



**SAN GIUSEPPE MOSCATI - AVELLINO**

AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE

## MODELLO PER IL CURRICULUM VITAE

### INFORMAZIONI PERSONALI

Cognome	Nome	<b>D'Avanzo Maria Gabriella</b>
Data di nascita		<b>31 maggio 1951</b>
Qualifica		<b>Dirigente Medico II livello</b>
Amministrazione		<b>A.O.R.N. San G. Moscati</b>
Incarico attuale		<b>Direttore U.O.C. Genetica Medica</b>
Numero telefonico dell'ufficio		<b>0825-203432</b>
Fax dell'ufficio		<b>0825-203458</b>
E-mail istituzionale		<b>gadavano@aosgmoscati.av.it</b>

### TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

Titolo di studio	<b>1978 - Laurea in Medicina e Chirurgia conseguita presso l'Università degli Studi di Napoli "Federico II"</b>
Altri titoli di studio e professionali	<b>1980 - Corso di Perfezionamento in Psicologia e tratti comportamentali</b> <b>1981- Specializzazione in Ematologia Clinica e di Laboratorio conseguita presso L'Università degli Studi di Modena</b> <b>1986 – Specializzazione Ospedaliera presso l'ospedale Cardarelli di Napoli in Genetica Medica</b>
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	<b>1976/1980 – Ricercatore in Clinica Medica presso l'Università degli Studi di Napoli "Federico II"</b>

	<p><b>1993/2000 – Ricerca Clinica presso il Dipartimento di Genetica Molecolare dell’Università degli Studi di Firenze</b></p> <p><b>1997/2004 – Collaborazione con i Prof.ri Robert Gorlin e Michael Cohen</b></p> <p><b>1991/1999 – Primario f.f. della U.O.C. di Genetica Medica A.O.R.N. “S.G. Moscati”</b></p> <p><b>1994/tutt’oggi – Direttore Centro Regionale Diagnosi e Terapia Bassa Statura</b></p> <p><b>1999-/tutt’oggi- Direttore U.O.C. Genetica Medica</b></p> <p><b>2000-/tutt’oggi – Referente Centro Regionale Malattie Rare</b></p> <p><b>2003 – Ha istituito con atto notarile la 1° Associazione Italiana per tutte le Malattie Rare che ha come unico scopo quello di essere al servizio delle persone affette da Patologie Rare: Presidente A.R.P.A.Gen. onlus (Associazione, Ricerca, Prevenzione, Assistenza, Malattie Genetiche)</b></p> <p><b>2004– Ha fondato la 1° rivista scientifica di Genetica sul territorio nazionale “Il giornale del linguaggio universale: DNA e ...” della quale è Direttore Scientifico (Autorizzazione Trib. di Avellino n°445 del 15/05/06)</b></p> <p><b>Referente Aziendale Malattie Rare (Prescrizione e Certificazione Malattia Rara)</b></p> <p><b>Referente per la Diagnosi della Sindrome KBG</b></p> <p><b>Referente per la Diagnosi e terapia della Malattia di Fabry</b></p> <p><b>Referente per la Diagnosi e terapia della Mucopolisaccaridosi II</b></p> <p><b>Direttore Laboratorio A.R.P.A.Gen. che si occupa di : Indagini di riconoscimento/disconoscimento di paternità- Esame molecolare per la predisposizione alla Malattia Celiaca – Esame molecolare per predisposizione al Diabete – Screening di base per sospetta Malattia di Fabry</b></p>
Capacità linguistiche	<p><b>Ottima conoscenza della lingua francese parlata e scritta</b></p> <p><b>Buona conoscenza dell’inglese scientifico</b></p>
Capacità nell’uso delle tecnologie	<p><b>Buone capacità nell’uso del pacchetto Windows</b></p>
Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)	<p><b>Dagli anni ’80 organizza e presiede annualmente Convegni di Genetica sulle Malattie Rare e di Endocrinologia Genetica con rilascio di ECM</b></p> <p><b>Relatore, moderatore nei convegni scientifici nazionali ed esteri</b></p> <p><b>Autore di più di 100 lavori scientifici, pubblicati in riviste internazionali e prestigiose riviste nazionali</b></p> <p><b>Essendo Direttore Scientifico della rivista “Il giornale del linguaggio universale: DNA e ...” ha contatti di lavoro con</b></p>

	<p>prestigiosi ricercatori nazionali ed esteri che fanno parte del Comitato Scientifico, con i quali svolge attività di ricerca. E' in stampa il VII numero della rivista; per riceverlo consultare il sito <a href="http://www.giornaledellinguaggiouniversale.it">www.giornaledellinguaggiouniversale.it</a></p> <p>E' nella Commissione Scientifica SIGU per la Qualità delle Strutture di Genetica.</p> <p>E' orgogliosa di aver istituito nel 1994 presso l'A.O.R.N. "S.G.Moscati" il 1° DH specifico per Malattie Rare con annesso Centro Regionale per la Diagnosi e Terapia della Bassa Statura.</p> <p>Nel 2003 ha elaborato lo Screening Combinato (PAPP-A, freeβHCG, Traslucenza Nucale, Visualizzazione Ossa Nasali, previa Consulenza e visita genetica) per la diagnosi precoce di Cromosopatie in gravidanza.</p> <p>E' socia delle Società più importanti del settore, nazionali ed estere.</p>
--	---