

**CURRICULUM VITAE****INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome	<b>Natacci Federica</b>
Data di nascita	16 ottobre 1969
Qualifica	Dirigente Medico
Codice fiscale	NTCFRC69R56B300Q
Amministrazione	Fondazione IRCCS Cà Granda Ospedale Maggiore Policlinico
Incarico attuale	Dirigente Medico, Responsabile FF UOSD Genetica Medica
Numero telefonico dell'ufficio	+39 02/55032941
Fax dell'ufficio	+39 02/55032353
E-mail istituzionale	federica.natacci@policlinico.mi.it

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

Titolo di studio	<b>-1988:</b> Diploma di Maturità Scientifica. <b>-1994:</b> Laurea in Medicina e Chirurgia presso l'Università di Milano con voti 110/110
Altri titoli di studio e professionali	<b>-1995:</b> Abilitazione all'esercizio della professione medica <b>-1998:</b> Scuola Europea di Genetica Medica, Sestri Levante (Direttori: Prof. V.A. McKusick, Prof.ssa M. Devoto, Prof. G. Romeo). <b>-1999:</b> Specializzazione in Genetica Medica presso l'Università di Milano con voti 70/70 e lode <b>-2000-2001:</b> Professore a contratto della Scuola di Specializzazione di Genetica Medica dell'Università degli Studi di Milano. <b>-2002-2022:</b> Professore a contratto a titolo gratuito della Scuola di specializzazione di Genetica Medica dell'Università degli Studi di Milano.
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	<b>1992-1994</b> Studente interno presso l'ambulatorio di Sindromologia e Genetica Clinica della II° Clinica Pediatrica dell'Università di Milano, Facoltà di Medicina e Chirurgia. <b>1995-1999</b> Medico specializzando in Genetica Medica con attività di -inquadramento e follow-up dei pazienti affetti da ritardo mentale e patologia

malformativa presso (1) ambulatorio di Sindromologia e Genetica Clinica della II° Clinica Pediatrica dell'Università di Milano, Facoltà di Medicina e Chirurgia, (2) Fondazione Istituto Sacra Famiglia di Cesano Boscone, (3) Istituto Neurologico Besta

-consulenza genetica, ricerca e diagnostica di laboratorio sulla Neurofibromatosi tipo 1 presso il Dipartimento di Biologia e Genetica per le Scienze Mediche dell'Università di Milano (Responsabile: Prof.ssa L. Larizza).. Utilizzo di tecniche di laboratorio di citogenetica convenzionale e molecolare (FISH) e di analisi del DNA, con particolare riguardo alle metodiche per lo studio di segregazione allelica di marcatori polimorfici

#### **1999-2000**

-Consulente presso la Fondazione Istituto Sacra Famiglia di Cesano Boscone in qualità di medico genetista con attività di inquadramento genetico di pazienti affetti da ritardo mentale e consulenza genetica alle famiglie.

-Borsista per attività di ricerca e di consulenza genetica presso l'Istituto Auxologico Italiano, Milano.

-Medico specialista frequentatore-servizio di Consulenza Genetica Dipartimento di Biologia e Genetica per le Scienze Mediche dell'Università di Milano (Responsabile: Prof.ssa L. Larizza).

#### **2001**

Aiuto responsabile del servizio di Genetica Medica. Fondazione Istituto Sacra Famiglia, Cesano Boscone.

Attività clinica: inquadramento genetico di pazienti affetti da ritardo mentale e consulenza genetica alle famiglie.

#### **2002-2005**

Dirigente Medico disciplina Genetica Medica, servizio di Genetica Medica (Responsabile: Dott.ssa F. Lalatta), Istituti Clinici di Perfezionamento, Milano.

Attività clinica: inquadramento diagnostico post natale, con particolare focus sulle condizioni neurocutanee (Neurofibromatosi tipo 1), costituzione e coordinamento dell'equipe multidisciplinare dedicata al follow up delle complicanze associate alla Neurofibromatosi tipo 1 in età adulta. Consulenza genetica preconcezionale - prenatale e postnatale.

