

GIOVANNA SORO
Curriculum Scientifico-Professionale

DATI PERSONALI

Nome: Giovanna Soro

Data di nascita: 21.03.1964

Nazionalità: italiana

C.F.

Indirizzo:

Tel.:

E- mail:

Dal 1/01/2019 Dirigente Biologo, contratto Individuale di Lavoro a Tempo Pieno e Indeterminato Dirigenza SPTA presso SSD Genetica e Biologia dello Sviluppo della Azienda Ospedaliera Universitaria di Sassari. Impegno orario 38 ore settimanali

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- 1983** Diploma di Maturità scientifica, Liceo “G. Spano”, Sassari;
- 1983-84** Immatricolata nella facoltà di Scienze Biologiche;
- 1991** Frequentato il Centro di Genetica Clinica della Facoltà di Medicina e Chirurgia in qualità di studente interno;
- 1993** Laurea in Scienze Biologiche discutendo una tesi sperimentale dal titolo: “Studio citogenetico su un caso di cromosoma nr. 20 ad anello”;
- 1993-94** Tirocinio pratico *post-lauream* per l’ammissione all’esame di Stato per l’esercizio della professione di Biologo. Primo semestre presso il Centro di Genetica Clinica, secondo semestre presso il Laboratorio Analisi del Policlinico Sassarese;
- 1994** Abilitazione all’esercizio della professione di Biologo.
- 1994** Iscrizione all’albo professionale dei Biologi;
- 2000** Specializzazione in “Citogenetica Umana“ presso la Scuola di Specializzazione di Citogenetica Umana - Facoltà di Medicina e Chirurgia - Università degli Studi di Pavia. Titolo della tesi: “Origine della Trisomia 8 nei disordini mieloproliferativi da anomalia costituzionale a mosaico: uno studio di 14 casi”. Votazione 50/50;

ATTIVITÀ DIAGNOSTICA

Dal 1987 a tutt'oggi Collabora col Centro di Genetica Clinica Unità Operativa dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari con sede presso il Dipartimento di Scienze Biomediche

Si occupa della diagnosi di anomalie cromosomiche costituzionali, sia pre che postnatali.

Ha collaborato fattivamente alla messa a punto delle metodologie relative:
- alla diagnostica delle anomalie cromosomiche costituzionali postnatali;
- alla coltura e alle successive valutazioni delle cellule linfocitarie in tutti i settori della citogenetica sia prenatale che postnatale, tanto da poter assumere la piena responsabilità di uno specifico settore diagnostico. Nell'ambito di questo settore ha curato la parte strettamente tecnica (allestimento delle colture di sangue periferico e/o di altri tessuti, allestimento dei relativi preparati cromosomici, osservazione al microscopio e valutazione del cariotipo), e la parte relativa all'inquadramento dei casi clinici, nonché i rapporti con l'utenza che afferisce al Centro.

Ha collaborato per la messa a punto di tecniche di citogenetica molecolari, in particolare le tecniche di F.I.S.H. con sonde premarcate, le tecniche di amplificazione e rilevamento sui vetrini ibridati nonché le metodiche di coltivazione dei vettori delle sonde e di estrazione del DNA dagli stessi.

Dal 2000 a tutt'oggi - è responsabile del settore relativo alle analisi su sangue periferico;
- garantisce la continuità del servizio di diagnosi citogenetica prenatale in tutte le situazioni di necessità.
Di tali servizi si avvalgono i reparti dell'Azienda Ospedaliero Universitaria e quelli ospedalieri di differenti AA.SS.LL.

INCARICHI PROFESSIONALI

1/01/1995-31/01/1995 incarico di prestazione d'opera occasionale come biologo citogenetista conferito su proposta del Consiglio Direttivo del Centro di Genetica Clinica

01/06/1996-31/08/1996 incarico di prestazione d'opera occasionale come biologo citogenetista conferito su proposta del Consiglio Direttivo del Centro di Genetica Clinica

INCARICHI CONFERITI DAL DIPARTIMENTO DI SCIENZE BIOMEDICHE DELL'UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI SASSARI

20/09/1999-30/11/1999 Contratto prestazione d'opera occasionale come biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica.

28/05/2001-15/07/2001 Incarico di collaborazione occasionale come biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica.

- 28/09/2001-10/12/2001** Incarico di collaborazione occasionale come biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica.
- 13/05/2002-30/09/2002** Incarico di collaborazione occasionale come biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica.
- 17/10/2002-30/11/2002** Incarico di collaborazione occasionale come biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica.
- 09/02/2006-30/04/2006** Contratto di collaborazione coordinata e continuativa presso il Dipartimento di Scienze Biomediche.

INCARICHI STIPULATI CON LA ASL N° 1 – SASSARI - DAL 27 MAGGIO 2003 AL 30 GIUGNO 2007

- 27/05/2003-26/11/2003** Contratto di prestazione d'opera intellettuale da libero professionista in qualità di biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica dell'Università degli Studi di Sassari. Impegno lavorativo 20h settimanali
- 27/11/2003-26/05/2004** Contratto di prestazione d'opera intellettuale da libero professionista in qualità di biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica dell'Università degli Studi di Sassari. **(Proroga)** Impegno lavorativo 20h settimanali
- 27/05/2004-26/11/2004** Contratto di prestazione d'opera intellettuale da libero professionista in qualità di biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica dell'Università degli Studi di Sassari. **(Proroga)** Impegno lavorativo 20h settimanali
- 27/11/2004-31/12/2004** Contratto di collaborazione coordinata e continuativa in qualità di biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica dell'Università degli Studi di Sassari. Impegno lavorativo 36h settimanali
- 01/01/2005-28/02/2005** Contratto di collaborazione coordinata e continuativa in qualità di biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica dell'Università degli Studi di Sassari. **(Proroga)**. Impegno lavorativo 36h settimanali
- 01/03/2005-31/08/2005** Contratto di collaborazione coordinata e continuativa in qualità di biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica dell'Università degli Studi di Sassari. Impegno lavorativo 36h settimanali
- 01/09/2005-31/12/2005** Contratto di collaborazione coordinata e continuativa in qualità di biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica dell'Università degli Studi di Sassari. **(Proroga)** Impegno lavorativo 36h settimanali
- 23/03/2006-30/06/2006** Contratto di prestazione d'opera intellettuale da libero professionista in qualità di biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica dell'Università degli Studi di Sassari. Impegno lavorativo 36h settimanali
- 01/07/2006- 31/12/2006** Contratto di prestazione d'opera intellettuale da libero professionista in qualità di biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica

dell'Università degli Studi di Sassari. **(Proroga)**. Impegno lavorativo 36h settimanali

01/01/2007- 30/06/2007 Contratto di prestazione d'opera intellettuale da libero professionista in qualità di biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica dell'Università degli Studi di Sassari. **(Proroga)**. Impegno lavorativo 36h settimanali

INCARICHI STIPULATI CON LA A.O.U DI SASSARI - DAL 01 LUGLIO 2007 AL 30 SETTEMBRE 2015

01/07/2007-31/10/2007 Contratto di prestazione d'opera intellettuale da libero professionista in qualità di biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica dell'Università degli Studi di Sassari. **(Proroga)**. Impegno lavorativo 36h settimanali

01/11/2007-31/12/2007 Contratto di prestazione d'opera intellettuale da libero professionista in qualità di biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica dell'Università degli Studi di Sassari **(Proroga)**. Impegno lavorativo 36h settimanali

01/01/2008-31/03/2008 Contratto di prestazione d'opera intellettuale da libero professionista in qualità di biologo citogenetista presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari. Impegno lavorativo 36h settimanali

