



INFORMAZIONI PERSONALI

EMANUELA CONTI



ESPERIENZA PROFESSIONALE

Incarico attuale

Incarico Professionale

Gennaio 2001 - Giugno 2004

biologo ricercatore

Tipo rapporto COLLABORAZIONE CONTINUATA A PROGETTO (CO.CO.PRO.) Istituto CSS Mendel Piazza galeno Roma Italia

Principali attività Coordinamento gruppo di ricerca cardiopatie congenite e diagnosi malattie genetiche.

Attività o settore Genetica e biologia molecolare

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Novembre 1995 - Dicembre 2000

Specializzazione

70 con lode

Università La Sapienza Roma Italia

Principali tematiche Patologia clinica e medicina di laboratorio

Settembre 1990 - Luglio 1995

Laurea

110 con lode

università la sapienza Roma Italia

COMPETENZE PERSONALI

Lingua madre

Italiano

Altre lingue

Inglese

COMPRESIONE		PARLATO		PRODUZIONE SCRITTA
Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	
B2	B2	A2	B1	A2
Livelli: A1/A2: Utente base - B1/B2: Utente intermedio - C1/C2: Utente avanzato Quadro Comune Europeo di Riferimento delle Lingue				

Competenze comunicative

Nel tempo ho imparato a gestire rapporti e comunicazione con l'utenza e con lo staff lavorativo acquisendo le capacità adattative per relazionarmi e lavorare per il raggiungimento degli obiettivi aziendali

Competenze professionali

Nel tempo ho avuto modo di approfondire settori di medicina di


virologia molecolare. Inoltre da marzo 2019 sono responsabile delle attività di laboratorio per lo screening citologico aziendale.

Competenza digitale

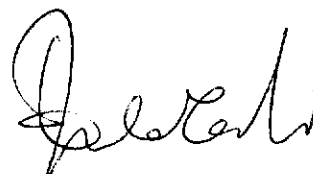
AUTOVALUTAZIONE				
Elaborazione delle informazioni	Comunicazione	Creazione di Contenuti	Sicurezza	Risoluzione di problemi
	Utente avanzato	Utente autonomo	Utente autonomo	Utente base
Livelli: Utente base - Utente intermedio - Utente avanzato Competenze digitali - Scheda per l'autovalutazione				

