

**FORMATO EUROPEO
PER IL CURRICULUM
VITAE**



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome e Cognome **Elisabetta Prada**

Anno di nascita 1988

Incarico attuale Incarico professionale di base

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

Titolo di studio (specializzazione) Laurea specialistica in Genetica Medica

Esperienze professionali, incarichi ricoperti

- Da Marzo 2021 a Giugno 2022: Consulente Genetista presso il Servizio Informativo Info_Rare di Fondazione Telethon - via Poerio 14, 20129 Milano
- Da Agosto 2020 a Luglio 2022: Medico Genetista in ambito oncologico presso ASST Grande Ospedale Metropolitano Niguarda - piazza Ospedale Maggiore 3, 20162 Milano
- Da Settembre 2019 a Agosto 2022: Genetista Pediatrico presso U.O. Pediatria ad Alta Intensità di Cura della Fondazione De Marchi - via della Commenda 9, 20122 Milano

Capacità linguistiche

- Capacità di lettura: Buono
- Capacità di scrittura: Buono
- Capacità di espressione orale: Buono

Capacità nell'uso delle tecnologie

Ottimo utilizzo del pacchetto Office (Word, Power Point, Excel, Access)

Partecipazione a convegni e seminari

- XVI Congresso Nazionale SIMGePeD. Ruolo: relatore. Roma 14-16 dicembre 2023.
- Disabilità complesse e bambini fragili: diagnosi, assistenza e ricerca, Fondazione Pierfranco e Luisa Mariani. Ruolo: relatore. Firenze, dal 19 al 21 Aprile 2023.
- XXV Congresso Nazionale SIGU. Trieste, dal 7 al 9 Settembre 2022.
- 16th Troina meeting on genetics of neurodevelopmental disorders. FAD, 7 e 8 Aprile



2022.

- V Convegno Nazionale sulla sindrome Rubinstein-Taybi. Ruolo: relatore. Rimini, dal 25 al 27 Marzo 2022.
- Malattie rare, quattro incontri. Casi complessi di genetica clinica. Ruolo: relatore. FAD, 18 Giugno, 17 Settembre, 22 Ottobre e 23 Novembre 2021.
- POLICLINICO KIDS - 2° Edizione. FAD, dal 15 Giugno al 30 Giugno 2021.
- Malattie neurocutanee comuni e rare: primo update. FAD, 8 e 15 Maggio 2021.
- Genetica e genomica pratica - Corso avanzato per Medici e Biologi. FAD, dal 17 Febbraio 2020 al 15 Febbraio 2021.
- Sindrome di Beckwith-Wiedemann ieri e oggi: aggiornamento per medici e famiglie. Ruolo: relatore. Milano, 4 Ottobre 2019.

Pubblicazioni

- 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 Palafoll 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.
- 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.* 2020 Jan;8(1):e987.
- 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 Oct;102(4):314-323.
- 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.* 2023 May;45(5):637-655.



- 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.

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

- 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.

- Mauri G, Gori V, Patelli G, Roazzi L, Rizzetto F, De Carlis L, Mariani A, Cavallari U, Prada E, Cipani T, Aquilano MC, Bonoldi E, Vanzulli A, Siena S, Sartore-Bianchi A. Multimodal treatment with curative intent in a germline BRCA2 mutant metastatic ampullary adenocarcinoma: a case report. *World J Surg Oncol.* 2023 Mar 31;21(1):118.

- 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.

- 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):2546-52.

Altre informazioni che il dirigente ritiene di dover pubblicare

Premio come miglior tesi di specializzazione: Prada E. Epigenetic Machinery e disordini correlati: novità cliniche e definizione di marcatori per l'assistenza. XIII Congresso Nazionale SIMGePed. Roma, 5-7 Dicembre 2019.

Premio come miglior poster: Prada E, Marchisio P, Terranova L, Bosco A, Musio A, Fattizzo



M, Daleno C, Principi N, Esposito S. Impatto della terapia con immunostimolanti sulla risposta immunitaria alla vaccinazione anti-influenzale. 13° Congresso Nazionale SITIP. Roma, 27-28 Settembre 2013.



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".

16/05/2024

ELISABETTA PRADA