|  |
| --- |
| Dichiarazione sostitutiva**DELL'ATTO DI NOTORIETA'**(Art. 47 - D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445) La Sottoscritta Casile Girolama nato a Reggio Calabria l’1/03/1958residente a Reggio Calabria in Via Ciccarello Caprai, n° 31consapevole che chiunque rilascia dichiarazioni mendaci è punito ai sensi del codice penale e delle leggi speciali in materia, ai sensi e per gli effetti dell'art. 76 D.P.R. n. 445/2000**DICHIARA****Informazioni personali**Di svolgere la propria attività lavorativa in qualità di Dirigente Biologo presso l’Unità Operativa Genetica Medica Dell’Azienda Ospedaliera B.M.M. di Reggio Calabria dal 04/02/2004 a tutt0ggi.Di avere ottenuto l’Incarico di alta Specialità “Diagnosi citogenetica pre-natale e post-natale” giusta DDG 267 del 20/04/2009.Tel. 0965.397296Fax. 0965.397350e-mail minaca@hotmail.itIscritta all’ Ordine Nazionale dei Biologi dal 06/04/1984 a tutt’oggi con n.° d’Ordine 019918.**Appartenenza a Società Scientifiche:**A.I.C.M.: Associazione Italiana di Citogenetica Medica.S.I.G.U.: Società Italiana di Genetica Medica.**Corso di studi**A. Scol. 75-76 Maturità Scientifica.25/06/1981 Laurea in Scienze Biologiche presso l’Università degli studi di Messina.07/11/1987 Specializzazione in Microbiologia Applicata presso l’Università degli studi di Messina.13/12/2002 Specializzazione in Genetica Medica presso l’Università degli studi “G. D’Annunzio di Chieti.**Periodo di studio all’estero**15/03/88-15/06/88 Medical University of South Carolina, Dpt. Of Basic and Clinical Immunology and Microbiology, 171 Ashley Ave. Charleston S.C. 29425 U.S.A.**Esperienza Professionale**Dal 06/04/1984 al 09/03/1991 presso Laboratori di Analisi Convenzionati con la RegioneCalabria.Dal 18/03/1991 al 03/02/2004, Biologo Convenzionato esterno con le U.S.S.L. 29 e 31confluite nella A.S.S.L. 11 della Regione Calabria. Dal 02/03/1998 al 01/09/1998, Convenzione regolante il proprio incarico con L’AziendaOspedaliera B.M.M., in sinergia con il Primario di Genetica Medica Dr. Carmelo Laganà.**Capacità linguistiche**: Inglese scolastico.**Capacità e competenze organizzative:**Coordinamento del personale dell’area biologica e tecnica per la redazione delle singole procedure finalizzate al controllo di qualità e al mantenimento della qualità raggiunta nel settore “Diagnosi citogenetica pre-natale e post-natale”.**Capacità e competenze tecniche:**Utilizzo routinario di strumentazione complessa per determinazioni analitiche e gestione dei sistemi informativi installati presso presso l’Unità Operativa Genetica Medica Dell’Azienda Ospedaliera B.M.M. di Reggio Calabria**Partecipazione a corsi di aggiornamento e convegni scientifici**1) Workshop “Sviluppi tecnologici e sperimentali della citometria a flusso” —Messina,10/10/1988.2) Corso di aggiornamento teorico-pratico in Parassitologia — Reggio Calabria,10/03/1990.3) I Congresso Nazionale S.N.U.B.C.I. “Il biologo Ambulatoriale: Ambiente e Sanità” Palermo, 24-26 Maggio 