14q13.1-21.1 in un adolescente con malformazioni multiple e ritardo mentale.

Maria Piccione¹, V. **Consiglio**, Di Fiore, M. Malacarne, G. Serra, G. Corsello
Atti del 39° congresso regionale SIP 14° congresso regionale SIN 7° congresso regionale SIMEUP.

13) Markers cromosomici sovranumerari in pazienti con ritardo psicomotorio.

Maria Piccione¹, E. Salzano, V. **Consiglio**, M. Malacarne, G. Corsello
Atti del 39° congresso regionale SIP 14° congresso regionale SIN 7° congresso regionale SIMEUP.

14) Le malattie genetiche

Forum del mediterraneo Innovazione in sanità più qualità e sicurezza nelle cure 24-25-26 maggio 2011 . palermo
Piazza politeama . la piazza della salute.

Centro di riferimento regionale per la prevenzione , la diagnosi , la cura delle malattie genetiche rare, cromosomiche e della sindrome di down. Azienda Ospedaliera ospedali Riuniti Villa Sofia cervello
M. Piccione, M. Martines, C. Silvestri, M. L. Ziino; V. **Consiglio**

15) Sindrome da microdelezione 17q21.31: descrizione di un caso con elevata espressività clinica.

M. Piccione, G. Serra, V. **Consiglio**, V. Antona, E. Piro, M. Tumminelli, A. L. Buonasera, M. Gentile, G. Corsello

16) Neonato con sindrome di wolf-hirschorn e trisomia parziale 22q da traslocazione sbilanciata (4;22)(p16.3;q1 3.2).

M. Piccione, G. Serra, **V. Consiglio**, V. Antona, M. Malacarne, C. Viaggi, G. Corsello

Atti XVII Congresso Nazionale della Società Italiana di Neonatologia Sorrento Palace 11-14 Ottobre 2011.

17) Cisti del mediastino anteriore: descrizione di un caso a decorso favorevole.

G. Serra, **V. Consiglio**, M. Giuffrè, G. Corsello

Atti XVII Congresso Nazionale della Società Italiana di Neonatologia Sorrento Palace 11- 14 Ottobre 2011

18) Microduplicazione 16p13.3 che non comprende il gene CBP in paziente con ritardo di crescita e cardiopatia congenita grave.

M. Piccione, **V. Consiglio**, G. Serra, M. Martine1,M. Malacarne, M. Pierluig3, S. A. Lauricella, G. Corsello2

Atti del XIV congresso Nazionale Sigu Milano 13-16 novembre 2011.

19) Delezione 12q21.31q22: una nuova sindrome MR/MCA?

M. Piccione, **V. Consiglio**, G. Serra, M. Martines,M. Malacarne, S. Cavani, S. A. Lauricella, G. Corsello

Atti del XIV congresso Nazionale Sigu Milano 13-16 novembre 2011.

20) Due nuovi casi di Sindrome da Microdelezione 17q21.31.

Atti del XV congresso Nazionale Sigu Sorrento 21-24 Novembre 2012

21) Ritardo di crescita, dismorfismi faciali, anomalie multiple e cataratta congenita in neonato con traslocazione sbilanciata (3;6) (p26.1p26.3;q25.1q27).

M. Piccione1, G. Serra2, **V. Consiglio1**, G. Salvo2, G. Corsello2

Atti XVIII Congresso Nazionale della Società Italiana di Neonatologia Roma 3-5 Ottobre 2012.

22) Un raro caso di tetrasomia Y(p) non in mosaico in diagnosi prenatale.

S. A. Lauricella¹, **V. Consiglio³**, H. C.Cuttaia¹, C.P. Manzella¹, P. Mauro⁴, F. Picciotto², M. Piccione³

Atti del XVI Congresso Nazionale SIGU Roma 25-28 settembre 2013.

23) Sindrome da delezione/duplicazione 1q21.1 contributo alla definizione del fenotipo.

S.A. Lauricella¹, H.C. Cuttaia¹, **V. Consiglio²**, D. Palazzo², M. Malacarne³, M. Mazara¹, R. Sanfilippo¹, M. Piccione⁴

Atti del XVIII Congresso Nazionale SIGU Rimini 21-24 ottobre 2015

24)Descrizione di un raro caso con duplicazione parziale 8q24

A. Moncada , **V. T. Consiglio**, F. Contino, A. M. Crivello, G. Cavarretta, A. Giambona, M. Malacarne, M.Piccione.

Atti del XIX Congresso Nazionale SIGU Torino 23-26 novembre 2016

25) Descrizione di un caso di delezione 16q23.1-q24.1 de novo

G.Cavarretta, F.Contino, **V.T.Consiglio**, A.Moncada, A.M. Crivello,

M. Malacarne, D. Palazzo, A. Giambona e M. Piccione.

Atti del XIX Congresso Nazionale SIGU Torino 23-26 novembre 2016

26) Sindrome da microdelezione 3q29:descrizione di un paziente con delezione più ampia di quella ricorrente.

