


INFORMAZIONI PERSONALI MARTINA RIMOLDI

Email aziendale martina.rimoldi@policlinico.mi.it

Sesso Femmina **Data di Nascita** 26/09/1990 **Nazione** ITALIA

POSIZIONE RICOPERTA DIRIGENTE MEDICO

ESPERIENZA PROFESSIONALE

Da Maggio 2025 Dirigente Medico Specialista in Genetica Medica
SSD Genetica Medica Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico
Dirigente Medico Specialista in Genetica Medica

Attività o Settore Genetica Medica

Da Marzo 2024 a Maggio 2025 MEDICO GENETISTA
Centro Medico Tree of Life
Medico consulente genetista

Attività o Settore Genetica Medica

Da Gennaio 2023 a Maggio 2025 MEDICO GENETISTA
Centro Diagnostico Italiano (CDI)
Consulenze nell'ambito dell' Oncogenetica (tumori ereditari); consulenze Genetiche pre e post NIPT (test di screening su DNA fetale); patologie della riproduzione (infertilità/poliabortività); inquadramento diagnostico di condizioni sindromiche e/o geneticamente determinate in età pediatrica e/o adulta

Attività o Settore Genetica Medica

Da Gennaio 2023 a Maggio 2025 MEDICO GENETISTA
Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di MILANO - UO Neurologia sez. Neuromuscolari e rare

Attività di ricerca nell'ambito delle patologie neuromuscolari e rare - Attività di consulenza pre/post test per pazienti affetti da Distrofia Miotonica (DM1, DM2) in collaborazione con la Fondazione Malattie Miotoniche-FMM ETS di Milano - Partecipazione, in qualità di relatore, ai Punti d'Ascolto Distrofie Miotoniche per pazienti e famiglie, organizzati dalla Fondazione Malattie Miotoniche-FMM ETS di Milano

Attività o Settore Genetica Medica

Da Aprile 2018 a Settembre 2018 MEDICO
Studio Medico in Paderno Dugnano
Attività di medico sostituto di Medico Di Medicina Generale MMG presso studio medico in Paderno Dugnano

Attività o Settore Medico di Medicina Generale

Da Aprile 2018 a Luglio 2018 MEDICO
Kern Medical School Kern Global S.r.l., via Mario Pagano 37, Milano (MI)
Docente di Diagnostica per Immagini e Neurofisiologia

Attività o Settore Docenza

ISTRUZIONE E FORMAZIONE



ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Da Novembre 2022 a Novembre 2022 Diploma di Specializzazione in Genetica Medica. 70/70 e lode

Università degli Studi Gabriele d'Annunzio, Chieti

Laurea Specialistica in Genetica Medica

Da Gennaio 2021 a Luglio 2022 Medico Specializzando in formazione extra rete formativa

SSD Genetica Medica - Fondazione IRCCS Ca' Granda Policlinico di Milano Clinica Mangiagalli, Milano

Gennaio 2021 Gennaio 2022: Inquadramento diagnostico di Patologie Genetiche in casi post-natali: consulenze genetiche neonatali, inquadramento diagnostico del neonato con difetti congeniti, valutazioni di follow up multidisciplinari (genetista, pediatra, fisiatra, neuropsichiatra) del bambino con sindrome genetica rara; inquadramento diagnostico e follow up multidisciplinare di adulti con sindromi genetiche rare, in particolare Sindrome di Williams, Sindrome Del22q, Sindrome di Poland, Osteogenesi Imperfetta, Acondroplasia e Displasie Scheletriche; Inquadramento diagnostico e follow up in equipe multidisciplinare (genetista, endocrinologo, urologo, psicologo) di pazienti con Disordini del Differenziamento Sessuale (DSD); inquadramento diagnostico e follow up multidisciplinare (genetista, fisiatra) di pazienti con sindrome di Moebius.

