CURRICULUM VITAE ALESSANDRA FRANCESCA BASSOTTI



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome

ALESSANDRA FRANCESCA BASSOTTI

Indirizzo

Telefono

E-mail

Nazionalità

Data e luogo di nascita

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

05/11/2007

Specializzazione in Medicina del Lavoro

 Nome e tipo di istituto di istruzione Università degli Studi di Milano, via Festa del Perdono 7, 20122 Milano

Titolo della tesi

"Mesotelioma maligno in Lombardia: studio di sopravvivenza per i casi

diagnosticati negli anni 2000-2001".

Relatore prof. P.A. Bertazzi, Correlatore: prof.ssa A. Pesatori.

· Voto di laurea

70/70.

· Qualifica conseguita

Medico Specialista in Medicina del Lavoro

Maggio 2001

Conseguimento dell'abilitazione alla professione medica

• 26/10/2000

Laurea Magistrale a Ciclo Unico in Medicina e Chirurgia

 Nome e tipo di istituto di istruzione Università degli Studi di Milano, via Festa del Perdono 7, 20122 Milano

· Titolo della tesi

Tesi di laurea sperimentale in Pediatria:

"Fibrosi Cistica e malattie correlate all'alterazione del gene CFTR: proposta di

classificazione"

Relatore: prof.ssa A. Giunta

Correlatore: dott.ssa R. Padoan;

Laurea conseguita dopo due anni di collaborazione con il Centro Regionale di Riferimento di Milano Fibrosi Cistica e con il laboratorio di Genetica Molecolare

degli I.C.P.

· Voto di laurea

110/110

Qualifica conseguita

Dottore Magistrale in MEDICINA e CHIRURGIA

• ANNO 1993

Maturità Classica

 Nome e tipo di istituto di istruzione Liceo Ginnasio "G. Berchet" di Milano

· Qualifica conseguita

Diploma di Maturità Classica

ESPERIENZA LAVORATIVA

2012 - attualmente

Collaborazioni Coordinate Continuative con rinnovo annuale presso l'Unità Operativa di Medicina del Lavoro, Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico

 Principali mansioni e responsabilità Responsabile del Presidio Regionale per la Sindrome di Ehlers-Danlos con compiti di coordinamento delle attività di ricerca clinica e molecolare e relative alla presa in carico e follow-up diagnostici, terapeutici e valutazione dell'idoneità lavorativa dei pazienti affetti dalla suddetta Sindrome.

• 2011 - attualmente

Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico

 Principali mansioni e responsabilità

- Membro del nucleo di Coordinamento delle Associazioni delle Malattie Rare in qualità di Presidente dell'AISED
- Membro del Nucleo di Coordinamento degli specialisti in Malattie Rare

• 2012

Regione Lombardia

Principali mansioni e responsabilità

Capofila per la redazione dei "Percorsi diagnostici, terapeutici e assistenziali" (PDTA) per le malattie Rare in Lombardia

• 2008 - 2011

Borse di Studio con rinnovo annuale presso Unità Operativa di Medicina del Lavoro, Fondazione Ospedale Maggiore Policlinico Mangiagalli Regina Elena, successivamente Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico

 Principali mansioni e responsabilità Referente del nuovo Presidio di riferimento per la Sindrome di Ehlers-Danlos con presa in carico dei pazienti affetti da tale patologia. Attività di ricerca in ambito clinico e molecolare.

• 2007 - attualmente

Associazione Italiana per la Sindrome di Ehlers-Danlos (AISED)

 Principali mansioni e responsabilità Presidente e membro del Comitato Scientifico

· 2007 - 2008

Istituti Clinici di Perfezionamento: Clinica del Lavoro "L. Devoto"

 Principali mansioni e responsabilità Coordinatore in qualità di medico volontario nel progetto e nell'attività dell'ambulatorio "Malattie rare e lavoro" attivo dal Gennaio 2008 con particolare riguardo alla valutazione delle problematiche lavorative associate alle disabilità conseguenti alla malattie rare.