#### **2005- agosto 2019**

Dirigente Medico di I livello disciplina Genetica Medica, UOSD Genetica Medica (Responsabile: Dott.ssa F. Lalatta), Fondazione IRCCS Cà Granda Ospedale Maggiore Policlinico, Milano.

Attività clinica: inquadramento diagnostico post natale, con particolare focus sulle condizioni neurocutanee (Neurofibromatosi tipo 1), coordinamento dell'equipe multidisciplinare dedicata al follow up delle complicanze associate

	<p>alla Neurofibromatosi tipo 1 in età adulta. Consulenza genetica preconcezionale - prenatale e postnatale.</p> <p><b>Settembre 2019 – Febbraio 2022</b></p> <p>Responsabile Facente Funzione UOSD Genetica Medica, Fondazione IRCCS Cà Granda Ospedale Maggiore Policlinico, Milano.</p> <p>Attività clinica: inquadramento diagnostico–genetico e consulenza genetica in ambito prenatale. Coordinamento dell'equipe multidisciplinare dedicata al follow up delle complicanze associate alla Neurofibromatosi tipo 1 in età adulta.</p> <p><b>Marzo 2022-oggi</b></p> <p>Responsabile UOSD Genetica Medica, Fondazione IRCCS Cà Granda Ospedale Maggiore Policlinico, Milano.</p> <p><b>2016 - ad oggi</b></p> <p>Membro del comitato etico dell'IRCCS Istituto Neurologico C. Besta, Milano, come esperto in genetica.</p>
Capacità linguistiche	Ottima conoscenza della lingua inglese scritta, buona conoscenza della lingua inglese parlata
Capacità nell'uso delle tecnologie	Buona capacità di utilizzo dei principali supporti informatici
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazioni a riviste; ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)	<p><b>1994-2022:</b> partecipazione a più di 100 corsi e congressi nazionali e internazionali</p> <p><b>1994-2022:</b> autrice/coautrice di 47 articoli in extenso su riviste internazionali, 10 capitoli di libri, più di 100 contributi a congressi nazionali ed internazionali.</p> <p>Partecipazione a progetti di ricerca:</p> <p><b>1996-1998:</b> Progetto finalizzato del Ministero della Sanità: “Studio clinico genetico delle sindromi neurocutanee in età evolutiva” (Responsabile: Prof. Lanzi).</p> <p><b>1999-2000:</b> Progetto Telethon: “Comparative genotype-phenotype study in deleted NF1 patients” (Responsabili: Prof.ssa Larizza, Dott.ssa Riva)</p> <p><b>1999-2000:</b> Progetto finalizzato del Ministero della Sanità (titolare di WP): “Trasferimento dei progressi biotecnologici nella diagnostica corrente di malattie genetiche rare a meccanismi eziopatogenetici multipli” (Responsabile: Prof.ssa Larizza).</p> <p><b>2006-2008:</b> Progetto finanziato dall'Istituto Superiore di Sanità (titolare di WP): “Type 1 neurofibromatosis: advanced diagnostics and characterization of malignant neurofibromas” (responsabile Dott. G. Finocchiaro).</p> <p><b>2018-2020:</b> Progetto finalizzato del Ministero della Salute-RF2016 RF-2016-02361293 (titolare di WP): Unsolved challenges in neurofibromatosis type 1: the search for novel clinical and molecular predictors for spinal</p>

	<p>neurofibromatosis diagnosis and management.</p> <p><b>1997- ad oggi:</b> Membro della Società Italiana di Genetica Umana</p> <p><b>2009–ad oggi:</b> Coordinatore regionale per la stesura del PDTA per Neurofibromatosi tipo 1</p> <p><b>2018-ad oggi:</b> Membro del comitato scientifico ANF (Associazione Neurofibromatosi ODV)</p> <p><b>2022:</b> Referente aziendale European Reference Network GENTURIS</p>
--	--

*La sottoscritta 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, secondo quanto previsto dal Regolamento 679/2016/UE."*

Milano, 20/06/2022



Federica Natacci