01/04/2008-30/11/2008 Contratto di prestazione d'opera intellettuale da libero professionista in qualità di biologo citogenetista presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari. **(Proroga)**. Impegno lavorativo 36h settimanali

01/12/2008-31/12/2009 Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista (dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari. Impegno lavorativo 38h settimanali

01/01/2010-30/06/2010 Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista (dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari.**(Proroga)** Impegno lavorativo 38h settimanali

01/07/2010-31/12/2010 Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista (dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari **(Proroga)** Impegno lavorativo 38h settimanali

01/01/2011-30/06/2011 Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista (dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari **(Proroga)** Impegno lavorativo 38h settimanali

01/07/2011-31/12/2011 Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista (dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari **(Proroga)** Impegno lavorativo 38h settimanali

- 01/01/2012-30/06/2013** Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista (dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari.**(Proroga)** Impegno lavorativo 38h settimanali
- 01/07/2013-30/11/2013** Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista (dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari.**(Proroga)** Impegno lavorativo 38h settimanali
- 01/12/2013-28/02/2014** Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista (dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari.Impegno orario 38 ore settimanali
- 01/03/2014-31/12/2014** Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista (dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari. Impegno orario 38 ore settimanali
- 01/01/2015-30/03/2015** Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista (dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari. Impegno orario 38 ore settimanali
- 01/04/2015-30/09/2015** Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista (dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari. Impegno orario 38 ore settimanali
- 01/10/2015-30/06/2016** Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista (dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari. Impegno orario 38 ore settimanali
- 1/07/2016-30/06/2017** Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista (dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari. Impegno orario 38 ore settimanali
- 1/07/2017-30/06/2018** Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista (dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari. Impegno orario 38 ore settimanali
- 1/07/2018-31/12/2018** Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista (dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari. Impegno orario 38 ore settimanali
- 1/01/2019** Contratto Individuale di Lavoro a Tempo Pieno e Indeterminato Dirigenza SPTA presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari. Impegno orario 38 ore settimanali

ATTIVITÀ DIDATTICA

- 1996 - 1997** Attività di tutorato presso il Centro di Genetica Clinica per gli studenti del Diploma Universitario in Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico.
- 1997 - 1998** Contratto di prestazione d'opera intellettuale presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia della Università degli Studi di Sassari per attività didattica

integrativa tecnico-pratica al corso di Biologia e Genetica del Diploma Universitario di Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico.

- 1998 - 1999** Contratto di prestazione d'opera intellettuale presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia della Università degli Studi di Sassari per attività didattica nel corso su "Colture cellulari da diversi tessuti, preparati cromosomici, tecniche di bandeggio", di supporto all'insegnamento ufficiale di Genetica Medica e Biologia Applicata del corso integrato di Biologia e Genetica del Diploma Universitario di Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico.
- 2000-2001** Attività di tutorato presso il Centro di Genetica Clinica per gli studenti del Diploma Universitario in Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico.
- 2001-2002** Professore a contratto per insegnamento della Genetica Medica del Corso Integrato di Citogenetica e Genetica Medica nel Diploma Universitario in Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico;
- 2011-2012** Professore a contratto presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi di Sassari per l'insegnamento della Genetica per Logopedisti e Genetica Medica per Fisioterapisti, Audiometristi e Ostetrici del Corso Integrato "Basi Biologiche e Molecolari".
- 2012-2013** Professore a contratto presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi di Sassari per l'insegnamento della Genetica per Logopedisti e Genetica Medica per Fisioterapisti, Audioprotesisti e Ostetrici del Corso Integrato "Basi Biologiche e Molecolari".
- 2013-2014** Professore a contratto presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi di Sassari per l'insegnamento della Genetica Medica per Fisioterapisti del Corso Integrato Basi di Genetica, Microbiologia, Patologia

ATTIVITÀ SCIENTIFICA

Dal 1987 a tutt'oggi collabora alle ricerche in atto presso il Centro di Genetica Clinica Unità Operativa dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari con sede presso il Dipartimento di Scienze Biomediche

Principali argomenti di ricerca

Tecniche di citogenetica molecolari (F.I.S.H.) con sonde premarcate, le varie tecniche di marcatura con analoghi di basi e/o con basi coniugate a vari fluorocromi, le tecniche di amplificazione e rilevamento sui vetrini ibridati, nonché le metodiche di coltivazione dei vettori delle sonde e di estrazione del DNA dagli stessi. L'acquisizione di tali competenze ha consentito un enorme progresso nella diagnosi di patologie da microdelezioni cromosomiche e di patologie da anomalie cromosomiche non definibili con le metodiche di routine.

Tecniche di citogenetica tradizionale (colture di sangue periferico, sangue midollare, liquido amniotico, fibroblasti, villi coriali e loro trattamento per l'analisi del cariotipo).

Le suddette collaborazioni si sono concretizzate con la pubblicazione di contributi scientifici, elencati nell'allegato delle Pubblicazioni, presentati in occasione di Congressi Nazionali ed Internazionali.

Attività di organizzazione Convegni

Da 2012 a 2019 comitato Scientifico-organizzativo per la Giornata Mondiale delle Malattie Rare.

CORSI DI AGGIORNAMENTO

Seminario dal titolo: “*Analisi sistematica di Geni Umani e Murini Omologhi a Geni Mutati in Drosophila.*” Alghero 4 Giugno 1996 Istituto di Genetica Molecolare C.N.R. Località Tramariglio

Corso teorico-pratico di formazione all'utilizzo dei Sistemi di Analisi Leica FW4000, CW4000 e QWin, installati presso il laboratorio di morfometria del Dipartimento di Scienze Biomediche. Sassari 4-6 settembre e 14-15 gennaio 2003

Corso “*Consulenza Genetica Prenatale*” - Pisa 13-16 ottobre 2004 con relativi ECM

Corso “*Mosaicismi cromosomici in diagnosi postnatale*” -Chia Laguna-Cagliari - 1 ottobre 2005 con relativi ECM

Corso “*Ottimizzazione della preparazione cromosomica nell'indagine citogenetica*” – Lido di Venezia, 11 novembre 2006. con relativi ECM

Corso “*La tolleranza Immunitaria. Aspetti Genetici e Clinico-Terapeutici*” Alghero, Porto Conte Ricerche 5 Ottobre 2007

Corso “*Predisposizioni ereditarie allo sviluppo di neoplasie pediatriche*” - Montecatini Terme, 17 Novembre 2007 con relativi ECM

Corso “*Certificazione delle strutture di genetica e autorizzazione al trattamento dei dati genetici*” – Genova 26 Novembre 2008 con relativi ECM

Corso “*La salute ed il benessere della persona: la cultura della programmazione al servizio delle Aziende Sanitarie della Sardegna*” – Sassari 30 Gennaio 2008 con relativi ECM

Corso di Immunogenetica “*Come la genetica indirizza la risposta immunitaria*” - Torino 11 Novembre 2009 con relativi ECM

Corso “*Mosaicismo*” - Firenze 14 Ottobre 2010 con relativi ECM

Corso “*Sindromi mielodisplastiche: dalla diagnosi alla terapia*” – Oristano 20 Novembre 2010

Convegno “*Genetica e Malattie Cardiovascolari: dal laboratorio alla clinica*”. Sassari 27/11/2010

Corso “*Potenziamento della Diagnosi Eziopatologica del Ritardo Mentale Sindromico e*

dell'Autismo Sindromico" . Sassari 27 maggio 2011

Corso avanzato di *Citogenetica Costituzionale: verso il cariotipo molecolare?* II Edizione
Genova, 15-17 giugno 2011 con relativi ECM

