

**FORMATO EUROPEO
PER IL CURRICULUM
VITAE**



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome **GATTI MARTA**
Indirizzo
Telefono
E-mail
PEC

Nazionalità
Data di nascita

ESPERIENZA LAVORATIVA

- Date Dal 16/08/2021 ad oggi
- Nome e indirizzo del datore di lavoro ASST-Cremona – Servizio di Genetica
Viale Concordia, 1 26100 – Cremona
- Tipo di impiego **Medico specialista in Genetica Medica**
Dirigente Medico
- Principali mansioni e responsabilità Attività ambulatoriale per inquadramento diagnostico post-natale
Consulenze genetiche oncologiche
Consulenze genetiche prenatali
Consulenze genetiche pre-test e post-test
- Date Dal 01/11/2020 al 31/12/2020
Dal 02/01/2021 al 15/08/2021
- Nome e indirizzo del datore di lavoro Fondazione Monza e Brianza per il Bambino e la sua Mamma ONLUS
Via Giovan Battista Pergolesi, 33 – 20900 Monza (MB)
- Tipo di impiego **Medico specialista in Genetica Medica**
Incarico professionale di Medico Genetista per Attività Ambulatoriale
- Principali mansioni e responsabilità Attività ambulatoriale per inquadramento diagnostico di sindromi malformative complesse,
disabilità intellettiva e altre condizioni su base genetica in ambito pediatrico.
Consulenze genetiche pre-test e post-test per patologie pediatriche su base genetica
- Date Dal 07/01/2020 al 31/12/2020
Dal 01/01/2021 al 15/08/2021
- Nome e indirizzo del datore di lavoro Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta - UOC Genetica Medica e Neurogenetica
Via Celoria, 11 - 20133 Milano (MI)
- Tipo di impiego **Medico specialista in Genetica Medica**
Collaborazione Professionale in regime di P.IVA

- Principali mansioni e responsabilità
 - Consulenze genetiche pre-test e post-test per patologie neurologiche su base genetica
 - Organizzazione e gestione di percorsi di consulenza genetica per soggetti presintomatici a rischio per patologie neurologiche su base genetica ad esordio adulto
 - Collaborazione nell'ambito di progetti di ricerca di tipo osservazionale e di trial clinici.

- Date
 - Dal 01/11/2015 al 01/11/2019

- Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Università degli Studi di Milano – Via Festa del Perdono, 7 - 20122 Milano (MI)
 - Tirocini svolti presso:
 - Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta - UOC Genetica Medica e Neurogenetica
Via Celoria, 11 - 20133 Milano
 - Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico - UOSD di Genetica Medica e UO di Pediatria ad Alta Intensità di Cura
Via Francesco Sforza, 28 - 20122 Milano
 - Università degli Studi di Brescia - Dipartimento di Medicina Molecolare e Traslazionale - Sezione di Biologia e Genetica
Piazza del Mercato, 15 - 25121 Brescia

- Tipo di impiego
 - Medico in formazione specialistica**

- Principali mansioni e responsabilità
 - Inquadramento diagnostico e follow-up di pazienti pediatrici affetti da malattie rare, sindromi malformative complesse e disabilità intellettiva
 - Consulenze genetiche pre-test e post-test per patologie su base genetica
 - Consulenze genetiche preconcezionali per definizione del rischio riproduttivo
 - Diagnosi prenatale per coppie a rischio genetico
 - Consulenze genetiche per soggetti presintomatici a rischio per patologie neurologiche su base genetica ad esordio adulto (MALATTIA DI HUNTINGTON, ATASSIE SPINOCEREBELLARI, SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA)
 - Inquadramento diagnostico e follow-up di pazienti adulti affetti da malattie rare in particolare: malattie neurologiche su base genetica (MALATTIA DI HUNTINGTON, ATASSIA DI FRIEDREICH, MALATTIE SPINOCEREBELLARI, PARAPARESI SPASTICHE EREDITARIE), malattie neurocutanee (NEUROFIBROMATOSI DI TIPO 1) e connettivopatie ereditarie (SINDROMI DI EHLERS-DANLOS)

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Data
 - 08/11/2019
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Scuola di Specializzazione in Genetica Medica
Università degli Studi di Milano
- Qualifica conseguita
 - Diploma di Specializzazione in Genetica Medica**

- Data
 - 28/07/2015
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Ordine dei Medici Chirurghi della Provincia di Brescia
- Qualifica conseguita
 - Iscrizione all'Ordine dei Medici Chirurghi della Provincia di Brescia (n. 09279)**

- Data
 - 2015 (prima sessione)
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Esame di stato per l'abilitazione all'esercizio della professione di Medico Chirurgo
Università degli Studi di Brescia
- Qualifica conseguita
 - Diploma di Abilitazione alla Professione di Medico Chirurgo**

- Data
 - 20/03/2015
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Corso di laurea in Medicina e Chirurgia
Università degli Studi di Brescia
- Qualifica conseguita
 - Laurea in Medicina e Chirurgia**

CAPACITÀ E COMPETENZE PERSONALI

MADRELINGUA ITALIANA

ALTRE LINGUE

- Capacità di lettura
- Capacità di scrittura
- Capacità di espressione orale

INGLESE

BUONO

BUONO

BUONO

CAPACITÀ E COMPETENZE RELAZIONALI

Buone competenze comunicative e relazionali.