1991.4) IV Congresso Internazionale Ordine Nazionale dei Biologi” I problemi della modernaBiologia: Ecologia, Microbiologia Analitica di laboratorio, Biotecnologia” Sorrento (NA), 4-5-6 Ottobre 1991.5) V Congresso Internazionale Ordine Nazionale di Biologi “Ecotossicità dei pesticidi, Analitica di laboratorio, Biotecnologia” — Riva del Garda (TN) 22/25 Ottobre 1992.6) Corso di aggiornamento teorico-pratico in Parassitologia degli alimenti, Campora 5. Giovanni- Amantea (CS) 14/17/ Ottobre 1993.7) VII Congresso Internazionale Ordine Nazionale dei Biologi “L’Approccio integrato della moderna biologia: uomo, territorio, ambiente” Vieste (FG) 22/25 Settembre 1994.8) VIII Congresso Internazionale Ordine Nazionale dei Biologi “Igiene dell’ambiente e del territorio” Isola Capo Rizzuto (Crotone), 28 Sett. —01 ott. 1995.9) V Congresso Nazionale S.N.U.B.C.I. “La professionalità del Biologo Ambulatoriale nella gestione dei servizi territoriali” Maratea 25-27 Aprile1996.10) IX Congresso Internazionale Ordine Nazionale dei Biologi “Alimenti, Nutrizione eCosmetici: Problematiche scientifiche e prospettive professionali” Grado (Gorizia) 10/13 Settembre 1996.11) Società Campano Calabro Lucana di Ostetricia e Ginecologia “La Patologia congenita fetale precoce — La ginecologia nell’adolescenza” Reggio Calabria22-23 Marzo 1997.12) “Nuove tecnologie per l’Analisi del DNA” Catania 29 Maggio 1997.13)Associazione Scientifica Biologi Calabresi “Screening prenatali per le cromosomopatie e i difetti del tubo neurale. Attualità, prospettive e limiti” Squillace (CZ) 15 Settembre 1997.14) XII Congresso Nazionale FISME “Federazione Italiana per lo studio delle Malattie Ereditarie” Spoleto, 12-14 Novembre 1997.15) C.L.E.S Regione Calabria A.S.L.6 “la sindrome di Down” Lametia Terme 6 Dic. 1997.16) IX Convegno Istituto Superiore di Sanità “Recenti acquisizioni in tema di gravidanza a rischio” Roma 5 Giugno 1998.17) Collegio Provinciale delle Ostetriche (CZ) Convegno su “Diagnosi prenatale e tecniche di fecondazione assistita” Catanzaro 6 Giugno 1998.18) IX Corso residenziale di Genetica Medica San Giovanni Rotondo 10-12 Giugno 1999.19)1 Workshop in Genetica Medica “Diagnosi prenatale, poliabortività, sterilità maschile”, Motta San Giovanni (RC) 18 Settembre 1999.20) Convegno su “Le neurofibromatosi del bambino” Azienda Ospedaliera B.M.M. 4 Marzo 2000.21) Corso di aggiornamento professionale multidisciplinare in Genetica Medica U.O. di Genetica Medica —“La genetica dei tumori”Azienda Ospedaliera B.M.M. 15 Apr. 2000.22) Corso di aggiornamento professionale multidisciplinare in Genetica Medica U.O. di Genetica Medica —“La Genetica del ritardo mentale” Azienda Ospedaliera B.M.M. 13 Mag. 2000.23) XI Convegno Istituto Superiore di Sanità “Recenti acquisizioni in tema di gravidanza a rischio” Roma 5 Maggio 2000.24) X Corso residenziale di Genetica Medica San Giovanni Rotondo 15-17 Giugno 1999.25) Corso sulla Qualità nel laboratorio di Genetica Medica. Messina – 2009.