

# **CURRICULUM VITAE**

## **INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome	<b>DIVIZIA MARIA TERESA</b>
Indirizzo	<b>VIA MAGAZZENO 2/1/T, 17028 BERGEggi (SV)</b>
Telefono	<b>3282164253</b>
E-mail	<b>mariateresadivizia@unige.it</b>
Nazionalità	Italiana
Data di nascita	23/04/1974
Codice fiscale	DVZMTR74D63I480F

## **ESPERIENZA LAVORATIVA**

- |   |  |
|---|--|
| • Date (da – a)                         | -Novembre 2003 ad oggi: contratti di collaborazione presso la S.C. di Genetica Molecolare e Citogenetica dell'Istituto Giannina Gaslini (GE)<br>-Novembre 1999-Ottobre 2003: borsa di studio ministeriale per la frequenza alla Scuola di Specializzazione in Genetica Medica dell'Università degli Studi di Genova  |
| • Nome e indirizzo del datore di lavoro | Prof. Roberto Ravazzolo, Dott.ssa Margherita Lerone<br>U.O.C. Genetica Medica<br>Istituto G. Gaslini<br>Largo G. Gaslini 5<br>16147 Genova   |
| • Tipo di azienda o settore             | IRCCS  |
| • Tipo di impiego                       | 2003 ad oggi: medico specialista contrattista<br>1999-2003: medico specializzando in Genetica Medica   |
| • Principali mansioni e responsabilità  | -Attività di consulenza genetica per diagnosi pre e postnatale di sindromi malformative e malattie ereditarie presso l'Ambulatorio di Genetica Medica dell'Istituto Gaslini di Genova: raccolta di anamnesi ed albero genealogico; valutazione di indagini già effettuate; programmazione di indagini volte ad un inquadramento clinico e diagnostico, in epoca pre e postnatale; valutazione del rischio di ricorrenza; consulenza genetica teratologica; consulenza genetica associata a test genetici; consulenza genetica nei tumori (carcinoma midollare della tiroide)<br>-Raccolta di una casistica di pazienti affetti da malformazioni a carico degli arti, volta all'identificazione ed allo studio di geni causativi di tali difetti: raccolta dei dati anamnestici e clinici e dell'albero genealogico, valutazione di indagini effettuate e programmazione di nuove indagini, a scopo di ricerca o a scopo diagnostico, con relativa consulenza<br>-Tecniche di base di laboratorio (estrazione di DNA da sangue, PCR, analisi RFLP, gel elettroforesi) per l'analisi di polimorfismi dei geni del sistema renina-angiotensina e nello studio di associazione di varianti del |

gene dell'osteopontina in malattie di diversa origine.

**ISTRUZIONE E  
FORMAZIONE**

• Date (da – a)

**-Specializzazione in Genetica Medica**, Università degli Studi di Genova (1999-2003), con discussione della tesi “Aspetti clinici e molecolari delle malformazioni della mano”, votazione 50/50 e lode, relatore Prof. Roberto Ravazzolo, S.C. di Genetica Molecolare e Citogenetica dell'Istituto Giannina Gaslini (GE).

**-Abilitazione all'Esercizio della Professione di Medico Chirurgo** (maggio 2000).

**-Diploma di Laurea in Medicina e Chirurgia**, Università degli Studi di Genova (1993-1999), con discussione della tesi sperimentale “Osservazione clinica ed indagine molecolare in patologie genetiche: studi sulla sindrome nail-patella”, votazione 110/110 e lode, relatore Prof. Roberto Ravazzolo, Istituto di Biologia e Genetica di Genova.

**-Diploma di Maturità Classica**, Liceo Ginnasio Statale G. Chiabrera, Savona (1988-1993).

• Nome e tipo di istituto di  
istruzione o formazione

S.C. Genetica Molecolare e Citogenetica - Istituto G. Gaslini - Genova  
Università degli Studi di Genova

• Principali materie / abilità  
professionali oggetto dello  
studio

-Attività di consulenza genetica per diagnosi pre e postnatale di sindromi  
malformative e malattie ereditarie, con specifico interesse alle  
malformazioni congenite degli arti

-Tecniche di base di laboratorio (estrazione di DNA da sangue, PCR,  
analisi RFLP, gel elettroforesi)

• Qualifica conseguita

Medico specialista in Genetica Medica

**CAPACITÀ E COMPETENZE  
PERSONALI**

LINGUE CONOSCIUTE

INGLESE, FRANCESE

**ALLEGATI**

-ELENCO DELLE PUBBLICAZIONI IN EXTENSO

-ELENCO DELLE PARTECIPAZIONI A CONGRESSI E CORSI DI FORMAZIONE

-ELENCO DELLE COMUNICAZIONI A CONGRESSI

La sottoscritta DIVIZIA MARIA TERESA dichiara di autorizzare al trattamento dei propri dati personali, ai sensi del D.Lgs. n. 196 del 2003.