Febbraio 2022-Giugno 2022: Consulenze Genetiche per Patologie della Riproduzione (infertilità/poliabortività); Consulenze Genetiche per definizione del rischio riproduttivo di coppie in epoca preconcezionale, in gravidanza o post interruzione terapeutica di gravidanza per sospetta condizione geneticamente determinata; Consulenze Genetiche per rischio riproduttivo di coppie a rischio talassemico; Consulenze Genetiche pre test e post NIPT; Consulenze Genetiche per test di screening del I trimestre ad alto rischio: commento dell'esito e valutazione dell'iter diagnostico associato alle procedure di diagnosi invasiva.

Da Ottobre 2018 a Novembre 2022 Medico Specializzando in Genetica Medica

Università degli Studi Gabriele D'Annunzio, Chieti-Pescara

Attività di Laboratorio di Citogenetica, partecipazione all'esecuzione, interpretazione e refertazione dei risultati; Consulenza Genetica Clinica per Patologie della riproduzione (infertilità/poliabortività); Inquadramento diagnostico di Patologie Genetiche in casi post-natali. Inquadramento diagnostico di Patologie Genetiche in casi post-natali in età adulta, in particolare pazienti con sindrome di Usher, Stargardt, Retinite Pigmentosa; Consulenze Genetiche per Patologie della Riproduzione (infertilità/poliabortività); Consulenze genetiche per valutazione del rischio di tumori eredo-familiari: raccolta anamnestica, proposta del test genetico, refertazione e consulenza post test per commento degli esiti

Da Febbraio 2016 a Luglio 2017 Internato di tesi

Unità di Nutrizione e Dietetica Clinica, Centro Parkinson, ASST-Gaetano PiniCTO (Milano)

Internato di tesi

Da Settembre 2010 a Luglio 2017 Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia - votazione 109/110

Università degli studi di Milano, Polo Vialba, Ospedale L. Sacco

Corso di Laurea magistrale a ciclo unico in Medicina e Chirurgia (Elaborato di Tesi: "Endotossinemia Metabolica nella Malattia di Parkinson ruolo delle lipoproteine plasmatiche)

Da Settembre 2004 a Giugno 2009 Diploma di scuola media superiore - Votazione 100/100

Liceo Scientifico Marie Curie, Meda, Monza e Brianza (MB)

Diploma di scuola media superiore

COMPETENZE PERSONALI

Lingua madre

Italiano

Altre lingue

	COMPRESIONE		PARLATO		PRODUZIONE SCRITTA
	Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	
Inglese	B1	B1	B1	B1	B1
Spagnolo	A2	A2	A2	A2	A2

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

Quadro Comune Europeo di Riferimento delle Lingue



Competenze professionali Posseggo ottime capacità relazionali con pazienti di ogni fascia d'età anche in presenza di barriere linguistiche e/o culturali, acquisite durante gli anni di formazione e specializzazione e durante le esperienze di sostituzione di medici di medicina generale sul territorio. Non ho problemi nel relazionarmi con i colleghi, il confronto con i quali credo sia motivo di crescita personale e professionale. Ho avuto esperienza diretta nell'affrontare discussioni e presentazioni inerenti casi clinici anche di elevata complessità in equipe multidisciplinare. Ho collaborato in team alla compilazione di database clinici e nella redazione e presentazione di poster, case-report, review e PDTA a congressi nazionali/internazionali.

Competenze informatiche Sistemi operativi: Windows e Macintosh Software: completa conoscenza del pacchetto Office e iWork
 Ottima conoscenza di Internet, posta elettronica, software connessi (Internet Explorer, Chrome, Outlook Express, Skype, Microsoft Teams, Zoom) e cartelle elettroniche. Ottima dimestichezza con i new media.

Patente di guida B

ULTERIORI INFORMAZIONI

Pubblicazioni

"Myotonic dystrophies: an update on clinical features, molecular mechanisms, management, and gene therapy. *Neurological Sciences* 2024 Oct 16; doi.org/10.1007/s10072-024-07826-9 (first author)

"Sleep and sleep-related breathing disorders in patients with spinal muscular atrophy: a changing perspective from novel treatments?. *Front Neurol.* 2024 Jun 4; doi: 10.3389/fneur.2024.1299205 (co-author)

"A novel ACTA1 variant in a patient with nemaline rods and increased glycogen deposition. *Front. Neurol.* 2024 Feb 22. doi: 10.3389/fneur.2024.1340693 (co-author)