**Abstracts presentati ad incontri scientifici**1) Loddo, G. Casile, N. Serrao, F.M. Salmeri and D.Teti. Cholesterol Homeostasis during lymphocytes activation. 7th Intemational Congress oflmmunology, 30 Jul. — 5 Aug 1989. Berlin West.2) C. Laganà, E. Roccabruna, 5. Rullo, G. Casile.La consulenza genetica nel laboratorio di citogenetica.Atti I convegno del registro Italiano delle Anomalie Cromosomiche.Padova 04/07/1994.3) C. Laganà, A. Quartuccio, V. Bognoni, G. Casile. Diagnosi prenatale di artrogriposi multipla congenita.X Congresso Nazionale FISME, Spoleto 20-23 Settembre 1995.4) C. Laganà, A. Quartuccio, V. Bononi, G. Casile G.M. Abramo. Diagnosi prenatale di diplasia camptomelica.X Congresso Nazionale FISME, Spoleto 20-23 Settembre 1995.5) G. Casile, S. Rullo, C. Clausi, C. Laganà19 casi di sindrome di Down su 720 diagnosi prenatali su liquido amniotico eseguite sudonne calabresi nei primi sette mesi del 1997.XI Congresso Nazionale FISME, Spoleto 12-14 Novembre 1997.O. Casile, A. Itri, C. Laganà.6) Consulenza genetica di gruppo nella diagnosi prenatale: Importanza, modalità, analisi dei risultati.XII Congresso Nazionale FISME, Spoleto 12-14 Novembre 1997.7) G, Casile, C. Muzzupappa, R. Di Noi, C. Mammì, C. Laganà.Traslocazioni reciproche e robertsoniane in 2250 amniocentesi. I Congresso Nazionale SI.G.U., Spoleto 30 Sett. — 3 Ott. 1998.8) G. Casile, C. Muzzupappa, R. Di Noi, E Saccà, C. Mammì, C. Laganà. Sindrome della feminilizzazione testicolare in 3 fratelli.I Congresso Nazionale S.I.G.U., Spoleto 30 Sett. —3 Ott. 1998.9) D.Mangiameli, G.Casile, B.Raso, C.Muzzipappa, R.Di Noi, A.Lo Giudice C.Laganà. Inversione pericentrica familiare Inv.(8) (P23Q1 1) in diagnosi prenatale.II Congresso Nazionale S.I.G.U., Orvieto 29 Sett. — 1 Ott. 1999.10) G.Casile, D.Mangiameli, R.Di Noi, M.C.Cannatà, T.Carbonaro, C.Mammì, C.Laganà. Doppia trisomia (48,XXX,+ 18) e doppia trisomia 48,XX,+9,+ 18)II Congresso Nazionale S.I.G.U., Orvieto 29 Sett. — I Ott. 1999.11 ) C. Muzzupappa, G. Casile, M.C.Cannatà, D. Mangiameli, C. Laganà. Cromosoma Y satellitato familiare in 4 generazioni.II Congresso Nazionale S.I.G.U., Orvieto 29 Sett. — I Ott. 1999.12) C. Laganà, C. Mammì, O. Casile, M. Cannatà, C. Muzzupappa, M. D’Errigo. La consulenza genetica nelle aneuploidie omogenee dei cromosomi sessuali.presentato all’ XI Convegno Istituto Superiore di Sanità “Recenti acquisizioni in tema di gravidanza a rischio” Roma 5 Maggio 2000.13) Mammì C., Casile G., Muzzupappa C., Cannatà M.C., Laganà C., Cuzzola M., Cuzzocrea A., Procopio F., Morabito F., Iacopino P.Metodo di analisi del chimerismo cellulare in soggetti sottoposti a trapianto di cellule staminali ematopoietica mediante PCR Fluorescente quantitativa.III Congresso Nazionale S.I.G.U., Orvieto 29 -30 Nov. 1 Dic. 2000.14) Mammì C., Casile G., Muzzupappa C., Cannatà M.C., Laganà C.Diagnosi rapida di aneuploidia dei cromosomi 21,13,18, X,Y su amniociti non coltivati mediante QF-PCR di STRs (ABI Prism)III Congresso Nazionale