



INFORMAZIONI PERSONALI

DANIELA MARIA GRAZIA GRAZIANI

Sesso Femmina **Data di Nascita** 15/05/1966 **Nazione** ITALIA

POSIZIONE RICOPERTA DIRIGENTE BIOLOGO

ESPERIENZA PROFESSIONALE

Da Luglio 2023 DIRIGENTE BIOLOGO

FONDAZIONE IRCCS CA' GRANDA OSPEDALE MAGGIORE POLICLINICO

ATTUALMENTE LAVORA COME BIOLOGO A RAPPORTO ESCLUSIVO A TEMPO INDETERMINATO CON ANZIANITA' > 20 ANNI PRESSO IL LABORATORIO DI GENETICA MEDICA DELLA SC DI PATOLOGIA CLINICA DELLA FONDAZIONE IRCCS CA' GRANDA OSPEDALE MAGGIORE POLICLINICO DI MILANO. Dal suo arrivo il 01/07/2023 si è occupata dell'implementazione del centro regionale per lo screening prenatale del cfDNA su sangue materno (test NIPT), laboratorio che lavora ad oggi a pieno regime e di cui è referente. Svolge inoltre analisi (NGS, Sanger, MLPA) per la diagnostica di mutazioni costituzionali e somatiche su sangue e tessuti per alcune patologie genetiche rare tra cui: Sindromi neurocutanee, Neurofibromatosi, Genodermatosi, Rasopatie, disordini metabolici, sindromi caratterizzate da ritardo mentale, sindromi polimalformative rare, displasie scheletriche, altre condizioni a carattere genetico, per le quali svolge anche diagnosi prenatali. E' competente in analisi genetiche complesse (Analisi NGS dell'esoma clinico, ultradeep NGS per la ricerca di mutazioni a mosaico in particolare in anomalie vascolari, sindromi da iperaccrescimento-asimmetrico-PIK3CA-related, malformazioni capillari, linfatiche, venose, arterovenose, S. di Sturge Weber, teleangiectasie emorragiche ereditarie, linfedemi, S. di Proteus, PTEN/AKT/MTOR Related disorders).

Attività o Settore LABORATORIO DI GENETICA MEDICA

Da Settembre 2022 a Giugno 2023 DIRIGENTE BIOLOGO CON INCARICO DI ALTA SPECIALIZZAZIONE

ASST SANTI PAOLO CARLO, PRESIDIO SAN CARLO S.C. DI GENETICA MEDICA

A seguito del trasferimento del laboratorio di Biologia Molecolare dall'U.O. di Anatomia Patologica del presidio San Paolo presso il presidio San Carlo nell'ambito della nuova S.C. di Genetica Medica, l'attività svolta in precedenza al S. Paolo è stata implementata presso i nuovi laboratori di Genetica Molecolare. In particolare qui svolge principalmente analisi per la caratterizzazione di malattie genetiche rare mediante tecnologie di Sequenziamento (NGS, Sanger) e analisi di frammenti (MLPA, VNTR).

Attività o Settore LABORATORIO DI GENETICA MOLECOLARE

Da Settembre 2004 a Settembre 2022 DIRIGENTE BIOLOGO

OSPEDALE SAN PAOLO, MILANO

BIOLOGO DIRIGENTE A TEMPO INDETERMINATO

SVOLGE ATTIVITA' DIAGNOSTICA PRESSO IL SETTORE DI BIOLOGIA MOLECOLARE DEL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA.

Iscritta alla società italiana di genetica umana (SIGU) e dal 2019 alla SISAV (società italiana per lo studio delle anomalie vascolari), si è dedicata negli ultimi anni allo studio e ricerca per la caratterizzazione di malformazioni vascolari complesse, per lo studio delle quali nel 2018 contribuisce a introdurre nella diagnostica l'attività di ultra deep NGS per la valutazione di mutazioni a mosaico.

Svolge analisi genetiche per pazienti del percorso PMA: Fibrosi Cistica Microdelezioni del cromosoma Y, X-Fragile.

Si occupa di diagnosi prenatale per displasie scheletriche FGFR3 correlate, FC ed altre patologie a difetto genetico noto.

Dal 2015 si occupa dell'implementazione delle tecnologie di sequenziamento massivo parallelo (Sequenziamento di nuova generazione NGS) con piattaforma Illumina per le analisi genetiche di patologie rare mediante pannelli di geni malattia ed esoma clinico.

Dal 2008 si occupa della partecipazione agli schemi di valutazione della qualità nell'ambito dei test erogati dal servizio di diagnostica molecolare.

Partecipa come correlatore nella tesi di laurea di alcuni studenti dei corsi di laurea in: Tecniche di laboratorio Biomedico, Biologia e Medicina.



Attività o Settore

BIOLOGIA MOLECOLARE

Da Marzo 1992 al 2004 DIRIGENTE BIOLOGO

OSPEDALE SAN PAOLO, MILANO

BIOLOGO TIROCINANTE POI BORSISTA, SPECIALIZZANDA E DI SEGUITO CONSULENTE PRESSO IL LABORATORIO DI BIOLOGIA MOLECOLARE PRESSO IL SERVIZIO DI ANATOMIA PATOLOGICA.