La sottoscritta DIVIZIA MARIA TERESA dichiara, ai sensi del D.P.R. n. 445/2000, che quanto contenuto nel *curriculum vitae* corrisponde al vero.

In fede,

Genova, 24 Aprile 2018

## ELENCO DELLE PUBBLICAZIONI *IN EXTENSO*

1. **Divizia MT**, Cordone A, Bado M, Rosaia L, Cirillo Silengo M, Ravazzolo R, Lerone M. Auriculo-condylar syndrome or new syndrome? *Clin Dysmorphol* 2002 Apr; 11(2):143-4.
2. Giacomelli F, Rosatto N, **Divizia MT**, Cusano R, Caridi G and Ravazzolo R. The first intron of the human osteopontin gene contains a C/EBP beta responsive enhancer. *Gene Expr* 2003; 11(2):95-104.
3. Ferraris S, Valenzise M, Lerone M, **Divizia MT**, Rosaia L, Blaid D, Nemelka O, Ferrero GB, Silengo M. Malformations following methimazole exposure in utero: an open issue. *Birth Defects Research (Part A)* 2003; 67:989-992.
4. **Divizia MT**, Priolo M, Priolo E, Ottonello G, Baban A, Rossi A, Cirillo Silengo M, Lerone M. How is wide the ocular spectrum of Delleman syndrome?. *Clin Dysmorphol* 2004 Jan; 13(1):33-4.
5. De Toni T, **Divizia MT**. Basi genetiche della sindrome di Prader-Willi. In: Iughetti L, Bernasconi S: *L'obesità in età evolutiva*. McGraw-Hill, giugno 2005, pag. 240-244.
6. **Divizia MT**, Baban A, Pessagno A, Boero S, Ravazzolo R, Silengo MC, Lerone M. Unilateral radio-ulnar synostosis associated with hypotonia, developmental delay, and facial dysmorphism. *Am J Med Genet A*. 2005 Aug 15; 137(1):106-8.
7. Marciano R, Giacomelli F, **Divizia MT**, Gattorno M, Felici E, Pistorio A, Martini A, Ravazzolo R, Picco P. A polymorphic variant inside the Osteopontin gene shows association with disease course in Oligoarticular Juvenile Idiopathic Arthritis. *Ann Rheum Dis*. 2006 May; 65(5):662-5.
8. Janssens K, Vanhoenacker F, Bonduelle M, Verbruggen L, Van Maldergem L, Ralston S, Guanabens N, Migone N, Wientroub S, **Divizia MT**, Bergmann C, Bennett C, Simsek S, Melancon S, Cundy T, Van Hul W. Camurati-Engelmann Disease: review of the clinical, radiological and molecular data of 24 families and implications towards diagnostics and treatment. *J Med Genet*. 2006 Jan; 43(1):1-11.
9. Bentivegna A, Milani D, Gervasini C, Castronovo P, Mottadelli F, Mancini S, Colapietro P, Giordano L, Atzeri F, **Divizia MT**, Giovannucci Uzielli ML, Neri G, Bedeschi MF, Faravelli F, Selicorni A, Larizza L. Rubinstein-Taybi Syndrome: spectrum of CREBBP mutations in Italian patients. *BMC Med Genet* 2006 Oct 19; 7:77.
10. Bocciardi R, Giorda R, Buttgerit J, Gimelli S, **Divizia MT**, Beri S, Garofalo S, Tavella S, Lerone M, Zuffardi O, Bader M, Ravazzolo R, Gimelli G. Overexpression of the C-type natriuretic peptide (CNP) is associated with overgrowth and bone anomalies in an individual with balanced t(2;7) translocation. *Hum Mutat*. 2007 Jul;28(7):724-31.
11. Selicorni A, Russo S, Gervasini C, Castronovo P, Milani D, Cavalleri F, Bentivegna A, Masciadri M, Domi A, **Divizia MT**, Sforzini C, Tarantino E, Memo L, Scarano G, Larizza L. Clinical score of 62 Italian patients with Cornelia de Lange syndrome and correlations with the presence and type of NIPBL mutation. *Clin Genet*. 2007 Aug;72(2):98-108.
12. D'Elia AV, Pellizzari L, Fabbro D, Pianta A, **Divizia MT**, Rinaldi R, Grammatico B, Grammatico P, Arduino C, Damante G. A deletion 3' to the PAX6 gene in familial aniridia cases. *Mol Vis*. 2007 Jul 23;13:1245-50.
13. **Divizia MT**, Lerone M, Boero S, Becchetti F, Senes FM. Sindromi dismorfiche e displasie scheletriche con interessamento dell'arto superiore. In Landi, Lucchetti Catalano F. et al. Editors: *Trattato Italiano Chirurgia della Mano*. Verduci ed., Roma, 2007, cap.73:885-902.
14. Baban A, Moresco L, **Divizia MT**, Rossi A, Ravazzolo R, Lerone M, De Toni T. Pituitary hypoplasia and growth hormone deficiency in Coffin-Siris syndrome. *Am J Med Genet A*. 2008 Feb 1;146(3):384-8.

