



**INFORMAZIONI
PERSONALI**



Savina Dipresa

 Viale XX Settembre, 51, 34126, Trieste, Italia

 328 9271047

 dipresasavina@gmail.com

Data di nascita 02/01/1984

Nazionalità Italiana

**ESPERIENZA
PROFESSIONALE**

Luglio 2016 – incarico attuale

Genetista Medico presso l'UOC di Andrologia e Medicina della Riproduzione di Padova, Centro Regionale Specializzato di Crioconservazione dei Gameti Maschili, Centro Regionale Specializzato della Sindrome di Klinefelter (Direttore Prof. Carlo Foresta). Attività libero professionale nelle regioni Veneto e Friuli Venezia Giulia.

Maggio 2015 – Maggio 2016

Genetista Medico in regime libero professionale presso poliambulatori del Friuli Venezia Giulia (Trieste, Sagrado, Pordenone), attività di consulenza genetica per conto di Geneticlab (Noventa Vicentina), G&Life (Area Science Park, Padriciano), Laboratori Riuniti (Trieste) in particolare nell'ambito della consulenza genetica preconcezionale e prenatale rivolta a coppie fertili e a coppie in Procreazione Medicalmente Assistita con familiarità per specifiche malattie genetiche, Non Invasive Prenatal Testing (NIPT), consulenza genetica oncologica *BRCA* (neoplasie della mammella e dell'ovaio), nutrigenetica e malattie complesse, consulenza genetica preconcezionale e prenatale in coppie in PMA, consulenza genetica sindromologica, etc.

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Maggio 2015

Specializzazione in Genetica Medica

110/110

Università degli Studi di Padova e presso Istituto Materno Infantile I.R.C.C.S. "Burlo Garofolo" di Trieste

- Consulenza genetica prenatale e postnatale
- Attività di Laboratorio di Citogenetica e Genetica Molecolare
- Attività di ricerca scientifica in Genetica Medica

Ottobre 2002 – Ottobre 2009

Laurea magistrale a ciclo unico in Medicina e Chirurgia

110 e Lode

Università degli Studi di Trieste

Settembre 1997 – Giugno 2002

Diploma di Maturità Classica

100/100

Liceo Classico C. Agostinelli, Ceglie Messapica (BR)

COMPETENZE PERSONALI

Lingua madre

Italiano

Altre lingue

COMPRESIONE	PARLATO	PRODUZIONE SCRITTA
-------------	---------	--------------------

	Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	
Inglese	B2	B2	B1	B1	B2

Livelli: A1/2 Livello base - B1/2 Livello intermedio - C1/2 Livello avanzato
 Quadro Comune Europeo di Riferimento delle Lingue

Competenze comunicative Ottime capacità comunicative nella gestione del *counseling* genetico.
 Per il progetto “Medico al Telefono” offrivo sportello telefonico di risposte per pazienti e loro familiari.

Competenze organizzative e gestionali Esperienza di coordinamento sul campo nell’ambito di progetti di campionamento di isolati genetici di popolazione.

