



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome PELO ELISABETTA

ESPERIENZA LAVORATIVA

- | | |
|--|---|
| <p>Data</p> <ul style="list-style-type: none">• Nome e indirizzo del datore di lavoro• Tipo di azienda o settore• Tipo di impiego• Principali mansioni e responsabilità | <p>dal 06/08/2008 Contratto a tempo indeterminato per Dirigente Medico specialista in Genetica Medica</p> <p>AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA CAREGGI</p> <p>SANITA'</p> <p>DIRIGENTE MEDICO I LIVELLO</p> <ul style="list-style-type: none">• attività ambulatoriale per patologie mendeliane, tumorali, varie malattie rare e malattie genetiche a bassa ed alta incidenza nella popolazione;• attività ambulatoriale per Diagnosi Prenatale sia presso il Servizio di Medicina Fetale dell'AOUC che presso il Servizio di Diagnosi Prenatale dell'Azienda Ospedaliero Universitaria Meyer;• consulenze presso l'ambulatorio della SOD Diagnostica Genetica per il servizio di Diagnosi Prenatale dell'Ospedale di Prato;• consulente di genetica clinica per la U.O. Neuropsichiatria Infantile, per la U.O Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale dell'AOUC e per l'ambulatorio di malattie genetiche ereditarie dell'occhio della Clinica Oculistica AOUC• Il numero medio annuo delle consulenze eseguite è circa 1550;• attività tecniche di laboratorio relative alla diagnostica prenatale e post natale per Fibrosi Cistica, Distrofia Muscolare di Duchenne Becker, Sindrome dell'X Fragile, ricerca di microdelezioni del cromosoma Y, paralisi periodiche ipokaliemiche.• partecipazione a gruppi di lavoro per malattie rare sia a livello aziendale che nazionale.• attività di tipo didattico, come l'organizzazione del lavoro di studenti in tesi di laurea e lo svolgimento di alcune lezioni per il corso di laurea breve per tecnici di laboratorio e per la scuola di specializzazione in Neuropsichiatria infantile.• Partecipazione ai gruppi di lavoro della Regione Toscana nell'ambito delle malattie rare, per i protocolli per la diagnosi genetica prenatale e per i registri dei Difetti Congeniti. |
| <p>Data</p> <ul style="list-style-type: none">• Nome e indirizzo del datore di lavoro• Tipo di azienda o settore• Tipo di impiego | <p>05/08/2008 Contratto a tempo indeterminato per Dirigente Medico I livello</p> <p>AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA CAREGGI</p> <p>dal 1/12/2000 al 05/08/2008 Contratto a tempo determinato per Dirigente Medico</p> <p>AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA CAREGGI</p> <p>DIRIGENTE MEDICO I LIVELLO</p> |
| <p>Data</p> <ul style="list-style-type: none">• Nome e indirizzo del datore di lavoro• Tipo di impiego• Principali mansioni e responsabilità | <p>Dall'anno accademico 2005/2006 a tutt'oggi</p> <p>Corso di Laurea Terapia della Neuro e Psicomotricità dell'età evolutiva</p> <p>Università degli Studi Di Firenze</p> <p>DOCENTE AL I ANNO DI CORSO</p> <p>Insegnamento di Genetica Medica</p> |
| <p>Data</p> <ul style="list-style-type: none">• Nome e indirizzo del datore di lavoro• Tipo di azienda o settore• Tipo di impiego• Principali mansioni e responsabilità | <p>dal 20/05/1999 al 19/05/2000 Contratto libero professionale per Dirigente Medico</p> <p>AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA CAREGGI</p> <p>SANITA'</p> <p>DIRIGENTE MEDICO I LIVELLO</p> <p>Test genetici per fibrosi cistica e consulenze genetiche post natali</p> |



ISTRUZIONE

- Data 21 Novembre 2006
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Diploma di specializzazione in Medicina Legale e delle Assicurazioni presso l'Università degli Studi di Firenze
- Qualifica conseguita Specialista in Medicina Legale e delle Assicurazioni Tesi di specializzazione dal titolo "L'analisi del DNA quale prova scientifica nel processo penale"
- Voto 70/70

- Data Anno accademico 2002/2003
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Iscrizione alla Scuola di Specializzazione in Medicina Legale e delle Assicurazioni della Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università degli studi di Firenze

- Data 10 Novembre 1998
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Diploma di specializzazione in Genetica Medica presso l'Università degli Studi di Firenze
- Qualifica conseguita
 - *Specialista in Genetica Medica; Tesi di specializzazione dal titolo "Analisi del gene UDP-glucuronosiltransferase in famiglie italiane con Sindrome di Crigler Najjar tipo I, tipo II e con Sindrome di Gilbert" ai sensi del Decreto Legislativo 8.8.1991, n.257 a compimento di un corso della durata di 4 anni.*
- Voto 70/70

- Data Anno accademico 1994/ 1995
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Iscrizione alla Scuola di Specializzazione in Genetica Medica della Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università degli studi di Firenze con corresponsione di borsa di studio ai sensi dell'art.6 del Decreto Legislativo 8.8.1991, n.257

- Data 31 dicembre 1994
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Iscrizione all'Albo dei medici Chirurghi e Odontoiatri della provincia di Arezzo
- iscrizione all'albo Numero 2142

- Data Il sessione anno 1994
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Esame di Stato per Medici Chirurghi
- Qualifica conseguita Abilitazione all'esercizio della professione di Medico Chirurgo

- Data 6 luglio 1994
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Facoltà di Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Firenze
- Qualifica conseguita Laurea in Medicina e Chirurgia con la tesi dal titolo "Neurogenesi umana. Proposta di un nuovo modello sperimentale in vitro: Neuroblasti olfattivi umani."
- Voto) 110/110 e lode

- Data Anno accademico 1987/ 1988
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Iscrizione alla Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università degli studi di Firenze

- Data Luglio 1987
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Liceo Classico Francesco Petrarca di Arezzo
- Qualifica conseguita Maturità classica ."
- Voto) 50/60



FORMAZIONE PRE LAUREA

- Data Dal 1989 al 1994
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Dipartimento di Anatomia Umana ed Istologia dell'Università degli Studi di Firenze
- Qualifica conseguita Interno presso il Dipartimento di Anatomia Umana ed Istologia dell'Università degli Studi di Firenze

- Data Dal 1993 al 1994
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione U.O. Citogenetica e Citogenetica Prenatale U.S.L. 10/D Firenze
- Qualifica conseguita Interno presso la U.O. Citogenetica e Citogenetica Prenatale