Seminario teorico pratico: *"Evoluzione delle tecnologie nel laboratorio citogenetica classica"*
Centro di Genetica Clinica- Dip.to Biomediche Università degli studi di Sassari. Sassari 18 ottobre
2011

Evento formativo n. 9209 edizione n°1: *"Myelodysplastic Documentation-Best Practice in the
Treatment with Hypomethylating Agents"* Cagliari 6/09/2011 con relative ECM

Corso: *"Citogenetica Oncoematologica"* Milano 16 Novembre 2011 con relativi ECM

Corso : *"I° Corso Le Malattie da Accumulo Lisosomiale: Riconoscerle per Curarle"* Sassari
20/01/2012

Corso Avanzato di Citogenetica Costituzionale: *"Il cariotipo molecolare perchè quando e come"*
corso teorico pratico III Edizione Genova 13-15 Giugno 2012 con relativi ECM

Evento formativo n. 46911, edizione n.1 *"Next Generation Sequencing: Istruzioni per l'uso"*
Sorrento (Na) 24 Novembre 2012 con relativi ECM

II Corso *"Le Malattie da accumulo lisosomiale: riconoscerle per curarle"* Complesso Biologico -
Università degli studi di Sassari 01 Febbraio-19 Aprile 2013 con relativi ECM

Evento Formativo n.63600, edizione n.1: *"Qualità nelle Strutture di Genetica Medica"* Milano 27
Maggio 2013 con relativi ECM

Corso: *"Sindromi Mielodisplastiche: dalla diagnosi alla gestione multidisciplinare del paziente"*
Monza 13 Settembre 2013

Corso: *"Malformazioni Cardiache prima e dopo la nascita: sinergia tra clinica e diagnosi genetica
verso un counselling efficace"* Roma 28 Settembre 2013 con relativi ECM

Corso: *"Incontro teorico-pratico di endocrinologia pediatrica"* Sassari Università Centrale 12
Ottobre 2013

III Corso *"Le Malattie da accumulo lisosomiale: riconoscerle per curarle"* Complesso Biologico -
Università degli studi di Sassari 01 Febbraio-19 Aprile 2013 con relativi ECM

IV Corso " Le Malattie da Accumulo Lisosomiale: Riconoscerle per curarle" Hotel Carlo Felice
Sassari 16-17 Maggio 2014

Sassari 7/10 e 20/10/2014: "Corso di formazione in materia di prevenzione e protezione dei rischi
nei laboratori biologici" formazione aziendale obbligatoria

Sassari 10/10/2015: " VI Incontro di Endocrinologia Pediatrica" Aula Magna Università degli Studi
di Sassari

Sassari 19 Dicembre 2015: Incontro Formativo SIBIOC Delegazione Regione Sardegna:2 Il Controllo di

Qualità nel Laboratorio Diagnostico: dalla teoria alla pratica” Aula Magna Facoltà di Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Sassari

Sassari, 4 Maggio 2016: “Pediatric Liver Diseases: An Update” Aula A Complesso Biologico Università degli Studi Sassari

Bosa, 6/7 maggio 2016: Ematologia in Sardegna “Stato Dell’Arte in tema di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale, Oncoematologia, Patologia della Coagulazione e Talassemie

Sassari, 18 Giugno 2016: La malattia da virus Ebola: l’esperienza a Sassari nel maggio 2015 Aula Magna Università degli Studi di Sassari

Roma 20 Dicembre 2017: FAD “Temi di Genetica Medica” Ospedale Pediatrico Bambino Gesù Evento formativo n.784-164664 Edizione n.1.

Sassari, 9-10 Giugno 2017: “ Endocrinologia 2.0: Ormoni, Diabete e Metabolismo (II Edizione)” Hotel Carlo Felice

Sassari, 22 settembre 2017; “ Regimi NUCS-SPARING e BOOSTER FREE” Hotel Carlo Felice

FAD “Riconoscere una malattia rara” Ospedale Pediatrico Bambino Gesù I.R.C.C.S. Accreditamento.784- edizione n.1 15/04/2017-14/04/2018 ECM 14

Alghero 7/10/2017 Corso di aggiornamento “ Come cambia la Microbiologia alla luce delle nuove tecnologie” Sala Convegni Hotel Carlos V ECM 6

Genova, 13 Dicembre 2017: FAD “Il paziente con Leucemia Mieloide Cronica (LMC): attualità terapeutiche e sviluppi futuri”. Accademia Nazionale di Medicina. Evento formativo n. 31-191115 Edizione n.1

FAD n.784-222836 5/5/2018-4/5/2019 « Give me five- the good practice of hand hygiene » Ospedale Pediatrico Bambino Gesù ECM 6

Sassari 20/09/2018 “Prevenzione del rischio chimico e biologico nei laboratori biomedici circa l’utilizzo in sicurezza dei dispositivi di protezione collettiva”. Aggiornamenti codice:2449 AOU Sassari Corso di Formazione Aziendale obbligatorio

Sassari 5-6 ottobre 2018 XXII Congresso Regionale della Società Italiana per lo Studio dell’Aterosclerosi. Hotel Carlo Felice

FAD 8/11/2018 “Preparazione, lettura e interpretazione di un preparato PD-L1 nel carcinoma polmonare” ECM 3 Accademia Nazionale di Medicina

Sassari 23/11/2018 Congresso“Approcci Multidisciplinare delle Amiloidosi ECM 6 Camera di Commercio

Sassari 24/11/2018 “ Rete HCV MMG-EPATOLOGIA” ECM 7 Aula Andreoni Centro didattico
Malattie Infettive

Sassari 28/11/2018 “Analisi delle procedure preanalitiche alla diagnostica di laboratorio: dalla richiesta di esami, al prelievo, al contenimento delle non conformità” X edizione AOU Sassari SSD
Formazione e Sperimentazione Clinica

Corso per attività a rischio di incendio elevato con relativo conseguimento di idoneità tecnica
eseguito dall'apposita commissione e registrato con verbale n°670 del 14/12/2018 per
l'espletamento dell'incarico di “addetto antincendio”

Sassari 21/06/2019 “Focus Sul Carcinoma Mammario” Hotel Grazia Deledda ECM 5,6

FAD n. 31-236949 9/06/2019 “Scenari clinici complessi nei tumori testa collo:un approccio
multidisciplinare” Accademia Nazionale di Medicina ECM 5

Alghero 27/06/2019 Convegno di Studio “Test rapidi On-demand” Quartee Sayal, sala congressi
ECM 3

FAD n.270584 7/08/2019 «Introduzione alla Genetica Forense Ordine Nazionale Biologi ECM 5

FAD n.255725 1/09/2019 « La sicurezza microbiologica degli alimenti » Ordine Nazionale dei
Biologi ECM 3

FAD n.275302 12/10/2019 « il Sopralluogo Giudiziario »Ordine Nazionale dei Biologi ECM 5

FAD n.31-250559 3/02 2019-31/12/2019 “Leucemia Mieloide Acuta: dalla moderna diagnostica
alle terapie mirate” Accademia Nazionale di Medicina ECM 4

FAD n.31-254667 15/05/ 2019- 31/12/2019 “Leucemia Linfoblastica Acuta: aspetti biologici,
prognostici e scelte terapeutiche” Accademia Nazionale di Medicina ECM 5

Nuoro 9/11/2019 « Nuovi Approcci Diagnostici e Terapeutici in Ematologia » ECM 7

Sassari, 13/12/2019 “Linee Guida- Protocolli-Procedure- VII Meeting Regionale di Medicina di
Laboratorio della Sardegna Memoriale G.B. Cherchi ECM 7