Competenze professionali

- Competenze in ambito di ricerca scientifica, in particolare riguardo la Disabilità Intellettiva, le Ipoacusie Genetiche e le Sindromi Genetiche Malformative.
- Competenze nello svolgimento della Consulenza Genetica Oncologica (CGO) in particolare mammella/ovaio e colon/retto, acquisita nel periodo di formazione specialistica svolto nel 2014 presso il Centro di Riferimento Oncologico (CRO) di Aviano, Oncologia Sperimentale 1 - Dr.ssa Alessandra Viel e Dr. Riccardo Dolcetti.
- Competenze nello svolgimento della Consulenza Genetica Sindromologica e della Consulenza Genetica Preconcezionale e Prenatale, acquisita nel periodo di formazione specialistica svolto nel 2013 presso l’Ospedale Rummo di Benevento, Prof. Gioacchino Scarano e Dr. Matteo Della Monica.
- Costante aggiornamento professionale attraverso la partecipazione ad eventi scientifici nazionali ed internazionali:
 - Il paziente con tumore del testicolo: oltre la guarigione. *Padova 22/10/16*
 - Tavolo di consenso “il futuro della medicina della riproduzione”. Istituto Superiore di Sanità, *Roma, 11/5/16*; “Gruppo di studio sul percorso clinico-diagnostico della coppia infertile” *Roma, 22/6 e 21/9/16*
 - D-day ipovitaminosi D Manifestazioni cliniche nelle patologie metaboliche. *Padova 27/9/16*
 - Fertility Day – *22/9/16 Padova*
 - XI meeting del gruppo Triveneto di Medicina della Riproduzione A.A. 2016/2017 – Un calcio all’infertilità. *17/6/16 Verona*
 - Aspetti clinico-molecolari e gestionali nella Distrofia Muscolare di Duchenne. *Padova, 18/12/15*
 - Incontri regionali e territoriali monotematici: il miglioramento della pratica clinica in diagnosi prenatale ed ecografia ostetrica e ginecologica. *Trieste, 25/11/15*
 - Il cromosoma dell’anno: il cromosoma 17. *Padova, 3/12/14*
 - European Society of Human Genetics (ESHG) Conference, *Milan 31/5-3/6/2014*
 - XVII Congresso Nazionale Società Italiana di Genetica Umana (SIGU), *Milano 31/5-3/6/2014*
 - XVI Incontro Nazionale di Genetica Clinica, *Roma 17-18/2/2014*
 - Corso di formazione “La Genetica oggi in Oncologia”, *CRO Aviano 24/1/2014*
 - XVI Congresso Nazionale Società Italiana di Genetica Umana (SIGU), *Roma 25-28/9/2013*
 - Corso Residenziale di Formazione e Aggiornamento in Genetica Medica, *Benevento 23-25/5/2013*
 - Incontro Congiunto Gruppo di Lavoro di Citogenetica e Genetica Clinica SIGU, *Roma 5/3/2013*
 - XV Incontro Nazionale di Genetica Clinica, *Roma 18-19/2/2013*
 - ARO - The association for Research in Otolaryngology. *San Diego, California 25-29/2/2012*
 - Giornata Malattie Rare. Distrofia Muscolare di Duchenne. *Trieste 10/2/2012*
 - ANIS 3 Alp Nano Bio International School. Next Generation technology systems and life sciences interface research: an integrative approach. *23-27/1/2012 Sterzing (Bolzano)*
 - Qatar Foundation Annual Research Forum, *Doha, Qatar 12-13/12/2010*
 - XXIII Congresso Nazionale Confronti in Pediatria, *Trieste 3-4/12/2010*
 - Giornata Malattie Rare. PFIC (Colestasi Familiari Progressive), *Trieste 27/5/2010*
 - XXII Congresso Nazionale Confronti in Pediatria, *Trieste 4-5/12/2009*
 - Workshop sulla Malattia di Lesch-Nyhan, BIRD Foundation, *Costozza di Longare 20/6/2009*
 - Displasie Scheletriche: dagli aspetti ecografici alla diagnosi molecolare e terapia, *Trieste 11/3/2009*

Competenze informatiche Buona padronanza degli strumenti Microsoft Office, Windows OS e Mac OS.

Altre competenze Medico prelevatore; Medico di continuità assistenziale; Medico sportivo per campionati europei di scherma under 21 (Lignano 2011) e partite serie A hockey su prato.

Patente di guida B

ULTERIORI INFORMAZIONI

Pubblicazioni

Libri

- Le sindromi malformative: una guida per il pediatra. A cura di A. Selicorni, G. Zampino, L. Memo, G. Scarano. Capitoli: Sindrome FG; Sindrome dell'X Fragile. Autori: **Savina Dipresa**, Gioacchino Scarano. Pubblicato nel 2014.