ISTRUZIONE POST LAUREA

- Data Ottobre 1994
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione l'Unità di Genetica A2 del DIBIT presso l'Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico dell'H.S. Raffaele di Milano
- Attività svolta Tecniche di biologia molecolare nell'ambito di un progetto collaborativo sulla Fibrosi Cistica

- Data Dal 1994 al 1998
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione U.O. Citogenetica e Genetica dell'Azienda Ospedaliera Careggi
- Qualifica Medico Specializzando in Genetica Medica con corresponsione di borsa di studio ai sensi dell'art.6 del Decreto Legislativo 8.8.1991, n.257

- Data Dal 1 gennaio 1997 al 31 dicembre 1998
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Servizio di Genetica Clinica dell'Università degli Studi di Padova
- Attività svolta Acquisizione di competenze nell'ambito della dismorfologia genetica

- Data Dal 1998 a tutt'oggi
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Società Italiana di Genetica Umana
- Attività svolta Iscritta come Socio



CAPACITÀ E COMPETENZE

PERSONALI

MADRELINGUA

ITALIANA

ALTRE LINGUE

INGLESE

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

livello: buono

livello: buono

livello: sufficiente

CAPACITÀ E COMPETENZE

TECNICHE

Conoscenza avanzata del pacchetto Office: Word, Excel e Power Point
Conoscenza sistemi operativi Windows (95, 98, NT, Me, 2000, XP)
Configurazione e installazione di Hardware e Software
Utilizzo di strumentazione di laboratorio applicata alla genetica molecolare, sequenziatore automatico di DNA , real time PCR, termociclatori,

ALTRE CAPACITÀ E COMPETENZE

ACQUISIZIONE DI COMPETENZE MEDICO SCIENTIFICHE RELATIVE ALLE MEDICINE NON CONVENZIONALI
PARTECIPAZIONE A CORSI E CONGRESSI DI MEDICINA OMEOPATICA

PATENTE

PATENTE AUTO CATEGORIA A e B



CAPACITÀ E COMPETENZE RELAZIONALI.

Collaborazioni e Partecipazione a Gruppi di lavoro:

- Partecipa al Gruppo di studio Amiloidosi Azienda Ospedaliera Careggi del Centro Di Riferimento Regionale Toscano
- Partecipa al Gruppo di studio Nazionale per la Malattia di Anderson Fabry del Centro Di Riferimento Regionale Toscano
- Partecipa alla Commissione di Genetica del Gruppo Italiano Fibrosi Cistica della Società Italiana di Pediatria
- Partecipa al al Gruppo Professionale dei Genetisti della Società Italiana di Fibrosi Cistica (SIFC)
- Partecipazione ai gruppi di lavoro della Regione Toscana nell'ambito delle malattie rare, per i protocolli per la diagnosi genetica prenatale e per i registri dei Difetti Congeniti

Partecipazione a Congressi e Seminari in qualità di Relatore

1. "Internet e il laboratorio Clinico" Corso di aggiornamento SIBioC Firenze 17 gennaio 1997
2. "Etica e Diagnosi Prenatale: è possibile predire la felicità futura?" Livorno 16 ottobre 1999
3. "I Conferenza sul Cancro Gastrico in Casentino" Castello di Poppi (AR) 7-8 luglio 2000, con il titolo "Studio delle alterazioni genetiche nel cancro gastrico"
4. "I principi di base della biologia molecolare e le loro applicazioni nella diagnostica di laboratorio" nell'ambito del "Il Incontro di Aggiornamento in Medicina di laboratorio" Jesi 18 Ottobre 2001
5. "La Biologia Molecolare e le Indagini Genetiche; Basi dell'ereditarietà e tecniche utilizzate nella diagnostica clinica" 127° Corso CEFAR Firenze 9 Maggio 2002 **6 crediti Formativi ECM**
6. "Diagnosi Prenatale Precoce: RAPID-FISH e QF-PCR quali prospettive?" nell'ambito del XIII convegno "Recenti Acquisizioni in tema di Gravidanza a rischio" Roma 16 maggio 2002
7. "Seminario sulla Malattia di Anderson-Fabry" Ranica (BG) 18 settembre 2002
8. "Dal Campione al Referto" Corsi di Aggiornamento in Biologia Molecolare Empoli (FI) 13 Novembre 2002
9. Corso di Aggiornamento "Degenerazioni Retiniche Ereditarie" Firenze 7 dicembre 2002 **1,5 crediti Formativi ECM**
10. Corso di Aggiornamento "Fibrosi Cistica: le forme Atipiche" Firenze 22 novembre 2003
11. Corso di Aggiornamento "Amiloidosi 2004 nuove prospettive per una vecchia patologia" Firenze 31 gennaio 2004
12. "Ligand Assay 2004" 10° simposio annuale ELAS-Italia Bologna 8-9-novembre 2004
13. "Test genetici come, quando, perchè" Siena 29 gennaio 2005
14. Il Meeting della SIFC Villaggio Calaghena 29-30-31 maggio 2006
15. "Indagini genetiche: dal Campione al Referto" Corso di Aggiornamento "Genetica e Trombofilie" Società Italiana di Biochimica Clinica e Biologia Molecolare Clinica Sezione Regionale Toscana Firenze 28 aprile 2007
16. "La consulenza genetica: aspetti pratici" Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi Piano annuale di formazione anno 2007 **12 crediti Formativi ECM**
17. La consulenza genetica" Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi iano annuale di formazione anno 2007 **2 crediti Formativi ECM**
18. Corso: " La Consulenza Genetica" 2 lezioni teoriche maggio 2007 per un totale di 4 ore Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi
19. "Verso la definizione di una tariffa unica per la Fibrosi Cistica "Workshop del gruppo professionale dei genetisti XIII Congresso Italiano della Fibrosi Cistica III Congresso SIFC Milano 2 dicembre 2007
20. "Malattia di Fabry, inquadramento generale ed aspetti cardiovascolari" Firenze 7 dicembre 2007
21. "allattamento al seno come e perchè. I consigli pratici del farmacista" ECS-educazione continua in sanità 31 marzo 2008 **8 crediti Formativi ECM**
22. "Lo screening ecografico nel primo trimestre di gravidanza: consensus conference regionale"Firenze 14 giugno 2008Azienda Ospedaliero Universitaria Meyer Piano annuale di formazione anno 2008 **4 crediti Formativi ECM**



