



INFORMAZIONI PERSONALI

MARIA FRANCESCA BEDESCHI



Sesso Femmina Data di Nascita 01/06/1965 Nazione ITALIA

POSIZIONE RICOPERTA DIRIGENTE MEDICO

ESPERIENZA PROFESSIONALE

Dal 2017 Rappresentante sostitutivo ERN Bond (European Reference Networks) per Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico

Dal 2017 Rappresentante ERN ITHACA(European Reference Networks) per la Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico

Dal 2016 Nomina di professore a contratto presso la Scuola di Specializzazione di in Ortognatodonzia, Università degli Studi di Milano

Attività o Settore Didattica in genetica Medica

Dal 2014 Nomina di professore a contratto presso la Scuola di Specializzazione di Genetica Medica dell'Università degli Studi di Milano

Attività o Settore Didattica e tutoraggio per medici specializzandi

Dal 2008 Incarico dirigenziale di alta specializzazione presso l' UOSD di Genetica Medica della Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico

Dal 2001 al 2001 Dirigente Medico I livello presso la Divisione di Neuroriabilitazione I dell'IRCCS E.Medea di Bosisio Parini

Attività di inquadramento e follow-up dei pazienti affetti da disabilità intellettiva e patologia malformativa

Dal 2001 Convenzione con la Divisione di Neuroriabilitazione I dell'IRCCS E.Medea di Bosisio Parini

Attività di inquadramento diagnostico di bambini affetti da sindrome rare

Partecipazione a progetti mirati di ricerca clinica e genetica, contatto con i laboratori di riferimento per i test

Dal 2001 Dirigente medico I livello a tempo indeterminato presso l'UOSD di Genetica Medica nel Dipartimento della Donna, del Bambino e del Neonato

Responsabile dr.ssa F.Lalatta

Responsabile dell' Ambulatorio per inquadramento diagnostico e per il follow up per pazienti adulti con disabilità intellettiva e sindromi rare, continuità assistenziale con l'ambito pediatrico.

Responsabile dell' ambulatorio per inquadramento diagnostico e follow up di soggetti con displasie scheletriche rare in età pediatrica e adulta.

Attività multidisciplinare per bambini nati in Fondazione con sindromi rare presso il follow up della Neonatologia in collaborazione con l' UO Neonatologia, l'UOSD Medicina Fisica e Riabilitativa pediatrica e UONPIA. Attività multidisciplinare per pazienti con DSD in collaborazione con l'UO di Endocrinologia, l' UO di Neonatologia, l' UO di Urologia pediatrica e UONPIA.

Attività multidisciplinare in collaborazione con l' UOSD Medicina Fisica e Riabilitativa pediatrica per bambini con acondroplasia in collaborazione con AISAC e con sindrome di Moebius in collaborazione con AISMO.

Attività o Settore Presso ICP e dal 2005 presso la Fondazione IRCCS Ca' Granda

Dal 1999 al 2000 Contratto di consulenza presso l'UO di Ostetricia e Ginecologia, l'UO di Endocrinologia e il Servizio di Analisi Biochimiche dell'Ospedale di Niguarda di Milano

Attività di consulenza genetica in epoca preconcezionale e prenatale a soggetti affetti o con familiarità di malattie genetiche e sindromi rare



Dal 1994 al 1998 Titolare di una borsa di studio dell'Associazione italiana Studio Malformazioni, in qualità di medico specializzando in Genetica Medica, presso l'Università degli Studi di Milano

Attività di inquadramento diagnostico ed assistenziale di bambini affetti da sindromi rare presso l'Ambulatorio di Sindromologia e Genetica Clinica (responsabile dr A.Selicorni) presso la II Clinica Pediatrica dell'Università di Milano e presso la NPI dell'Istituto Neurologico

Dal 1993 al 1994 Titolare di una borsa di studio istituita dagli Istituti Clinici di Perfezionamento, Clinica Pediatrica I Università degli Studi di Milano

Ricerca sulle terapie immunomodulanti nelle infezioni acute dell'albero respiratorio.

Dal 1991 al 1992 Medico interno presso la Clinica Pediatrica III dell'Università di Milano, direttore prof. G.Chiumello

Fino al 2000 Supplenza di maternità presso la Divisione di Neuroriabilitazione I dell'IRCCS E. Medea di Bosisio Parini

Attività di inquadramento diagnostico di bambini affetti da disabilità intellettiva e/o malformazioni congenite

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Fino a Ottobre 1991 Laurea in Medicina e Chirurgia con votazione 110/110
Università degli Studi di Milano

Fino a Novembre 1991 Abilitata all'Esercizio della Professione di medico nella seconda sessione dell'anno 1991 (novembre 1991)
Università degli Studi di Milano

Iscritta all'Albo Professionale dei Medici di Como dal gennaio 1992 al 21.7.1992 (n.4668)
Iscritta all'Albo Professionale dei Medici di Milano dal 22.7.1992 (n.31930)

Fino a Novembre 1997 Specialista in Genetica Medica con votazione 70 e lode
Università degli Studi di Milano

Titolo tesi " La disomia uniparentale del cromosoma 7 di origine materna in una popolazione di bambini affetti da sindrome di Silver Russell"

COMPETENZE PERSONALI

Lingua madre Italiano

Altre lingue

Inglese

COMPRESIONE		PARLATO		PRODUZIONE SCRITTA
Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	
C1	C1	C1	C1	C1

Livelli: A 1/2 Livello Base - B 1/2 Livello Intermedio - C 1/2 Livello Avanzato

Quadro Comune Europeo di Riferimento delle Lingue

Competenze comunicative Ottime competenze relazionali, acquisite in tanti anni di attività ambulatoriale prevalentemente dedicata a disabilità intellettiva, sindromi rare e a displasie scheletriche, capacità di lavorare in team multidisciplinare.

Competenze organizzative e gestionali Buone capacità organizzative e di coordinamento, equipe multidisciplinari, contatto con specialisti disponibili nel nostro Ente per la gestione complessa del paziente con malattia rara.

Competenze professionali Piano di studio Universitario.
Specialità in Genetica Medica.
Corsi di formazione continua da circa 22 anni.
Attività ambulatoriale (displasie scheletriche in età pediatrica e adulta, disabilità intellettiva e sindromi rare in età adulta, follow up delle sindromi rare in età adulta): circa 400 casi/anno; attività ambulatoriale multidisciplinare (acondroplasia 50/anno, s Moebius 40/anno, DSD 30/anno, sindromi rare presso il follow up della Neonatologia): 300 casi anno;
consulenze nei reparti in TIN e Patologia Neonatale dell'UO di Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale: 150 casi/anno.

Competenze informatiche Buona capacità di utilizzo dei principali supporti informatici e dei software in uso nell'ambito della genetica clinica.

Patente di guida B

ULTERIORI INFORMAZIONI



- Pubblicazioni e congressi** Partecipazione a più di 150 corsi e congressi nazionali e internazionali
coautrice di 75 articoli in extenso, di cui 64 su riviste indexate (h-index 17),
10 capitoli di libri, più di 90 contributi a congressi nazionali ed internazionali.
- Dati personali** Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 'Codice in materia di protezione dei dati personali'.