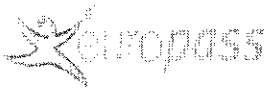
ULTERIORI INFORMAZIONI

- Docenze** Docente presso l'università degli studi tor vergata, corso di laurea in scienze infermieristiche, sede di Frascati anno accademico 2009/2010, e 2010/2011, disciplina biochimica
- Pubblicazioni** Novelli G., Amati F., Mari A., Colosimo A., Sangiuolo F., Bengala M., Conti E., Ratti A., Bordoni R., Pizzuti A., Baldini A., Crinelli R., Pandolfi F., Magnani M., Dallapiccola B.: "Structure and expression of the human ubiquitin fusion-degradation gene (UFD1L)" *Biochim. Biophys. Acta* (1998) 1396: 158-162
- Pubblicazioni** 2. Mari A., Amati F., Conti E., Bengala M., Novelli G., Dallapiccola B.: "A highly polymorphic CA/GT repeat (LIMK1GT) within the Williams syndrome critical region" *Clin. Genet.* (1998) 53: 226-227.
- Pubblicazioni** 3. Pizzuti A., Novelli G., Ratti A., Amati F., Bordoni R., Mandich P., Bellone E., Conti E., Bengala M., Mari A., Silani V., Dallapiccola B.: "Isolation and Characterization of a Novel Transcript Embedded Within HIRA, A Gene Deleted in DiGeorge Syndrome". *Mol. Genet. Metab.* (1999) 67:227-235
- Pubblicazioni** Wadey R., McKie J., Papapetrou C., Sutherland H., Scambler P.J., Lohman F., Osinga J., Frohn I., Hofstra R., Meijers C., Amati F., Conti E., Pizzuti A., Dallapiccola B., Novelli G.: "Mutations of UFD1L are not Responsible for the Majority of Cases of DGS/VCFS Without Deletions Within Chromosome 22q11" *Am. J. Hum. Genet.* (1999) 65:247-249
- Pubblicazioni** Amati F., Conti E., Novelli A., Bengala M., Digilio M.C., Marino B., Giannotti A., Gabrielli O., Novelli G., Dallapiccola B.: "Atypical Deletions Suggest Five 22q11.2 Critical Regions related to the DiGeorge/velo-cardio-facial syndrome" *Eur. J. Hum. Genet.* (1999) 7:903-909
- Pubblicazioni** Ratti A., Amati F., Bozzali M., Conti E., Sangiuolo F., Berloco M., Palumbo G., Botta A., Pizzuti A., Novelli G., Dallapiccola B.: "Cloning and molecular characterization of three Ubiquitin Fusion Degradation 1 (Ufd 1) ortholog genes from *Xenopus laevis*, *Gallus gallus* and *Drosophila melanogaster*". *Cytogen Cell Genet* (2001)92:279-282.
- Pubblicazioni** DeLuca A., Pasini A., Amati F., Botta A., Spalletta G., Alimenti S., Caccamo F., Conti E., Trakalo J., Macciardi F., Dallapiccola B., Novelli G.: "Association Study of a Promoter Polymorphism of UFD1L Gene with Schizofrenia". *Am. J. Med. Genet.* (2001) 105:529-533.



- Pubblicazioni Berti L., Mittler G., Przemecck G.H.K., Stelzer G., Gunzler B., Amati F., Conti E., Dallapiccola B., deAngelis M.H., Novelli G., Meisterernst M.: "Isolation and characterization of a novel gene from the DiGeorge Chromosomal Region that encodes for a mediator subunit" *Genomics* (2001)74:320-332.
- Pubblicazioni Amati F., Conti E., Botta A., Amicucci P., Dallapiccola B., Novelli G.: "Functional characterization of the 5' flanking region of the human Ubiquitin Fusion Degradation 1 Like gene (UFD1L)" *Cell. Biochem. Funct.*(2002) 20:163-170
- Pubblicazioni Digilio MC., Conti E.; Sarkozy A., Mingarelli R.; Dottorini T.; Marino B; Pizzuti A.; Dallapiccola B.: "Grouping of Multiple-Lentiginos/LEOPARD and Noonan Syndromes on the PTPN11 Gene" *Am J Hum Genet.* (2002) 71:389-394.
- Pubblicazioni De Luca A., Conti E., Grifone N., Amati F., Spalletta G.,Caltagirone C., Bonaviri G., Pasini A., Gennarelli M.; Bignotti S.; Berti L., Mittler G., Meisterernst M., Dallapiccola B., Novelli G.: "Association study between CAG trinucleotide repeats in the PCQAP gene (PC2 glutamine/Q-rich-associated protein) and schizophrenia" *Am J Med Genet.* (2003) 116(1 Suppl):32-5.
- Pubblicazioni Sarkozy A., Conti E., Marino B., Digilio MC., Paoletti V.; Mingarelli R., Esposito G., Pizzuti A., Dallapiccola B.: " Non syndromic pulmonary stenosis and the PTPN11 gene" *Am. J. Med. Genet.* (2003) 116A(4):389-90.
- Pubblicazioni Amati F., Condò I., Conti E., Sangiuolo F., Dallapiccola B., Testi R., Novelli G.: "Analysis of intracellular distribution and apoptosis involvement of Ufd1l gene product by over-expression studies" *Cell. Biochem. Funct* (2003) 21(3):263-267
- Pubblicazioni Conti E., Grifone N., Sarkozy A., Tandoi C., Marino B., Digilio MC., Mingarelli R., Pizzuti A., Dallapiccola B.: "DiGeorge subtypes of non syndromic conotruncal defects: evidence against a major role of TBX1 gene" *Eur. J. Hum Genet.* (2003) 11(4): 349-351
- Pubblicazioni Colosimo A., Guida V., Flex E., Conti E., Dallapiccola B.: "DHPLC for rapid screening of recombinant clones" *BioTechniques* (2003) 34 (4):706-708
- Pubblicazioni Conti E., Sarkozy A., Seripa D., Digilio MC., Grifone N., Tandoi C., Fazio VM., Di Ciommo V., Marino B., Pizzuti A., Dallapiccola B.: "Correlation between PTPN11 gene mutations and congenital heart defects in Noonan and LEOPARD syndromes" *J Med Genet* (2003) 40(9):704-8
- Pubblicazioni Pizzuti A., Sarkozy A., Newton AL., Conti E., Flex E., Digilio MC., Amati F., Gianni D., Tandoi C., Marino B., Crossey M., Dallapiccola B.: "Mutations of ZFPM2/FOG-2 gene in sporadic cases of Tetralogy of Fallot" *Hum.Mutat.* (2003) 22(5):372-7
- Pubblicazioni Conti E, Dottorini T, Sarkozy A, Tiller GE, Esposito G, Pizzuti A, Dallapiccola B A novel PTPN11 mutation in LEOPARD sindrome. *Hum. Mutat.* (2003) 21(6):654.