Dal 1997 al 2004 in qualità di consulente libero professionista si occupa di patologia molecolare analizzando e caratterizzando varianti su tessuto nell'ambito dei tumori del Colon-Retto, GIST, K polmone, Linfomi e Leucemie (KRAS, BRAF, EGFR, KIT, PDGFRA, IGH, TCRg, BCL1, BCL2, BCR-ABL).

Nell'ambito della diagnostica citologica svolge la caratterizzazione mediante sequenziamento dell'HPV-DNA su PAP test in fase liquida e su campioni biotici paraffinati.

Effettua analisi di polimorfismi per la valutazione di chimerismo post allotrapianto di midollo che svolge in convenzione per pazienti in cura presso l'Istituto Clinico Humanitas.

Collabora a vari progetti di ricerca dell'Università degli studi di Milano contribuendo ad introdurre nell'attività diagnostica ospedaliera le tecniche analitiche sviluppate durante gli anni di attività di ricerca e sviluppo.

Collabora a progetti di ricerca finanziati da AIRC (1995/1996/1997) e svolge come tutor varie attività didattiche e formative del laboratorio di Biologia Molecolare.

Vince per due anni consecutivi (1994/1995) una borsa di ricerca annuale presso l'IRCCS fondazione Ospedale Maggiore Ca'Granda Policlinico che svolge in collaborazione presso la Cattedra Universitaria di Anatomia Patologica del San Paolo.

1992/1993 Partecipa come assistente all'organizzazione e alle attività pratiche di laboratorio durante n 6 corsi post Lauream della Facoltà di Medicina dell'Università degli Studi di Milano della durata di 15 giorni ciascuno, dal titolo: "LE TECNICHE DI BIOLOGIA MOLECOLARE IN ANATOMIA PATOLOGICA

Attività o Settore

BIOLOGIA MOLECOLARE

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Dal 2001 Specializzazione in Genetica Medica

Università degli studi di Milano

Titolo della tesi : "Mutazioni del recettore tirosin chinasi c-KIT nei tumori stromali del tratto gastroenterico (GISTs)

Dal 1993 Abilitazione all'esercizio della professione ed iscrizione all'ordine dei Biologi.

Da Febbraio 1992 Laurea in Scienze Biologiche

Università degli studi di Milano

titolo della tesi: Purificazione e caratterizzazione di una proteina chinasi tirosin specifica in spermatozoi suini.

COMPETENZE PERSONALI

Lingua madre

Italiano

Altre lingue

COMPRESIONE		PARLATO		PRODUZIONE SCRITTA
Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	
Inglese	B2	B2	B2	B2

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

Laboratorio di genetica molecolare analisi e interpretazione dei risultati mediante software dedicati: Tecniche di sequenziamento massivo parallelo NGS: (Next Generation Sequencing) con piattaforme Illumina Sequenziamento Sanger ad elettroforesi capillare fluorescente (strumentazioni utilizzate: Applied Biosystems ABI310, AB3130, Genetic Analyzer 3500). Analisi di polimorfismi con kit per analisi forense (STR, VNTR), analisi di delezioni e riarrangiamenti con tecnica MLPA (Multiple Ligation Probe Amplification).

Estrazione di Acidi Nucleici da varie matrici cellulari (sangue, cellule tessuti, liquidi amniotici, materiali paraffinati)

Tecniche di amplificazione del DNA (PCR) ed elettroforesi. Analisi di Mutazioni mediante varie altre metodologie: SSCP, dHPLC, RT PCR

Competenze informatiche

Competenze informatiche: Pacchetto Office (Word, Excel, PowerPoint)

Utilizzo software tools e banche dati per analisi dei dati NGS: IGV, Variant Interpreter e Variant Studio Illumina, Evai engenome, Alissa Reporter Agilent, NCBI, OMIM, ClinVar, gnomAD, BLAST/BLAT VEP, Ensemble genome browser EMBL EBI, UCSC genome browser, Varsome, Franklin genoox.



Patente di guida B

ULTERIORI INFORMAZIONI

Abstract, Posters, e Presentazioni a
convegni:

Abstract, Posters, e Presentazioni a convegni: n.47

Pubblicazioni Scientifiche in cui è coautrice: n.22

Aggiornamento professionale

Partecipazioni a corsi di aggiornamento professionale , convegni, seminari , riunioni scientifiche:
n. 192

ALLEGATI

CV ALLEGATO DG PUBBLICAZIONI 2025.pdf

CV DG 2025 ALLEGATO POSTER ABSTRACT COMUNICAZIONI ORALI.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'.