15. De Toni T, Baban A, Colombo E, Arnello A, **Divizia MT** and Lerone M. Further case of metaphyseal acroscaphodysplasia with cone shaped epiphyses (Bellini disease or metaphyseal dyschondroplasia). *Clin Dysmorphol* 2008 Oct;17(4):275-8.
16. Capra V, De Marco P, Merello E, Baffico AM, Baldi M, **Divizia MT**, Gimelli S, Mallet D, Raso A, Mascelli S, Tomà P, Rossi A, Ravanello M, Cama A, Magnani C. Craniosynostosis, hydrocephalus, Chiari I malformation and radioulnar synostosis: Probably a new syndrome. *Eur J Med Genet.* 2009 Jan-Feb;52(1):17-22.
17. Travaglini L, Brancati F, Attie-Bitach T, Audollent S, Bertini E, Kaplan J, Perrault I, Iannicelli M, Mancuso B, Rigoli L, Rozet JM, Swistun D, Tolentino J, Dallapiccola B, Gleeson JG, Valente EM; International JSRD Study Group, Zankl A, Leventer R, Grattan-Smith P, Janecke A, D'Hooghe M, Sznajer Y, Van Coster R, Demerleir L, Dias K, Moco C, Moreira A, Kim CA, Maegawa G, Petkovic D, Abdel-Salam GM, Abdel-Aleem A, Zaki MS, Marti I, Quijano-Roy S, Sigaudy S, de Lonlay P, Romano S, Touraine R, Koenig M, Lagier-Tourenne C, Messer J, Collignon P, Wolf N, Philippi H, Kitsiou Tzeli S, Halldorsson S, Johannsdottir J, Ludvigsson P, Phadke SR, Udani V, Stuart B, Magee A, Lev D, Michelson M, Ben-Zeev B, Fischetto R, Benedicenti F, Stanzial F, Borgatti R, Accorsi P, Battaglia S, Fazzi E, Giordano L, Pinelli L, Boccone L, Bigoni S, Ferlini A, Donati MA, Caridi G, **Divizia MT**, Faravelli F, Ghiggeri G, Pessagno A, Briguglio M, Briuglia S, Salpietro CD, Tortorella G, Adami A, Castorina P, Lalatta F, Marra G, Riva D, Scelsa B, Spaccini L, Uziel G, Del Giudice E, Laverda AM, Ludwig K, Permuni A, Suppiej A, Signorini S, Uggetti C, Battini R, Di Giacomo M, Cilio MR, Di Sabato ML, Leuzzi V, Parisi P, Pollazzon M, Silengo M, De Vescovi R, Greco D, Romano C, Cazzagon M, Simonati A, Al-Tawari AA, Bastaki L, Mégarbané A, Sabolic Avramovska V, de Jong MM, Stromme P, Koul R, Rajab A, Azam M, Barbot C, Martorell Sampol L, Rodriguez B, Pascual-Castroviejo I, Teber S, Anlar B, Comu S, Karaca E, Kayserili H, Yüksel A, Akcakus M, Al Gazali L, Sztriha L, Nicholl D, Woods CG, Bennett C, Hurst J, Sheridan E, Barnicoat A, Hennekam R, Lees M, Blair E, Bernes S, Sanchez H, Clark AE, DeMarco E, Donahue C, Sherr E, Hahn J, Sanger TD, Gallagher TE, Dobyns WB, Daugherty C, Krishnamoorthy KS, Sarco D, Walsh CA, McKanna T, Milisa J, Chung WK, De Vivo DC, Raynes H, Schubert R, Seward A, Brooks DG, Goldstein A, Caldwell J, Finsecke E, Maria BL, Holden K, Cruse RP, Swoboda KJ, Viskochil D. Expanding CEP290 mutational spectrum in ciliopathies. *Am J Med Genet A.* 2009 Oct;149A(10):2173-80.
18. Bernardini L, Gimelli S, Gervasini C, Carella M, Baban A, Frontino G, Barbano G, **Divizia MT**, Fedele L, Novelli A, Béna F, Lalatta F, Miozzo M, Dallapiccola B. Recurrent microdeletion at 17q12 as a cause of Mayer-Rokitansky-Kuster-Hauser (MRKH) syndrome: two case reports. *Orphanet J Rare Dis.* 2009 Nov 4;4:25.
19. **Divizia MT**, Lerone M, Ravazzolo R. VATER association. *Encyclopedia of Molecular Mechanisms of Disease.* Lang, Florian (Ed.), Springer 2009.
20. Iannicelli M, Brancati F, Mougou-Zerelli S, Mazzotta A, Thomas S, Elkhartoufi N, Travaglini L, Gomes C, Ardissino GL, Bertini E, Boltshauser E, Castorina P, D'Arrigo S, Fischetto R, Leroy B, Loget P, Bonnière M, Starck L, Tantau J, Gentilin B, Majore S, Swistun D, Flori E, Lalatta F, Pantaleoni C, Penzien J, Grammatico P; **International JSRD Study Group**, Dallapiccola B, Gleeson JG, Attie-Bitach T, Valente EM. Novel TMEM67 mutations and genotype-phenotype correlates in meckelin-related ciliopathies. *Hum Mutat.* 2010 May;31(5):E1319-31.
21. Bertolin C, Boaretto F, Barbon G, Salviati L, Lapi E, **Divizia MT**, Garavelli L, Occhi G, Vazza G, Mostacciolo ML. Novel mutations in the L1CAM gene support the complexity of L1 syndrome. *J Neurol Sci.* 2010 Jul 15;294(1-2):124-6.
22. Marini M, Bocciardi R, Gimelli S, Di Duca M, **Divizia MT**, Baban A, Gaspar H, Mammi I, Garavelli L, Cerone R, Emma F, Bedeschi MF, Tenconi R, Sensi A, Salmaggi A, Bengala M, Mari F, Colussi G, Szczaluba K, Antonarakis SE, Seri M, Lerone M, Ravazzolo R. A spectrum of LMX1B mutations in Nail-Patella syndrome: new point