**CAPACITÀ E COMPETENZE
RELAZIONALI**

Partecipazione a Congressi e Seminari in qualità di Relatore

23. *"Uno sguardo sulle anemie: dalla clinica al laboratorio"* Firenze dal 26 novembre al 3 dicembre 2008 Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi Piano annuale di formazione anno 2008 **1 credito Formativi ECM**
24. *"Il ruolo della diagnostica genetica nella medicina ambulatoriale"* Firenze 4 dicembre 2008 Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi Piano annuale di formazione anno 2008 **4 crediti Formativi ECM**

PARTECIPAZIONE A CORSI E CONGRESSI

- 1) "PCR Afternoon" Firenze 19 ottobre 1993
- 2) "Aspetti di Genetica nella Fibrosi Cistica " Rimini 15-16 aprile 1994
- 3) "L'uso della tecniche di biologia molecolare nel laboratorio clinico" Tavola Rotonda SIBioC Firenze 28 giugno 1994
- 4) "La tecnologia dell'amplificazione del DNA e dell'ibridazione inversa nel laboratorio diagnostico"
- 5) Incontro di aggiornamento Nuclear Laser Medicine Firenze 16 febbraio 1995"Biologia Molecolare Clinica. La PCR e la PCR Quantitativa in oncologia e virologia" Corso di aggiornamento professionale SIBioC Riva del Garda (TN) 6-7 ottobre 1995
- 6) "Synposium on Recent Advances in Diagnosis and Therapy of Neuromuscular Disease" Prato 21-23 marzo 1996
- 7) "Dal genoma umano alla medicina molecolare" Roma 22 maggio 1996
- 8) "Malattie genetiche come malattie sociali" Corso di Aggiornamento Chieti 30 maggio - 01 giugno 1996
- 9) "VI Corso Residenziale di Genetica Medica" San Giovanni Rotondo (FG) 13-15 giugno 1996
- 10) "Amiloidosi cardiaca e miocarditi: caratterizzazione biomolecolare, diagnosi e prospettive terapeutiche" VII Riunione Nazionale G.S.I.P.C. Pavia 21-22 settembre 1996
- 11) "XI Congresso Nazionale FISME" Spoleto (PG) 9-12 ottobre 1996
- 12) "BIOMEDICINA '96 Meeting on Molecular Medicine" Montecatini Terme 29-30 novembre 1996
- 13) "La prevenzione primaria dei tumori" Firenze 17-18 aprile 1997
- 14) "Rivelazione di 31 mutazioni del gene Fibrosi Cistica con metodica Oligonucleotide Ligation Assay (OLA) su sequenziatore ABI-PRISM" Roma 23 maggio 1997
- 15) "VII Corso Residenziale di Genetica Medica" San Giovanni Rotondo (FG) 12-14 giugno 1997
- 16) "Incontri di Genetica Clinica" Riunione del gruppo di Genetica Clinica Bologna 16 giugno 1997
- 17) Incontri di Genetica Clinica" Riunione del gruppo di Genetica Clinica Bologna 13 ottobre 1997
- 18) "SIBioC °97 29° Congresso Nazionale della Società Italiana di Biochimica Clinica e Biologia Molecolare Clinica" Napoli 4-6 novembre 1997
- 19) "XII Congresso Nazionale FISME" Spoleto (PG) 12-14 novembre 1997
- 20) "Corso di Addestramento riguardante i principi teorici e le applicazioni pratiche per utilizzatori di Genetic Analyzer Mod. 310" Perkin Elmer Italia Spa Monza (MI) 27-30 gennaio 1998
- 21) "2nd Italian Workshop on Genome Research" Mattinata (FG) 8-9-10 giugno 1998
- 22) "VIII Corso Residenziale di Genetica Medica" San Giovanni Rotondo (FG) 11-13 giugno 1998
- 23) "Incontri di Genetica Clinica" Riunione del gruppo di Genetica Clinica Bologna 14 settembre 1998
- 24) "I Congresso Nazionale S.I.G.U." Spoleto 30 Settembre -3 ottobre 1998
- 25) "Gaslini Corso di Consulenza Genetica" Sestri Levante (GE) 5-8 ottobre 1998
- 26) "Incontri di Genetica Clinica" Riunione del gruppo di Genetica Clinica Bologna 26 aprile 1999
- 27) "23 European Cystic Fibrosis Conference" The Hague The Netherland June 9-12 1999
- 28) "II° Congresso nazionale S.I.G.U." Orvieto 29 settembre - 1 ottobre 1999
- 29) "Medicina Genomica: dalla clinica alla biologia molecolare" Firenze 4 ottobre 1999
- 30) Riunione del gruppo Italiano Fibrosi Cistica" Positano 2-3 dicembre 1999
- 31) "Incontri di Genetica Clinica" Riunione del gruppo di Genetica Clinica Bologna 20 dicembre 1999
- 32) "Un figlio dopo il cancro" Firenze 24 marzo 2000
- 33) "Incontri di Genetica Clinica" Riunione del gruppo di Genetica Clinica Bologna 8 maggio 2000
- 34) "XVII Convegno Nazionale Gruppo di studio di Genetica Clinica " Società italiana di pediatria Pisa 25-26 maggio 2000



