



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome e Cognome **Milena Mariani**

Anno di nascita 1987

E-mail istituzionale milena.mariani@asst-lariana.it

Numero tel ufficio 0315859710

Numero fax ufficio 0315859711

Incarico attuale Incarico professionale di base

TITOLI DI STUDIO / PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio (specializzazione) Medico Chirurgo Specialista in Genetica Medica (2012)

Esperienze professionali, incarichi ricoperti

Da agosto 2013 Scuola di Specializzazione in Genetica Medica, Università degli Studi di Milano

Agosto 2013- Aprile 2015 Frequenza presso l'Ambulatorio di Genetica Clinica Pediatrica, A.O.S. Gerardo di Monza (Dr. Angelo Selicorni)

Gennaio 2016- Febbraio 2017 Frequenza c/o l'Unità di Genetica Medica Oncologica, Istituto Nazionale Tumori Milano (Dr.ssa Siranoush Manoukian)

Marzo 2017- Maggio 2017 Frequenza c/o l'Ambulatorio di genetica clinica pediatrica, A.O.S. Gerardo di Monza (Dr. Angelo Selicorni- Dr.ssa Silvia Maitz)

Giugno 2017- Aprile 2018 Frequenza c/o Ambulatorio di Genetica Medica con attività di consulenza pediatrica e prenatale, A.O. Buzzi, Milano (Dr.ssa Luigina Spaccini)

Da Gennaio 2019 Frequenza c/o Ambulatorio di Genetica Pediatrica H Sant'Anna, Como (Dr. Angelo Selicorni)



Da Febbraio 2020 (01.02.20) Assunzione a tempo indeterminato c/o U.O. di Pediatria ASST Lariana, H Sant'Anna di S.Fermo della Battaglia (CO)

Capacità linguistiche

Italiano, prima lingua

Inglese, 2005 acquisizione First Certificate in English (FCE) Grade A

Capacità nell'uso delle tecnologie

2006 Corso Patente Europea di Informatica (ECDL)

Partecipazione a convegni e seminari

- Giugno 2014: Premio per miglior tesi nell'ambito della Malattie Rare, in occasione del 70° Congresso Italiano di Pediatria, c/o Complesso Didattico Università degli Studi di Palermo

- Docenza Corso Fondazione Mariani 2021 "Le 12 sindromi che ogni pediatra ed ogni NPI deve conoscere"

Pubblicazioni

- Neuropsychiatric Functioning in CDLS: A Detailed Phenotype and Genotype Correlation. Ajmone PF, Allegri B, Cereda A, Michelini G, Dall'Ara F, Mariani M, Rigamonti C, Selicorni A, Vizziello P, Costantino MA. J Autism Dev Disord. 2021 Nov 9

- Cornelia de Lange Syndrome: From a Disease to a Broader Spectrum. Selicorni A, Mariani M, Lettieri A, Massa V. Genes (Basel). 2021 Jul 15;12(7):1075

- Clinical relevance of postzygotic mosaicism in Cornelia de Lange syndrome and purifying selection of NIPBL variants in blood. Latorre-Pellicer A, Gil-Salvador M, Parenti I, Lucia-Campos C, Trujillano L, Marcos-Alcalde I, Arnedo M, Ascaso Á, Ayerza-Casas A, Antoñanzas-Pérez R, Gervasini C, Piccione M, Mariani M, Weber A, Kanber D, Kuechler A, Munteanu M, Khuller K, Bueno-Lozano G, Puisac B, Gómez-Puertas P, Selicorni A, Kaiser FJ, Ramos FJ, Pié J. Sci Rep. 2021 Jul 29;11(1):15459

- Burden of care in families of patients with rare genetic diseases: analysis of a large Italian cohort. Moretti A, Cianci P, De Paoli A, Meroni F, Tajè S, Mariani M, Selicorni A. Eur J Med Genet. 2021 Jul;64(7):104230

- Lithium as a possible therapeutic strategy for Cornelia de Lange syndrome.

Grazioli P, Parodi C, Mariani M, Bottai D, Di Fede E, Zulueta A, Avagliano L, Cereda A,



Tenconi R, Wierzba J, Adami R, Iascone M, Ajmone PF, Vaccari T, Gervasini C, Selicorni A, Massa V, Grazioli P, et al. Cell Death Discov. 2021 Feb 17;7(1):34

-Chromatinopathies: A focus on Cornelia de Lange syndrome.

Avagliano L, Parenti I, Grazioli P, Di Fede E, Parodi C, Mariani M, Kaiser FJ, Selicorni A, Gervasini C, Massa V, Avagliano L, et al. Clin Genet. 2020 Jan;97(1):3-11.

-Diagnosis and management of Cornelia de Lange syndrome: first international consensus statement. Kline AD, Moss JF, Selicorni A, Bisgaard AM, Deardorff MA, Gillett PM, Ishman SL, Kerr LM, Levin AV, Mulder PA, Ramos FJ, Wierzba J, Ajmone PF, Axtell D, Blagowidow N, Cereda A, Costantino A, Cormier-Daire V, FitzPatrick D, Grados M, Groves L, Guthrie W, Huisman S, Kaiser FJ, Koekkoek G, Levis M, Mariani M, McCleery JP, Menke LA, Metrena A, O'Connor J, Oliver C, Pie J, Piening S, Potter CJ, Quaglio AL, Redeker E, Richman D, Rigamonti C, Shi A, Tümer Z, Van Balkom IDC, Hennekam RC. Nat Rev Genet. 2018 Oct;19(10):649-666.

-Adolescents and adults affected by Cornelia de Lange syndrome: A report of 73 Italian patients. Mariani M, Decimi V, Bettini LR, Maitz S, Gervasini C, Masciadri M, Ajmone P, Kullman G, Dinelli M, Panceri R, Cereda A, Selicorni A. Am J Med Genet C Semin Med Genet. 2016 Jun;172(2):206-13.

-A new prognostic index of severity of intellectual disabilities in Cornelia de Lange syndrome. Cereda A, Mariani M, Rebora P, Sajeve A, Ajmone PF, Gervasini C, Russo S, Kullmann G, Valsecchi G, Selicorni A. Am J Med Genet C Semin Med Genet. 2016 Jun;172(2):179-89.

-Germline mosaicism in Cornelia de Lange syndrome: dilemmas and risk figures. Mariani M, Bettini LR, Cereda A, Maitz S, Gervasini C, Russo S, Masciadri M, Biondi A, Larizza L, Selicorni A. Am J Med Genet A. 2013 Jul;161A(7):1825-6.



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".

17/10/2022

MILENA MARIANI