• 2003-2007	Istituti Clinici di Perfezionamento: Clinica del Lavoro "L. Devoto"
- Principali mansioni e responsabilità	Frequenza come medico specializzando di tutte le attività previste: reparto di degenza, Day Hospital, medicina preventiva, ambulatori e sopralluoghi nelle aziende. In particolare: partecipazione attiva nei progetti di ricerca presso il servizio di Epidemiologia della Clinica e presso il Registro Mesoteliomi della Lombardia.
• 2001-2003	Istituti Clinici di Perfezionamento: Clinica Pediatrica "G. e D. De Marchi"
- Principali mansioni e responsabilità	Frequenza come medico borsista presso il Centro Regionale di riferimento per la diagnosi e la cura della fibrosi cistica. In particolare: collaborazione nei programmi di clinica assistenziale e di ricerca nei campi di screening neonatale in fibrosi cistica, correlazione genotipo-fenotipo, studio delle CFTR related disease.
• 2001	Istituti Clinici di Perfezionamento: Direzione Sanitaria
- Principali mansioni e responsabilità	Borsa di studio "Revisione della classificazione dei pazienti pediatrici e neonatologici e dei correlati pesi relativi, utilizzati nell'ambito del S.S.N"
• 2000-2001	Istituti Clinici di Perfezionamento: Clinica Pediatrica "G. e D. De Marchi"
- Principali mansioni e responsabilità	Frequenza come medico volontario presso il Centro Regionale di riferimento per la diagnosi e la cura della fibrosi cistica.
• 1998-2000	Istituti Clinici di Perfezionamento: Clinica Pediatrica "G. e D. De Marchi"
- Principali mansioni e responsabilità	Frequenza come studente interno presso il Centro Regionale di riferimento per la diagnosi e la cura della fibrosi cistica.
• 1998-1999	Istituti Clinici di Perfezionamento: Clinica del Lavoro "L. Devoto"
- Principali mansioni e responsabilità	Collaborazione come studente universitario presso la biblioteca dell'Istituto.
• 1997-1998	Istituti Clinici di Perfezionamento: Clinica del Lavoro "L. Devoto"
- Principali mansioni e responsabilità	Frequenza come studente interno presso il reparto di Medicina Interna (prof. Secchi).
• 1997-2000	Ospedale Maggiore Policlinico di Milano
- Principali mansioni e responsabilità	Regolare frequenza dei reparti di degenza, degli ambulatori e dei laboratori durante lo svolgimento della didattica non formale prevista negli ultimi 3 anni del corso di laurea in Medicina e Chirurgia.

PROGETTI DI RICERCA

• Studio delle attitudini lavorative in soggetti affetti dalla Sindrome di Ehlers-Danlos: identificazione di criteri per l'idoneità lavorativa e di percorsi riabilitativi specifici.

<u>Centro coordinatore:</u> Centro Sindrome di Ehlers-Danlos, U.O. Medicina del Lavoro 1, Fondazione IRCCS Ca' Granda – Ospedale Maggiore Policlinico (in collaborazione con IBM)
Sperimentatore principale: Dr.ssa A. Bassotti

• Ruolo delle anomalie dell'emostasi nella diatesi emorragica della sindrome di Ehlers-Danlos

Centro coordinatore: Centro Emofilia e Trombosi A. Bianchi Bonomi Fondazione IRCCS Ca' Granda – Ospedale

Maggiore Policlinico

Sperimentatore principale: Dr. Andrea Artoni

 Densità minerale ossea e qualità dell'osso valutata in pazienti affetti da Sindrome di Ehlers Danlos Centro coordinatore: U.O. Endocrinlogia e Malattie Metaboliche Sperimentatore principale: Dr. Iacopo Chiodini

PARTECIPAZIONE A CONGRESSI

- Seminario "Valutazione della letteratura scientifica: la evidence based medicine", Milano 26 Ott. E 8 Nov. 1999;
- Seminario "Strategie di ricerca bibliografica", Milano 6 Nov. 1999
- "51° Corso di aggiornamento SIP", Milano 7 Nov. 2000
- Convegno "Attualità in tema di diagnostica della fibrosi cistica",
 Milano 15-16 Dic. 2000
- Corso "Aggiornamenti in tema di broncopneumologia e fibrosi cistica", Genova 11-12 Gen. 2001;
- Convegno "Problemi microbiologici emergenti: la fibrosi cistica come modello per altre patologie",
 Milano 20 Apr. 2001
- Corso di formazione "Cartella clinica elettronica per la fibrosi cistica",
 Milano 4 Apr. 2002
- "21° Congresso Nazionale di antibioticoterapia in età pediatrica", Milano 7-8 Nov. 2002
- "III Congresso nazionale Società Italiana per lo studio delle malattie metaboliche ereditarie", Milano 28-30 Nov. 2002
- Evento ECM " Il medico competente nel testo unico normativo in materia di salute e sicurezza dei lavoratori", Milano 16 Giugno 2008
- Evento ECM "La persona con sindrome malformativa complessa: aspetti diagnostici ed assistenziali", Milano 28 Nov. 2008
- Evento ECM "Sindrome di Ehlers-Danlos: tipologie, manifestazioni, percorso diagnostico assistenziale" (in qualità di DOCENTE) Milano 2 Lug 2009