S.I.G.U., Orvieto 29 -30 Nov. 1 Dic. 2000.15) Cannatà M.C., Mammì C.,Muzzupappa C., Casile G., Borruto S., Saccà F., Laganà C.Diagnosi in QF-PCR (PCR Fluorescente Semiquantitativa) su cellule di liquido Amniotico non coltivate di un caso di triploidia 69, XXY.IV Congresso Nazionale S.I.G.U., Orvieto 28 -30 Nov. 2001.16) D’Errigo M.G., Mammì C., Muzzupappa C., Cannatà M.C., Casile G., Laganà C.Cariotipo fetale 45, X – Y, der (15) t (Y;15) (q 12;q11) in amniocentesi in un feto con padre carrier di traslocazione robertsoniana 13/15. IV Congresso Nazionale S.I.G.U., Orvieto 28 -30 Nov. 2001.17) Casile G., Mannì., D’Errigo M.G., Dim N oi R., Saccà F., Laganà C:Diagnosi prenatale di trisomia 22 a mosaico in amniocentesi; descrizione di un casoIV Congresso Nazionale S.I.G.U., Orvieto 28 -30 Nov. 2001.18) Priolo M., Mammì C., Casile G., D’errigo M.G., Laganaà C.Sindrome mal formativa trasmessa con modalità dominante e caratteristiche sovrapponibili a sindrome di Dubowitz.IV Congresso Nazionale S.I.G.U., Orvieto 28 -30 Nov.2001.19) Mammì C., Muzzupappa C., Casile G., Cannatà M.C., Laganà C., Oriana V., Sottilotta G., Piroammli A., Luise F., Trapani Lombardo V.Nuova metodologia in elettroforesi capillare fluorescente (ABI Prism 310) per lo studio dei polimorfismi genici relativi alla trombofilia genetica.IV Congresso Nazionale S.I.G.U., Orvieto 28 -30 Nov. 2001.20) Mammì C., Bova I., Priolo M., Di Noi R., Casile G., Laganà C:Diagnosi post-natale di aneuploidia 48, XXYY e conferma molecolare di doppia non disgiunzione meiotica paterna.V Congresso Nazionale S.I.G.U., Verona 24 -27 Sett. 2002.21) Cannatà M.C., Mammì C., Casile G., Muzzupappa C:, Bumbaca R., Laganà C.Diagnosi prenatale in QF-PCR di trisomia 18 a mosaico da non disgiunzione meiotica MaternaV Congresso Nazionale S.I.G.U., Verona 24 -27 Sett. 2002.22) Muzzupappa C., Mammì C., Cannatà M.C., Casile G., Laganà C.Genotipizzazione batterica di strain a fini epidemiologici: infezione umana da bartonellaV Congresso Nazionale S.I.G.U., Verona 24 -27 Sett. 2002.23) Priolo M., Tripodi G., Tedeschi A., Pierluigi M., Casile G., Zerega G. Laganà C.Convulsioni febbrili associate ad ipocalcemia transitoria e persistente nell’adolescenza in un paziente con delezione q 11.2: primo caso in letteratura. V Congresso Nazionale S.I.G.U., Verona 24 -27 Sett. 2002.24) Casile G., Mammì C., Cannatà M.C., D’Errigo M.G., Saccà F., Parisi L. Laganà C.Diagnosi prenatale in amniocentesi di trisomia 16 a mosaico dopo tri-test positivo per alfa feto proteina e beta HCG aumentate.V Congresso Nazionale S.I.G.U., Verona 24 -27 Sett. 2002.25) D’Errigo M.G., Casile M. Priolo M. Mammì C., Corrado F., Cannatà M.M., Laganà C.Cariotipo fetale 47, XY, + invdup 22 in amniocentesi.V Congresso Nazionale S.I.G.U., Verona 24 -27 Sett. 2002.26) Priolo M., Casile G., D’Errigo M.G., Laganà C.Agenesia/Ipoplasia Polmonare, microftalmo e difetto diaframmatico (PMD): descrizione di un nuovo casoVI Congresso Nazionale S.I.G.U., Verona 24 -27 Sett. 