

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome Izzi Claudia

Data di nascita 27/01/1973

Qualifica Dirigente medico

Amministrazione AZIENDA OSPEDALIERA SPEDALI CIVILI - BRESCIA

Incarico attuale UO Diagnosi Prenatale

Numero telefonico dell'ufficio 0303995814

Fax dell'ufficio 0303996027

E-mail istituzionale diagnosi.prenatale@spedalicivili.brescia.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio

Luglio 1999 - Laurea in Medicina e Chirurgia, Università di Brescia, voto 110/110

Altri titoli di studio e professionali

Dicembre 2003 - Diploma di Specializzazione in Genetica Medica, Università di Brescia, voto 50/50 con lode

Esperienze professionali (incarichi ricoperti) -

- Incarico di collaborazione coordinata e continuativa con gli Spedali Civili di Brescia, presso la Divisione di Nefrologia, al fine di supportare l'attività di ricerca connessa al "Programma FIRB n.RBNEO13JYM-004 post-genoma- Identificazione di alterazioni molecolari implicate nello sviluppo di malattie comuni e rare", Responsabile Scientifico Prof. Francesco Scolari.

- Incarico di prestazione libero professionale con l'Ospedale San Matteo di Pavia nel progetto CARIPLO "Amiloidosi da Apolipoproteina A1", Responsabile Scientifico Prof. G. Merlini al fine di offrire la consulenza genetica agli affetti da amiloidosi ereditaria e ai loro familiari.

- Incarico di prestazione occasionale presso l'IRCCS S. Raffaele di Milano per lo "Studio familiare di forme recessive di paraplegia spastica ereditaria"

- Contratto di Prestazione d'opera occasionale a carattere "eccezionale" con l'Università degli Studi di Brescia, Dipartimento di Medicina Sperimentale ed Applicata, per coordinare gli studi genetici dello "Studio degli isolati geografici della provincia di Brescia" nell'isolato di Cevo.

- Contratto di Consulenza Libero Professionale, ruolo interdipartimentale di medico genetista con gli Spedali Civili di Brescia, presso la U.O di Diagnosi Prenatale, Dipartimento Ostetrico-Ginecologico e Divisione di Nefrologia.

- Dirigente Medico di I livello a tempo indeterminato presso la UO di Diagnosi Prenatale degli Spedali Civili di Brescia e la Seconda Divisione di Nefrologia e Dialisi del presidio di Montichiari.

Capacità linguistiche Lingua Livello Parlato Livello Scritto

Inglese ottimo ottimo

Tedesco scolastico scolastico

Francese scolastico scolastico

Capacità nell'uso delle tecnologie

Buona conoscenza dei programmi office, utilizzo del computer e di internet come strumento di ricerca, studio e lavoro

Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)

- Partecipazione in qualità di UDITORE a numerosi corsi, seminari e congressi Nazionali e Internazionali relativi alla genetica medica, alle malattie genetiche renali, alla diagnosi prenatale, allo studio delle malattie multifattoriali

- Partecipazione in qualità di RELATORE a corsi e convegni relativi a nefriti tubuloibterstiziali ereditarie, nefropatia a depositi mesangiali di IgA, malattie cistiche renali, malformazioni delle vie urinarie, cardiopatie congenite, displasie scheletriche

- Autrice di: 5 capitoli di libri; 13 articoli su riviste indicizzate relative principalmente a nefriti tubulointerstiziali ereditarie, nefropatia a depositi mesangiali di IgA, malattie cistiche renali, malformazioni delle vie urinarie

Ultime 3 pubblicazioni rilevanti:

- **Izzi C**, Ravani P, Torres D, Prati E, Viola BF, Guerini S, Foramitti M, Frascà G, Amoroso A, Ghiggeri GM, Schena FP, Scolari F. *IgA nephropathy: the presence of familial disease does not confer an increased risk of progression*. Am J Kidney Dis 2006 May;47(5):761-9.

- Sanna-Cherchi S, Caridi G, L. Weng PL, Dagnino M, Seri M, Konka A, Somenzi D, Carrea A, **Izzi C**, Casu D, Allegri L, Schmidt-Ott KM, Barasch J, Scolari F, Ravazzolo R, Ghiggeri GM, and Gharavi AG. *Localization of a Gene for Nonsyndromic Renal Hypodysplasia to Chromosome 1p32-33*. Am J Hum Genet 2007; 80:539-49.
- Weng PL, Sanna-Cherchi S, Hensle T, Shapiro E, Werzberger A, Caridi G, **Izzi C**, Konka A, Reese AC, Cheng R, Werzberger S, Schlusser RN, Burk RD, Lee JH, Ravazzolo R, Scolari F, Ghiggeri GM, Glassberg K, Gharavi AG. *A recessive gene for primary vesicoureteral reflux maps to chromosome 12p11-q13*. J Am Soc Nephrol. 2009 Jul;20(7):1633-40

-