Pubblicazioni Scientifiche

- 1. "NASAL MESSENGER RNA EXPRESSION OF IL-2, IL-4 AND IL-5 IN PATIENTS WITH ALLERGIC RHINITIS"**
M.G. Karlsson, A. Davidsson, G. Viale, **D. Graziani**, H.B. Hellquist.
Diagnostic Molecular Pathology 4(2) : 85-92, 1995
- 2."BCL2-ONCOPROTEIN IN COLORECTAL HYPERPLASTIC POLYPS, ADENOMAS, AND ADENOCARCINOMAS"**
S. Bosari L Moneghini **D Graziani** AKC Lee JJ Murray G Coggi G Viale
Human Pathology , 26: 534-540, 1995
- 3."PROGNOSTIC VALUE OF BCL-2 IMMUNOREACTIVITY IN MEDULLARY THYROID CARCINOMA"**
G Viale M Roncalli L Grimelius **D Graziani** E Wilander H Johansson U Berrgholm G Coggi
Human Pathology 26 (9): 945-950, 1995
- 4."p53 GENE MUTATIONS, p53 PROTEIN ACCUMULATION AND COMPARTIMENTALIZATION IN COLORECTAL ADENOCARCINOMA"**
S Bosari G Viale M Roncalli **D Graziani** G Borsani AKC Lee G Coggi
American Journal of Pathology 147 :790-798, 1995
- 5."DETECTION OF P53 MUTATIONS BY SINGLE-STRAND CONFORMATION POLYMORFISMS (SSCP) GEL ELECTROPHORESIS: A COMPARATIVE STUDY OF RADIOACTIVE AND NON RADIOACTIVE SILVER-STAINED SSCP ANALYSIS"**
S Bosari A Marchetti F. Buttitta **D. Graziani**, G Borsani M Loda G Bevilacqua G Coggi
Diagnostic Molecular Pathology 4 (4): 249-255, 1995
- 6."p53 PROTEIN ACCUMULATION AND p53 GENE MUTATION IN ESOPHAGEAL CANCER: A MOLECULAR AND IMMUNOHISTOCHEMICAL STUDY WITH CLINICOPATHOLOGICAL CORRELATION"**
G Coggi S Bosari M Roncalli **D Graziani** P Bossi G Viale R Buffa S Ferrero M Piazza S Blandamura A Segalin L Bonavina A Peracchia
Cancer 79: 425-432 1997
- 7. "INTEGRIN LAMININ RECEPTOR PROFILE OF PULMONARY SQUAMOUS CELL AND ADENOCARCINOMAS"**
C Patriarca RM Alfano A Sonnenberg **D Graziani** B Cassani A deMelker P Colombo LR Languino M Fornaro WH Warren G Coggi V Gould
Human Pathology 29 (11): 1208-1215 1998
- 8. " CELL CYCLE - RELATED GENE ABNORMALITIES AND PRODUCT EXPRESSION IN ESOPHAGEAL CARCINOMA"**
M Roncalli S Bosari A Marchetti F Buttitta P Bossi **D Graziani** A Peracchia L Bonavina G Viale G Coggi
Laboratory Investigation 78 (9) 1049-1057 1998
- 9. "AN AVA I POLYMORPHISM IN THE TP53 GENE".**
D Graziani S Romagnoli B Cassani RM Alfano M Roncalli G Coggi
Molecular and Cellular Probes 13: 393-395 1999
- 10 "A COMMON T/C POLYMORPHISM IN THE PROMOTER REGION OF THE BETA T - CELL RECEPTOR GENE "**
P Tripputi **D Graziani** RM Alfano B Cassani G Coggi
Molecular & cellular probes 14;195-197 2000
- 11. "MOLECULAR ALTERATIONS OF BARRETT'S ESOPHAGUS ON MICRODISSECTED ENDOSCOPIC BIOPSIES. "**
S Romagnoli M Roncalli **D Graziani** B Cassani E Roz L Bonavina A Peracchia S Bosari G Coggi
Laboratory investigation 81; 241-247 2001
- 12." CHROMOSOME 7 MONOSOMY AND DELETIONS IN MYELOPROLIFERATIVE DISEASES"**

13."SURFACTANT PROTEIN A EXPRESSION IN HUMAN NORMAL AND NEOPLASTIC BREAST EPITHELIUM"

P Braidotti C Cigala **D Graziani** B Del Curto E Dessy G Coggi S Bosari GG Pietra.
American Journal Clinical Pathology 116 721-728 2001

14. "IMMUNOHISTOCHEMICAL PROFILE AND C-KIT MUTATIONS IN GASTROINTESTINAL STROMAL TUMORS"

S. Romagnoli, **D. Graziani**, M. Bramerio, M Gambacorta, PG. Colombo M. Roncalli G. Coggi, S. Bosari
Pathology Research and Practice 201 71-81 2005 doi: 10.1016/j.prp.2005.01.005.PMID:15901127

15. THE SIGNIFICANCE OF BONE MARROW BIOPSY AND JAK2^{V617F} MUTATION IN THE DIFFERENTIAL DIAGNOSIS BETWEEN "EARLY" PRE-POLYCYTHEMIC PHASE OF POLYCYTHEMIA VERA AND ESSENTIAL THROMBOCYTHEMIA.