2003.27) Muzzupappa C., Mammì C. Casile G., Cannatà M.C., Grasso M., Laganà C.MS-PCR del promotore di FMR1 in un soggetto affetto da Sindrome dell’X fragile con mosaicismo di metilazione al Soutern blotVI Congresso Nazionale S.I.G.U., Verona 24 -27 Sett. 2003.28) Mammì C., Priolo M., Casile G., d’Errigo M.G., Laganà C.Diagnosi pre-natale su liquidoi amniotico nella sindrome di Pallister-Killian: identificazione in QF-PCR di tetrasomia i(12p) e non disgiunzione meiotica maternaVI Congresso Nazionale S.I.G.U., Verona 24 -27 Sett. 2003.29) Priolo M., Casile G., Bova I., D’Errigo M.G., Bumbaca R., Laganà C.Asimmetria corporea e cranica, note dismorfiche, ritardo mentale e autismo in un paziente con sospetta sindrome di Fine- LubinskyVII Congresso Nazionale S.I.G.U., Pisa 13-15 Ott. 2004.30) Priolo M., Rossi E., Casile G., Mammì C., Di Noi R., Giuffardi O., Laganà C.Complesso polimarformativo, ritardo di crescita, pre e post natale, sordità, ritardo mentale in paziente con ricorrenza di micro duplicazione citogenetica in famigliaVII Congresso Nazionale S.I.G.U., Pisa 13-15 Ott. 2004.31) Mammì C., Morabito F., Cannatà M.C., Priolo M., Bova I., Callea V., Casile G., Nobile F., Laganà C.Analisi mutazionale in IgVH nella B-CLL selezione antigenica e prognosi clinicaVII Congresso Nazionale S.I.G.U., Pisa 13-15 Ott. 2004.32) Mammì C., Casile G., Bova I., D’Errigo M.G., Laganà C.Utilità della QF-PCR nella diagnostica citogenetica su prodotti abortiviVIII Congresso Nazionale S.I.G.U., Chia Laguna Domus De Maria - Cagliari 28 -30 Sett. 2005.33) Mammì C., Priolo M., D’Errigo M.G., Casile G., Di Noi R., Gattuso M. Laganà C.Alta incidenza delle varianti trombofiliche FV Leiden e G20210A Protrombina in un gruppo di controllo di donatori di sangue in CalabriaVIII Congresso Nazionale S.I.G.U., Chia Laguna Domus De Maria - Cagliari 28 -30 Sett. 2005.34) Priolo M., Mammì C., Casile G., Cannatà M.C., Laganà C.Siringomielia isolata sintomatica in un paziente con sindrome di Niikawa-Kuroki: primo caso in letteraturaVIII Congresso Nazionale S.I.G.U., Chia Laguna Domus De Maria - Cagliari 28 -30 Sett. 2005.35) Mammì C. Casile G., Ligato R., Bumbaca R., Laganà C.Determinazione delle mediane per l’alfa-fetoproteina su liquido amniotico nel secondo trimestre di gravidanza.IX Congresso Nazionale S.I.G.U., Lido di Venezia 8 – 11 Nov. 200636) Casile G,Bova I., Cannatà M.C., D’Errigo M.G., Di Noi R., Vacalebre C., Laganà C.Fattori di rischio e loro incidenza percentuale in diagnostica prenataleIX Congresso Nazionale S.I.G.U., Lido di Venezia 8 – 11 Nov. 200637) Casile G., Mammì C., Bumbaca R., Bova I., Cannata` M.C., D`Errigo M.G., Vaccarella S2., Lagana` C.IX Congresso Nazionale S.I.G.U., Lido di Venezia 8 – 11 Nov. 2006QF-PCR su liquido amniotico in popolazione ad alto rischio genetico per cromosomopatia fetale: uno studio prospettico su 370IX Congresso Nazionale S.I.G.U., Lido di Venezia 8 – 11 Nov. 200638) C. MAMMI1, G. CASILE1, M. G. D ERRIGO1, R. DI