Sassari 24/01/2020 “Prospettive Immunologiche In Onco-Ematologia” Camera di Commercio 6
ECM

FAD n.273477 21/12/2019 ‘ La gestione multidisciplinare del paziente affetto da NSCLC
EGFR+’ Accademia Nazionale di Medicina ECM 5

FAD n 278024 27/12/2019 ‘Ruolo dei test di funzionalità piastrinica nella scelta della terapia
antiaggregante per i pazienti con sindromi coronariche acute’ Ordine Nazionale dei Biologi ECM 5

Sassari 24/01/2020 “Prospettive Immunologiche In Onco-Ematologia”, Camera di Commercio 6
ECM

Sassari 12/03/ 2020 FAD “Formazione generale per lavoratori in materia di salute e sicurezza nei luoghi di lavoro, ai sensi del Dlgs 81/08 e s.m.i. (art 37 comma 2) e Accordo Stato-Regioni-21 dicembre 2011” 4 ore formazione obbligatoria aziendale AOU Sassari

FAD :25/01-31/12/2020 “Nuovo codice deontologico” – parte I Ordine Nazionale Biologi ECM 6

FAD n. 292448 01/04-20/04/2020 Ospedale Pediatrico Bambino Gesù I.R.C.C.S. “Batti il 5 – La Buona Pratica dell' Igiene delle mani” ECM 6

29-30/06/2020 Corso di Formazione Specifica-Rischio alto per lavoratori, modalità telepresenza corso obbligatorio di 12 ore AOU Sassari

FAD n. 292318 28/02/2020-28/04/2020 « Istituto Superiore di Sanità "Emergenza sanitaria da nuovo coronavirus SAERS CoV-2 : preparazione e contrasto » ECM 20,8

FAD n. 287106 17/02/2020-15/02/2021 Istituto Superiore di Sanità "Genetica e Genomica pratica-Corso avanzato per Medici e Biologi" ECM 30

FAD n. 294967 30/03/2020-28/12/2020 Istituto Superiore di Sanità "Prevenzione e controllo delle infezioni nel contesto dell'emergenza COVID-19" ECM 6,5

FAD n.309731 29/12/2020 Istituto Nazionale Malattie Infettive L. Spallanzani « COVID-19 Formazione Multidisciplinare » ECM 13

FAD - 04/12/2020 - 30/11/2021 Ospedale Pediatrico Bambino Gesù I.R.C.C. « Protezione e Promozione della Salute nei primi 1000 giorni di vita » ECM 9.

FAD 07/05/02021-21/04/2022 Ospedale Pediatrico Bambino Gesù I.R.C.C. « Prima e dopo la rivoluzione Genetica »

FAD n.336621 31/10/2021-15/10/2022 “Dieta Chetogena nel Paziente con obesità e comorbidità obesità associate:management nel setting ambulatoriale” Ordine Nazionale dei Biologi ECM 4,5

FAD n.784-330777 edizione n.1 1/10/2021- 30/09/2022 “ La sicurezza aziendale in ambito ospedaliero: gestione del rischio, prevenzione e protezione” Ospedale Pediatrico Bambino Gesù I.R.C.C.S. ECM 8

Bosa 20-21/05/2022 “Ematologia in Sardegna: V incontro. Attualità in Medicina Trasfusionale,Ematologia Clinica e Talassemie ECM 11

FAD n. 45273/2022 19/06/2022 “L'attuazione del piano triennale di prevenzione della Corruzione - 2021 Azienda Ospedaliera Universitaria di Sassari - Corso Aziendale obbligatorio

Sassari 19/09/2023 “ Formazione preposti” corso di formazione obbligatorio AOU-Via Piandanna,4 Sassari

Sassari 8/06/2023 Aggiornamento: Corso per attività a rischio di incendio elevato Sede Comando Vigili del Fuoco Sassari Corso aziendale obbligatorio

Sassari 15/09/2023 La trasparenza del referto di Laboratorio: efficacia e sicurezza della Comunicazione. Sala Convegni Nino Langiu- Comando Polizia Municipale

Sassari 30-31 Ottobre 2023 Corso di formazione per addetto al primo soccorso aziendale gruppo B
E C. MC relazioni pubbliche

PARTECIPAZIONE A CONVEGNI NAZIONALI

Spoleto 20-23 Settembre 1995: X Congresso Nazionale FISME.

Roma 20 giugno 2003: XIV Convegno *Recenti Acquisizioni in Tema di Gravidanza a Rischio* tenutosi presso la Facoltà di Sociologia dell'Università "La Sapienza" con relativi ECM

PARTECIPAZIONE A CONVEGNI NAZIONALI CON PRESENTAZIONE DI CONTRIBUTI SCIENTIFICI IN FORMA DI POSTER

Verona 24-27 Settembre 2002: V Congresso Società Italiana di Genetica Umana.

Titolo del poster presentato: La trisomia parziale del braccio corto del cromosoma 6 (pubblicazione n. 5B) Con relativi ECM.

Verona 24-27 Settembre 2003: VI Congresso Società Italiana di Genetica Umana.

Titolo del poster presentato: Descrizione di un caso di monosomia parziale del braccio corto del cromosoma 6 (pubblicazione n 6B) Con relativi ECM

Pisa 13-16 ottobre 2004: VII Congresso Società Italiana di Genetica Umana.

Titolo dei poster presentati:

1) Mosaicismo pigmentario con aspetto filloide in un caso di trisomia 13 totale e parziale in mosaicismo inconsueto (pubblicazione n.7B)

2) Traslocazione complessa (5;9;22) in un caso di leucemia mieloide cronica (pubblicazione n. 8B)
Con relativi ECM

Chia Laguna-Cagliari 28-30 settembre 2005: VIII Congresso Società Italiana di Genetica Umana. Titolo dei poster presentati:

1) Traslocazione sbilanciata 1/7 e delezione interstiziale 12p in un paziente con sindrome mielodisplastica (pubblicazione n. 11B)

2) Presenza del gene ibrido ETV6-PDGFRB in paziente con SMD e riarrangiamento complesso coinvolgente i cromosomi 5 e 12 (pubblicazione n. 12B)

Con relativi ECM

Lido di Venezia 8-10 novembre 2006: IX Congresso Società Italiana di Genetica Umana.

Titolo del poster presentato: Malformazioni fetali associate a trisomia parziale nel braccio lungo del cromosoma 1 (pubblicazione n. 14B)

Con relativi ECM

Sassari 19-22 settembre 2007: 61° Congresso Nazionale Società Italiana di Anatomia e Istologia.

Titolo del poster presentato: Delineation of the fetal phenotype in the partial 1q trisomy (pubblicazione n.16B)

Montecatini Terme 10-17 Novembre 2007: X Congresso Nazionale S.I.G.U.

Titolo del poster presentato: Caratterizzazione del fenotipo fetale nella trisomia parziale 1q (pubblicazione n.17B)

Con relativi ECM

Genova 23-25 Novembre 2008: XI Congresso Nazionale S.I.G.U.

Titoli dei Poster presentati:

1) Traslocazioni criptiche familiari coinvolgenti il braccio corto di un cromosoma 15 in pazienti autistici (pubblicazione n.20B)

2) Philadelphia mascherato da inserzione ins(22;9) (pubblicazione n.21B)
Con relativi ECM

Torino 8-10 Novembre 2009: XII Congresso Nazionale S.I.G.U.

Titolo del poster presentato: Fenotipo fetale della sindrome da XXY: descrizione di un caso.
(pubblicazione n.26B)
Con relativi ECM

Firenze 14-17 Ottobre 2010: XIII Congresso Nazionale S.I.G.U.