- mutations, deletion, and evidence of mosaicism in unaffected parents. *Genet Med*. 2010 Jul;12(7):431-9.
23. Gimelli S, **Divizia MT**, Lerone M, Bricco L, Béna F, Antonarakis SE, Ravazzolo R, Gimelli G. Array-CGH analysis in a patient with WAGR syndrome and a reciprocal translocation t(2;11) inherited from the normal father with double translocation. *Am J Med Genet A*. 2010 Aug;152A(8):2130-3.
  24. Cuoco C, Ronchetto P, Gimelli S, Bena F, **Divizia MT**, Lerone M, Mirabelli-Badenier M, Mascaretti M, Gimelli G. Microarray based analysis of an inherited terminal 3p26.3 deletion, containing only the CHL1 gene, from a normal father to his two affected children. *Orphanet J Rare Dis*. 2011 Apr 1;6(1):12.
  25. van Kogelenberg M, Lerone M, De Toni T, **Divizia MT**, de Brouwer AP, Veltman JA, van Bokhoven H, Robertson SP. A novel Xp22.11 deletion causing a syndrome of craniosynostosis and periventricular nodular heterotopia. *Am J Med Genet A*. 2011 Dec;155A(12):3144-7.
  26. Travaglini L, Brancati F, Silhavy J, Iannicelli M, Nickerson E, Elkhartoufi N, Scott E, Spencer E, Gabriel S, Thomas S, Ben-Zeev B, Bertini E, Boltshauser E, Chaouch M, Cilio MR, de Jong MM, Kayserili H, Ogur G, Poretti A, Signorini S, Uziel G, Zaki MS; **International JSRD Study Group**, Johnson C, Attié-Bitach T, Gleeson JG, Valente EM. Phenotypic spectrum and prevalence of INPP5E mutations in Joubert syndrome and related disorders. *Eur J Hum Genet*. 2013 Oct;21(10):1074-8.
  27. Baban A, Torre M, Costanzo S, Gimelli S, Bianca S, **Divizia MT**, Sénès FM, Garavelli L, Rivieri F, Lerone M, Valle M, Ravazzolo R, Calevo MG. Familial Poland anomaly revisited. *Am J Med Genet A*. 2011 Nov 22.
  28. Catena N, **Divizia MT**, Calevo MG, Baban A, Torre M, Ravazzolo R, Lerone M, Sénès FM. Hand and upper limb anomalies in poland syndrome: a new proposal of classification. *J Pediatr Orthop*. 2012 Oct-Nov;32(7):727-31.
  29. Monti P, Russo D, Bocciardi R, Foggetti G, Menichini P, **Divizia MT**, Lerone M, Graziano C, Wischmeijer A, Viadiu H, Ravazzolo R, Inga A, Fronza G. EEC- and ADULT-Associated TP63 Mutations Exhibit Functional Heterogeneity Towards P63 Responsive Sequences. *Hum Mutat*. 2013 Jun;34(6):894-904.
  30. Tassano E, Buttgeriet J, Bader M, Lerone M, **Divizia MT**, Bocciardi R, Napoli F, Pala G, Sloan-Béna F, Gimelli S, Gimelli G. Genotype-Phenotype Correlation of 2q37 Deletions Including *NPPC* Gene Associated with Skeletal Malformations. *PLoS One*. 2013 Jun 21;8(6):e66048.
  31. Bhatia S, Bengani H, Fish M, Brown A, **Divizia MT**, de Marco R, Damante G, Grainger R, van Heyningen V, Kleinjan DA. Disruption of autoregulatory feedback by a mutation in a remote, ultraconserved PAX6 enhancer causes aniridia. *Am J Hum Genet*. 2013 Dec 5;93(6):1126-34.
  32. Vaccari CM, Romanini MV, Musante I, Tassano E, Gimelli S, **Divizia MT**, Torre M, Morovic CG, Lerone M, Ravazzolo R, Puliti A. De novo deletion of chromosome 11q12.3 in monozygotic twins affected by Poland Syndrome. *BMC Med Genet*. 2014 May 30;15(1):63.
  33. Tassano E, Gimelli S, **Divizia MT**, Lerone M, Vaccari C, Puliti A, Gimelli G. Thrombocytopenia-absent radius (TAR) syndrome due to compound inheritance for a 1q21.1 microdeletion and a low-frequency noncoding RBM8A SNP: a new familial case. *Mol Cytogenet*. 2015 Nov 5;8:87
  34. Russo S, Calzari L, Mussa A, Mainini E, Cassina M, Di Candia S, Clementi M, Guzzetti S, Tabano S, Miozzo M, Sirchia S, Finelli P, Prontera P, Maitz S, Sorge G, Calcagno A, Maghnie M, **Divizia MT**, Melis D, Manfredini E, Ferrero GB, Pecile V, Larizza L. A multi-method approach to the molecular diagnosis of overt and borderline 11p15.5 defects underlying Silver-Russell and Beckwith-Wiedemann syndromes. *Clin Epigenetics*. 2016 Mar 1;8:23
  35. Vaccari CM, Tassano E, Torre M, Gimelli S, **Divizia MT**, Romanini MV, Bossi S,