NOI1, C. VACALEBRE1, R. BUMBACA1, M. GATTUSO1, C. LAGANA1Analisi in QF-PCR di liquido amniotico e definizione delle classi di rischio cromosomico da sottoporre a test rapidoX Congresso Nazionale S.I.G.U., Montecatini 14 – 16 Nov. 200739) M. Priolo, G. Casile, R. Ligato, R. Di Noi, R. Bumbaca, G. Repaci, C. LaganaMLPA come metodica di screening di aneuploidie e sbilanciamenti cromosomici in aborti spontanei. La nostra esperienza X Congresso Nazionale S.I.G.U., Montecatini 14 – 16 Nov. 200740) C. Mammì, G. Casile, C. Vacalebre, R. Ligato, M. Gattuso, G, Calcagno, P. Gasparone, C. LaganàMutazioni del gene MEFV ed analisi genetica di popolazione in una coorrte di pazienti italiani.XI Congresso Nazionale S.I.G.U., Genova 23 – 25 Nov. 200841) C. mammì. G. Casile, R. Bumbaca, M.G. D’Errigo, R. Di Noi, G. Marcì, C. LaganàSviluppo di un test con metodologia TaqMan per la identificazione rapida di polimorfismi nel gene TPMTXI Congresso Nazionale S.I.G.U., Genova 23 – 25 Nov. 200842) C. Mammì, G. Casile, R. Ligato, C. Vacalebre, D. Lo Presti2, C. LaganàDIABETE NEONATALE TRANSITORIO E DIFETTO DI METILAZIONE IN "6q24"XII Congresso Nazionale S.I.G.U., Torino 8-10 Nov. 2009**Relazioni su invito**1. Corso di aggiornamento in Genetica Medica per medici di base 4 Ott. 2003 Ordini dei medici chirurghi e degli odontoiatri di Reggio Calabria.
2. Workshop su sindrome di Down screening e diagnosi 16 Feb. 2006 – Lametia Terme
3. Master in innovazioni in ingegneria biomedica nell’ambito del modulo “Ingegneria Genetica” 29 Ott. 2004 Università degli studi mediterranei di Reggio Calabria – Facoltà di Ingegneria – Az. Osp. B.M.M.

**Pubblicazioni** 1. [Priolo M, Casile G, Laganà C.](http://www.ncbi.nlm.nih.gov/sites/entrez?Db=pubmed&Cmd=ShowDetailView&TermToSearch=15127767&ordinalpos=1&itool=EntrezSystem2.PEntrez.Pubmed.Pubmed_ResultsPanel.Pubmed_RVDocSum)

Pulmonary agenesis/hypoplasia, microphthalmia, and diaphragmatic defects: report of an additional case.Clin Dysmorphol. 2004 Jan;13(1):45-6. PMID: 15127767 [PubMed - indexed for MEDLINE]1. Borruto F.A., Messineo G., Borruto P., Petraroli C., Bumbaca R., Casile G., Mammì C., Laganà C.

Determinazione delle mediane per l’alfa-fetoproteina su liquido amniotico nel secondo trimestre di gravidanzaLigandassay Vol. 10 n.° 1 29-32 - Marzo 20051. Borruto P., Martino M.G., Petraroli C., Musitano P., Ciani V., Casile G., Bumbaca R:, Mammì C., Laganà C.

Valori di alfa-fetoproteina su liquido amniotico di feti affetti dalla sindrome di DownLigandassay Vol. 13 n.° 4 328-331 - Dicembre 2008Esente da imposta di bollo ai sensi dell'art. 37 D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 455 |

 Casile Dott.ssa Girolama

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 25 Gennaio 2010 |   | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Firma del dichiarante (per esteso e leggibile)\* |
| \* La firma non va autenticata, né deve necessariamente avvenire alla presenza dell'impiegato dell'Ente che ha richiesto il certificato. |