- Pubblicazioni** Digilio MC, Pacileo G, Sarkozy A, Limongelli G, Conti E, Cerrato F, Marino B, Pizzuti A, Calabro R, Dallapiccola B "Familial aggregation of genetically heterogeneous hypertrophic cardiomyopathy: a boy with LEOPARD syndrome due to PTPN11 mutation and his nonsyndromic father lacking PTPN11 mutations" Birth Defects Res Part A Clin Mol Teratol. (2004) 70(2):95-8
- Pubblicazioni** Sarkozy A, Conti E, Digilio MC, Marino B, Morini E, Pacileo G, Wilson M, Calabrò R, Pizzuti A, Dallapiccola B "Clinical and molecular analysis of 30 patients with multiple lentigenes / Leopard syndrome" J Med Genet (2004) 41(5):e68
- Pubblicazioni** Yagubyan M., Panneton J. M., Lindor N.M., Conti E., Sarkozy A., Pizzuti A "LEOPARD syndrome: a new polyaneurysmal association and an update on the molecular genetics of the disease" J Vascul Surg (2004) 39(4):897-900
- Pubblicazioni** Sarkozy A., Obregon MG, Conti E., Esposito G., Mingarelli R., Pizzuti A., Dallapiccola B. "A novel PTPN11 gene mutation bridges Noonan syndrome, multiple lentigenes/LEOPARD syndrome, and Noonan like/multiple giant cell lesion syndrome". Eur. J. Hum Genet. (2004) 12(12):1069-72
- Pubblicazioni** Sinibaldi L, De Luca A, Bellacchio E, Conti E, Pasini A, Paloscia C, Spalletta G, Caltagirone C, Pizzuti A, Dallapiccola B "Mutations of the Nogo-66 receptor (RTN4R) gene in schizophrenia" Hum Mutat. (2004) 24(6):534-5.
- Pubblicazioni** Sarkozy A, Conti E., D'Agostino R., Digilio MC, Formigari R., Picchio F., Marino B, Pizzuti A, Dallapiccola B "ZFPM2/FOG2 and HEY2 genes analysis in nonsyndromic tricuspid atresia." Am. J. Med. Genet. (2005) 133(1):68-70
- Patente di guida** B
- Dati personali** Consapevole che le dichiarazioni false comportano l'applicazione delle sanzioni penali previste dall'art. 76 del D.P.R. 445/2000, dichiaro che le informazioni riportate nel seguente curriculum vitae, redatto in formato europeo, corrispondono a verità.

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali presenti ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati personali" e del GDPR (Regolamento UE 2016/679)

Genzano di Roma
 28/05/2020