

Curriculum Vitae Europass

Informazioni personali

Cognome, Nome Valeria Nicotra
Luogo di nascita Catania
Data di nascita 19/09/1986

Indirizzo

Telefono

E-mail

Cittadinanza Italiana

C.F. NCTVLR86P59C351Q

Sesso F

Esperienza professionale

Laurea Specialistica in Medicina e Chirurgia con voti 110/110 e lode (Classe n.46/S delle Lauree Specialistiche in Medicina e Chirurgia) con tesi: "Ruolo della consulenza genetica nell'infertilità di coppia"

Catania, 25 ottobre 2012

Abilitazione all'esercizio della professione di Medico Chirurgo nella seconda sessione dell'anno 2012, **Iscrizione Ordine dei Medici Chirurghi e degli Odontoiatri della Provincia di Catania** al n°14595 dal 28.02.2013

Specializzazione in Genetica Medica con voti 70/70 e lode ai sensi del D. Legge n° 368/1999 (durata 5 anni) presso l'Università di Catania con tesi: "Consulenza genetica prenatale: la caratterizzazione clinica e genetica delle malformazioni fetali e le opzioni per le coppie"

Catania, 8 agosto 2018

Iscrizione Ordine dei Medici Chirurghi e degli Odontoiatri della Provincia di Catania al n°14595 dal 28.02.2013

Collaborazione con la Prof.ssa Teresa Mattina all'European and American Chromosome 11q Network, che prevede incontri con gruppi di ricercatori e con pazienti che hanno delezioni o duplicazioni del cromosoma 11q e con le famiglie degli stessi.

Ho frequentato:

Per due anni da ottobre 2010 a ottobre 2012 in qualità di studente di medicina in formazione nel ruolo di interno, l'ambulatorio e Centro di Riferimento per la Diagnosi e Cura delle malattie genetiche del Policlinico di Catania (Direttore Prof.ssa Teresa Mattina) e il centro di PMA del Policlinico di Catania diretto dal Prof. S. Bellanca per la stesura della tesi di laurea dal titolo "Ruolo della consulenza genetica nell'infertilità di coppia"

Per cinque anni, da agosto 2013 ad agosto 2018, l'ambulatorio Centro di Riferimento per la Diagnosi e Cura delle malattie genetiche del Policlinico di Catania (Direttore Prof.ssa Teresa Mattina), come medico specializzando in formazione. Durante questo periodo ho sviluppato un carattere preciso e scrupoloso per gli incarichi, attitudine a lavorare in team, e competenze riguardanti:

- l'inquadramento diagnostico della coppia con infertilità, consulenze pre e post test a coppie con familiarità per una patologia genetica nota (es. talassemia, fibrosi cistica), formulazione del rischio genetico e valutazioni delle opzioni riproduttive.
- Inquadramento delle coppie con poliabortività.
- Gestione del rischio riproduttivo nei portatori di traslocazioni cromosomiche.
- Inquadramento diagnostico del bambino o dell'adulto con sospetta malattia genetica associata o meno a ritardo psicomotorio o deficit cognitivo attraverso una valutazione di genetica clinica; follow-up multi specialistico nei pazienti con diagnosi sindromica specifica o con patologia plurimalformativa complessa in assenza di una diagnosi causale definita;
- Oncogenetica

Per tre mesi, dal gennaio al marzo 2016, il servizio di Genetica Medica (Direttore Dott.ssa Lalatta) della Clinica Mangiagalli di Milano: ambulatorio per l'identificazione della causa delle malformazioni fetali e neonatali; per le coppie che hanno avuto prole con malformazioni multiple. Calcolo del rischio di ricorrenza, indicazione ad indagini genetiche in gravidanza;

Per sei mesi, dal gennaio al giugno 2018, il Centro di Procreazione Medicalmente Assistita diretto dal Prof. Bellanca presso l'Azienda Ospedaliera Papardo di Messina per l'inquadramento dei test genetici opportuni da proporre alle coppie che devono sottoporsi a PMA, valutazione della storia riproduttiva caso per caso e opzioni relative a PGD nei casi a rischio per fibrosi cistica e talassemia.

Partecipazione a:

Corso BLSD/PediatricBLSD e Primo Soccorso

Con esame finale (durata del corso 8 ore)
Catania, 8 luglio 2018

Le nuove conoscenze in tema di vie aeree superiori (VAS): dal microbiota all'immunologia.

In qualità di relatore, Catania, 17 marzo 2018

Medicina del futuro o futuro della medicina

Pavia, dal 24 - 25 febbraio 2017

Incontro Congiunto GdL Genetica Clinica SIGU-SIMGePeD con presentazione di un caso clinico per la discussione.

