

INFORMAZIONI
PERSONALI

Elisa Paccagnella

TITOLO DI STUDIO
DICHIARAZIONI
PERSONALI

Titolo di studio:
Specializzazione in Genetica Medica
Laurea in Medicina e Chirurgia
Diploma di Liceo Classico

ESPERIENZA
PROFESSIONALE

Ottobre 2022- In corso	Dirigente Medico SC Genetica Medica IRCCS Burlo Garofolo
Giugno 2022- Ottobre 2022	Assegnista di Ricerca Sapienza, Università di Roma Dipartimento di Scienze e Biotecnologie Medico-Chirurgiche
Febbraio 2022- Giugno 2022	Medico Specialista Frequentatore, Genetica Medica Università Campus Bio-Medico, Roma (RM)
Dicembre 2017- Dicembre 2021	Medico Specializzando in Genetica Medica Università degli Studi di Cagliari (CA) Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma (RM)
Agosto 2017- Dicembre 2017	Medico di Pronto Soccorso Unità operativa di Pronto Soccorso, Aulss 8 Berica, Vicenza (VI)
Marzo 2017- Giugno 2017	Medico Volontario di Pronto Soccorso Casa di Cura "Città d'Aprilia" (LT)
30 Giugno 2016- 30 Settembre 2016	Erasmus Placement, Observership UCL, The National Hospital for Neurology and Neurosurgery, Queen Square, London
Settembre 2013	Partecipazione al Workshop di Patch Adams Monte San Giusto (MC), 2013

**ISTRUZIONE E
FORMAZIONE**

Marzo 2022- Dicembre 2022	Corso di Alta Formazione in genetica riproduttiva e prenatale Università degli Studi di Padova – Dipartimento di Salute della Donna e del Bambino
Dicembre 2021	Specializzazione, Genetica Medica Università Cattolica del Sacro Cuore – Roma, valutazione 50/50 cum laude Argomento dissertazione: “Applicazione del sequenziamento esomico alla diagnosi di disordini del neurosviluppo: esperienza del Policlinico Gemelli/ Università Cattolica del Sacro Cuore – Medicina Genomica”
Marzo 2017	Certificazione ALS Roma 9-10 marzo 2017
Febbraio 2017	Abilitazione alla Professione di Medico Chirurgo Università “Sapienza” di Roma
Ottobre 2016	Laurea in Medicina e Chirurgia Università Alma Mater Studiorum, Bologna con valutazione 110/110 Argomento Dissertazione: “Pazienti adulti con Encefalopatia ed Epilessia: Studio Clinico e Genetico di 122 casi”
Aprile 2016	Certificazione BLSD cat B Bologna 26 Aprile 2016
Febbraio 2016	Certificazione IELTS Bologna, Febbraio 2016
Luglio 2014- Giugno 2016	Tirocinante presso Istituto di Neurologia Ospedale Bellaria, Bologna
2010-2016	Studentessa di Medicina e Chirurgia Università di Bologna, Italia Partecipazione al corso elettivo 70723 - Il cervello plastico: conseguenze della modificazione e dell’eventuale ripristino dei circuiti nervosi C.I. Partecipazione al corso elettivo 70987 - Neurologia della coscienza: dai fondamenti neuroni alla patologia C.I.
2012- 2016	Clown Dottore Università di Bologna, Italia
Settembre 2010	Certificazione IELTS Padova, Settembre 2010

1996- 2008

Volontaria Scout

Treviso, Italia

2004- 2009

Diploma di Liceo Classico

Liceo classico vescovile Pio X, Treviso

- Latino
- Greco antico
- Letteratura italiana
- Lingua italiana

COMPETENZE PERSONALI

Lingua madre

Italiano

Altre lingue

	COMPRESIONE		PARLATO		PRODUZIONE SCRITTA
	Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	
Inglese	C2	C2	C2	C2	C1
Tedesco	A1	A1	A1	A1	A1

Livelli: A1/2 Livello base - B1/2 Livello intermedio - C1/2 Livello avanzato
 Quadro Comune Europeo di Riferimento delle Lingue

Competenze comunicative

Buona capacità comunicativa, acquisita durante i tirocini formativi. Ottima capacità collaborativa, sviluppata durante varie attività di volontariato.

Competenze organizzative e gestionali

Inclinazione al team- working e alla leadership, acquisita e dimostrata nell'attività come volontaria, durante i tirocini formativi e in scuola di specializzazione. Capacità di creare e portare a compimento un progetto. Creatività.

Competenze professionali

Buona padronanza delle fasi di gestione del paziente, sia ambulatoriale che in ricovero. Curiosa ed entusiasta nell'apprendimento.

Competenze informatiche

- buona padronanza degli strumenti Microsoft Office e iOS.
- Buona padronanza dei siti dedicati alla letteratura scientifica.