**CAPACITÀ E COMPETENZE
RELAZIONALI**

PARTECIPAZIONE A CORSI E CONGRESSI

- 35) XIII International Cystic Fibrosis Congress " Stockholm, Sweden, June 4-8 2000
- 36) X Corso Residenziale di genetica medica " San Giovanni Rotondo (FG) 15-17 giugno 2000
- 37) "Corso Malattie Rare e Gravidanza: Valutazione del rischio per la madre e per il concepito" Istituto Superiore di Sanità 03-05- luglio 2000
- 38) Riunione annuale del Registro Toscano Difetti Congeniti" Pisa 10 novembre 2000
- 39) "Seminar on Anderson-Fabry Disease, von Hippel-Lindau Disease, Tuberos Sclerosis Complex" Milano 4 novembre 2000
- 40) "VII Congresso Nazionale del gruppo italiano di studio sulla Fibrosi Cistica della Società Italiana di pediatria" Cosenza 3-5 dicembre 2000
- 41) "Attualità in tema di diagnostica della Fibrosi Cistica" Milano 15-16 dicembre 2000
- 42) "Incontri di Genetica Clinica" Riunione del gruppo di Genetica Clinica Bologna 18 dicembre 2000
- 43) "Riunione della Commissione di Genetica del gruppo Italiano Fibrosi Cistica della Società Italiana di Pediatria" Verona 21 marzo 2001
- 44) "Il Corso Residenziale annuale di Genetica Pediatrica" Corso base "Approccio metodologico al bambino con sindrome malformativa" Varese 2-3 aprile 2001
- 45) "Il Corso Residenziale annuale di Genetica Pediatrica" Giornata di aggiornamento "Sindromi malformative e Sistema Nervoso Centrale" Varese 4 aprile 2001
- 46) "Il Corso Residenziale annuale di Genetica Pediatrica" Corso avanzato "La diagnosi clinica nel paziente affetto da sindrome malformativa complessa con coinvolgimento neurologico" Varese 5-6 aprile 2001
- 47) "Aggiornamento sulla Malattia di Anderson-Fabry, prospettive terapeutiche" Firenze 7 aprile 2001
- 48) "Riunione del sottogruppo Laboratori di Genetica Molecolare del Gruppo Italiano Fibrosi Cistica" Milano 27 aprile 2001
- 49) "Emergenza Antincendio ed evacuazione" corso di Formazione ed informazione Formazione Permanente del Personale Azienda Ospedaliera Careggi Firenze 5 giugno 2001
- 50) "Genetica degli'itteri Stato di avanzamento dei lavori del progetto finalizzato" Bergamo 25 giugno 2001
- 51) "Epidemiologia Genetica del cancro ereditario della mammella" Pisa 3 luglio 2001
- 52) Riunione di lavoro "Aspetti neurologici della malattia di Anderson Fabry" Firenze 11 luglio 2001
- 53) Lavori della "Commissione di Diagnosi Prenatale SIGU" Milano 5 settembre 2001
- 54) Workshop "Registro Nazionale delle Malattie Rare" Istituto Superiore di Sanità Roma 19 dicembre 2001
- 55) Corso di aggiornamento "Lo screening nella Fibrosi Cistica" Firenze 25-26 gennaio 2002
- 56) "Incontro Ricercatori Italiani Attivi nel campo della Fibrosi Cistica" Verona 1-2 Febbraio 2002
- 57) Incontri di Genetica Clinica" Riunione del gruppo di Genetica Clinica Bologna 6 Maggio 2002
- 58) "25th European Cystic Fibrosis Conference" Genova 20-23 giugno 2002
- 59) "Riunione dei Laboratori di Genetica Molecolare del gruppo di lavoro GIFC" Verona 24 settembre 2002
- 60) Convegno scientifico " Amiloidosi: patologia rara e sottostimata?" Firenze 5 ottobre 2002
- 61) "1° Congresso Nazionale dell'Associazione Italiana per lo studio della Familiarità ed Ereditarietà dei Tumori Gastrointestinali" Firenze 15-16 Novembre 2002
- 62) "La malattia di Anderson-Fabry : Aspetti diagnostici e Nuove prospettive Terapeutiche" Rimini 16 Novembre 2002 **3 Crediti formativi ECM**
- 63) "Incontri di Genetica Clinica" Riunione del gruppo di Genetica Clinica Bologna 16 Dicembre 2002



**CAPACITÀ E COMPETENZE
RELAZIONALI**

PARTECIPAZIONE A CORSI E CONGRESSI

- 64) Corso di Genetica Clinica in Oncologia Verona 13-14 marzo 2003 **12 crediti Formativi ECM**
- 65) New Technologies in Retinal Disease: present and future, Firenze 5 settembre 2003 **5 crediti Formativi ECM**
- 66) VI Congresso Nazionale SIGU Verona 24-26 settembre 2003 **15 crediti Formativi ECM**
- 67) Genetica del ritardo mentale Verona 27 settembre 2003 **3 crediti Formativi ECM**
- 68) Seminario di Medicina Forense Firenze 9 ottobre 2003 **2 crediti Formativi ECM**
- 69) Senologia e Medicina Legale , Firenze 15 Novembre 2003 **3 crediti Formativi ECM**
- 70) 6° Workshop Italiano di Real-Time PCR Firenze 18 novembre 2003
- 71) Incontri di Genetica Clinica Bologna 5 aprile 2004 **5 crediti Formativi ECM**
- 72) Seminari in tema di genetica “ricerca di mutazioni e analisi di espressione: metodologia e loro applicazioni” Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi Firenze 21 aprile 2004 **2 crediti Formativi ECM**
- 73) La diagnosi clinica nel paziente affetto da sindrome malformativa complessa con coinvolgimento neurologico Genova 22-23 aprile 2004 **12 crediti Formativi ECM**
- 74) La Fibrosi Cistica e la Ricerca: realtà e prospettive Firenze 5 giugno 2004
- 75) Incontri di Genetica Clinica Bologna 21 giugno 2004
- 76) Seminari in tema di genetica “Etica dei test genetici” Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi Firenze 22 settembre 2004 **2 crediti Formativi ECM**
- 77) Corso di formazione “Genetica e Clinica in cardiologia: il modello della cardiomiopatia ipertrofica” Firenze 29 settembre 2004 **3 crediti Formativi ECM**
- 78) Seminari in tema di genetica “Linee guida per la diagnosi prenatale genetica e citogenetica” Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi Firenze 26 ottobre 2004 **2 crediti Formativi ECM**
- 79) Corso “La sordità neosensoriale grave” Firenze 13 novembre 2004
- 80) “1° incontro di Genetica Oncologica Clinica” Dipartimento di medicina Interna Cardioangiologia ed Epatologia dell'Università di Bologna, Bologna 16 marzo 2005
- 81) “Maratone dismorfologiche: approccio clinico al bambino con ritardo mentale sindromico-parte applicativa” Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi Piano Annuale di Formazione anno 2004 Firenze dal 5 maggio 2004 al 23 maggio 2005
- 82) “la ricerca sul cancro, un quadro d’insieme tra ipotesi e possibilità concrete” Ordine Provinciale dei Medici-chirurghi e degli Odontoiatri di Firenze, Firenze 7 maggio 2005
- 83) “Incontri di genetica Clinica” Riunione del gruppo di Genetica Clinica Bologna 20 giugno 2005
- 84) “Malformazioni Congenite: dalla diagnosi prenatale alla terapia postatale” Corso organizzato dal registro toscano difetti congeniti, Montecatini Terme (PT) 17-18 novembre 2005
- 85) Convegno “Amiloidosi dalla ricerca alla clinica” Ordine Provinciale dei medici chirurghi e degli odontoiatri di Prato, Prato 14 gennaio 2006
- 86) “Gestione della privacy nelle strutture di dipartimento Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi Piano Annuale di Formazione anno 2006 Firenze dal 21 al 28 settembre 2006 **2 crediti Formativi ECM**
- 87) Il Corso di Oftalmologia Genetica Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi Piano Annuale di Formazione anno 2006 Firenze 15 dicembre 2006 **5 crediti Formativi ECM**
- 88) International Meeting “Rare Disease and Orphan Drugs” Istituto Superiore Sanità Roma 18-19 settembre 2006
- 89) “IX Congresso Nazionale SIGU” Lido di Venezia 8-10 novembre 2006
- 90) XII Congresso Nazionale della Fibrosi Cistica Il Congresso Nazionale della SIFC Firenze 23-25 novembre 2006
- 91) “Maratone Dismorfologiche: approccio al bambino con ritardo mentale sindromico” Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi Piano Annuale di Formazione anno 2006 Firenze dal 7 giugno 2006 al 15 dicembre 2006 **26 crediti Formativi ECM**