Musante I, Valle M, Senes F, Catena N, Bedeschi MF, Baban A, Calevo MG, Acquaviva M, Lerone M, Ravazzolo R, Puliti A. Assessment of copy number variations in 120 patients with Poland syndrome. BMC Med Genet. 2016 Nov 25;17(1):89.

La sottoscritta DIVIZIA MARIA TERESA dichiara di autorizzare al trattamento dei propri dati personali, ai sensi del D.Lgs. n.196 del 2003.

La sottoscritta DIVIZIA MARIA TERESA dichiara, ai sensi del D.P.R. n. 445/2000, che quanto contenuto nel *curriculum vitae* corrisponde al vero.

In fede,

Genova, 24 Aprile 2018

## ELENCO DELLE PARTECIPAZIONI A CONVEGNI E CORSI DI FORMAZIONE

- Corso di Aggiornamento “Trasferimento genico: dal DNA al paziente”, Genova, 16-17 marzo 2000.
- II Corso in Consulenza Genetica, Sestri Levante (GE), 13-16 ottobre 2000: Principi e tecniche di consulenza, tipologie di consulenza, tecniche diagnostiche, principi di comunicazione, aspetti etici e psicologici.
- III Congresso Nazionale S.I.G.U. (Società Italiana di Genetica Umana), Orvieto (PG), 29 Novembre-1 Dicembre 2000.
- III Incontro Nazionale di Genetica Clinica, Roma, 19-20 febbraio 2001
- Corso “Counselling, screening e test genetici in gravidanza: alla ricerca di un metodo”, Milano, 30-31 marzo 2001
- II Corso residenziale annuale di Genetica Pediatrica: “Approccio clinico al bambino con sindrome malformativa” (Corso base, Giornata di Aggiornamento, Corso Avanzato), Varese, 2-6 aprile 2001
- 2nd Course “From Developmental Genes to Dysmorphology”, Sestri Levante (GE), 27-29 settembre 2001
- Congresso “Malattie metaboliche ereditarie: passato e futuro tra delusioni, problemi e speranze”, Napoli, 8-10 Novembre 2001
- IV Congresso Nazionale S.I.G.U. (Società Italiana di Genetica Umana), Orvieto (PG), 28-30 Novembre 2001.
- II Convegno Internazionale sull’Acondroplasia “La misura dell’uomo: scenari presenti e futuri”, Roma, 22-24 febbraio 2002
- IV Incontro Nazionale di Genetica Clinica, Roma, 25-26 febbraio 2002
- III Corso residenziale annuale di Genetica Pediatrica: “Approccio clinico al bambino con sindrome malformativa” (Corso Avanzato), Bologna, 18-19 aprile 2002
- I Corso di Aggiornamento in Genetica Clinica, Genova, ottobre 2001-maggio 2002
- V Congresso Nazionale S.I.G.U. (Società Italiana di Genetica Umana), Verona, 24-27 settembre 2002.
- V Incontro Nazionale di Genetica Clinica, Roma, 11-12 febbraio 2003
- II Corso di Aggiornamento in Genetica Clinica, Genova, ottobre 2002-maggio 2003
- VI Incontro Nazionale di Genetica Clinica, Roma, 23-24 febbraio 2004
- III Corso di Aggiornamento in Genetica Clinica, Genova, novembre 2003-marzo 2004
- IV Meeting Internazionale “Hirschsprung disease and related neurocristopathies”, Sestri Levante, 22-24 aprile 2004
- Third course on “Genetics and Renal Disease”, Genova, 3-5 giugno 2004
- Farmacovigilanza e informazione in pediatria, Genova, 28 giugno 2004
- VII Congresso Nazionale S.I.G.U. (Società Italiana di Genetica Umana), Pisa, 13-16 ottobre 2004.
- VII Incontro Nazionale di Genetica Clinica, Roma, 21-22 febbraio 2005.
- IV Corso di Aggiornamento in Genetica Clinica, Genova, aprile-maggio 2005.
- Corso residenziale “Le displasie scheletriche: in ricordo di Gianni Camera”, Genova, 22 aprile 2005.
- VIII Incontro Nazionale di Genetica Clinica, Roma, 20-21 febbraio 2006.
- V Corso di Aggiornamento in Genetica Clinica, Genova, gennaio-aprile 2006.
- Fourth course on “Genetics and Renal Disease”, Genova, 8-10 giugno 2006.
- IX Congresso Nazionale S.I.G.U. (Società Italiana di Genetica Umana), Lido di Venezia, 8-10 novembre 2006.
- VI Corso di Aggiornamento in Genetica Clinica, Genova, gennaio-aprile 2007.