Titolo dei poster presentati:

- 1) Delezione interstiziale 9q in un caso di sindrome mielodisplastica. (pubblicazione n.27B)
- 2) Evoluzione del cariotipo in un caso di sindrome da delezione 5q. (pubblicazione n.28B)
- 3) Inatteso riscontro di cariotipo complesso in paziente con sindrome mielodisplastica diagnosticata come del(5q). (pubblicazione n.29B)
- 4) Mieloma Multiplo IgG lambda e traslocazione costituzionale t(5;22)(q35;q11): un'associazione casuale?. (pubblicazione n.30B)

Con relativi ECM

Milano 13-16 Novembre 2011: XIV Congresso Nazionale della S.I.G.U.

Titolo dei poster presentati:

- 1) Sindrome da delezione 18p: fenotipo fetale e caratterizzazione citogenetica. (pubblicazione n.34B)
- 2) Isocromosoma 5p in mosaico in diagnosi prenatale: descrizione di un caso. (pubblicazione n.35B)

Con relativi ECM

Sassari 25 Febbraio 2012 : V Giornata Mondiale delle Malattie Rare: Malattie rare e Territorio

Sorrento 21-22-23 Novembre 2012: XV Congresso Nazionale della S.I.G.U.

Titolo dei Poster presentati:

- 1) Riscontro in Diagnosi Prenatale di Isocromosoma 18p in Mosaico (pubblicazione n.38B)
- 2) Analisi Citogenetica e Valutazione Clinica dei casi di Sindrome Mielodisplastica osservati nel periodo 2010-2012 presso l'U.O. di Genetica Clinica-AOU Sassari (pubblicazione n.39B)
- 3) Delezione 14q32 distale in Diagnosi Prenatale: Descrizione di un caso (pubblicazione n.40B)
- 4) Citogenetica del dermatofibrosarcoma protuberans: descrizione di un caso. (pubblicazione n.41B)

Con relativi ECM

Sassari 27 Febbraio 2013: VI Giornata Mondiale delle Malattie Rare: Sindromi da geni contigui

Roma 25-28 Settembre 2013: XVI Congresso Nazionale della S.I.G.U.

Titolo del Poster presentato: Sindrome da 18q: Descrizione di un caso con delezione terminale
(pubblicazione n.44B)

Con relativi ECM

Olzai 01/03/2014 : Convegno Malattie Rare: "Patologie oncologiche ereditarie" Salone Istituto Mesina

Sassari 28/02/2015 : Convegno Malattie Rare: "Multidisciplinarietà nelle Malattie Rare: La Displasia Fibrosa Poliostotica" 28/02/2015 Aula Magna Dipartimento di Scienze Biomediche

Rimini 21-24 Ottobre 2015: XVII Congresso Nazionale S.I.G.U Palacongressi di Rimini.
Titolo del Poster presentato: “Descrizione di un caso familiare di delezione del gene *SHOX*”
(pubblicazione n°45)

Sassari 27 Febbraio 2016 : Convegno Malattie Rare: IX Giornata Mondiale “ Malattie rare: La Voce del Paziente” Aula Magna Dipartimento di Scienze Biomediche

Sassari 12/11/2016 Malattie Rare: Le Terapie Tradizionali e le Nuove Frontiere Terapeutiche

Sassari 4 Marzo 2017 : Convegno Malattie Rare: XX Giornata Mondiale “Conoscere, vivere, assistere la Sindrome di Loeys-Dietz e le Sindromi Marfan-simili” Aula Magna Dipartimento di Scienze Biomediche

Sassari 03/03/2018 : XI Giornata Mondiale delle Malattie Rare “Le Patologie Neuro-Muscolari: Focus Su Miastenia Gravis E Distrofia Muscolare Di Duchenne ECM 4,2 Aula Magna Dipartimento di Scienze Biomediche

Sassari 01/03/2019: XXII Giornata Mondiale delle Malattie Rare “Malattie Rare: Focus su Mucopolisaccaridosi” Aula Magna Dipartimento Scienze Biomediche Sassari ECM 7

PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE

È coautore di 8 lavori in esteso pubblicati su riviste a diffusione Internazionale e Nazionale (elencati nell'allegato Elenco Pubblicazioni - Sezione A).

È coautore di 52 contributi scientifici presentati in occasione di Congressi Nazionali ed Internazionali (elencati nell'allegato Elenco Pubblicazioni - Sezione B).

ELENCO PUBBLICAZIONI

ARTICOLI PUBBLICATI SU RIVISTE A DIFFUSIONE INTERNAZIONALE E NAZIONALE (SEZIONE A)

1A) Fogu G., Bertini V., **Soro G.**, Campesi F., Fattaccio M.C., Chessa A., Sanna R., Ambrosini G., Farina M., Dessole S. ORIGIN OF XX MALES: MOLECULAR AND CYTOGENETIC INVESTIGATIONS. *J. Gynecology and Obstetrics* Pag. 175-178, 1999

2A) Fogu G., Congiu A.M., Campus P.M., Ladu R., Sanna R., Sini M.C., **Soro G.:** GENOTOXIC EFFECTS OF CADMIUM CHLORIDE ON HUMAN AMNIOTIC FLUID CELLS CULTURED IN VITRO. *Annali di Chimica. Società Chimica Italiana*, 90: 709-714, 2000

3A) Fogu G., Bertini V., Dessole S., Bandiera P., Campus P.M., Capobianco G., Sanna R., **Soro G.**, Montella A.: IDENTIFICATION OF A MUTANT ALLELE OF THE ANDROGEN RECEPTOR GENE IN A FAMILY WITH ANDROGEN INSENSITIVITY SYNDROME. *Archives of Gynecology and Obstetrics* 269:266-269, 2004

3A) Fogu G., Bandiera P., Cambosu F., Carta A.R., Pilo, Serra G., **Soro G.**, Tondi M., Tusacciu G., Montella A. PURE PARTIAL TRISOMY OF 6p12.1-p22.1 SECONDARY TO A FAMILIAR 12/6 INSERTION IN TWO MALFORMED BABIES. *Eur. J. Med. Genet.* 50 (2007): 103-111

4A) G. Fogu, E. Maserati, F. Cambosu, M. A. Moro, F. Poddie, **G. Soro**, P. Bandiera, G. Serra, G. Tusacciu, G. Sanna, V. Mazzarello, A. Montella. PATAU SYNDROME WITH LONG SURVIVAL IN A CASE OF UNUSUAL MOSAIC TRISOMY 13. *Eur. J. Med. Genet.* 51 (2008):303-314

5A) Cambosu F, Capobianco G, Fogu G, Bandiera P, Pirino A, Moro MA, Sanna R, **Soro G**, Dessole M, Montella A. PARTIAL TRISOMY OF THE LONG ARM OF CHROMOSOME 1: PRENATAL DIAGNOSIS, CLINICAL EVALUATION AND CYTOGENETIC FINDINGS. A CASE REPORT AND REVIEW OF THE LITERATURE. *J Obstet GynaecolRes.* 2012 (26 Aug) doi: 10.1111/j.1447-0756.2012.01986.x.