"Case report: A novel patient presenting TRIM32-related limb-girdle muscular dystrophy. *Front. Neurol.* 2024 Jan 18. doi: 10.3389/fneur.2023.1281953 (first-author)

"Detection of Germline Mutations in a Cohort of 250 Relatives of Mutation Carriers in Multigene Panel: Impact of Pathogenic Variants in Other Genes beyond BRCA1/2. *Cancers* 2023, 15, 5730. doi: 10.3390/cancers15245730 (co-author)

"Lafora Disease: A Case Report and Evolving Treatment Advancements. *Brain Sci.* 2023, 13, 1679. doi: 10.3390/brainsci13121679 (co-first author)

"Prominent muscle involvement in a familial form of mitochondrial disease due to a COA8 variant. *Front. Genet.* 2023 Nov;14:1278572. doi: 10.3389/fgene.2023.1278572 (first author)

"Case report: Clinical and molecular characterization of two siblings affected by Brody myopathy, *Front Neurol.* 2023 Jun 2;14:1170071. doi: 10.3389/fneur.2023.1170071. PMID: 37332993; PMCID: PMC10272758 (co-author)

"Congenital diaphragmatic hernia in Coffin Siris Syndrome: further evidence from two cases, *American Journal of Medical Genetics.* 2022 Nov. doi: 10.1002/ajmg.a.63054 (first-author)

"ChungJansen syndrome can mimic Cornelia de Lange syndrome: Another player among chromatinopathies?, *American Journal of Medical Genetics.* 2023 Feb; doi: 10.1002/ajmg.a.63164 (co-author)

"Nutritional characterization of Zambian Moringa oleifera: acceptability and safety of short-term daily supplementation in a group of malnourished girls. *Int J Food Sci Nutr.* 2019 Feb;70(1):107-115. doi: 10.1080/09637486.2018.1475550 (co-author)

ALLEGATI

CV Martina Rimoldi_05 2025.pdf

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'.

**FORMATO EUROPEO
PER IL CURRICULUM
VITAE**



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome
Indirizzo
Telefono
Fax
E-mail

Nazionalità
Data di nascita

MARTINA RIMOLDI

martina.rimoldi@policlinico.mi.it

Italiana

26/09/1990

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Maggio 2025 – in corso

Marzo 2024 – Maggio 2025

Gennaio 2023 – Maggio 2025

Dirigente Medico Specialista in Genetica Medica
SSD Genetica Medica
Fondazione IRCCS Ca' Granda
Ospedale Maggiore Policlinico

Medico consulente genetista c/o Centro Medico Tree of Life

Medico consulente genetista c/o Centro Diagnostico Italiano (CDI) Oncogenetica (tumori eredo-familiari); consulenze Genetiche pre e post NIPT (test di screening su DNA fetale); patologie della riproduzione (infertilità/poliabortività); inquadramento diagnostico di condizioni sindromiche e/o geneticamente determinate in età pediatrica e/o adulta

Medico ricercatore c/o UO Neurologia – sez. Neuromuscolari e rare IRCCS Fondazione Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano - Attività di ricerca nell'ambito delle patologie neuromuscolari e rare - Attività di consulenza pre/post test per pazienti affetti da Distrofia Miotonica (DM1, DM2) in collaborazione con la Fondazione Malattie Miotoniche-FMM ETS di Milano - Partecipazione, in qualità di relatore, ai Punti d'Ascolto Distrofie Miotoniche per pazienti e famiglie, organizzati dalla Fondazione Malattie Miotoniche-FMM ETS di Milano

9 dicembre 2024

Relatore c/o Punto d'Ascolto sulle Distrofie Miotoniche, rivolto a pazienti e loro famiglie, dal titolo: "Aggiornamenti su aspetti genetici e terapeutici"

Aprile 2018-settembre 2018

Attività di medico sostituto di Medico Di Medicina Generale MMG presso studio medico in Paderno Dugnano

Aprile 2018 – luglio 2018

Docente di Diagnostica per Immagini e Neurofisiologia presso Kern Medical School Kern Global S.r.l., via Mario Pagano 37, Milano (MI)