U. Gianelli, A. Iurlo, C. Vener, A. Moro, E. Fermo, P. Bianchi, **D. Graziani** F. Radaelli, G. Coggi, S.Bosari, G. Lambertenghi Delilieri, A. Zanella.
American Journal of Clinical Pathology 2008 130; 336-342

16. HEAD AND NECK VASCULAR ANOMALIES. A MULTIDISCIPLINARY APPROACH AND DIAGNOSTIC CRITERIA. Moneghini L, Sangiorgio V, Tosi D, Colletti G, Melchiorre F, Baraldini V, **Graziani D**, Alfano RM, Vercellio G, Bulfamante G.

Pathologica. 2017 Mar;109(1):47-59.PMID:28635993

17. CD10 AND CD34 AS MARKERS IN VASCULAR MALFORMATIONS WITH PIK3CA AND TEK MUTATIONS Laura Moneghini, Delfina Tosi, **Daniela Graziani**, Anna Caretti ,Giacomo Colletti ,Vittoria

Baraldini, Elisa Cattaneo , Luigina Spaccini, Alfredo Zocca ,Gaetano Pietro Bulfamante
Hum Pathol . 2020 May;99:98-106. doi: 10.1016/j.humpath.2020.04.001.Epub 2020 Apr 6.

18. CEREBELLAR DYSPLASIA RELATED TO PIK3CA MUTATION: A THREE-CASE SERIES

Martina Di Stasi , Giana Izzo , Elisa Cattaneo , Vittoria Baraldini , Chiara Doneda , Andrea Righini , **Daniela Graziani** , Valentina Toto , Cecilia Parazzini. Neurogenetics 2021 Mar;22(1):27-32.
doi: 10.1007/s10048-020-00628-z.Epub 2020 Sep 8.

19. UNEXPECTED PHENOTYPE IN A FRAMESHIFT MUTATION OF PTCH1. Beltrami, B. Prada, E.; Tolva, G.; Scuvera, G.; Silipigni, R.; **Graziani, D.**; Bulfamante, G.; Gervasini, C.; Marchisio, P.; Milani, D. Mol Genet Genomic Med .2020 Jan;8(1):e987. doi: 10.1002/mgg3.987.Epub 2019 Oct 2.

20. HYPERPHENYLALANINEMIAS GENOTYPING: RESULTS OF OVER 60 YEARS OF HISTORY IN LOMBARDY, ITALY

Valentina Rovelli, M.D. Vittoria Ercoli, R.D. Juri Zuvadelli, R.D. Olivia Turri **Daniela Graziani** Luisella Alberti
Davide Bassi, M.D. Alice Re Dionigi, R.D. Graziella Cefalo, M.D., PhD Sabrina Paci, M.D., PhD Elisabetta Salvatici, M.D., PhD Giuseppe Banderali, M.
Article ID: EDM2396 Article DOI: 10.1002/edm2.396 Internal Article ID: 17580664. Journal: Endocrinology, Diabetes & Metabolism

21. A NOVEL FRAMESHIFT TBX4 VARIANT IN A FAMILY WITH ISCHIO-COXO-PODOPATELLAR SYNDROME AND VARIABLE SEVERITY

Giada Moresco Ornella Rondinone Alessia Mauri Rita Gorgoglione **Daniela Maria Grazia Graziani**
Michal Dziuback Monica Rosa Miozzo Silvia Maria Sirchia Luca Pietrogrande Angela Peron
Laura Fontana Genes & Genomics 2024 Online ISSN 2092-9293

22. LOSS OF FUNCTION OF THE ZINC FINGER HOMEBOX 4 GENE, ZFX4, UNDERLIES A NEURODEVELOPMENTAL DISORDER

Mariadel Rocío Pérez Baca, María Palomares-Bralo, Michiel Vanhooydonck, Lisa Hamerlinck, Eva D'haene, Sebastian-Leimbacher, Eva Z. Jacobs, Laurenz De Cock, Erika D'haenens, Annelies Dheedene, Zoë Malfait, Lies Vantomme, Ananilia-Silva, Kathleen Rooney, Xiaonan Zhao, Amir Hossein Saeidian, Nichole Marie Owen, Fernando Santos-Simarro, Roser Lleuger-Pujol, Sixto García-Miñaur, Itsaso Losantos-García, Björn Menten, Gaia Gestri, Nicola Ragge, **ZFX4 consortium(*)** Bekim Sadikovic, Elke Bogaert, Kris Vleminckx, Thomas Naert, Delfien Syx, Bert Callewaert, and Sarah Vergult