- Evento formativo "La medicina del lavoro fra scienza, prassi e norme: un investimento di civiltà per il futuro", Firenze 28 Nov 2009
- Convegno "Malattie rare e disabilità "siamo rari... ma tanti", Roma 4 Dic. 2009
- Evento ECM "Le sfide della transizione dall'età pediatrica all'età adulta nelle malattie rare",
 Milano 15 Gen. 2010
- Workshop "Le malattie rare in Lombardia: rete, governo clinico, partecipazione e ricerca", Milano, 12 Mar 2010
- Evento ECM " Malattie rare: 4 incontri. L'ospedale per le malattie rare" Milano, Nov 2011
- "1st International Symposium on the Ehlers-Danlos Syndrome" Ghent, Belgium, 8-11 Sett 2012
- Evento ECM "Malattie rare: 4 incontri. L'ospedale e i pazienti" Milano, 16 Nov 2012
- "8° Marfan Day" (in qualità di RELATORE) Varese, 7 Giu 2014
- Evento ECM "Vivere con una malattia rara" (in qualità di RELATORE) Sesto San Giovanni, Feb 2015
- Evento ECM "Course on Collagenopathies" (in qualità di RELATORE) Bologna, 17-20 Mar 2015

PUBBLICAZIONI

Book Chapters:

"Le malattie rare in età giovane e adulta: la nuova frontiera per il medico di medicina generale" di Angelo Selicorni, Federica Natacci, Vera Bianchi, Maria Francesca Bedeschi, Alice Passarini, Donatella Milani, Francesca Menni, Silvia Maitz, Marta Cerutti, Anna Cereda, Alessandra Bassotti.
Ed. Hippocrates; data di pubblicazione: 2009-06-xx, Edizione 1

Articles to journals:

A novel missense mutation (D110E) in exon 4 of CFTR (ABCC7) in a CF infant presentino with hypochloraemic metabolic alkalosis"

Padoan R., Bassotti A., Seia M., Ambrosiani A., Fiori S., Prandoni S. et al.

"Human Mutation" Maggio 2000; 15 (5): 485

"A novel deletion in exon 12 (g1845delAG or g1846delGA) of the CFTR (ABCC7) gene in a CF infant presentino with meconium ileus"

Seia M., Cantù-Rajnoldi A., Ambrosioni A., Fiori S., Prandoni S., Corbetta C., **Bassotti A**., Moretti E., Giunta A. and Padoan R.

"Human Mutation" 2000 Sep;16(3):279

"A novel stop mutation in exon 18 (W1145X) of the CFTR (ABCC7) gene in an adult CF patient" Seia M., Cantù-Rajnoldi A., Ambrosioni A., Fiori S., **Bassotti A**., Pizzamiglio G., Giunta A. and Padoan R. Hum Mutat. 2000 Dec;16(6):532-3

"Quando sospettare la Fibrosi Cistica in un adulto con BPCO" Madonnini E., **Bassotti A**., Fredella C. and Padoan R.

"Gaslini – Rivista di Pediatria e specialità pediatriche", 2/01, vol. 33 Agosto 2001

"Negative sweat test in hypertrypsinaemic infants with cystic fibrosis carrying rare CFTR mutations" Padoan R., **Bassotti A**., Seia M., Corbetta C. Eur J Pediatr. 2002 Apr;161(4):212-5.

"Screening for cystic fibrosis in newborn infants: results of a pilot programme based on a two tier protocol (IRT/DNA/IRT) in the Italian population"

Corbetta C., Seia M., Bassotti A., Ambrosiani A., Giunta A., Padoan R.

J Med Screen. 2002;9(2):60-3.

"Cystic Fibrosis as a multifactorial disease: liver disease" Colombo C., Predella C., Russo M., Rocchi A. and **Bassotti A**. Atti del "25th European Cystic Fibrosis Conference" 2002

Identification of the 5T-12TG allele of the cystic fibrosis transmembrane conductance regulator gene in hypertrypsinaemic newborns.