**CAPACITÀ E COMPETENZE
RELAZIONALI**

- 92) “La terapia isopatica nella cura delle allergie respiratorie” Firenze 18 marzo 2007 **6 crediti Formativi ECM**
- 93) “L’immuno-isopatia nella terapia di regolazione dell’ecosistema intestinale e delle patologie ginecologiche correlate” Firenze 15 aprile 2007 **5 crediti Formativi ECM**
- 94) Tavola Rotonda “Biologia Molecolare della Fibrosi Cistica ed evoluzione del test genetico. Dai kit mutazionali standard all’analisi delle macro delezioni” Roma 30 maggio 2007
- 95) “X Congresso nazionale SIGU” Montecatini Terme (PT), 14-17 novembre 2007-12-13
- 96) XIII Congresso Nazionale della Fibrosi Cistica III Congresso Nazionale della SIFC Milano 30 novembre – 2 dicembre 2007
- 97) “Gestione integrata del processo di crioconservazione e service in riferimento alle norme ISO9001.00, ISO/IEC17025, ISO 15189 e accreditamento europeo” Firenze dal 28 febbraio al 20 marzo 2008 Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi Piano annuale di formazione anno 2008 **18 crediti Formativi ECM**
- 98) “I sistemi di gestione della qualità nel settore sanitario” Firenze dal 4 aprile al 7 giugno Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi Piano annuale di formazione anno 2008 **14 crediti Formativi ECM**
- 99) “Corso residenziale biotecnologie e medicina” Firenze 15 aprile 2008
- 100) “Sindrome dell’X fragile: dalla genetica alle associazioni familiari: un percorso possibile” Firenze 14 maggio 2008 Azienda Ospedaliero Universitaria Meyer Piano annuale di formazione anno 2008 **5 crediti Formativi ECM**
- 101) “3° corso di aggiornamento teorico-pratico in ecografia ostetrica” montecatini terme (PT) 23 maggio 2008
- 102) “Incontri di genetica clinica” Firenze il 14 aprile 2008 e il 23 giugno 2008. **8 crediti Formativi ECM**
- 103) “III percorso formativo CF: comunicare per crescere Primo Modulo” Verona dal 19 al 21 giugno 2008; **21 crediti Formativi ECM**
- 104) “Biotecnologie e Medicina” Firenze 10 luglio 2008 **5 Crediti formativi**
- 105) III percorso formativo CF: comunicare per crescere Secondo Modulo” Verona dal 2 al 4 ottobre 2008; **20 crediti Formativi ECM**
- 106) “Incontri di genetica Clinica” Roma 6 ottobre 2008
- 107) III percorso formativo CF: comunicare per crescere terzo Modulo” Verona dal 6 all’8 novembre 2008; **21 crediti Formativi ECM**
- 108) XI congresso Nazionale SIGU” Genova dal 23 al 25 novembre 2008; **11 crediti Formativi ECM**
- 109) “Incontri di genetica Clinica” Roma 1 dicembre 2008
- 110) III percorso formativo CF: comunicare per crescere Quarto Modulo” Verona dal 11 al 13 dicembre 2008; **19 crediti Formativi ECM**
- 111) “Incontri di genetica Clinica” Bologna 16 marzo 2009
- 112)