6A) G.Fogu, G. Capobianco, F. Cambosu, P. Bandiera, A. Pirino, M. A. Moro, P. M. Campus, **G. Soro**, M. Dessole, A. Montella. PRENATAL DIAGNOSIS AND MOLECULAR CYTOGENETICS CHARACTERISATION OF A DE NOVO 18P DELETION. *J Obstet Gynaecol.* 2014;34(2):192-3 Doi :10.3109/01443615.2013.834300

7A) Cambosu, F., Ulgheri, L., Nutile, G., Amenta S., **Soro G.** Campus P.M., Montella A. BASSA STATURA PATOLOGICA E ALTERAZIONI DEL GENE SHOX. *L'Endocrinologo* 23, 532–535 (2022). <https://doi.org/10.1007/s40619-022-01163-9>

ABSTRACTS E PROCEEDINGS PUBBLICATI IN OCCASIONE DI CONVEGNI INTERNAZIONALI E NAZIONALI (SEZIONE B)

1B) Fogu G., Calaresu M.A., Tola G., Addis P., Giglio S., Sanna R., Campus P.M., **Soro G.**, Seghezzi L., Maserati E., Pasquali F.: DUPLICAZIONE INTERSTIZIALE DELLE BRACCIA LUNGHE DI UN CROMOSOMA N.7: STUDIO MEDIANTE FISH E IMPLICAZIONI FENOTIPICHE. *Atti IX Congresso Nazionale della Federazione Italiana per lo Studio delle Malattie Ereditarie.* Pag. 146. Spoleto 28 Settembre - 1 Ottobre 1994

2B) Campus P.M., Maserati E., **Soro G.**, Sanna R., Campesi F., Fogu G., Pasquali F., Lo Curto F.: INSTABILITÀ COSTITUZIONALE DEL CARIOTIPO ALL'ORIGINE DI TRISOMIA 8 ACQUISITA MIDOLLARE. *Atti 2° Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana (SIGU)* Pag. 274. Orvieto 29 settembre-1 Ottobre 1999

3B) Fogu G., Bertini V., **Soro G.**, Sanna R., Campesi F., Fattaccio M.C., Chessa A., Campus P.M., Pasquali F.: DIAGNOSI MEDIANTE STUDIO DI LINKAGE DELLA SINDROME DA INSTABILITA' DEGLI ANDROGENI. *Atti 2° Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana (SIGU).* Pag. 149. Orvieto 29 settembre- 1 Ottobre 1999

4B) Fogu G., Congiu A.M., Campus P. M., Fornaroli S., Ladu R., Massone A., Sini M.C., **Soro G.**, Taras M.G.: COMPARAZIONE DEL CADMIO E DEL NICKEL COME POSSIBILI INDUTTORI DI EFFETTI GENOTOSSICI SU AMNIOCITI UMANI COLTIVATI "IN VITRO". *Atti del XVII Convegno sulla Patologia da Tossici Ambientali ed Occupazionali.* Pagg. 61-69. Torino 11 Settembre 2000

5B) Fogu G., Balata A., Cambosu F., Campus P.M., Carta A.R., Ladu R., Sanna R., **Soro G.:** LA TRISOMIA PARZIALE DEL BRACCIO CORTO DEL CROMOSOMA 6. *Atti 5° Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana (SIGU).* Pag 402. Verona 24.-27 settembre 2002.

- 6B) Fogu G., Bandiera P., Cambosu F., Moro M.A., **Soro G.**, Carta A., Sanna M.G., Serra G. DESCRIZIONE DI UN CASO DI MONOSOMIA PARZIALE DEL BRACCIO CORTO DEL CROMOSOMA 6. Atti del 6° Congresso Nazionale S.I.G.U Verona 24-27 settembre. 2003, pag. 173
- 7B) Fogu G., Bandiera P., Cambosu F., Ena P., Maserati E., Mazzarello V., Pilo L., Sanna R., **Soro G.** MOSAICISMO PIGMENTARIO CON ASPETTO FILLOIDE IN UN CASO DI TRISOMIA 13 TOTALE E PARZIALE IN MOSAICISMO INCONSUETO. Atti del 7° Congresso Nazionale S.I.G.U Pisa 13-15 Ottobre 2004 pag. 417
- 8B) Campus P.M, Fogu G., Cambosu F., Pardini S., Pilo L., Sanna R., **Soro G.:** TRASLOCAZIONE COMPLESSA (5;9;22) IN UN CASO DI LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA. Atti 7° Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana (SIGU). Pag. 574. Pisa 13-15 Ottobre 2004
- 9B) Fogu G., Cambosu F., Moro M.A., **Soro G.**, Serra G., Tusacciu G., Dessì V., Pirastru M.G.. DUPLICAZIONE 18 p: STUDIO CITOGENETICO E VALUTAZIONE CLINICA. Atti dell'8° Congresso Nazionale S.I.G.U Chia Laguna Domus de Maria Cagliari 28-30 settembre.2005 pag. 132
- 10B) Cambosu F., Nieddu R.M., Campus P.M., Sanna R., **Soro G.**, Fogu G.: TRASLOCAZIONE SBILANCIATA 1/7 E DELEZIONE INTERSTIZIALE 12p IN UN PAZIENTE CON SINDROME MIELODISPLASTICA. Atti 8° Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana (SIGU). Pag. 513. Chia Laguna Domus de Maria, Cagliari 28-30 Settembre 2005
- 11B) Fogu G., Nieddu R.M., Cambosu F., Campus P.M., Sanna R., **Soro G.:** PRESENZA DEL GENE IBRIDO ETV6-PDGFRB IN PAZIENTE CON SMD E RIARRANGIAMENTO COMPLESSO COINVOLGENTE I CROMOSOMI 5 e 12. Atti 8° Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana (S.I.G.U). Pag. 517. Chia Laguna Domus de Maria, Cagliari 28-30 Settembre 2005
- 12B) Pirino A., Fogu G., Bandiera P., Orecchioni S., Sanna R., Campus P., **Soro G.**, Madeddu R., Montella A.: THE MORFOLOGICAL VERIFICATION ON THE FETUS OF PRENATAL GENETIC AND ECHOGRAPHIC DIAGNOSIS. *Italian Journal of Anatomy and Embryology* **110**:225, 2005
- 13B) Bandiera P., Pirino A., Fogu G., Sanna R., Campus P.M., **Soro G.**, Cambosu F., Moro M.A., Montella A.: FETAL MALFORMATION ASSOCIATED WITH PARTIAL TRISOMY OF THE LONG ARM OF CHROMOSOME 1. *Italian Journal of Anatomy and Embryology* **111**: 12, 2006
- 14B) Fogu G., Moro M.A., Sanna R., Campus P.M., Cambosu F., **Soro G.**, Orizi R., Bandiera P., Pirino A. MALFORMAZIONI FETALI ASSOCIATE A TRISOMIA PARZIALE NEL BRACCIO LUNGO DEL CROMOSOMA 1. Atti 9° Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana (S.I.G.U). Pag. 5. Lido di Venezia 8-10 Novembre 2006
- 15B) Fogu G., Serra G., Cambosu F., **Soro G.**, Moro M.A., Oggiano A., Orizi R., Tusacciu G., Pastorino M.. MONOSOMIA PARZIALE 21q e 18q IN PAZIENTE CON TRASLOCAZIONE BILANCIATA 18/21. Atti del 9° congresso Nazionale S.I.G.U. Lido di Venezia 8-10 Novembre 2006
- 16B) Cambosu F., Pirino A., Moro M.A., Campus P.M., **Soro G.**, Sanna R., Orizi R., Oggiano A., Fogu G. DELINEATION OF THE FETAL PHENOTYPE IN THE PARTIAL 1q TRISOMY. Atti

61° Congresso Nazionale Società Italiana di Anatomia e Istologia. *Italian Journal of Anatomy and Embryology* **112**, suppl. 1, pag. 56. Sassari 19-22 Settembre 2007