Padoan R, Corbetta C, Bassotti A, Seia M.

Acta Paediatr. 2006 Jul;95(7):871-3.

Valutazione dell'idoneità lavorativa in un gruppo di soggetti affetti da Sindrome di Ehlers- Danlos. **Bassotti A**, Pozzi C, Vigna L, Riboldi L, Bertazzi PA. *G Ital Med Lav Ergon. 2010; 32:4 (suppl2) 97-98.*

Ricerca dei fattori predittivi l'inabilità lavorativa in un gruppo di soggetti affetti da Sindrome di Ehlers- Danlos. **Bassotti A**, Bogni M, Restelli I, Capodaglio P, Brunani A, Cimolin V, Riboldi L, Vigna L. G Ital Med Lav Ergon. 2011; 33:3 (suppl2) 139-140

Evaluation of the work-related disability in people affected by Ehlers-Danlos syndrome. Bogni M, **Bassotti A**, Vigna L, Brunani A, Bertazzi PA, Riboldi L. G Ital Med Lav Ergon. 2012 Jul-Sep; 34 (3 suppl): 238-9.

The cornea in classic type Ehlers-Danlos syndrome: macro- and micro-structural changes. Villani E, Garoli E, **Bassotti A**, Magnani F, Tresoldi L, Nucci P, Ratiglia R. Invest Ophthalmol Vis Sci. 2013 Oct: 54:8062-8068

Ehlers-Danlos Syndrome in an Adult Woman: A Hidden Syndrome.

Diana Spinelli, Francesca Minonzio, **Alessandra Bassotti**, Cinzia Hu, Maria Domenica Cappellini European Journal of Case Reports in Internal Medicine 2014; 1: doi:10.12890/2014 000063

Workers with Ehlers-Danlos syndrome: indications for health surveillance and suitable job assignment Bogni M, **Bassotti A**, Leocata G, Barretta F, Brunani A, Bertazzi PA, Riboldi L, Vigna LM. Med Lav. 2015 Jan 9;106(1):23-35. Italian

Abstracts to National and International Congresses:

"Malattia da reflusso gastroesofageo in bambini affetti da Fibrosi Cistica" Macchini F., Valladè A., Tresoldi M., Padoan R., **Bassotti A**., Giunta A., Luzzani S. Poster presentato al "34° Congresso Nazionale della Società Italiana di Chirurgia Pediatrica", Siena 17-19 Settembre 2000 (pubblicato sugli Atti);

"Assenza congenita dei dotti deferenti, azooligospermia: ruolo del gene CFTR" Ambrosiani A., Fiore S., Seia M., Padoan R., **Bassotti A**., Ligas C., Ragni G., Colpi G.M., Cantù-Rajnoldi A. Relazione al "3" Congresso Nazionale SIGU", Orvieto 29 Nov.- 1 Dic. 2000 (pubblicato sugli Atti);

"Incidence of pathological gastro-oesophageal reflux in infants with cystic fibrosis"
Padoan R., **Bassotti A**., Moretti E., Macchini F., Valladè A., Luzzani S., Maestri L., Giunta A.
Poster e Comunicazione orale presentati al "XIIIth International Cystic Fibrosis Congress", Stoccolma 4-8 Giugno 2000 (pubblicato sugli Atti);

"CF newborn screening: results of a 15 months period with a two-tired protocol (OLA assay)
Padoan R., **Bassotti A**., Moretti E., Seia M., Ambrosiani A., Manzoni E., Corbetta C.
Poster e comunicazione orale presentati al "XIIIth International Cystic Fibrosis Congress", Stoccolma 4-8 Giugno 2000 (pubblicato sugli Atti):

"Analysis of CFTR gene in children with chronic respiratory symptoms"

Bassotti A., Padoan R., Seia M., Ambrosiani A., Coviello D.A.

