

Curriculum Vitae

Identificazione

Cognome	Vozzi
Nome	Diego
E-mail principale	diego.vozzi@burlo.trieste.it

Residenza

Indirizzo	via Ginnastica 57/2
CAP	34142
Località	Trieste
Provincia	TS

Dati anagrafici

sex	M
Data di nascita	29/06/1973
Luogo di nascita	Chiaromonte PZ
Cittadinanza	Italiana
Titolo di studio	Laurea in Scienze Biologiche

Identificazione professionale

Esperienza professionale

Date	2010 - oggi
ricoperti	Collaboratore
responsabilità	Analisi dati Next Generation Sequencing
datore di lavoro	IRCCS BURLO GAROFOLO
Tipo di attività o settore	Genetica Umana
Date	2006 - 2010 (4 anni)
ricoperti	Collaboratore
responsabilità	Sviluppo di sistemi di microfluidica per applicazioni biomediche
datore di lavoro	TELETHON
Tipo di attività o settore	Genetica Umana
Date	2004 - 2006 (2anni)
ricoperti	Collaboratore
responsabilità	Analisi di profili di espressione genica
datore di lavoro	Università Vita e Salute San Raffaele
Tipo di attività o settore	Genetica Umana - Cardiologia

Istruzione e formazione

Date	2012
rilasciata	Master in Nutrizione Clinica e Dietetica
tematiche/competenze	Università di Siena
Date	2003
rilasciata	Abilitazione alla Professione di Biologo
tematiche/competenze	Università di Pisa

Date	2002
rilasciata	Laurea in Scienze Biologica
tematiche/competenze	Università di Siena

Attività in qualità di docente e/o relatore

Principali pubblicazioni

eventuali co-autori	Belligni E, Palumbo P, Palumbo O, Bosco P, Romano C, Belcaro
pubblicazione	cognitive impairment in Intellectual Disability
pubblicazione	2014
editore	Genet Med.
eventuali co-autori	Vozzi, E Piscianz, L Segat, S Dal Monego, Antonio Cuneo, Paola
pubblicazione	NOTCH1mutated as well as in a subset of TP53mutated chronic
pubblicazione	2014
editore	Oncotarget
eventuali co-autori	Rubinato E, Badii R, Gasparini P, Girotto G.
pubblicazione	reveals novel alleles in a series of Italian and Qatari patients
pubblicazione	2014
editore	Gene
eventuali co-autori	A.
pubblicazione	background"
pubblicazione	2014
editore	Gut
eventuali co-autori	d'Eustacchio A, Vuckovic D, Alkowari MK, Steel KP, Badii R,
pubblicazione	Associated with Hereditary Hearing Loss
pubblicazione	2014
editore	PlosOne
eventuali co-autori	Faletra F, Girotto G, D'Adamo AP, <u>Vozzi D</u> , Morgan A, Gasparini P.
pubblicazione	dominant nonsyndromic hearing loss
pubblicazione	2014
editore	Gene
eventuali co-autori	<u>D</u> , Morgan A, d'Adamo AP, Pecile V, Biarnés X, Gasparini P.
pubblicazione	From a negative molecular karyotype to a possible causative
pubblicazione	2014
editore	Am J Med Genet
eventuali co-autori	Fabretto A.
pubblicazione	Exome Sequencing in a Case Previously Found to Be Negative by
pubblicazione	2013
editore	Mol Syndromol

eventuali co-autori	R, <u>Vozzi D</u> , Athanasakis E, D'Eustacchio A, Pizzo M, D'Amico F,
pubblicazione	next generation sequencing-based procedures
pubblicazione	2012
editore	PlosOne

eventuali co-autori	D, Klm M, Testa F, Trevisi P, Vahter M, Ziviello C, Martini A,
pubblicazione	Molecular epidemiology of Usher syndrome in Italy
pubblicazione	2011
editore	Molecular Vision

Lingua

Madrelingua(e)	Italiano
Altra(e) lingua(e)	Inglese
Autovalutazione	Buono
Livello europeo (*)	Buono

Capacità e competenze personali

competenze tecniche	PC, targeted and exome sequencing technology, dHPLC, Arrayed
competenze	Bowtie, TopHat, GATK, Samtools, VCF-tools, BED-tools, Annovar,
Patente	Tipo B