17B) M.A. Moro, F. Cambosu, A. Pirino, P.M. Campus, **G. Soro**, R. Sanna, R. Orizi, A. Oggiano, G. Fogu. CARATTERIZZAZIONE DEL FENOTIPO FETALE NELLA TRISOMIA PARZIALE 1q. Atti del X Congresso Nazionale S.I.G.U. Montecatini Terme 14-16 2007. Poster 279

18B) Cambosu F., Bandiera P., Pirino A., Sotgiu A., Campus P.M., Moro M.A., Sanna R., **Soro G.**, R. Orizi, Fogu G., Montella A. PARTIAL 18Q DUPLICATION IN A MALFORMED FOETUS: GENOTYPE/PHENOTYPE CORRELATIONS. LXII Congresso Società Italiana di Anatomia e Istologia. *It J Anat Emb Vol.113- Suppl. 1al Fasc. 2* 2008 pag. 50

19B) Mazzarello V., Fogu G., Cambosu F., Bandiera P., Campus P.M., Moro M.A., Oggiano A., **Soro G.** PHYLLOID PATTERN OF PIGMENTARY ABNORMALITIES IN A PATIENT WITH UNUSUAL TRISOMY 13 MOSAICISM. . *It J Anat Emb Vol.113- Suppl. 1al Fasc. 2* Verona 14-16 settembre 2008 pag. 194

19B) Fogu G., Cambosu F., Moro M.A., **Soro G.**, Orizi R., Perria C., Sanna G., Puxeddu S., Serra G.. TRASLOCAZIONI CRIPTICHE FAMILIARI COINVOLGENTI IL BRACCIO CORTO DI UN CROMOSOMA 15 IN PAZIENTI AUTISTICI. Atti del XI Congresso Nazionale S.I.G.U. Genova 23-25 Novembre 2008 Poster 25

20B) Campus P.M., Cambosu F., Podda L., Moro M. A., **Soro G.**, Sanna R. , Rimini E., Fogu G. PHILADELPHIA MASCHERATO DA INSERZIONE INS(22;9). Atti del XI Congresso Nazionale S.I.G.U. Genova 23-25 Novembre 2008 Poster 368

21B) Moro MA, Cambosu F, Sanna R, **Soro G**, Campus PM, Orizi R, Oggiano A, Fogu G, Pirino A, Bandiera P. SUPERNUMERARY MARKER CHROMOSOME IDENTIFIED AS *DERIVATIVE* (22) IN A MALFORMED FOETUS: CYTOGENETIC AND MORPHOLOGIC STUDIES. *It J Anat Embryol*, 114, Suppl 1 (2), 157 Torino 10-12 settembre 2009

22B) P. Soddu, S. Pusceddu, G. Tola, G. Sanna, F. Cambosu, **G. Soro**, G. Fogu, G. Serra. IL RITARDO MENTALE SINDROMICO: OVERLAP FRA LA SINDROME DELL'X FRAGILE E LA TRISOMIA 8 COSTITUZIONALE A MOSAICO. Atti del Congresso Nazionale SIMMESN- SIMGePeD 2009. Poster 05

23B) M.E. Piras, M.L. Canopoli, C. Bonu, G. Fogu, F. Cambosu, **G. Soro**, P. Myriam. RITARDO MENTALE SINDROMICO E TRASLOCAZIONI APPARENTEMENTE BILANCIATE: LIMITI DELL'ANALISI CON A-CGH. Atti del Congresso Nazionale SIMMESN- SIMGePeD 2009. Poster 13

24B) S. Festa, S. Sini, G. Nieddu, V. Dessì, **G. Soro**, F. Cambosu, G. Fogu. TRASLOCAZIONE DE NOVO T(1;6)(P36.2;P22). Atti del Congresso Nazionale SIMMESN- SIMGePeD 2009. Poster 24

25B) Ulgheri L., Cambosu F., **Soro G.**, Campus P.M., Sanna R., Arca S., Calaresu M.A., Orizi R, Oggiano A., Bandiera P., Pirino A., Fogu G. FENOTIPO FETALE DELLA SINDROME DA XXXY: DESCRIZIONE DI UN CASO. Atti del XII Congresso S.I.G.U Torino 8-10 Novembre 2009. Poster 62

- 26B) Cambosu, F. Dore, P.M. Campus; R. Orizi, R. Sanna, **G. Soro**, L. Ulgheri, G.Fogu, A. Montella. DELEZIONE INTERSTIZIALE 9q IN UN CASO DI SINDROME MIELODISPLASTICA. Firenze 14-17 Ottobre 2010 Atti del XIII Congresso S.I.G.U. Poster 62
- 27B) Cambosu, F. Dore, P.M. Campus, A. Oggiano, R. Sanna, **G. Soro**, L. Ulgheri, G. Fogu, A. Montella. EVOLUZIONE DEL CARIOTIPO IN UN CASO DI SINDROME DA DELEZIONE 5q. Firenze 14-17 Ottobre 2010 Atti del XIII Congresso S.I.G.U. Poster 63
- 28B) G.Fogu, F. Dore, A.D. Palmas, G. Piras, F. Cambosu, P.M. Campus, A. Oggiano, R. Sanna, **G. Soro**, A. Montella. INATTESO RISCONTRO DI CARIOTIPO COMPLESSO IN PAZIENTE CON SINDROME MIELODISPLASTICA DIAGNOSTICATA COME del(5q). Atti del XIII Congresso S.I.G.U. 2010. Firenze 14-17 Ottobre 2010 Atti del XIII Congresso S.I.G.U. Poster 177
- 29B) G.Fogu, L.Podda, F. Cambosu, P.M. Campus, R. Orizi, R. Sanna, **G. Soro**, A. Montella, M. Longinotti. MIELOMA MULTIPLO IgG LAMBDA E TRASLOCAZIONE COSTITUZIONALE t(5;22)(q35;q11): UN'ASSOCIAZIONE CASUALE?. Firenze 14-17 Ottobre 2010 Atti del XIII Congresso S.I.G.U. Poster 178
- 30B) F.Cambosu, M.A.Moro, **G.Soro**, G.Fogu, M.A.Sotgiu, P.Bandiera, A.Pirino, A.Montella. 18P DELETION SYNDROME: FOETAL PHENOTYPE AND CYTOGENETIC CHARACTERIZATION. Italian Journal of Anatomy and Embryology 65° Congresso della società Italiana di Anatomia e Istologia. Padova 27-29 september 2011
- 31B) M.A.Moro, F.Cambosu, R.Sanna, **G.Soro**, M.A.Sotgiu, P.Bandiera, G.Fogu, A.Montella. MORPHOLOGICAL EXAMINATION OF A PRETERM NEONATE WITH ATIPICA PALLISTER-KILLIAN SYNDROME. Italian Journal of Anatomy and Embryology 65° Congresso della società Italiana di Anatomia e Istologia. Padova 27-29 september 2011
- 32B) MA.Sotgiu, P.Bandiera, A.Pirino, L.Ulgheri, R.Sanna, **G.Soro**, P.Campus, A.Oggiano, R.Orizi, A.Montella. ULTRASOUND AND AUTOPTIC DIAGNOSIS OF ASPHYXIATING THORACIC DYSPLASIA. Italian Journal of Anatomy and Embryology 65° Congresso della società Italiana di Anatomia e Istologia. Padova 27-29 september 2011
- 33B) M.A. Moro, F. Cambosu, **G. Soro**, G.Fogu, R. Orizi, L. Ulgheri, P.Bandiera, A. Pirino, A. Montella. SINDROME DA DELEZIONE 18P : FENOTIPO FETALE E CARATTERIZZAZIONE CITOGNETICA. Milano 13-16 2011 Poster 106
- 34B) Cambosu, R. Sanna, G.Fogu, **G. Soro**, M.A. Moro, R. Orizi, L. Ulgheri, P.Bandiera, A. Pirino, A.Montella. ISOCROMOSOMA 5P IN MOSAICO IN DIAGNOSI PRENATALE: DESCRIZIONE DI UN CASO. Atti del XIV Congresso SIGU 2011. Milano 13-16 2011 poster 107
- 35B). Cambosu, R. Sanna, **G.Soro**, P.M. Campus, M. A. Moro, G. Fogu., A. Montella. Effects of Cadmium Chloride on Human fetal Cells *in vitro*. Abstract Book Cadmium Symposium 2012 Sassari 8-9 Giugno 2012
- 36B) P. Bandiera, A. Pirino, L. Ulgheri, M. A. Moro, R. Sanna, **G. Soro**, P. Campus, F. Cambosu, A. Oggiano, R. Orizi, M. A. Sotgiu, M. Conti A. Montella. MORPHOLOGICAL FINDINGS IN MALFORMED FETUSES WITH NORMAL KARYOTYPE. IJAE vol, n.1 (supplement):177,2012 66° Congresso Società Italiana di Anatomia e Istologia Pistoia 20-23 Settembre 2012