Presentazione orale del poster al "10° International Congress of Human Genetics", Vienna 15-19 Maggio 2001 (pubblicato sugli Atti);

"Cystic Fibrosis newborn screening: rare CFTR mutations in hypertrypsinaemic neonates" Coviello D.A., Padoan R., **Bassotti A.**, Seia M., Ambrosiani A., Corbetta C. Presentazione orale del poster al "10° International Congress of Human Genetics", Vienna 15-19 Maggio 2001 (pubblicato sugli Atti);

"Genotype-phenotype correlations in CF pateients suffering from nasal polyposis"
Di Cicco M., Castagna C., Seia M., **Bassotti A**., Costantini D. and Padoan R.
Poster presentato al "24° European Cystic Fibrosis conference", Vienna 6-9 Giugno 2001 (pubblicato sugli Atti);

Rare CFTR mutations in hypertrypsinemics neonates detected through newborn screening for cystic fibrosis" Corbetta C., Ambrosioni A., **Bassotti A**., Coviello D., Seia M., Padoan R. Poster presentato al "24° European Cystic Fibrosis conference", Vienna 6-9 Giugno 2001 (pubblicato sugli Atti);

"Diagnostic delay in hypertrypsinaemic CF infants due to borderline or negative sweat test" Padoan R., **Bassotti A**., Seia M., Di Modugno A., Mariani T., Corbetta C. Presentazione orale del poster al "24° European Cystic Fibrosis conference", Vienna 6-9 Giugno 2001 (pubblicato sugli Atti);

"The diagnosis of cystic fibrosis in adult COPD patients. A survey of 54 patients"

Madonini E.R., Padoan R., **Bassotti A**., Fredella C., Colombo F.

Poster presentato al "11° ERS annual congress", Berlino 22-26 Settembre 2001 (pubblicato sugli Atti);

"Role of the CFTR gene in determining chronic pulmonary diseases in the paediatric population" **Bassotti A**., Moretti E., Ambrosioni A., Coviello D., Seia M., Padoan R. Presentazione orale al "11° ERS annual congress", Berlino 22-26 Settembre 2001 (pubblicato sugli Atti);

"A borderline or negative sweat test leads to a diagnostic delay in hypertrypsinaemic cystic fibrosis (CF) infants with mild CFTR mutations"

Bassotti A., Seia M., Corbetta C., Giunta A. Padoan R.

Poster presentato al "11° ERS annual congress", Berlino 22-26 Settembre 2001 (pubblicato sugli Atti);

"Paediatric chronic lung disease: the role of the CFTR gene"
Seia M., Ambrosioni A., Meroni G., **Bassotti A**., Moretti E., Padoan R.
Poster presentato al "25th annual north american cystic fibrosis conference", Orlando 25-28 Ottobre 2001 (pubblicato sugli Atti);

"Nasal polyposis in CF: genotype-phenotype correlations"
Di Cicco M., Castagna C., Seia M., **Bassotti A**., Costantini D., Padoan R.
Poster presentato al "25th annual north american cystic fibrosis conference", Orlando 25-28 Ottobre 2001 (pubblicato sugli Atti);

"CF diagnosys in adults: both atypical and classic forms of the disease"
Padoan R., Costantini D., Fredella C., Pizzamiglio G., **Bassotti A**., Seia M., Madonini E.
Presentazione orale del poster al "25th Congress European Cystic Fibrosis Society", Genova 20-23 Giugno 2002 (pubblicato sugli Atti);

"High frequency of CFTR mutations in chronic pulmonary diseases in childhood" Padoan R., Corbetta C., Coviello D., Mariani T., **Bassotti A**., Rusconi F., Seia M. Presentazione del poster "25th Congress European Cystic Fibrosis Society", Genova 20-23 Giugno 2002 (pubblicato sugli Atti);

"Pediatric paranasal sinus mucocele in cystic fibrosis: a conservative surgical approach (ESS)" Di Cicco M., Castagna C., Portaleone S., Costantini D., Padoan R., **Bassotti A.** Presentazione del poster "25th Congress European Cystic Fibrosis Society", Genova 20-23 Giugno 2002 (pubblicato sugli Atti);

"Pediatric mucoceles in cystic fibrosis treated with ESS (endoscopic sinus surgery)"
Di Cicco M., Bassotti A., Costantini D., Padoan R.

Presentazione orale al "12th ERS Annual Congress", Stoccolma 14-18 Settembre 2002 (pubblicato sugli Atti);

"Il fegato al femminile: il paradosso della fibrosi cistica"

Colombo C., Battezzati P.M., Bassotti A., Rocchi A.

Presentazione orale al "XIV Simposio II fegato al femminile: fattori ormonali, genetici, metabolici ed immunologici nel danno epatico", Padova 24-25 Gennaio 2003 (pubblicato sugli Atti);

Impact of Ehlers-Danlos Syndrome-related work disability.

