

**FORMATO EUROPEO  
PER IL CURRICULUM  
VITAE**



**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome e Cognome **Elisabetta Prada**

Anno di nascita 1988

Incarico attuale Incarico Alta Professionalità

**TITOLI DI STUDIO /  
PROFESSIONALI ED  
ESPERIENZE LAVORATIVE**

Titolo di studio (specializzazione) Genetica Medica

Esperienze professionali, incarichi ricoperti

- Da Marzo 2021 a Giugno 2022  
Fondazione Telethon - via Poerio 14, 20129 Milano  
Medico Genetista presso il Servizio Informativo Info\_Rare  
Consulenza genetica per via telematica
- Da Agosto 2020 a Luglio 2022  
ASST Grande Ospedale Metropolitano Niguarda - piazza Ospedale Maggiore 3, 20162 Milano  
Medico Genetista presso U.O. Analisi chimico-cliniche e microbiologia  
Consulenza genetica pre e post-test in pazienti con predisposizione oncologica
- Da Settembre 2019 a Agosto 2022  
Fondazione De Marchi - via della Commenda 9, 20122 Milano  
Medico Genetista presso U.O. Pediatria ad Alta Intensità di Cura  
Inquadramento diagnostico e follow-up assistenziale in pazienti pediatriche affetti da sindrome di Beckwith-Wiedemann e difetti dell'imprinting, sindrome di Rubinstein-Taybi e disordini dell'Epigenetic Machinery, Neurofibromatosi tipo 1 e sindromi neurocutanee.

Capacità linguistiche

Madrelingua: Italiano

Altre lingue: Inglese



	<ul style="list-style-type: none"><li>• Capacità di lettura: Buono</li><li>• Capacità di scrittura: Buono</li></ul>
Capacità nell'uso delle tecnologie	Ottimo utilizzo del pacchetto Office (Word, Power Point, Excel, Access)
Partecipazione a convegni e seminari	<ul style="list-style-type: none"><li>• XXVII Congresso Nazionale SIGU. Padova, dal 2 al 4 ottobre 2024.</li><li>• Disabilità complesse e bambini fragili: diagnosi, assistenza e ricerca, Fondazione Pierfranco e Luisa Mariani. Ruolo: relatore. Firenze, dal 19 al 21 Aprile 2023.</li><li>• XXV Congresso Nazionale SIGU. Trieste, dal 7 al 9 Settembre 2022.</li><li>• III Webinar monotematico web SINEPe SIMGePeD – Genetica e malattie renali. FAD, 7 Giugno 2022.</li><li>• 16th Troina meeting on genetics of neurodevelopmental disorders. FAD, 7 e 8 Aprile 2022.</li><li>• V Convegno Nazionale sulla sindrome Rubinstein-Taybi. Ruolo: relatore. Rimini, dal 25 al 27 Marzo 2022.</li><li>• BLSD - Basic Life Support and Defibrillation - Corso base. Milano, 16 Marzo 2022.</li><li>• XXIV Congresso Nazionale SIGU. FAD, dal 1 Dicembre 2021 al 30 Novembre 2022.</li><li>• Malattie rare, quattro incontri. Casi complessi di genetica clinica. Ruolo: relatore. FAD, 18 Giugno, 17 Settembre, 22 Ottobre e 23 Novembre 2021.</li><li>• POLICLINICO KIDS - 2° Edizione. FAD, dal 15 Giugno al 30 Giugno 2021.</li></ul>
Pubblicazioni	<ul style="list-style-type: none"><li>• Prada E, Meossi C, Marafon DP, Grilli F, Scuvera G, Marchisio PG, Agostoni CV, Natacci F, Milani D. The overlapping of phenotypes in Wiedemann-Steiner, Kleefstra and Coffin-Siris syndromes: a study of eleven patients. .Ital J Pediatr. 2024 Sep 19;50(1):187.</li><li>• Lacombe D, Bloch-Zupan A, Bredrup C, Cooper EB, Houge SD, García-Miñaur S, Kayserili H, Larizza L, Lopez Gonzalez V, Menke LA, Milani D, Saettini F, Stevens CA, Tooke L, Van der Zee JA, Van Genderen MM, Van-Gils J, Waite J, Adrien JL, Bartsch O, Bitoun P, Bouts AHM, Cueto-González AM, Dominguez-Garrido E, Duijkers FA, Fergelot P, Halstead E, Huisman SA, Meossi C, Mullins J, Nikkel SM, Oliver C, Prada E, Rei A, Riddle I, Rodriguez-Fonseca C, Rodríguez Pena R, Russell J, Saba A, Santos-Simarro F, Simpson BN, Smith DF, Stevens MF, Szakszon K, Taupiac E, Totaro N, Valenzuela Palafoff I, Van Der Kaay DCM, Van Wijk MP, Vyshka K, Wiley S, Hennekam RC. Diagnosis and management in Rubinstein-Taybi syndrome: first international consensus statement. J Med Genet. 2024 Mar 26. Online ahead of print.</li><li>• Luca M, Carli D, Cardaropoli S, Milani D, Cocchi G, Leoni C, Macchiaiolo M, Bartuli A, Tarani L, Melis D, Bontempo P, D'Elia G, Prada E, Vitale R, Grammegna A, Tannorella P,</li></ul>