**CAPACITÀ E COMPETENZE
RELAZIONALI**

PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE

- 1) "Effetti fotobiologici della irradiazione con ND-YAG LASER di bassa potenza su colture cellulari di neuroblastoma umano (SY5Y)" Repice F., Arcangeli A., Agostini N., **Pelo E.**, Italian Journal of Anatomy and Embriology Vol.99 ottobre 1994
- 2) "Applicazione della PCR allo studio della Fibrosi Cistica" Sberini F., **Pelo E.**, Torricelli F. Ligand Assay Vol . 1 marzo 1996
- 3) "Utilizzo delle tecniche molecolari per lo studio della Distrofia Muscolare di Duchenne-Becker" **Pelo E.**, Frusconi S., Sberini F., Torricelli F. . Ligand Assay Vol . 1 marzo 1996
- 4) "Periodic Hypokaliemic Paralysis: Clinical and Genetic Molecular Studies of a large inbred family" Marconi G., Morrone A., **Pelo E.**, Zammarchi, Manjhem I., Torricelli F. Neuromuscular Disorders Vol. 6 n2. 1996
- 5) "Clinical pathological molecular studies in a italian families affected by hereditary amyloidosis" **Pelo E.**, Frusconi S., Pizzi A., Sberini F., Torricelli F., Mahjneim I., Marconi G. Neuromuscular Disorders Vol.6 n. 2 1996
- 6) "La sindrome di Down" **Pelo E.**, Torricelli F. I difetti congeniti dal Riconoscimento alla diagnosi Edizione Regione Toscana Ottobre 1997
- 7) "La Sindrome di Klinefelter" **Pelo E.**, Torricelli F. I difetti congeniti dal Riconoscimento alla diagnosi Edizione Regione Toscana Ottobre 1997
- 8) "Male infertility: Y chromosome analysis and genetic counseling" Torricelli F., Bonifacio S., Frusconi S., Caligiani R., Anichini E., **Pelo E.**, Nutini L. European Journal of Clinical Chemistry and Clinical Biochemistry 1997 A128
- 9) "Methimazole Embriopathy: Delineation of the phenotype" Clementi M., Di Giannantonio E., **Pelo E.**, Mammi I., Tenconi R. Am. J. of Med. Gen . 83:43-46 1999
- 10) "Regional distribution of CFTR mutations in central Italy" Repetto P., **Pelo E.**, Sberini S., Taccetti G., Minuti B., Marianelli L., Torricelli F The Netherlands Journal of Medicine June 1999 Vol. 54 Supplement
- 11) "I marcatori genetici e il carcinoma pancreatico" Pantalone D., Torricelli F., **Pelo E.**, Minuti B., Mazza E., Falchini M., Paolucci R., Credi G., Pulli R., Frosini P., Taruffi F., Rastrelli M., Andreoli F., SICO Società Italiana di Chirurgia Oncologica XXIII Congresso Nazionale Perugia 16-18 ottobre 1999 Monduzzi Editore Spa.,
- 12) "L'indagine Genetica in Ginecologia Pediatrica" **Pelo E.**, Torricelli F., Ginecologia del periodo neonatale e dell'età evolutiva, SEE -Firenze 2000
- 13) " Melting Temperature Assay for UGT1A gene Variant in Gilbert Syndrome" Marziliano N., **Pelo E.**, Minuti B., Passerini I., Torricelli F., Da Prato L., Clin. Chem 2000 46(3) 423-425
- 14) "Genetic alteration in the duodenal juice of patients with pancreatic carcinoma" Pantalone D., Torricelli F., Mazza E., **Pelo E.**, Minuti B., Falchini M., European Journal of Surgical Oncology Vol. 26 N.3 April 2000
- 15) "The role of DPC4 in loss of heterozygosity (LOH) for gastric Cancer" **Pelo E.**, Passerini I., Sforza V., Rinnovati A., Camillini C., Carniani S., Gargano D., Torricelli F. European Journal of Human Genetics Vol.8 Supplement 1 June 2000
- 16) "Le anomalie genetiche del carcinoma pancreatico e le applicazioni cliniche" Pantalone D., **Pelo E.**, Minuti B., Mazza E., Nesi G., Falchini M., Ragionieri I., Pantalone F., Torricelli F. La Clinica Terapeutica 152:189-196 2001
- 17) "The role and extension of lymphectomy in the treatment of gastric cancer" Fabbrucci P., Nocentini L., Manzoli D., **Pelo E.**, Torricelli F., La magra C., Milli I., Rinnovati A. Proceeding 4th International gastric cancer NY2001 B430C0149:1157-1162 Monduzzi Editore International Proceedings Division
- 18) "The role of surgery in the treatment of gastric cancer in the elderly" Rinnovati A., Milli I., Torricelli F., **Pelo E.**, Fabbrucci P., Cammillini C., Proceeding 4th International gastric cancer NY2001 B430C0148:1113-1119 Monduzzi Editore International Proceedings Division



**CAPACITÀ E COMPETENZE
RELAZIONALI**

PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE

- 19) Analysis of LOH and microsatellite instability in High risk population for gastric cancer” **Pelo E.**, Minuti B., Da Prato L., Cetica V., Cammillini C., Sforza V., Milli I., Rinnovati A., Torricelli F. Proceeding 4th International gastric cancer NY2001 B430C0150:777-782 Monduzzi Editore International Proceedings Division
- 20) “Anderso Fabry Disease: molecular analysis and clinical manifestations in three italian families” Torricelli F., Martinelli F., **Pelo E.**, Minuti B., Borsini W., Battini ML., Scordo MR., Sodi A., Salvatori M. Contrib. Nephrol. 2001, vol136,pp216-222
- 21) “Genetic anomalies of pancreatic carcinoma and clinical applications” Pantalone D, **Pelo E**, Minuti B, Mazza E, Nesi G, Falchini M, Ragionieri I, Pantalone F, Torricelli F. Clin Ter. 2001 May-Jun;152(3):189-96. Review. Italian.
- 22) “Familial amyloid polyneuropathy with genetic anticipation associated to a Gly47Glu transthyretin variant in an italian kindred” **Pelo E.**, Da Prato L., Ciaccheri M., Castelli G., Gori F., Pizzi A., Torricelli F., Marconi G. Amyloid:J. Protein Folding Disord. 2002; 9,35-41
- 23) “Non-functioning endocrine tumors of the panceras” Pantalone D., Nesi G., Giraldi L.R., Neri B., **Pelo E.**, Minuti B., Torricelli F., Andreoli F. Chirurgia 2003;16:147-150
- 24) “Expression and function of gonadotropin-releasing hormone (GnRH) receptor in human olfactory GnRH-secreting neurons: an autocrine GnRH loop underlies neuronal migration” Romanelli RG, Barni T, Maggi M, Luconi M, Failli P, Pezzatini A, **Pelo E**, Torricelli F, Crescioli C, Ferruzzi P, Salerno R, Marini M, Rotella CM, Vannelli GB.; J Biol Chem. 2004 Jan 2;279(1):117-26. Epub 2003 Oct 16.
- 25) “A new ATTR Phe64Ile mutation with late-onset multiorgan involvement” Tarquini R, Perfetto F, Bergesio F, Miliani A, Pace SD, Frusconi S, Minuti B, **Pelo E**, Torricelli F. Amyloid. 2007 Dec;14(4):289-92. in process