37B) L. Ulgheri, F. Cambosu, *P.M. Campus*, M. Farina, G. Pirisi, L. Iervolino, A. Oggiano, R. Orizi, S. Riccio, R. Sanna, **G. Soro**, A. Montella. RISCANTRO IN DIAGNOSI PRENATALE DI ISOCROMOSOMA 18P IN MOSAICO Atti XV Congresso Nazionale SIGU Sorrento 21-24 Novembre 2012

38B) F. Cambosu, P.M. Campus, S. Bonfigli, A. Oggiano, R. Sanna, **G. Soro**, A. Montella ANALISI CITOGENETICA E VALUTAZIONE CLINICA DEI CASI DI SINDROME MIELODISPLASTICA OSSERVATI NEL PERIODO 2010-2012 PRESSO L'U.O. DI GENETICA CLINICA- AOU SASSARI Atti XV Congresso Nazionale SIGU Sorrento 21-24 Novembre 2012

39B) F. Cambosu, G. Fogu, L. Ulgheri, P.M. Campus, A. Oggiano, R. Orizi, R. Sanna, **G. Soro**, A. Montella DELEZIONE 14q32 DISTALE IN DIAGNOSI PRENATALE: DESCRIZIONE DI UN CASO Atti XV Congresso Nazionale SIGU Sorrento 21-24 Novembre 2012

40B) F. Cambosu, G. Fogu, **G. Soro**, L. Ulgheri, L. Corona, A. Bulla, E. Pancrazi, A. Montella. CITOGENETICA DEL DERMATOFIBROSARCOMA PROTUBERANS: DESCRIZIONE DI UN CASO. Atti XV Congresso Nazionale SIGU Sorrento 21-24 Novembre 2012

41B) A. Pirino, L. Ulgheri, R. Sanna, P. Campus, **G. Soro**, F. Cambosu, M. A. Sotgiu, P. Bandiera, A. Montella. CHROMOSOMAL ABNORMALITIES AND REPRODUCTIVE FAILURE: A 4 YEARS RETROSPECTIVE STUDY. Giorn. It. Ost. Gin.- Vol. XXXV- n.1 301-302 Gennaio-Febbraio 2013

42B) A. Pirino, L. Ulgheri, M. A. Sotgiu, P. Bandiera, **G. Soro**, P.M. Campus, R. Sanna, A. Oggiano, R. Orizi, S. Riccio, A. Montella. PRENATAL AND POSTNATAL DIAGNOSIS OF CLEFT LIP AND PALATE. IJAE vol, 118 n.2 (supplement):154,2012 67° Congresso Società Italiana di Anatomia e Istologia Brescia 20-22 Settembre 2013

43B) F. Cambosu, **G. Soro**, V. Pes, P.M. Campus, S. Festa, R. Sanna, L. Ulgheri, S. Sotgiu, A. Montella. SINDROME DA 18q-: DESCRIZIONE DI UN CASO CON DELEZIONE TERMINALE Atti XVI Congresso Nazionale SIGU Roma 25-28 Settembre 2013

45B) F. Cambosu, **G. Soro**, P.M. Campus, R. Sanna, L. Ulgheri, C. Burrari, A. Cualbu, A. Montella. "DESCRIZIONE DI UN CASO FAMILIARE DI DELEZIONE DEL GENE SHOX" . Atti XVII Congresso Nazionale S.I.G.U Palacongressi di Rimini 21-24 Ottobre 2015

46B) Cambosu F, Ulgheri L, Boninu F, Sanna R, Campus PM, **Soro G**, Oggiano A, Orizi R, Alesi V, Novelli A, Montella A. Diagnosi prenatale: trisomia 8 costituzionale a mosaico XXII Congresso SIGU 2019 poster

47B) Cambosu F, Ulgheri L, Pes F, Manconi P, Scarano D, **Soro G**, Campus PM, Sanna R, Montella A. Counselling genetico multidisciplinare: quale ruolo per l'infermiere genetista? XXII Congresso SIGU 2019 poster

48B) NUTILE G, CAMBOSU F, SANNA R, CAMPUS PM, **SOROG**, INCANI F, MONTELLA A, ULGHERI L. DIAGNOSI MATERNA DI MICRODELEZIONE 16P11.2 PROSSIMALE IN GRAVIDANZA CON SOSPETTO DI SCLEROSI TUBEROSA FETALE. XXIV CONGRESSO SIGU 2021 POSTER

49B) F. Cambosu, S. Amenta, G. Nutile, **G. Soro**, P.M. Campus, R. Orizi, V. Orlando, A. Montella, F. Cucca, L. Ulgheri. Ring(12) de novo, UPD e trisomy rescue: correlazione genotipo-fenotipo. XXV Congresso Nazionale SIGU Poster193

50B) F. CAMBOSU, **G. SORO**, A. OGGIANO, F. LONGU, G. PIRAS, F. CUCCA, P.M. CAMPUS FUSIONE DEK::NUP214 DA T(6;9)(P23;Q34.1) VARIANTE. XXV CONGRESSO NAZIONALE

51B) G. Nutile, L. Ulgheri, S. Amenta, R. Orizi, **G. Soro**, P.M. Campus, F. Cucca, F. Cambosu. Un caso di inv dup (15) de novo: possibile causa di infertilità maschile? XXVI Congresso Nazionale SIGU Poster

52B) F. Cambosu, P.M. Campus, **G. Soro**, A. Oggiano,, M.. Petretto, A. Montella, F. Cucca, Valutazione di una casistica di analisi su pazienti onco-ematologici presso il laboratorio di citogenetica della AOU di Sassari. XXVI Congresso Nazionale SIGU Poster 233

ELENCO DEI DATTILOSCRITTI

TESI DI LAUREA

Soro G.: “Studio citogenetico su un caso di cromosoma nr. 20 ad anello”.

Relatore Dott.ssa Pina Fogu. Università degli Studi di Sassari.

Anno Accademico 1992-93.

TESI DI SPECIALIZZAZIONE

Soro G.: “Origine della Trisomia 8 nei disordini mieloproliferativi da anomalia costituzionale a mosaico: uno studio di 14 casi”

Relatore: Prof. Francesco Pasquali. Università degli Studi di Pavia.

Anno Accademico 1999-2000.

La sottoscritta dichiara che le informazioni contenute nel presente curriculum vitae sono veritiere e corrette.

Ai sensi e per gli effetti del D. Lgs. 196/2003 dichiara di autorizzare il trattamento dei dati personali contenuti nella presente dichiarazione.

Sassari 13/12/2023

In fede