(*)The members of the ZFHX4 consortium are Abbey Scott, Alejandro Iglesias, Allyn McConkie-Rosell, Amy Kritzer, Ana Boto, Andi M. Lewis, Andreas Tzschach, Annarita Nicosia, Anne O'Donnell-Luria, Angela Peron, AnnCharlotte Thuresson, Anneke Vulto-van-Silfhout, Antonio Novelli, Astrid S. Plomp, Balram Gangaram, Belén Gil-Fournier, Boris Keren, Casie Genetti, Chiara De Luca, Christian P. Schaaf, Claire Beneteau, **Daniela Graziani**, Daryl A. Scott, David A. Koolen, David Geneviève, Dorine Bax, Elizabeth J. Leslie, Elizabeth Mizerik, Elizabeth Roeder, Emily Magness, Esther Nibbeling, Gaetan Lesca, Göran Annerén, Gregory M. Enns, Hilde Van Esch, HimanshuGoel,InésQuintela, Jan Cobben, Jennifer L. Morrison, Jesus Eiris, Joan Stoler, Josephine Gao, Katharina Steindl, Katrina Dipple, Konstantinos Kolokotronis, Laurie H. Seaver, Lynda Pollack, Mahdi Motazacker, Manuela Gasparri, Margje Sinnema, Maria Cristina Digilio, Marie T. McDonald, Marisol Ibarra Ramírez, Martine Doco-Fenzy, Marzena Kucharczyk, Mathilde Nizon, Megan Boothe, Melanie C. O'Leary, Melissa T. Carter, Meredith Ross, Meredith Wilson, Merel Klaassens, Monia Ginevrino, Monica Hsiung Wojcik, Nathaniel Robin, Nicolas Chatron, Odile Boute, Pankaj Agrawal, Paolo Fontana, Paolo Zanoni, Pascal Joset, Pernille M. Topping, Ping Yee Billie Au, Servi Stevens, Soraya Ramiro León, Stephanie Baskin, Stephanie Parker DiTroia, Sue-Faye Siow, Tanguy Demaret, Vasilica Plaiasu, Virginia Clowes, Xi Luo, and Yvonne Hilhorst-Hofstee

The American Journal of Human Genetics 112, 1–27, June 5, 2025

Abstract Poster e Comunicazioni Orali

1."IDENTIFICAZIONE DELL'HIV NEI TESSUTI FETALI INCLUSI IN PARAFFINA, TRAMITE PCR E IBRIDAZIONE SU FILTRO (DOT BLOT)"

G.P. Bulfamante , L. Moneghini , G. Viale , R.M. Alfano , D. Graziani, M. Maggioni , M. Ravizza, G. Coggi .
Atti del V progetto di ricerche sull' AIDS .
Ministero della Sanità , Istituto Superiore di Sanità . Orbetello , 13-17 Giugno 1992 .

2."AN EFFECTIVE AND REPRODUCIBLE TECHNIQUE FOR VIRAL RNA AND mRNA AMPLIFICATION FROM FORMALIN-FIXED, PARAFFIN-EMBEDDED TISSUE SECTIONS"

Graziani D., Alfano RM., Moneghini L., Guddo F., Coggi G., Viale G.
Path. Res. Pract. 189 (6-7): 707A, 1993.

3."p53 ACCUMULATES IN HPV-RELATED DYSPLASTIC AND NEOPLASTIC LESIONS OF THE UTERINE CERVIX"

L. Moneghini, RM. Alfano, D. Graziani , M. Maggioni, G. Mazzarol, S. Bosari , G. Coggi.
Path. Res. Pract. 189 (6-7): 763A, 1993.

4."c-erbB-2 AMPLIFICATION AND OVEREXPRESSION IN BREAST CARCINOMA"

M. Maggioni, M. Roncalli, G. Viale , A. Comi , RM. Alfano, D. Graziani, G. Coggi.
Path. Res. Pract. 189 (6-7): 748A, 1993.

5."TRASLOCAZIONE t(14;18) (q32;q21) IN DUE CASI DI LEUCEMIA LINFATICA CRONICA A CELLULE B (B-CLL): ANALISI CITOGENETICA E MOLECOLARE"

M.G. Grimoldi, A.Molinari, D. Graziani, G. Gerli, M. Savarè, A.Cortelezzi G. Coggi.
Pathologica, 85: 1993, Suppl.

6."NON RADIOACTIVE SILVER-STAINED SSCP ANALYSIS OF P53 MUTATIONS: A COMPARATIVE STUDY WITH RADIOACTIVE SSCP"

D. Graziani, F. Buttitta M Loda S Bosari M Maggioni G Borsani G Coggi G Bevilacqua A Marchetti
International Journal of Surgical Pathology 2 : 398 A , 1995

7."DOES IMMUNOREACTIVITY FOR CHROMOGRANIN-A, bcl-2, p53 AND Ki-67 IN PROSTATIC CARCINOMA CORRELATE WITH TUMOR STAGE AND GRADE?"

S Galli M Roncalli A Ferrari D Graziani A Bozzola G Coggi
International Journal of Surgical Pathology 2 : 549 A , 1995

8."THE t(14;18)TRANSLOCATION IN B-CELL CHRONIC LYMPHOCYTIC LEUKEMIA (B-CLL):A CYTOGENETIC AND MOLECULAR STUDY"

MG Grimoldi A Molinari D Graziani RM Alfano A Benevento B Del Curto A Cortelezzi G Coggi
International Journal of Surgical Pathology 2 : 292 A , 1995

9."BCL2-ONCOPROTEIN EXPRESSION IN COLORECTAL POLYPS AND ADENOCARCINOMAS."