- European Human Genetics Conference 2007, Nice (France), 16-19 giugno 2007.
- X Congresso Nazionale S.I.G.U. (Società Italiana di Genetica Umana), Montecatini Terme (PT), 14-16 novembre 2007.
- VII Corso di Aggiornamento in Genetica Clinica, Genova, gennaio-aprile 2008.
- XI Congresso Nazionale S.I.G.U. (Società Italiana di Genetica Umana), Genova, 23-25 novembre 2008.
- XI Incontro Nazionale di Genetica Clinica, Roma, 16-17 febbraio 2009.
- VIII Corso di Aggiornamento in Genetica Clinica, Genova, gennaio-aprile 2009.
- V International Course on Genetics and Renal Diseases, Genova, 28-30 maggio 2009.
- Grandangolo 2009: “Genetica delle malattie complesse”, Genova, 1-2 ottobre 2009.
- Corso residenziale “Alimenti sicuri e corretta alimentazione”, Genova, 27 novembre 2009.
- XII Incontro Nazionale di Genetica Clinica, Roma, 8-9 febbraio 2010.
- IX Corso di Aggiornamento in Genetica Clinica, Genova, gennaio-aprile 2010.
- XVI Retina International World Congress. Change our vision – bridging the gap from the lab to the patient, Stresa (VB), 26-27 giugno 2010.
- Corso residenziale “Silenziamiento genico e micro-RNA”, Genova, 7 ottobre 2010.
- X Corso di Aggiornamento in Genetica Clinica, Genova, gennaio-aprile 2011.
- Convegno “Etica e malattie rare”, Genova, 18 maggio 2011.
- Workshop “Genetica e prevenzione oncologica. Esperienze e prospettive di programmi regionali di diagnosi precoce per i tumori eredo-familiari. L’esempio del carcinoma mammario”, Genova, 3-4 ottobre 2011.
- XI Corso di Aggiornamento in Genetica Clinica, Genova, gennaio-aprile 2012.
- “Stato dell’arte e prospettive nelle patologie legate al gene FMR-1”, Genova, 6 dicembre 2012.
- XII Corso di Aggiornamento in Genetica Clinica, Genova, gennaio-aprile 2013.
- “Le prospettive della gestione del rischio in genetica medica”, Torino, 25 marzo 2014.
- XIII Corso di Aggiornamento in Genetica Clinica, Genova, gennaio-aprile 2014.
- XIV Corso di Aggiornamento in Genetica Clinica, Genova, gennaio-aprile 2015.
- Riunione congiunta Gruppo di Lavoro SIGU "Genetica Clinica" e SIMGEPEG, Torino, 28 settembre 2015.
- XV Corso di Aggiornamento in Genetica Clinica, Genova, gennaio-aprile 2016.
- XVI Corso di Aggiornamento in Genetica Clinica, Genova, gennaio-aprile 2017.
- XVII Corso di Aggiornamento in Genetica Clinica, Genova, gennaio-aprile 2018.

La sottoscritta DIVIZIA MARIA TERESA dichiara di autorizzare al trattamento dei propri dati personali, ai sensi del D.Lgs. n.196 del 2003.

La sottoscritta DIVIZIA MARIA TERESA dichiara, ai sensi del D.P.R. n. 445/2000, che quanto contenuto nel *curriculum vitae* corrisponde al vero.