- Hearing Loss: Classification, Causes and Treatment. Editors: Jason P. Dupont. Chapter 3 - Genetics of Hearing Loss (From Congenital Forms to Presbycusis) pp.65-100. Authors / Editors: (**Savina Dipresa**, Antonella Fabretto, Giorgia Giroto, Cristina Zadro and Paolo Gasparini, Institute of Child Health IRCCS-Burlo, Trieste, Italy, and others). Pub. Date: 2011 4th Quarter.

Articoli

-Athanasakis E, Licastro D, Faletra F, Fabretto A, **Dipresa S**, Vozzi D, Morgan A, d'Adamo AP, Pecile V, Biarnés X, Gasparini P. Next generation sequencing in nonsyndromic intellectual disability: from a negative molecular karyotype to a possible causative mutation detection". Am J Med Genet A. 2014 Jan;164A(1):170-6.

-Khalifa Alkowari M, Giroto G, Abdulhadi K, **Dipresa S**, Siam R, Najjar N, Badii R, Gasparini P. "GJB2 and GJB6 genes and the A1555G mitochondrial mutation are only minor causes of nonsyndromic hearing loss in the Qatari population". Int J Audiol. 2012 Mar;51(3):181-5.

- M. Abate, **S. Dipresa**. Medico e bambino, pagine elettroniche 2011; 14(9): "Pelle di Leopardo".

Poster e Abstract Congressi

•**S. Dipresa**, A. D'eustacchio, A. Morgan, P. Gasparini."High throughput analysis in Goldenhar syndrome".(European Society of Human Genetics, Milano 2014). European Journal of Human Genetics. Volume 22, Supplement 1, May 2014, P11.067-S.

•**S. Dipresa**, V. Capra, L. Travan, P. Gasparini, A. Fabretto."Nuovo caso di Sindrome di Currarino familiare".XVI Congresso Nazionale Società Italiana di Genetica Umana (Roma 25-28/9/2013), P 175.

•Faletra, V. Pecile, A. Fabretto, M. Perrone, **S. Dipresa**, E. Rubinato, P. Gasparini."CNV a mosaico e disomie uniparentali: analisi di una casistica di pazienti con metodica SNP array".XVI Congresso Nazionale Società Italiana di Genetica Umana (Roma 25-28/9/2013),P343.

•Giroto G, Faletra F, Licastro D, Vozzi D, Abdulhadi K, Dipresa S, Athanasakis E, Khalifa Alkowari M, Badii R and Gasparini P. "Linkage studies and Whole Exome Sequencing analysis aimed at the identification of new deafness genes". 16-20/2/2013 ARO Baltimora (36th Annual MidWinter Meeting February) abs 1004.

•Giroto G, Faletra F, Licastro D, Vozzi D, Abdulhadi K, **Dipresa S**, Athanasakis E, Khalifa Alkowari M, Badii R and Gasparini P. "Linkage studies and Whole Exome Sequencing: a useful combined strategy to identify new deafness genes". 21-24/11/2012 XV SIGU Sorrento (Italy) abs 22538FD.

•Giroto G, Alkowari M, Abdulhadi K, **Dipresa S**, Vozzi D, Licastro D, Athanasakis E, Siam R, Najjar N, Badii R and Gasparini P. "Hereditary hearing loss in Italian and Qatari population: identification of new deafness genes using high throughput technologies". 23-27/1/12 Alp Nano bio International School 3 (Vipiteno-Italy).

• F. Faletra, E. Athanasakis, D. Licastro, A. Fabretto, **S. Dipresa**, M.D. Perrone, D. Vozzi, P.A. D'Adamo, P. Gasparini."A novel approach to study the Intellectual Disability with NGS". 13-16/11/2011 XIV SIGU Milan (Milan-Italy).

•Giroto G, Alkowari M, Abdulhadi K, **Dipresa S**, Vozzi D, Licastro D, Athanasakis E, Siam R, Najjar N, Badii R and Gasparini P. "Identification of new deafness genes using high throughput technologies in Italian and Qatari population" 13-16/11/2011 XIV SIGU Milan (Milan-Italy) abs 20532XZ.