4 novembre 2022	Laurea Specialistica in Genetica Medica Università degli Studi Gabriele d'Annunzio, Chieti Votazione: 70/70 e lode Elaborato di Tesi: "WHOLE EXOME SEQUENCING NEI NEONATI CON DIFETTI CONGENITI: L'IMPORTANZA DELL'APPROCCIO «PHENOTYPE FIRST» E DEL «REVERSE PHENOTYPING» NELL'INQUADRAMENTO DIAGNOSTICO DELLE SINDROMI RARE"
2 novembre 2018 – 4 novembre 2022	Medico Specializzando in Genetica Medica presso U.O.C. di Genetica Medica Università Gabriele d'Annunzio, Chieti
1° gennaio 2021 – 1° luglio 2022	Medico Specializzando in formazione extra rete formativa presso U.O.C. di Genetica Medica Fondazione IRCCS Ca' Granda Policlinico di Milano– Clinica Mangiagalli, Milano, Responsabile Dr.ssa Federica NATACCI
Ottobre 2017 – giugno 2018	Corso di alta formazione in Nutrizione ed Integrazione nello Sport Scuola di Nutrizione ed Integrazione nello Sport (SANIS), sede di Pavia (PV) Conseguimento dell'attestato di "Esperto in Nutrizione Sportiva"
Febbraio 2018	Iscrizione all'Albo dei Medici Chirurghi di Milano (numero di Iscrizione: 45390) Esame di Stato per l'abilitazione alla professione di Medico Chirurgo Università degli Studi di Milano Abilitata all'esercizio professionale. Pt. 255,75/270
Gennaio 2018	Tirocinio formativo Reparto di Chirurgia Generale, Clinica Privata San Carlo – Paderno Dugnano (MI)
Dicembre 2017	Tirocinio formativo Studio Medico di Guerrini Giulio, Medico di Medicina Generale – via Lepontina 7, Milano (MI)
Novembre 2017	Tirocinio formativo Reparto di Medicina Interna (sez. Malattie Metaboliche, Padiglione Granelli), Fondazione IRCCS Cà Granda Ospedale Maggiore Policlinico – Milano
Settembre 2010 – luglio 2017	Corso di Laurea magistrale a ciclo unico in Medicina e Chirurgia Università degli studi di Milano, Polo Vialba, Ospedale L. Sacco Laurea Magistrale Votazione: 109/110 (Elaborato di Tesi: "Endotossinemia Metabolica nella Malattia di Parkinson – ruolo delle lipoproteine plasmatiche")
Febbraio 2016 – luglio 2017	Internato di tesi Unità di Nutrizione e Dietetica Clinica, Centro Parkinson, ASST-Gaetano Pini-CTO (Milano)
Agosto 2015	Forensic Entomology Workshop New Jersey School Of Conservation, NJ
2004 – 2009	Diploma di scuola media superiore Liceo Scientifico Marie Curie, Meda, Monza e Brianza (MB) Votazione 100/100
PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE	"Myotonic dystrophies: an update on clinical features, molecular mechanisms, management, and gene therapy". <i>Neurological Sciences</i> 2024 Oct 16; doi.org/10.1007/s10072-024-07826-9 (first author)
	"Sleep and sleep-related breathing disorders in patients with spinal muscular atrophy: a
Pagina 2 - Curriculum vitae di [RIMOLDI, Martina]	Per ulteriori informazioni: www.cedefop.eu.int/transparency www.europa.eu.int/comm/education/index_it.html www.eurescv-search.com

changing perspective from novel treatments?”. Front Neurol. 2024 Jun 4; doi: 10.3389/fneur.2024.1299205 (co-author)

“A novel ACTA1 variant in a patient with nemaline rods and increased glycogen deposition”. Front. Neurol. 2024 Feb 22. doi: 10.3389/fneur.2024.1340693 (co-author)

“Case report: A novel patient presenting TRIM32-related limb-girdle muscular dystrophy”. Front. Neurol. 2024 Jan 18. doi: 10.3389/fneur.2023.1281953 (first-author)