In fede,

Genova, 24 Aprile 2018



## ELENCO DELLE COMUNICAZIONI A CONGRESSI

- Francesca Giacomelli, Nadia Rosatto, Maria Teresa Divizia, Gianluca Caridi, GianMarco Ghiggeri, Roberto Ravazzolo “Analisi molecolare e funzionale del 5’UTR del gene dell’Osteopontina umana e identificazione di un polimorfismo intronico.” III Congresso Nazionale S.I.G.U. (Società Italiana di Genetica Umana), Orvieto (PG), 29 Novembre-1 Dicembre 2000.
- Divizia MT, Rosaia L, Cirillo Silengo M, Ravazzolo R, Lerone M. “Question mark ears: presentazione di un caso con altre anomalie associate”. IV Congresso Nazionale S.I.G.U. (Società Italiana di Genetica Umana), Orvieto (PG), 28-30 Novembre 2001 (comunicazione orale)
- Francesca Giacomelli, Maria Teresa Divizia, Renato Marciano, Marco Gattorno, Paolo Picco, Roberto Ravazzolo “Studio di varianti polimorfiche nel gene dell’Osteopontina umana” V Congresso Nazionale S.I.G.U. (Società Italiana di Genetica Umana), Verona, 24-27 settembre 2002.
- Francesca Giacomelli, Nadia Rosatto, Maria Teresa Divizia, Roberto Cusano , Gianluca Caridi, Roberto Ravazzolo. “Transcriptional regulatory elements in the 5’ untranslated region of the human osteopontin gene”, XXIX Simposio della società italiana di cancerologia: “Dall’oncologia molecolare alla terapia molecolare”, Genova, 27-30 ottobre 2002.
- Maria Teresa Divizia, Margherita Lerone. “Farmacovigilanza nel periconcepimento”, incontro “Farmacovigilanza e informazione in pediatria”, Genova, 28 giugno 2004 (comunicazione orale).
- Maria Teresa Divizia, Angela Elvira Covone, Anwar Baban, Roberto Ravazzolo, Cristina Cuoco, Margherita Lerone. “Delezione 7q36 in un paziente con colecistite cronica litiasica, note dismorfiche e ritardo psicomotorio”, VII Congresso Nazionale S.I.G.U. (Società Italiana di Genetica Umana), Pisa, 13-16 ottobre 2004.
- Francesca Giacomelli, Renato Marciano, Maria Teresa Divizia, Roberto Ravazzolo. “Un polimorfismo nel promotore dell’Osteopontina influenza il legame del fattore RUNX2”, VII Congresso Nazionale S.I.G.U. (Società Italiana di Genetica Umana), Pisa, 13-16 ottobre 2004.
- Cristina Cuoco, Corrado Torello, Margherita Lerone, Alice Pessagno, Maja Di Rocco and Maria Teresa Divizia. “Subtelomere FISH rearrangements in 150 children with mental retardation and dysmorphic features”, V European Cytogenetics Conference, Madrid, 4-7 giugno 2005.
- A. Selicorni, S. Russo, M. Bottigelli, D. Milani, A. Bentivegna, C. Cavalleri, C. Gervasini, G. Scarano, L. Memo, P. Castronovo, M. Masciadri, M.T. Divizia, C. Sforzini, E. Tarantino, L. Larizza. “Analisi molecolare del gene NIPBL in 40 pazienti italiani affetti da sindrome Cornelia de Lange con ampia variabilità fenotipica”. VIII Congresso Nazionale S.I.G.U. (Società Italiana di Genetica Umana), Chia Laguna (Cagliari), 28 settembre-1° ottobre 2005.
- S. Russo, A. Bentivegna, D. Milani, C. Gervasini, P. Castronovo, F. Cavalleri, M. Masciadri, G. Scarano, L. Memo, M.T. Divizia, C. Sforzini, E. Tarantino, M. Bottigelli, A. Selicorni, L. Larizza. “Eterogeneità allelica del gene NIPBL in una coorte di pazienti con Cornelia de Lange”. VIII Congresso Nazionale S.I.G.U. (Società Italiana di Genetica Umana), Chia Laguna (Cagliari), 28 settembre-1° ottobre 2005.
- A. Selicorni, S. Russo, M. Bottigelli, D. Milani, A. Bentivegna, C. Cavalleri, C. Gervasini, G. Scarano, L. Memo, P. Castronovo, M. Masciadri, M.T. Divizia, C. Sforzini, E. Tarantino, L. La rizza. “Molecular analysis of NIPBL gene in 40 Italian patients affected by Cornelia de Lange syndrome with wide phenotypic spectrum”. Annual meeting of American Society of Human Genetics, Salt Lake City, 25-29 ottobre 2005.
- R. Bocciardi, M.T. Divizia, M. Lerone, F.M. Senes, M. Seri, M. Priolo, A. Adami, F.

Benedicenti, R. Ravazzolo. "Analisi mutazionale del gene *p63* (*tp73l*) in pazienti con sindrome EEC e disordini correlati". IX Congresso Nazionale S.I.G.U. (Società Italiana di Genetica Umana), Lido di Venezia, 8-10 novembre 2006.