CAPACITÀ E COMPETENZE ORGANIZZATIVE

Buone capacità organizzative e di problem solving.

CAPACITÀ E COMPETENZE TECNICHE

Buona conoscenza dei principali strumenti di elaborazione testi, di fogli elettronici e di calcolo, di programmi per la gestione dati e per la realizzazione di presentazioni.

Buona padronanza dei principali strumenti per la ricerca bibliografica in ambito medico-scientifico.

Buona conoscenza dei principali database in ambito genetico.

ULTERIORI INFORMAZIONI

PUBBLICAZIONI

Autore di lavori scientifici pubblicati su riviste peer-reviewed:

1. Catalano M, Generali D, **Gatti M**, Riboli B, Paganini L, Nesi G, Roviello G. DNA repair deficiency as circulating biomarker in **prostate** cancer. *Front Oncol.* 2023 Jan 30;13:1115241. doi: 10.3389/fonc.2023.1115241.

2. **Gatti M**, Magri S, Di Bella D, Sarto E, Taroni F, Mariotti C, Nanetti L. Spastic paraplegia type 46: novel and recurrent GBA2 gene variants in a compound heterozygous Italian patient with spastic ataxia phenotype. *Neurol Sci.* 2021 Jul 12. doi: 10.1007/s10072-021-05463-0.

3. Pensato V, Magri S, Bella ED, Tannorella P, Bersano E, Sorarù G, **Gatti M**, Ticozzi N, Taroni F, Lauria G, Mariotti C, Gellera C. Sorting Rare ALS Genetic Variants by Targeted Re-Sequencing Panel in Italian Patients: OPTN, VCP, and SQSTM1 Variants Account for 3% of Rare Genetic Forms. *J Clin Med.* 2020 Feb 3;9(2). doi: 10.3390/jcm9020412.

4. Mongelli A, Magri S, Salvatore E, Rizzo E, De Rosa A, Fico T, **Gatti M**, Gellera C, Taroni F, Mariotti C, Nanetti L. Frequency and distribution of polyQ disease intermediate-length repeat alleles in healthy Italian population. *Neurol Sci.* 2020 Jan 15. doi: 10.1007/s10072-019-04233-3.

5. **Gatti M**, Magri S, Nanetti L, Sarto E, Di Bella D, Salsano E, Pantaleoni C, Mariotti C, Taroni F. From congenital microcephaly to adult onset cerebellar ataxia: Distinct and overlapping phenotypes in patients with PNKP gene mutations. *Am J Med Genet A.* 2019 Aug 22. doi: 10.1002/ajmg.a.61339.

6. **Gatti M**, Tolva G, Bergamaschi S, Giavoli C, Esposito S, Marchisio P, Milani D. Mayer-Rokitansky-Küster-Hauser Syndrome and 16p11.2 Recurrent Microdeletion: A Case Report and Review of the Literature. *J Pediatr Adolesc Gynecol.* 2018 Oct;31(5):533-535. doi: 10.1016/j.jpaa.2018.04.003.

7. Milani D, Scuvera G, **Gatti M**, Tolva G, Bonarrigo F, Esposito S, Gervasini C. Perthes disease: A new finding in Floating-Harbor syndrome. *Am J Med Genet A.* 2018 Mar;176(3):703-706. doi: 10.1002/ajmg.a.38605.

8. Dordoni C, **Gatti M**, Venturini M, Zanca A, Cinquina V, Santoro G, Battocchio S, Calzavara-Pinton P, Ritelli M, Colombi M. Characterization of a Pseudoxanthoma elasticum-like patient with coagulation deficiency, cutaneous calcinosis and GGCX compound heterozygosity. *J Dermatol Sci.* 2018 Feb;89(2):201-204. doi: 10.1016/j.jderm.2017.11.009.

Con riferimento al Decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 e successive modifiche ai sensi del GDPR 679 del 27.04.2016, a riguardo della "Tutela delle persone e di altri soggetti rispetto al trattamento dei dati personali", autorizzo all'uso dei dati sopra riportati.

Il sottoscritto è a conoscenza che, ai sensi dell'art. 76 del DPR n.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

Cremona, 05/12/2024

Marta Gatti