CAPACITÀ E COMPETENZE RELAZIONALI

Atti di Congressi

1. "Amiloidosi familiare: valutazione clinico-terapeutico-genetica di una famiglia italiana" Dolara A., Ciaccheri M., **Pelo E.**, Torricelli F., Gori F., Marconi G. Atti della VII riunione scientifica annuale G.S.I.P.C. "Amiloidosi Cardiaca e miocarditi: caratterizzazione biomolecolare, diagnosi e prospettive terapeutiche" Pavia 21-22 settembre 1996
2. "Utilizzo della FISH in pazienti affetti da oligoatenspermia e azospermia" Anichini E., Nutini AL., De Sanzo C., Frusconi S., **Pelo E.**, Atti 28° Congresso Nazionale SIBioc '96 Pesaro 8-11 ottobre 1996
3. "Valutazione delle correlazione genotipo fenotipo attualmente descritte in una famiglia italiana con FAP" Lisi E., Bonifacio S., De Sanzo C., Ciaccheri M., **Pelo E.** Atti XI congresso nazionale FISME Spoleto 9-12 ottobre 1996
4. "Studio di due famiglia HNPP: clinica e indagine molecolare" Bonifacio S., Restuccia A., Sberini F., De Sanzo C., **Pelo E.** Atti XI congresso nazionale FISME Spoleto 9-12 ottobre 1996
5. "Studio clinico e genetico di una ampia famiglia italiana con paralisi periodica ipokaliemica" **Pelo E.**, Frusconi S., Sberini F., Anichini E., Marconi G., Torricelli F. Atti XI congresso nazionale FISME Spoleto 9-12 ottobre 1996
6. "Identification of a marker inherited from the father with variable phenotypic expressiveness" Bonifacio S., Scordo MR., **Pelo E.**, Torricelli F. Atti "BIOMEDICINA '96 Meeting on Molecular Medicine" Montecatini Terme 29-30 novembre 1996
7. "Rare Mutation of a genetic disorder in two large italian families coming from different and far region" "BIOMEDICINA '96 Meeting on Molecular Medicine" Montecatini Terme 29-30 novembre 1996
8. "Nuova Variante della TTR in una forma di Amiloidosi Familiare" **Pelo E.**, Frusconi S., Sberini F., Carniani S., Torricelli F., Atti "XII Congresso Nazionale FISME" Spoleto (PG) 12-14 novembre 1997
9. "Genetic heterogeneity of Crigler Najjar Syndrome in italian familie" **Pelo E.**, Passerini I., Da Prato L., Minuti B., Lippi E., Rubaltelli FF., Ronchi F., Torricelli F. Atti Prospeoct in the tratment of rare diseases Trieste 2-4 luglio 1998
10. "Patologie da iperbilirubinemia non coniugata: eterogeneità genetica nella Sindrome di Crigler Najjar Tipo I e Tipo II e nella Sindrome di Gilbert" Atti I Congresso Nazionale S.I.G.U" Spoleto 30 Settembre -3 ottobre 1998
11. "Citogenetica molecolare: applicazione della PRINS in diagnosi Prenatale e postnatale" Bonifacio S., **Pelo E.**, Livi C., Restuccia A., Borini A., De Sanzo C., Torricelli F. Atti I Congresso Nazionale S.I.G.U" Spoleto 30 Settembre -3 ottobre 1998
12. "Embriopatia da Metimazolo" Di Giannantonio E., Clementi M., **Pelo E.**, Mammi I., Tenconi R. I Congresso Nazionale S.I.G.U" Spoleto 30 Settembre -3 ottobre 1998
13. Distribuzione delle mutazioni nel gene CFTR in pazienti con Fibrosi Cistica di origine Toscana" **Pelo E.**, Repetto T., Minuti B., De Sanzo C., Taccetti G., Sberini F., Lisi E., Torricelli F. Atti 2° Congresso nazionale S.I.G.U. Orvieto 29 settembre - 1 ottobre 1999
14. "Regional Distribution of CFTR mutations in central Italy" **Pelo E.**, Repetto T., Nutini L., Minuti B., Carniani S., , Torricelli F., Clinical Chemistry and Laboratory Medicine Vol. 37 Special supplement 1999
15. Genetic variations anlysis in bilirubin UGT1 gene and Gilbert Syndrome by new mwthod" Minuti B., **Pelo E.**, Passerini I., Frusconi S., Lisi E., Marzilisno N., Da Prato L., Torricelli F., Atti Biomedicina '99 Le nuove frontiere della medicina 22-24 novembre Firenze
16. "Analysis of LOH in SMAD4 for gastric carcinomas in High-risk population from tuscany" **Pelo E.**, Sforza G., Milli I., Crispino S., Gargano D., Carniani S., De sanzo C., Torricelli F., Atti Biomedicina '99 Le nuove frontiere della medicina 22-24 novembre Firenze
17. "Molecular diagnosis of Cystic Fibrosis in Tuscany population " **Pelo E.**, Repetto T., Sberini F., Taccetti G., Passerini I., Casano MR., Marianelli L., Torricelli F. Atti Biomedicina '99 Le nuove frontiere della medicina 22-24 novembre Firenze



**CAPACITÀ E COMPETENZE
RELAZIONALI**

Atti di Congressi

18. "Genetic analysis of nine Italian families with Crigler Najjar Syndrome type I and Type II" Minuti B., **Pelo E.**, Da Prato L., Ronchi F., De Sanzo C., Sbernini F., Rubaltelli FF., Torricelli F. *European Journal of Human Genetics* Vol.8 Supplement 1 June 2000
19. "Il ruolo delle anomalie genetiche somatiche del carcinoma pancreatico nelle applicazioni cliniche" Pantalone D., **Pelo E.**, Minuti B., Mazza E., Falchini M., Nesi G., Neri B., Torricelli F. *Atti XXV Congresso Nazionale Associazione Italiana Studio Pancreas; Cernobbio 20-22 settembre 2001*
20. "Cystic fibrosis with normal sweat test associated with a 3849+10Kb->T/541delC compound heterozygous genotype" Repetto T., **Pelo E.**, Procopio E., Minuti B., Torricelli F. *Journal of cystic fibrosis (the official journal of the European cystic fibrosis society)*. Abstract (P49) of the 24th European Cystic fibrosis conference 6-9 June 2001, Vienna, Austria.
21. "L1065P: a cystic fibrosis mutation at relatively high frequency in Tuscany populations" Repetto T., **Pelo E.**, Farina S., Minuti B., Centrone C., Torricelli F. *Journal of cystic fibrosis (the official journal of the European cystic fibrosis society)*. Abstract (P52) of the 24th European Cystic fibrosis conference 6-9 June 2001, Vienna, Austria.
22. "Infertilità maschile: uso della PCR quantitativa per l'identificazione di delezioni parziali del gene DAZ" Minuti B., **Pelo E.**, Bernabini S., Centrone C., Da Prato L., AND Torricelli F. *Iv Workshop Italiano di PCR Quantitativa, Firenze 21 Novembre 2001. Atti congressuali*
23. "delezioni parziali del gene DAZ possono causare infertilità?" **Pelo E.**, Minuti B., Bernabini S., Centrone C., Da Prato L., Torricelli F. *IV congresso Nazionale SIGU, Orvieto 28-30 Novembre 2001.*
24. "Prenatal diagnosis and genetic counselling: 1992-2002 activity of Tuscany regional centre for genetic diagnosis of cystic fibrosis" **Pelo E.**, Minuti B., Centrone C., Bernabini S., Sbernini F., Periti E., Repetto T., De Martino M., Torricelli F., L. *Journal of cystic fibrosis (the official journal of the European cystic fibrosis society)*. Abstract (P80) of the 25th Congress European Cystic fibrosis Society 20-23 June 2002.
25. "Neonatal screening for cystic fibrosis mutation in Tuscany population" Centrone C., Minuti B., **Pelo E.**, Bernabini S., Taccetti G., Repetto T., De Martino M., Torricelli F. *Marianelli Journal of cystic fibrosis (the official journal of the European cystic fibrosis society)*. Abstract (P85) of the 25th Congress European Cystic fibrosis Society 20-23 June 2002.
26. "Characterization of two SNIPs in FSHR gene by microelectronic device: allelic frequency in women with Premature Ovarian Failure and control group" Bernabini S., **Pelo E.**, Minuti B., Frusconi S., Bione S., Rizzolio F., Toniolo D., Torricelli F. *Understanding the genome: scientific progress and microarray technology, Genova 29 novembre-1 dicembre 2002. Atti congressuali*
27. "Characterization of two SNIPs in FSHR gene by microelectronic device: allelic frequency in women with Premature Ovarian Failure and control group" Bernabini S., **Pelo E.**, Minuti B., Frusconi S., Bione S., Rizzolio F., Toniolo D., Torricelli F. *Understanding the genome: scientific progress and microarray technology, Genova 29 novembre-1 dicembre 2002. Atti congressuali*
28. "DAZ gene analysis in male infertility by Real Time PCR" Minuti B., Bernabini S., Centrone C., Nadalin N., **Pelo E.**, Torricelli F. *15th European Congress of Clinical Chemistry and Laboratory Medicine, Barcellona 2-5 June 2003. Atti congressuali*
29. "Genetic alteration in pancreatic carcinoma" Giotti I., Giuliani C., Minuti B., Bernabini S., Nadalin N., **Pelo E.**, Pantalone D., Torricelli F. *15th European Congress of Clinical Chemistry and Laboratory Medicine, Barcellona 2-5 June 2003. Atti congressuali*
30. "Analysis of DAZ gene copy number by real time PCR" Minuti B., **Pelo E.**, Bernabini S., Centrone C., Da Prato L., Torricelli F. *EAA international symposium: genetics of male infertility: from research to clinic" Florence 2-4 October 2003. Atti congressuali*
31. "Analysis of the gene α -Gal A in Italian subjects with Anderson-Fabry" Minuti B., **Pelo E.**, Parrini D., Nadalin N., Giotti I., Nutini L., Torricelli F. *SIBIOC 2003, Firenze 14-17 October 2003. Atti congressuali*