A. Moncada, A. M. Crivello, G. Cavarretta .**V. T. Consiglio**, F. Contino, A. Giambona, , M.Piccione.

Atti del XIX Congresso Nazionale SIGU Torino 23-26 novembre 2016

27)Descrizione di un caso di sindrome con duplicazione 7q11.23

G. Cavarretta . A.M. Crivello A. Moncada, A, **V. T. Consiglio**, F. Contino, A. Giambona, , M.Piccione.

Atti del XIX Congresso Nazionale SIGU Torino 23-26 novembre 2016.

28)Descrizione di due casi da microduplicazione e microdelezione da 16p13.11

A. M. Crivello, G. Cavarretta, A. Moncada, **V.T. Consiglio**, F. Contino, M. Malacarne, A. Giambona, M. Piccione.
Atti del XIX Congresso Nazionale SIGU Torino 23-26 novembre 2016.

29) Una rara duplicazione interstiziale 13q12.11-q12.13. Descrizione di un fenotipo clinico complesso e revisione della letteratura

V.T.Consiglio, E.Salzano, T.Fregapane, M.Malacarne, A.Ferrara, D.Vecchio, M.Piccione
Atti del XXI Congresso Nazionale SIGU Catania 25-27 Ottobre 2018.

30) Una rara duplicazione interstiziale 8q22.13-q24.12

V.T.Consiglio, E.Salzano, D.Vecchio, T.Fregapane, D.Palazzo M.Malacarne, M.Piccione
Atti del XXI Congresso Nazionale SIGU Catania 25-27 Ottobre 2018.

31) Schwannoma in paziente con sindrome di Noonan tipo1

Atti del XXVI Congresso Nazionale SIGU Rimini 4-6 ottobre 2023

V.T.Consiglio, S.Cali, F.Mercadante, M. Busè, E.Salzano, A.Ferrara, F.Mannino, I.Stabile, A.Trio, D.LoGrasso, M.Piccione.

Pubblicazioni edite in stampa

1) Riarrangiamento cromosomico subtelomerico del 10q25: descrizione di un caso con elevata espressività clinica.

M.Piccione, M.Pierluigi, M.Niceta, V.Consiglio, L.Saoryn, E.Piro, G.Corsello

Atti del 62° Congresso Nazionale di Pediatria Catania 4-7 ottobre 2006.

It J Ped vol 32 supp.n1 pg178.

2) Deletion NSD1 exon 14 in Sotos syndrome: first description.

Maria Piccione¹, **Valeria Consiglio**¹, Antonella Di Fiore¹, Marina Grasso², Massimiliano Ceconi², Lucia Perroni, Giovanni Corsello¹.

Journal of Genetics, April 2011 ; Vol.90.No.1;119-123

3) 14q13.1-21.1 deletion encompassing the HPE8 locus in an adolescent with intellectual disability and bilateral microphthalmia, but without holoprosencephaly.

Piccione M, Serra G, **Consiglio V**, Di Fiore A, Cavani S, Grasso M, Malacarne M, Pierluigi M, Viaggi C, Corsello G.

Am J Med Genet A. 2012 Jun;158A(6):1427-33. doi: Epub 2012 May 11.

4) Atypical Williams-Beuren syndrome: description of two cases and review of the literature.

In corso di revisione presso l'American Journal of Human Genetics.

5) Copy number variations in the etiology of epilepsy

Ettore Piro, Manuela Martines, Antonella Ballacchino, Martina Busè, Francesco Graziano, Emanuela Salzano, **Valeria Consiglio**, Vincenzo Antona, Giovanni Corsello.

Acta Medica Mediterranea, 2013, 29: 317.

6)Diagnosis and follow-up of complex congenital malformations/mental retardation(MRA/MR).

Ettore Piro, **Valeria Consiglio**, Monica Agrifoglio, Federico Sireci, Antonella Ballacchino, Pietro Salvago, Francesco Martines, Francesco Graziano, Martina Busè, Cinzia Sanfilippo, Davide Vecchio, Emanuela Salzano.

Acta Medica Mediterranea, 2013, 29: 321.

7) Non-Mosaic tetrasomy Yp by complex isodicentric rearrangement of the Y chromosome : prenatal diagnosis with cordocentesis in a fetus with abnormal obstetric ultrasound.

Salvatrice A. Lauricella, Martina Busè, **Valeria T.Consiglio**, Helenia C.Cuttaia, Valentina Cigna, Giovanna Schillaci and Maria Piccione

atti e l'uso di atti falsi sono puniti ai sensi del codice penale e delle leggi speciali. Inoltre, la sottoscritta autorizza al trattamento dei dati personali, secondo quanto previsto dal codice privacy D. Lgs. 196/2003.

PALERMO,

FIRMA