•Emmanouil Athanasakis, **Savina Dipresa**, Pio D'Adamo, Antonella Fabretto, Flavio Faletra, Danilo Licastro, Maria Perrone, Diego Vozzi, Paolo Gasparini."A new approach to study mental retardation with next generation technologies". The Genomics of Common Diseases, Wellcome Trust Genome Campus, Hinxton (Cambridge-UK 30/8-2/9/2011).

• Gasparini P, Khalifa Al Kowari M, Giroto G, Abdulhadi K, **Dipresa S**, Fabretto A, Faletra F, Vozzi D, Licastro D, Siam R, Najjar N and Badii R."High throughput technologies to study the molecular bases of hereditary hearing loss in the Italian and Qatari populations".Molecular Biology of Hearing and Deafness Conference, Wellcome Trust Genome Campus, Hinxton, (Cambridge-UK6-9/7/2011) abs T25.

Poster e Abstract Congressi

- Giroto G, Pirastu N, **Dipresa S** and Gasparini P. "Genetics of hearing loss". 7-9/3/2011 XV Convention Telethon, Riva del Garda (Italy) abs 208.
- Khalifa Al Kowari M, Gasparini P, Abdulhadi K, Siam R, Najjar N, Al-Sulaiteen M, Dipresa S, Badii R and Giroto G. "Mutations in GJB2, GJB6 and mDNA 1555 A>G variant explain only a minority of cases of nonsyndromic hearing loss in the Qatari populations". 12/12/2010 Qatar Foundation Annual Research Forum 2010, Doha (Qatar) abs BM04.
- M. Abate, **S. Dipresa**. "Confusi tra le macchie". XXIII Congresso Nazionale Confronti in Pediatria. Trieste, Palazzo dei Congressi della Stazione Marittima. 3-4/12/2010.
- S.Dipresa**, M.Rocca, F.Faletta, V.Pecile, P.Gasparini, A.Fabretto. "A new case of 4pter duplication and 4qter deletion detected by SNPs-array". European Society of Human Genetics (Goteborg 2010), European Journal of Human Genetics. Volume 18, Supplement 1, June 2010, P03.114.

Presentazioni

- XXII Congresso Nazionali Confronti in Pediatria. Trieste, Palazzo dei Congressi della Stazione Marittima. 4-5 dicembre 2009: "Impiego della tecnologia *Genome Wide SNP array* per la risoluzione di casi di RM idiopatico". **S. Dipresa**.

Conferenze

- *Relatore* per la Giornata Malattie Rare, 10 Febbraio 2012. Distrofia Muscolare di Duchenne: dalla diagnosi alla terapia. I.R.C.C.S. Burlo Garofolo, Trieste.
- *Relatore* per la Giornata Malattie Rare, 27 Maggio 2010. PFIC (Colestasi Familiari Progressive): la diagnosi genetica. I.R.C.C.S. Burlo Garofolo, Trieste.

Seminari

- *Speaker* per il Corso di Perfezionamento In Biotecnologie della Riproduzione A.A. 2015/2016 sessione 13-15 luglio 2016 "Diagnosi Prenatale: le nuove frontiere"; sessione 12-14 ottobre 2016 "La consulenza genetica nel percorso diagnostico dell'infertilità di coppia"; "PGD tecniche e consulenza"; "Consulenza e analisi genetiche pre-PMA".
- *Speaker* per il seminario "Non-syndromic hearing loss", 23 February 2010, Molecular Genetics Laboratory; Laboratory of Medicine and Pathology, Hamad Medical Corporation (HMC), Doha, Qatar.

Riconoscimenti e premi

- "Certificate of Appreciation. For the valuable contribution to Qatar Foundation Annual Research Forum". Doha, Qatar 2010.
- XXII Congresso Nazionali Confronti in Pediatria. Trieste, Palazzo dei Congressi della Stazione Marittima. 4-5 dicembre 2009. "Miglior Giovane".

Dati personali

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati persona.