Palermo A.O.U. Policlinico "P. Giaccone", 26 giugno 2017

Medicina del futuro o futuro della medicina? NGS in clinical settings

Firenze, dal 21- 22 settembre 2107

XX Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana SIGU presentando il seguente abstract e poster con primo nome: "sei casi di sindrome di Gorlin" e altri tre abstract e poster: "Sindrome autoinfiammatoria dovuta a una rara mutazione di PSMB8", "BPES da delezione/mutazione del gene FOXL2", "Sindrome di Holt-Oram: variante patogenetica familiare non descritta ad espressività variabile e penetranza incompleta" Napoli, 15- 17 novembre 2017

Corso post 1 – diagnosi genetica preimpianto (PGD): stato dell'arte

Napoli, 18 novembre 2017

Incontro congiunto GdL Genetica Clinica ca SIGU-SIMGePed-SINP con presentazione di un caso clinico per la discussione

Catania, 13-14 giugno 2016

Il ruolo dell'alimentazione e dell'ambiente dal concepimento all'età pediatrica

In qualità di relatore, Catania, 2 luglio 2016

European Society of Human Genetics 2016 partecipando al seguente abstract: "Non-invasive prenatal testing (NIPT) may detect unexpected diagnosis of CAIS/PAIS: A case study"

Barcellona, 21-24 Maggio 2016

11th Troina Meeting on Genetics of Neurodevelopment Disorders nella giornata del 21 aprile 2016

XIX Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana, presentando il seguente abstract e poster con primo nome: "MICRODELEZIONE 17q23.1q23.2 (chr17:58,090,637-60,325,222)"

Torino, 23 - 25 novembre 2016

"Dalla coppia infertile al bambino in braccio", nuove tecnologie e strategie di analisi genetica in medicina della riproduzione

Padova, 22 aprile 2015

I Corso Regionale Androyoung Sezione Siciliana, Società Italiana di Andrologia e Medicina della Sessualità (SIAMS). "Infertilità: mondo femminile e maschile a confronto".

In qualità di relatore, Aula Magna Policlinico "G. Rodolico" di Catania, sabato 31 ottobre 2015

Simposio "Using new technologies to Study the Genetics of Disease"

tenutosi a Catania

Milano, 03 ottobre 2013

XV Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana presentando i seguenti abstract e poster "Un raro di inversione pericentrica del cromosoma 9"; "eterozigoti composta per mutazioni del gene SHOX in una paziente paucisintomatica"; "Talidomide un nuovo quesito" Sorrento, 21-23 novembre 2012

ABSTRACT E POSTER:

- **"Sei casi di sindrome di Gorlin" e altri tre abstract e poster:**
- **"Sindrome autoinfiammatoria dovuta a una rara mutazione di PSMB8",**
- **"BPES da delezione/mutazione del gene FOXL2",**
- **"Sindrome di Holt-Oram: variante patogenetica familiare non descritta ad espressività variabile e penetranza incompleta"**
- **"Non-invasive prenatal testing (NIPT) may detect unexpected diagnosis of CAIS/PAIS: A case study"**
- **"MICRODELEZIONE 17q23.1q23.2 (chr17:58,090,637-60,325,222)"**
- **"Un raro di inversione pericentrica del cromosoma 9";**
- **"Eterozigoti composta per mutazioni del gene SHOX in una paziente paucisintomatica";**
- **"Talidomide un nuovo quesito"**

Istruzione e formazione

Diploma di Scuola Media Superiore Liceo Scientifico E. Boggio Lera Catania conseguito nel 2005 con voti 100/100

Capacità e competenze personali

Madrelingua(e)

Italiano

Altra(e) lingua(e)

Inglese

Autovalutazione

Livello europeo (*)

Lingua**Lingua**

Comprensione		Parlato		Scritto	
Ascolto	Lettura	Interazione orale	Produzione orale		
ottimo	ottimo	ottimo	ottimo		ottimo

(*) Quadro comune europeo di riferimento per le lingue

Patente

Patente B U1H710417E**Ulteriori informazioni**

Attualmente iscritta alla **Società Italiana di Genetica Umana (SIGU)**.

Buona conoscenza dei programmi Office.

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali presenti nel CV ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n.196 "Codice in materia di protezione dei dati personali" e del GDPR (regolamento UE 2016/679), ed in particolare dell'art 15 del d.lgs n.33 del 14 marzo 2013.

Il presente curriculum ha la funzione di autocertificazione ai sensi del D.P.R 445/2000

La sottoscritta, consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 76 del DPR 28.12.2000 n. 445, nel caso di mendaci dichiarazioni, falsità negli atti, uso ed esibizione di atti falsi o contenenti dati non più rispondenti a verità, DICHIARA, sotto la propria personale responsabilità, che tutto quanto sopra riportato corrisponde al vero.

Milano, lì 29/01/2019