- Renata Bocciardi, Maria Teresa Divizia, Margerita Lerone, Filippo Maria Senes, Marco Seri, Manuela Priolo, Andrea Adami, Francesco Benedicenti, Roberto Ravazzolo. "Mutational analysis of the *p63* gene in EEC syndrome and related disorders". European Human Genetics Conference 2007, Nice (France), 16-19 giugno 2007.
- M. Lerone, M.T. Divizia. "Malformazioni congenite e loro inquadramento clinico". Gravidanza Serena: un percorso formativo. La Spezia, 5-7 Novembre 2007 (partecipazione come docente).
- Baban A, Buluggiu A, Divizia MT, Torre M, Bianca S, Calevo MG, Sènès FM, Ravazzolo R, Jasonni V, Lerone M. "Caratterizzazione Fenotipica della Sindrome di Poland". X Congresso Nazionale S.I.G.U. (Società Italiana di Genetica Umana), Montecatini Terme (PT), 14-16 novembre 2007.
- A. Baban, A. Buluggiu, M.T. Divizia, S. Bianca, M. Torre, S. Gimelli, M. Valle, M.G. Calevo, G. Gimelli, F.M. Sènès, R. Ravazzolo, V. Jasonni, M. Lerone. Phenotypic characterization of Poland syndrome based on a series of 122 Patients. European Human Genetics Conference 2008, Barcelona (Spain), 31 maggio-3 giugno 2008.
- Baban, R. Bocciardi, M. Marini, M. Priolo, A. Rossi, S. Gimelli, M. Divizia, R. Ravazzolo, M. Lerone. Holoprosencephaly: phenotypic and molecular aspects in a group of italian patients. 19th European Meeting on Dysmorphology, Strasbourg, France, 4-5 settembre 2008.
- M. Lerone, M.T. Divizia. "Malformazioni congenite e loro inquadramento clinico". Gravidanza Serena: un percorso formativo. La Spezia, 3-5 Novembre 2008 (partecipazione come docente).
- A. Baban, M. Marini, M.T. Divizia, M. Priolo, A. Rossi, S. Gimelli, R. Bocciardi, R. Ravazzolo, M. Lerone. Oloprosencefalia: aspetti clinici, neuroradiologici, e molecolari in un gruppo di pazienti. XI Congresso Nazionale S.I.G.U. (Società Italiana di Genetica Umana), Genova, 23-25 novembre 2008.
- L. Bricco, M.T. Divizia, C. Intra, P. Barabino, A. Baban, L. Marangon, R. Ravazzolo, R. Rossi, M. Lerone. Esperienza dell'Ambulatorio di Genetica Medica dell'Istituto Gaslini di Genova nell'ambito della consulenza teratologica. XI Congresso Nazionale S.I.G.U. (Società Italiana di Genetica Umana), Genova, 23-25 novembre 2008.
- M.T. Divizia, M. Lerone, L. Bricco, F. Napoli, C. Torello, R. Ravazzolo, A. Baban, C. Cuoco. Traslocazione criptica sbilanciata der(12)t(8;12)(qter;qter) in un paziente con ritardo mentale e dismorfismi. XI Congresso Nazionale S.I.G.U. (Società Italiana di Genetica Umana), Genova, 23-25 novembre 2008.
- A. Baban, M. Pelegri, M. T. Divizia, N. Vercellino, L. Bricco, G. Gimelli, E. Priolo, A. Rimini, A. Rossi, S. Gimelli, R. Ravazzolo, G. Pongiglione, M. Lerone, P. Dal monte. Phenotypic characterization of PHACE(S) Association, first Italian study based on Eight patients. European Human Genetics Conference 2009, Vienna, Austria, 23-26 maggio 2009.
- L. Bernardini, S. Gimelli, C. Gervasini, M. Carella, A. Baban, G. Frontino, G. Barbano, M. T. Divizia, L. Fedele, A. Novelli, F. Lalatta, B. Dalla piccola. Recurrent microdeletion at 17q12 as a cause of Mayer-Rokitansky-Kuster-Hauser (MRKH) syndrome: two case reports. European Human Genetics Conference 2009, Vienna, Austria, 23-26 maggio 2009.
- A. Baban, M. Torre, M. T. Divizia, A. Buluggiu, S. Bianca, S. Gimelli, N. Catena, L. Bricco, S. Costanzo, G. Gimelli, F. M. Sènès, M. G. Calevo, M. Valle, R. Ravazzolo, V. Jasonni, M. Lerone. Phenotypic Characterization of Poland Syndrome Based on a Series of 180 Patients. 59th Annual Meeting of American Society of Human Genetics, Honolulu, Hawaii, 20-24 ottobre 2009.
- M. Lerone, M.T. Divizia. "Malformazioni congenite e loro inquadramento clinico". Gravidanza Serena: un percorso formativo. La Spezia, 16 Novembre 2009 (partecipazione

come docente).

- M. Lerone, M.T. Divizia. “Patologie da difetto di metilazione”. Gravidanza Serena: un percorso formativo. La Spezia, 8 Novembre 2010 (partecipazione come docente).

La sottoscritta DIVIZIA MARIA TERESA dichiara di autorizzare al trattamento dei propri dati personali, ai sensi del D.Lgs. n.196 del 2003.

La sottoscritta DIVIZIA MARIA TERESA dichiara, ai sensi del D.P.R. n. 445/2000, che quanto contenuto nel *curriculum vitae* corrisponde al vero.

In fede,

Genova, 24 Aprile 2018