Bogni M, Bassotti A, Riboldi L, Vigna L.

First International Symposium on the Ehlers-Danlos Syndrome, September 8-11 2012, Ghent, Belgium.

Early clinical signs leading to suspicion of Ehlers Danlos syndrome (EDS) in a Cohort of affected patients in pediatric age.

Cerutti M.; Bonarrigo F.; Marinelli B.; Bassotti A.; Guez S.

First International Symposium on the Ehlers-Danlos Syndrome, September 8-11 2012, Ghent, Belgium.

Intrafamilial phenotipic variability in Ehlers-Danlos syndrome.

Bonarrigo F.; Cerutti M.; Marinelli B.; Bassotti A.; Guez S.

First International Symposium on the Ehlers-Danlos Syndrome, September 8-11 2012, Ghent, Belgium.

The Regional Service of "Milan Policlinico Hospital" for Ehler-Danlos syndrome; an experience of interdisciplinary cooperation.

Bassotti A., Marinelli B., Barretta F., Riboldi L., Bertazzi P. A.

First International Symposium on the Ehlers-Danlos Syndrome, September 8-11 2012, Ghent, Belgium.

Ehlers-Danlos variant of Periventricular Heterotopia: a case report.

Bassotti A., Marinelli B. Bertazzi P. A. Riboldi L., Seia M., Costantino L., Cortini F., Viglio S., Valli M. First International Symposium on the Ehlers-Danlos Syndrome, September 8-11 2012, Ghent, Belgium.

A new COL5A1 genomic variant identified in an Italian patient with classic ESD syndrome Costantino L, Cortini F, **Bassotti A**, Seia M, Biffignandi A, Porcaro L, Marinelli B, Bertazzi PA First International Symposium on the Ehlers-Danlos Syndrome, September 8-11 2012, Ghent, Belgium.

A new COL5A1 genomic variant identified in an Italian patient with Ehlers-Danlos Syndrome classic type Cortini F, Costantino L, Seia M, Biffignandi A, Porcaro L, Marinelli B, Bertazzi PA, **Bassotti A** ESHG, Milano, 31 maggio – 3 giugno 2014

Next generation sequencing: an innovative custom panel to study Ehlers-Danlos Syndrome Cortini F, **Bassotti A**, Biffignandi A, Porcaro L, Marinelli B, Bertazzi P.A, Costantino L., Seia M Convegno Nazionale SIGU "Il Sequenziamento Di Nuova Generazione In Genetica Umana E Medica", Bologna 30-31 Ottobre 2014

A novel FBN1 mutation associated with recurrent spontaneous cervical arteries dissections F. Cortini, S. Lanfranconi, B. Marinelli, S. Corti, N. Bresolin, **A. Bassotti** *Accepted* "Neuroscience 2015" Chicago, 2015 october 17-21

CAPACITÀ E COMPETENZE PERSONALI

MADRELINGUA ITALIANO

ALTRA LINGUA

INGLESE

Capacità di lettura

Buona

Capacità di scrittura

Buona

Capacità di espressione

Buona

orale

CAPACITÀ E COMPETENZE

TECNICHE

Buona conoscenza degli applicativi di Windows e del pacchetto Office (in

particolare Word, Excel e Powerpoint).

Buona dimestichezza nell'utilizzo del web, della posta elettronica, di internet e

di ricerca nelle banche dati bibliografiche (PubMed, GESTIS, Toxnet).

CAPACITÀ E COMPETENZE

RELAZIONALI

Attitudine per i rapporti interpersonali e buona predisposizione alla

collaborazione.

CAPACITÀ E COMPETENZE

ORGANIZZATIVE

Buone capacità relazionali con pazienti e colleghi, organizzative e decisionali.

PATENTE

Patente di guida (categoria B)

Dichiaro che le informazioni riportate nel presente Curriculum Vitae sono esatte e veritiere.

Autorizzo il trattamento dei dati personali, ivi compresi quelli sensibili, ai sensi e per gli effetti del decreto legge 196/2003 per le finalità di cui al presente avviso di candidatura.

Il presente Curriculum ha funzione di autocertificazione ai sensi del D.P.R. n. 445 del 28/12/2000.

Milano, 20/11/2015

Dott.ssa, Alessandra F. Bassotti