Sparago A, Pignata L, Riccio A, Russo S, Ferrero GB, Mussa A. Performance Metrics of the Scoring System for the Diagnosis of the Beckwith-Wiedemann Spectrum (BWSp) and Its Correlation with Cancer Development. *Cancers (Basel)*. 2023 Jan 26;15(3):773.

- Moresco G, Rondinone O, Mauri A, Costanza J, Santaniello C, Colapietro P, Micaglio E, Marfia G, Pesenti C, Grilli F, Rinaldi B, Prada E, Scuvera G, Villa R, Bedeschi MF, Miozzo MR, Milani D, Fontana L. Pitfalls of whole exome sequencing in undefined clinical conditions with a suspected genetic etiology. *Genes Genomics*. 2022 Dec 1. Online ahead of print.

- Carli D, Operti M, Russo S, Cocchi G, Milani D, Leoni C, Prada E, Melis D, Falco M, Spina J, Uliana V, Sara O, Sirchia F, Tarani L, Macchiaiolo M, Cerrato F, Sparago A, Pignata L, Tannorella P, Cardaropoli S, Bartuli A, Riccio A, Ferrero GB, Mussa A. Clinical and molecular characterization of patients affected by Beckwith-Wiedemann spectrum conceived through assisted reproduction techniques. *Clin Genet*. 2022 Jul 17. Online ahead of print.

- Moresco G, Costanza J, Santaniello C, Rondinone O, Grilli F, Prada E, Orcesi S, Coro I, Pichiechio A, Marchisio P, Miozzo M, Fontana L, Milani D. A novel de novo DDX3X missense variant in a female with brachycephaly and intellectual disability: a case report. *Ital J Pediatr*. 2021 Mar 31;47(1):81.

- Aleo S, Cinnante C, Avignone S, Prada E, Scuvera G, Ajmone PF, Selicorni A, Costantino MA, Triulzi F, Marchisio P, Gervasini C, Milani D. Olfactory Malformations in Mendelian Disorders of the Epigenetic Machinery. *Front Cell Dev Biol*. 2020 Aug 4;8:710.

- Saettini F, Herriot R, Prada E, Nizon M, Zama D, Marzollo A, Romaniouk I, Lougaris V, Cortesi M, Morreale A, Kosaki R, Cardinale F, Ricci S, Domínguez-Garrido E, Montin D, Vincent M, Milani D, Biondi A, Gervasini C, Badolato R. Prevalence of immunological defects in a cohort of 97 Rubinstein-Taybi syndrome patients. *J Clin Immunol*. 2020 Aug;40(6):851-860.

- Beltrami B, Prada E, Tolva G, Scuvera G, Silipigni R, Graziani D, Bulfamante G, Gervasini C, Marchisio P, Milani D. Unexpected phenotype in a frameshift mutation of PTCH1. *Mol Genet Genomic Med*. 2019 Oct 2:e987.

- Esposito S, Marchisio P, Prada E, Daleno C, Porretti L, Carsetti R, Bosco A, Ierardi V, Scala A, Principi N. Impact of a mixed bacterial lysate (OM-85 BV) on the immunogenicity, safety and tolerability of inactivated influenza vaccine in children with recurrent respiratory tract infection. *Vaccine*. 2014 May 7;32(22):2546-2552.



Le dichiarazioni sono rese ai sensi e per gli effetti degli articoli 46 e 47 ed il sottoscritto è a conoscenza che, ai sensi dell'art. 76 del DPR 445/2000, le dichiarazioni mendaci, la falsità negli atti e l'uso di atti falsi sono puniti ai sensi del codice penale e delle leggi speciali.

Inoltre, il sottoscritto autorizza al trattamento dei dati personali ai sensi dell'art. 13 D. Lgs. 30 giugno 2003 n°196 - "Codice in materia di protezione dei dati personali" e dell'art. 13 GDPR 679/16 - "Regolamento europeo sulla protezione dei dati personali".

21/11/2024

ELISABETTA PRADA