Altre competenze

Cintura nera di Karate a livello agonistico con diverse vittorie internazionali. Pianista. Agonista cinofila.

Patente di guida

B

ULTERIORI INFORMAZIONI

<p> Pubblicazioni Presentazioni </p>	<ul style="list-style-type: none"> - Amenta S, Marangi G, Orteschi D, Frangella S, Gurrieri F, Paccagnella E; Telethon Undiagnosed Diseases Program (TUDP) Study Group; Scala M, Romano F, Capra V, Nigro V, Zollino M. CHAMP1-related disorders: pathomechanisms triggered by different genomic alterations define distinct nosological categories. <i>Eur J Hum Genet.</i> 2023 Feb 16. doi: 10.1038/s41431-023-01305-z. Epub ahead of print. PMID: 36797464. - Azzarà A, Cassano I, Tirindelli MC, Nobile C, Schittone V, Paccagnella E, Lintas C, Gurrieri F. Whole exome sequencing identifies a rare variant in MAS1 gene in a subject with lethal COVID-19. <i>Gene Rep.</i> 2022 Dec;29:101705. doi: 10.1016/j.genrep.2022.101705. Epub 2022 Nov 4. PMID: 36348959; PMCID: PMC9633625. - "AUTS2-related neuropsychiatric disorders with intrafamilial variability" Alessia Azzarà, Ilaria Cassano, Elisa Paccagnella, Carla Lintas, Luigi Laino, Roberto Sacco, Paola Grammatico and Fiorella Gurrieri. <i>Journal of Neuropsychiatry</i>, vol 6 N4:45, 2022) - "Genetic variants determine intrafamilial variability of SARS-CoV-2 clinical outcomes in 19 Italian families" Alessia Azzarà; Ilaria Cassano; Elisa Paccagnella; Maria Cristina Tirindelli; Carolina Nobile; Valentina Schittone; Carla Lintas; Roberto Sacco; Fiorella Gurrieri, - E Paccagnella, A. Azzarà, I. Cassano, C. Lintas, R. Sacco, A. Costa, I. Bottillo, P. Grammatico, F. Gurrieri "Difetti epigenetici e ADHD: difetto del gene TET3 in una famiglia con espressività variabile", poster presentato in occasione del XXV congresso nazionale SIGU, 2022 - E Paccagnella*, S Amenta*, D Orteschi, F Gurrieri, G Marangi, I Albanese, AG Renzi, M Morleo, V Nigro, Telethon Undiagnosed Diseases Program, M Zollino "Haploinsufficiency or dominant negative effect? Comparing two patients with a truncating gene variant and a complete gene deletion involving <i>CHAMP1</i>", poster presentato in occasione del XXIV congresso nazionale SIGU, 2021 - E Paccagnella, Amenta, F Brugnoletti, A Vaisfeld, MG Pomponi, R Pietrobono, L Remondini, P Chiurazzi, M Genuardi, E Lucci Cordisco "Spettro fenotipico associato a varianti patogeniche costituzionali di TP53: indicazioni per la selezione dei pazienti candidati al test", Poster presentato in occasione del XXII congresso nazionale SIGU, 2019 - Paccagnella E, Gosavi TD, Neligan A, Walker M; "An unusual case of Transient Epileptic Amnesia with possible genetic cause", poster presentato al simposio "Meeting of Minds", Cardiff, 2016 - Stipa C, Licchetta L, Farolfi A, Paccagnella E, Magini P, Pippucci T, Leta C, Menghi V, Ferri L, Mostacci B, Tinuper P, Bisulli F; "Adult patients with intellectual disability and epilepsy: clinical and genetic study of 114 cases". <i>Clinical Cases and Reviews in Epilepsy</i> 2016; 1(2):173-177
<p> Riconoscimenti e premi </p>	<p>Coautrice dell'abstract: "Adult patients with intellectual disability and epilepsy: clinical and genetic study of 114 cases" presentato al congresso LICE e vincitore del premio "miglior contributo"; Giugno 2016</p>
<p> Congressi </p>	<p> I Congresso NIDO, 2022 XXV Congresso Nazionale SIGU, 2022 Italian Medical Genetics Academy 2022 SIGU Academy Winter school 2023 </p>
<p> Appartenenza a gruppi / associazioni </p>	<p> Membro SIGU (Società Italiana di Genetica Umana) 2020-2021-2022-2023 Membro BNA (British Neuroscience Association); 2016-2017 Membro LICE (2016- 2017) Ex membro del SISM (Segretariato Italiano Studenti di Medicina), attiva in particolare nel progetto "Smile-X" come clown dottore e in altre attività nelle scuole dell'infanzia ed elementari (2012-2016). Scout AGESCI (1996- 2008) Membro della federazione FIKTA (Federazione Italiana Karate e Discipline Affini). </p> <p>Trieste, 29 Marzo 2023</p> <p>Curriculum Vitae ai fini della diffusione on line</p>