CAPACITÀ E COMPETENZE RELAZIONALI

Atti di Congressi

32. "Molecular study and evaluation of gene expression profile in gastric cancer" Giuliani C., **Pelo E.**, Minuti B., Bernabini S., Frusconi S., Gargano D., Pieri L., Nannetti G., Torricelli F. SIBIOC 2003, Firenze 14-17 ottobre 2003. *Atti congressuali*
33. "studio del carcinoma pancreatico mediante tecnologia microarray" I.Giotti, G.Marseglia, G.Nannetti, A.Magi, **E.Pelo**, B.Minuti,D.Pantalone, F.Torricelli SIGU Pisa 13-15 ottobre 2004 *Atti congressuali*
34. Diagnosi molecolare di fibrosi cistica: approccio multilivello" Minuti B., **Pelo E.**, Centrone C., Romolini C., Giotti I., Repetto T., Torricelli F.IX Congresso Nazionale SIGU" 8-11 novembre 2006 palazzo del cinema Lido di Venezia. *Atti congressuali*
35. "Genotype/phenotype correlation in a family with complex genotype" C.Centrone, B.Minuti, **E.Pelo**, T.Repetto, N.Ravenni, F.Torricelli SIGU Pisa 13-15 ottobre 2004. *Atti congressuali*
36. Analisi molecolare con tecnica DHPLC e ricerca di grandi delezioni su pazienti affetti da fibrosi cistica non caratterizzati con indagini di I livello" Centrone C., Minuti B., **Pelo E.**, Nadalin N., Ravenni N., Repetto T., Torricelli F. IX Congresso Nazionale SIGU" 2005. *Atti congressuali*
37. "La diagnosi prenatale nella fibrosi cistica: resoconto di 15 anni di attivita' della sod diagnostica genetica" **Pelo E.**, Minuti B., Centrone C., Giuliani C., Giotti I., Torricelli F. "XII Congresso italiano della Fibrosi Cistica" Firenze 23-25 novembre 2006. *Atti congressuali*
38. "La ricerca delle grandi delezioni del gene cftr: II o III livello diagnostico?" Minuti B, Centrone C, **Pelo E** , Romolini C , Ravenni N, Repetto T,Torricelli "XII Congresso italiano della Fibrosi Cistica" Firenze 23-25 novembre 2006. *Atti congressuali*
39. EVOLUZIONE DELLE TECNICHE MOLECOLARI E DIAGNOSI PRENATALE DI FIBROSI CISTICA C. Centrone, T. Repetto, C. Romolini, **E. Pelo**, B. Minuti, F. Torricelli *X Congresso Nazionale SIGU 14-16 novembre 2007 Montecatini Terme (PT) Atti Congressuali*
40. TEST GENETICO PER EMOCROMATOSI EREDITARIA: IMPORTANZA DELLE INDICAZIONI BIOCHIMICHE S. Bernabini, I. Giotti, C. Romolini, M. Trafeli, G. Nannetti, G. Marseglia, **E. Pelo**, F. Torricelli *X Congresso Nazionale SIGU 14-16 novembre 2007 Montecatini Terme (PT) Atti Congressuali*
41. CONTAMINAZIONE DA DNA MATERNO E ANALISI DI ZIGOSITÀ IN DIAGNOSI PRENATALE I. Giotti, S. Bernabini, B. Minuti, A. Mariottini, C. Romolini, **E. Pelo**, F. Torricelli *X Congresso Nazionale SIGU 14-16 novembre 2007 Montecatini Terme (PT) Atti Congressuali*
42. DELEZIONE 22q11.2 IN DIAGNOSI PRENATALE **E. Pelo**, S. Bonifacio, S. Carniani, L. Nutini, F. Sbernini, F. Torricelli *X Congresso Nazionale SIGU 14-16 novembre 2007 Montecatini Terme (PT) Atti Congressuali*

La sottoscritta è a conoscenza che, ai sensi dell'art. 26 della legge 15/68, le dichiarazioni mendaci, la falsità negli atti e l'uso di atti falsi sono puniti ai sensi del codice penale e delle leggi speciali.

Inoltre, la sottoscritta autorizza al trattamento dei dati personali, secondo quanto previsto dalla Legge 196/03.

Firenze, 23/12/2009

Firma Elisabetta Pelo