L Moneghini AKC Lee S Bosari D Graziani RM Alfano G Viale G Coggi
International Journal of Surgical Pathology 2 : 60 A , 1995

10."p53 MUTATION AND p53 PROTEIN ACCUMULATION AND COMPARTMENTALIZATION IN LARGE BOWEL CARCINOMAS"

S Bosari G Viale M Roncalli D Graziani G Borsani AKC Lee G Coggi
Lab. Invest. 72 : 58 A , 1995

11."p53 GENE PRODUCT ACCUMULATION AND MUTATIONS IN OESOPHAGEAL CANCER: CORRELATIONS WITH TUMOUR TYPE, GRADE, STAGE AND SURVIVAL ANALYSIS"

G Coggi M Roncalli S Bosari D Graziani G Borsani P Bossi R Buffa S Ferrero A Peracchia A Segalin L Bonavina M Piazza G Viale
Pathology Research and Practice 191 (7-8) 642 A 1995

12."DIFFERENTIAL DISTRIBUTION OF α INTEGRINS AND THEIR VARIANTS IN PULMONARY CARCINOMAS"

C Patriarca RM Alfano A Sonnenberg D Graziani B Cassani P Colombo WH Warren G.Coggi VE Gould
Pathology International 46, suppl. 1: 789 A, 1996

13. "ALTERATIONS OF p53, mts-1, mdm-2 AND CYCLIN D1 GENES IN ESOPHAGEAL CANCER"
M Roncalli A Marchetti F Buttitta P Bossi D Graziani A Peracchia G Coggi G Viale S Bosari
Proceedings of the American Association for Cancer Research 38: #3310A 1997

14. "STUDIO COMPARATIVO DI CLONALITA' IN LESIONI LINFODI DELLO STOMACO: ANALISI CON PCR TRADIZIONALE VERSUS ELETTROFORESI CAPILLARE A FLUORESCENZA"
RM Alfano B Cassani D Graziani E Ceretti M Gambacorta S Romagnoli C Patriarca L Moneghini G Coggi
Atti del Congresso Italiano di Anatomia Istologia e Citologia Patologica
Patologica 89 N6, 664 1997

15. "ALGORITMO PER L'IMPIEGO DI TECNICHE NON RADIOATTIVE DI BIOLOGIA MOLECOLARE NELLA DIAGNOSTICA E RICERCA ANATOMOPATOLOGICA"
D Graziani B Cassani RM Alfano S Romagnoli P Bossi A Moro E Roz M Roncalli G Coggi
Atti del Congresso Italiano di Anatomia Istologia e Citologia Patologica
Patologica 89 N6, 664 1997

16. "COESPRESSIONE DI SUBUNITA' INTEGRINICHE: DIMOSTRAZIONE DI COPRECIPITAZIONE ESEGUITA CON UNA NUOVA METODICA"
RM Alfano B Cassani D Graziani PG Colombo VE Gould C Patriarca G Coggi
Atti del Congresso Italiano di Anatomia Istologia e Citologia Patologica
Patologica 89 N6, 665 1997

17. "UN NUOVO POLIMORFISMO INTRONICO DEL GENE P53 IN POSIZIONE 14766"
D Graziani B Cassani RM Alfano S Romagnoli M Maggioni A Moro E Roz M Roncalli G Coggi
Atti del Congresso Italiano di Anatomia Istologia e Citologia Patologica
Patologica 89 N6, 708 1997

18. "MOLECULAR ANALYSIS OF THE SEQUENCE BARRETT ESOPHAGUS-ESOPHAGEAL ADENOCARCINOMA: ALLELIC LOSS OF 17p AND 13q AND p53 GENE MUTATIONS"
B Cassani D Graziani RM Alfano S Romagnoli M Maggioni M Roncalli G Coggi
Pathology Resarch and Practice 193 (5-6) : 209P, 1997

19. "COMPARATIVE ANALYSIS OF CLONALITY IN GASTRIC LYMPHOID LESIONS: TRADITIONAL PCR vs. FLUORESCENT CAPILLARY ELECTROPHORESIS"
RM Alfano B Cassani D Graziani E Ceretti M Gambacorta S Romagnoli C Patriarca L Moneghini G Coggi
Pathology Resarch and Practice 193 (5-6) : 230P, 1997

20. "DEMONSTRATION OF COEXPRESSION OF INTEGRIN SUBUNITS BY COPRECIPITATION USING MAGNETIC BEADS"
Alfano RM Cassani B Graziani D Colombo P Gould VE Patriarca C
Histochem. Cell Biol. 108: 2 1997

21. "CLONALITA' PER IL RIARRANGIAMENTO DELLE CATENE PESANTI IMMUNOGLOBULINICHE IN GASTRITI: CORRELAZIONI CON PARAMETRI ISTOPATOLOGICI E RISPOSTA ALLA TERAPIA "
S Romagnoli RM Alfano B Cassani F Boni D Graziani E Ceretti G Gazzano P Raimondi A Mandelli M Gambacorta
Pathologica 90/5 : 625 1998

22. "C-KIT MUTATIONS IN GASTROINTESTINAL STROMAL TUMORS"
S Romagnoli D Graziani M Bramerio B Cassani PG Colombo M Gambacorta M Roncalli G Coggi
Pathologica 91/5 1.3 389 1999