“Detection of Germline Mutations in a Cohort of 250 Relatives of Mutation Carriers in Multigene Panel: Impact of Pathogenic Variants in Other Genes beyond BRCA1/2”. Cancers 2023, 15, 5730. doi: 10.3390/cancers15245730 (co-author)

“Lafora Disease: A Case Report and Evolving Treatment Advancements”. Brain Sci. 2023, 13, 1679. doi: 10.3390/brainsci13121679 (co-first author)

“Prominent muscle involvement in a familial form of mitochondrial disease due to a COA8 variant”. Front. Genet. 2023 Nov;14:1278572. doi: 10.3389/fgene.2023.1278572 (first author)

“Case report: Clinical and molecular characterization of two siblings affected by Brody myopathy”, Front Neurol. 2023 Jun 2;14:1170071. doi: 10.3389/fneur.2023.1170071. PMID: 37332993; PMCID: PMC10272758 (co-author)

“Congenital diaphragmatic hernia in Coffin Siris Syndrome: further evidence from two cases”, American Journal of Medical Genetics. 2022 Nov. doi: 10.1002/ajmg.a.63054 (first-author)

“Chung–Jansen syndrome can mimic Cornelia de Lange syndrome: Another player among chromatinopathies?”, American Journal of Medical Genetics. 2023 Feb; doi: 10.1002/ajmg.a.63164 (co-author)

“Nutritional characterization of Zambian Moringa oleifera: acceptability and safety of short-term daily supplementation in a group of malnourished girls”. Int J Food Sci Nutr. 2019 Feb;70(1):107-115. doi: 10.1080/09637486.2018.1475550 (co-author)

CAPACITÀ E COMPETENZE

PERSONALI

Acquisite nel corso della vita e della carriera ma non necessariamente riconosciute da certificati e diplomi ufficiali.

MADRELINGUA

ITALIANA

ALTRA LINGUA

INGLESE

• Capacità di lettura
• Capacità di scrittura
Capacità di espressione orale

Buono

Buono

Buono

ALTRA LINGUA

SPAGNOLO

<ul style="list-style-type: none"> • Capacità di lettura • Capacità di scrittura • Capacità di espressione orale 	<p>Buono</p> <p>Buono</p> <p>Buono</p>
<p>CAPACITÀ E COMPETENZE RELAZIONALI E ORGANIZZATIVE</p>	<p>Posseggo ottime capacità relazionali con pazienti di ogni fascia d'età anche in presenza di barriere linguistiche e/o culturali, acquisite durante gli anni di formazione e specializzazione e durante le esperienze di sostituzione di medici di medicina generale sul territorio. Non ho problemi nel relazionarmi con i colleghi, il confronto con i quali credo sia motivo di crescita personale e professionale. Ho avuto esperienza diretta nell'affrontare discussioni e presentazioni inerenti casi clinici anche di elevata complessità in equipe multidisciplinare. Ho collaborato in team alla compilazione di database clinici e nella redazione e presentazione di poster, case-report, review e PDTA a congressi nazionali/internazionali.</p>
<p>CAPACITÀ E COMPETENZE TECNICHE</p>	<p>Sistemi operativi: Windows e Macintosh Software: completa conoscenza del pacchetto Office e iWork</p> <p>Ottima conoscenza di Internet, posta elettronica, software connessi (Internet Explorer, Chrome, Outlook Express, Skype, Microsoft Teams, Zoom) e cartelle elettroniche.</p> <p>Ottima dimestichezza con i new media.</p>
<p>CAPACITÀ E COMPETENZE ARTISTICHE</p>	<p>Forte passione per lo sport, che pratico dalla giovanissima età, e per la musica, passione quest'ultima coltivata frequentando corsi pratici e teorici di musica da camera e seguendo lezioni di chitarra classica per dieci anni.</p>
<p>PATENTE O PATENTI</p>	<p>Patente B</p>

Il presente curriculum ha la funzione di autocertificazione ai sensi del D.P.R. 445/2000 Autorizzo al trattamento dei dati per la pubblicazione sul sito web della Fondazione, ai sensi della normativa vigente ed in particolare dell'art. 15 del d.lgs. n. 33 del 14 marzo 2013

Firmato:
MARTINA RIMOLDI

Milano, 16/06/2025