23. "BARRETT ESOPHAGUS: MOLECULAR GENETICS ON ENDOSCOPIC BIOPSY"
S Romagnoli M Roncalli D Graziani B Cassani E Roz L Bonavina A Peracchia G Coggi
Pathologica 91/5 1.1 390 1999

24. " MOLECULAR GENETIC CHANGES IN LIVER CIRRHOSIS"
M Roncalli S Borroni P Bianchi G Ceva Grimaldi D Ricci L Laghi M Maggioni D Graziani E Opocher G Coggi

25. "MOLECULAR ALTERATIONS OF BARRETT'S ESOPHAGUS ON MICRODISSECTED ENDOSCOPIC BIOPSIES"

S Romagnoli M Roncalli D Graziani B Cassani E Roz C Pellegrini C Arizzi S Bosari G Coggi
Bonn: Oral Presentation : D Graziani
Journal of Molecular Medicine 78 (7) B32 N3 2000

26. "SURFACTANT PROTEIN (Sp-A) EXPRESSION IN HUMAN NORMAL AND NEOPLASTIC BREAST EPITHELIUM"

p Braidotti C Cigala D Graziani B Del Curto E Dessy G Coggi S Bosari GG Pietra
Modern Pathology 14 (1) N.116 pag 23A 2001

27. "C-KIT MUTATIONS IN GASTROINTESTINAL STROMAL TUMORS"

S Romagnoli D Graziani M Bramerio P Colombo M Roncalli M Gambacorta S Bosari G Coggi
Modern Pathology 14 (1) N.540 pag 94A 2001

28. " METHYLATION STATUS OF RARbeta2 PROMOTER IN ESOPHAGEAL CANCER "

D Graziani R Ghisini S Romagnoli M Maggioni S Sirchia N Sacchi L Bonavina A Peracchia S Bosari G Coggi
Modern Pathology vol 15 (1) 530 pag 128 A 2002

29. "MUTAZIONI E POLIMORFISMI DEL GENE CFTR DELLA FIBROSI CISTICA IN PAZIENTI INFERTILI: SEI MESI DI ESPERIENZA CON LA DHPLC"

D. Graziani V. Vaira , B. Cassani, RM. Alfano, M. Mancini, GM. Colpi, S. Bosari, G. Bulfamante
Minerva Pediatrica 55 suppl.1 N6 75 2003 (Atti del IX Congresso nazionale Fibrosi Cistica Roma 2003)

30. "ULTRASONOGRAPHIC ABNORMALITIES OF SEMINAL VESICLES IN IDIOPATHIC OLIGOZOOSPERMIC PATIENTS WITH A CYSTIC FIBROSIS GENE MUTATION DETECTED BY DHPLC"

D. Graziani, M. Mancini, V. Vaira, P. Sagone, RM. Alfano, B. Cassani, S. Bosari, GM. Colpi G. Bulfamante
TWIN meeting Alpha-Andrology 2003(Reproductive Biomedicine Online 7 Suppl.1 21 P8 2003)

31. DAL SOSPETTO CLINICO ALLA CONFERMA DIAGNOSTICA "PASSEGGIATA" SU ALCUNI ANELLI MANCANTI DELLA CATENA: TEST GENETICO MEDIANTE TARGET NGS IN PAZIENTI CON SOSPETTO CLINICO DI ANOMALIE VASCOLARI

D. Graziani L. Spaccini E. Cattaneo RM Alfano L. Moneghini G. Bulfamante V. Baraldini
Comunicazione Orale Convegno SISAV 2016 Reggio Emilia

32. IPERACCRESIMENTO SEGMENTARIO NELLE MALFORMAZIONI VASCOLARI COMPLESSE (MVC) :VERSO UNA TERAPIA FARMACOGENETICA CON RAPAMICINA

V. Baraldini L. Spaccini E.Cattaneo D. Graziani L.Moneghini G. Bulfamante G.Ricciipetitoni
SIPC Taormina 2017

33. SINDROMI DA IPERACCRESIMENTO NELLE MALFORMAZIONI VASCOLARI COMPLESSE (MVC) : VERSO UNA TERAPIA FARMACOGENETICA CON RAPAMICINA

L.Spaccini D. Graziani E. Cattaneo L. Moneghini G. Bulfamante G. Ricciipetitoni V. Baraldini
Comunicazione orale convegno SISAV 2017

34. GENETIC INSIGHTS IN NEVOID BASAL CELL CARCINOMA SYNDROME: CLINICAL AND GENETIC FINDINGS OF THE UNIQUE CASE WITH A NON CODING GERMLINE MUTATION IN THE 5'UTR OF PTCH1 GENE

L.C.Gironi F. Zottarelli D. Graziani G. Bulfamante A. Zonta P. Farinelli R. Giorgione E. Zavattaro G. Landucci E.
Colombo P. Savoia
Poster EADV Ginevra 2017

35A. GENETICA DELLE MALFORMAZIONI VASCOLARI COMPLESSE: IL PUNTO DI VISTA DEL LABORATORIO

D. Graziani

35B. L'ESPERIENZA DELL'OSPEDALE BUZZI DATI PRELIMINARI DELLA CASISTICA IN STUDIO

E. Cattaneo D Graziani

due comunicazioni orali convegno: Genetica clinica delle malformazioni vascolari complesse Milano ospedale Buzzi

36. GNAQ RELATED DISORDERS: PHENOTYPE SPECTRUM

V. Baraldini L. Spaccini E Cattaneo D. Graziani L. Moneghini G. Bulfamante
Abstracts at the 22nd International Workshop of the International ISSVA 2018

37. IMMUNOHISTOCHEMICAL PROFILING IN PROS (PIK3CA RELATED OVERGROWTH SPECTRUM)

L. Moneghini, Delfina Tosi, D. Graziani, G. Colletti, V. Baraldini L. Spaccini, G. Vercellio A. Zocca G. Bulfamante.
Abstracts at the 22nd International Workshop of the International ISSVA 2018

38. SEGMENTAL OVERGROWTH IN SYNDROMIC VASCULAR ANOMALIES : TOWARDS A PHARMACOGENETICS THERAPY WITH RAPAMYCIN.

V. Baraldini L. Spaccini E. Cattaneo D. Graziani L. Moneghini G. Bulfamante
Abstracts at the 22nd International Workshop of the International ISSVA 2018

39. UNA NUOVA MUTAZIONE ATTIVANTE IL GENE TIE2 RESPONSABILE DI MALFORMAZIONE VENOSA CUTANEA E MUCOSA.

D Graziani, L Spaccini, E Cattaneo, L Moneghini, G Bulfamante, V Baraldini, G Riccipetitioni, E Khoury, N Limaye, M Vikkula (Milano/Bruxelles) Poster congresso SISAV 2018

40: UNESPECTED PHENOTYPE IN A FRAMESHIFT MUTATION OF PTCH1

Beltrami B, Tolva G, Prada E Scuvera G Silipigni RM Graziani D Bulfamante G Marchisio P Milani D
E Poster European Conference Human Genetics ESHG 2018

41. L'ETEROGENEITÀ FENOTIPICA E LE SUE CONSEGUENZE NELLA CONSULENZA GENETICA: L'ESEMPIO DELLE PATOLOGIE LZTR1 – RELATE

Cagnoli GA, Marchetti GB, Ronzoni L, Boito S, Silipigni R, Graziani DMG, Cesaretti C, Natacci F.
Poster congresso SIGU 2020

42. NEW MUTATION IN CELSR1 GENE ASSOCIATED WITH ANGIODYSPLASIA OF THE LOWER LIMBS: A FAMILIAL CASE. Monaco C, Graziani D, Villa R, Colombo L, Simpatico D, Mosca F, Bulfamante G, Moneghini L, Cavalli R, Bedeschi MF. Poster Congresso SIGU 2020

43. LE ANOMALIE VASCOLARI DELLA TESTA/COLLO, DALLA GENETICA ALLA CLINICA PASSANDO PER L'ISTOLOGIA

Presentazione on line D. Graziani e L. Moneghini nell'ambito del corso ECM FAD Hot Topics in H&N 2021

44. EXPANDING THE PHENOTYPE ASSOCIATED WITH THE RECURRENT MOSAIC p.Thr197Ile MTOR VARIANT TO INCLUDE VASCULAR MALFORMATIONS, HETEROTOPIAS, AND HEMIHYPERPLASIA

Angela Peron, Daniela Graziani, Lorenzo Gualandri, Francesca La Briola, Laura Moneghini, Maria Paola Canevini, Gaetano Bulfamante

David W. Smith Meeting on Malformations and Morphogenesis

(Abstract dagli Atti del Congresso a Norfolk Agosto 2022 presentazione orale dr.ssa Angela Peron)

45. MOLECULAR DIAGNOSIS OF NEUROFIBROMATOSIS TYPE 1 (NF1) IN A MOSAIC STATE

D.M.G Graziani, F. Tumiatti, I Bestetti, R.M. Alfano, F. Grilli, M. Brena, C. Cesaretti, F. Natacci, P. Finelli
e-poster all'ESHG 24-27/05/2025 EP 15.092

46. ULTRA-DEEP NGS PER L'IDENTIFICAZIONE DI UNA VARIANTE A MOSAICO IN UN PAZIENTE MASCHIO CON SINDROME DI GOLTZ SEGMENTALE

D.M.G. Graziani, M. Brena, F. Tumiatti, C. Maragno, P. Castronovo, I. Bestetti, P. Finelli
P59-POSTER al XXVII congresso SIGU 23-25/09/2025

47. SCREENING PRENATALE CONTINGENTE PER LE ANEUPLOIDIE CROMOSOMICHE: ESPERIENZA DI UN CENTRO REGIONALE DI RIFERIMENTO

Daniela Maria Grazia Graziani, Milena Agata Irrera, Ilaria Catusi, Silvia Sessa, Adelina Esposito, Alice Biffignandi, Sara Ballabio, Valentina Giannone, Palma Finelli

P277-POSTER al XXVII congresso SIGU 23-25/09/2025