

“LA SOTTOSCRITTA TORTORA CRISTINA NATA A NAPOLI IL 04/12/1981 CONSAPEVOLE DELLE SANZIONI PENALI RICHIAMATE DALL'ART. 76 DEL DPR 28/12/2000 N. 445, IN CASO DI DICHIARAZIONI MENDACI, E DI USO DI ATTI FALSI E CONSAPEVOLE DELLA DECADENZA DEI BENEFICI EVENTUALMENTE CONSEGUITI A SEGUITO DI DICHIARAZIONI NON VERITIERE, COSÌ COME PREVISTO DALL'ART. 75 DEL DPR 445 DEL 28 DICEMBRE 2000, DICHIARA SOTTO LA SUA PERSONALE RESPONSABILITÀ AI SENSI DELL' ART. 46 E 47 DEL DPR 445/2000 DI ESSERE IN POSSESSO DEL SEGUENTE CURRICULUM”.

**DOTT.SSA CRISTINA TORTORA**

Medico Chirurgo  
Specialista in Genetica Medica

CURRICULUM VITAE



### **Informazioni personali**

**Nome / Cognome** Cristina Tortora

**Indirizzo** Via Ugo Foscolo, 13 – 80046 San Giorgio a Cremano (NA)

**Telefono** 081-7711866 347-7371454

**E-mail** [cristinatortora@hotmail.it](mailto:cristinatortora@hotmail.it) [cristinatortora@pec.it](mailto:cristinatortora@pec.it)

**Nazionalità** italiana

**Data di nascita** 04/12/1981

### **Esperienza professionale**

Date (da-a): 01/08/2020 – tutt'oggi

Nome e indirizzo del datore di lavoro: Ospedale Spaziani di Frosinone

Tipo di azienda o settore: SSN

Tipo di impiego: Dipendente a tempo determinato

Principali mansioni e responsabilità: Dirigente Medico in Pediatria

Date (da-a): 11/09/2019 – 06/03/2020

Nome e indirizzo del datore di lavoro: Eurofins Genoma Group – Milano, Via Cialdini 16 – CAP 20161

Tipo di azienda o settore: laboratorio medico accreditato di Genetica e Biologia Molecolare

Tipo di impiego: Attività di libero professionista

Principali mansioni e responsabilità: Medico consulente e addetto ai prelievi ematici, con regime orario di almeno 25 ore settimanali.

Date (da-a): 03/2019 – 06/2019

Curriculum vitae di Tortora Cristina

Nome e indirizzo del datore di lavoro: AVIS (Associazione Volontari Italiani del Sangue) di Napoli, Via Cesare Rosaroll 21, CAP 80139

Tipo di azienda o settore: Sanità privata senza scopo di lucro

Tipo di impiego: Attività di libero professionista

Principali mansioni e responsabilità: Medico responsabile della selezione dei donatori di sangue. Ho partecipato a circa 20 sedute di raccolta della durata 4-5 ore ognuna

Date (da-a): **08/2013 – 07/2018**

Nome e indirizzo del datore di lavoro:

- Unità Operativa Complessa di Genetica Medica dell'AOU Federico II di Napoli
- Unità Operativa di Genetica Clinica Pediatrica dell'AOU Federico II di Napoli
- Unità Operativa di Genetica Medica dell'AORN Cardarelli di Napoli
- Unità Operativa di Genetica Medica dell'AORN Santobono di Napoli

Tipo di azienda o settore: Sanità pubblica

Tipo di impiego: Tirocinio

Principali mansioni e responsabilità: Attività di Genetica Clinica Pediatrica e dell'Adulto durante il corso della Scuola di Specializzazione Genetica Medica. Consulenze prenatali, pre- e post-test, per infertilità, per poliabortività, per malattie rare, per predisposizione oncologica, per patologie neuropsichiatriche infantili e altre condizioni genetiche.

## **Istruzione e formazione**

Date (da-a): **08/2013 – 07/2018**

Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione: Scuola di Specializzazione in Genetica Medica (Direttore Professore A. Iolascon). Facoltà di Medicina e Chirurgia - Università degli studi di Napoli "Federico II" (durata legale del corso di studi: 5 anni)

Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio: Conoscenze teoriche, scientifiche e professionali relativamente alle basi biologiche delle malattie genetiche, cromosomiche, geniche e complesse, a larga componente genetica. Conoscenza delle discipline propedeutiche, con particolare riguardo alla genetica, alla biologia, alla biochimica e alla statistica e conoscenze specifiche nelle patologie eredo-familiari e genetiche, comprese quelle di mutazione somatica; conoscenze teoriche e pratiche nella consulenza genetica e nelle attività del laboratorio di genetica medica in ambito citogenetico, molecolare e immunogenetico, finalizzate alle applicazioni cliniche in ambito diagnostico, prognostico e di trattamento. Tirocinio pratico in Ambulatorio, Day Hospital, Reparto e Laboratorio al fine di acquisire abilità teorico-pratiche nella gestione in acuto ed in cronico del paziente affetto da patologie genetiche.

Qualifica conseguita: Specializzazione in Genetica Medica, in data 27/07/2018 con votazione **50/50 e LODE**, conseguita ai sensi del D.Lgs. n.368/99 e della durata legale di 5 anni.

Tesi: "Livello di espressione dell'isoforma I della neurofibromina: possibile marcatore prognostico?"; relatore: Prof. Achille Iolascon, correlatore: Prof. Pietro Strisciuglio

Date (da-a): **06/03/2013:** iscrizione all'albo dei Medici Chirurghi e Odontoiatri di Napoli. Codice iscrizione all'ordine: NA33965

Date (da-a): **Febbraio 2013**

Qualifica conseguita: Abilitazione alla professione medica presso Facoltà di Medicina e Chirurgia, Università degli studi di Napoli "Federico II" (II sessione dell'anno 2012)

Date (da-a): **09/2001 – 07/2012**

Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione: Università degli Studi Federico II di Napoli

Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio: Attività di tesi sperimentale svolta presso il Dipartimento di Pediatria e Genetica Clinica, AOU Federico II

Qualifica conseguita: Laurea Specialistica in Medicina e Chirurgia. (Durata legale del corso di studi 6 anni)  
Votazione riportata: **110/110**. Tesi: "Nuove acquisizioni nella gestione del metabolismo glucidico nei pazienti affetti da Fibrosi Cistica"; relatore Prof.ssa Valeria Raia, correlatore Prof. Giancarlo Parenti

Date (da-a): **09/1995 – 07/2000**

Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione: Liceo Scientifico Statale "S. Di Giacomo" San Sebastiano al Vesuvio (NA)

Qualifica conseguita: Maturità scientifica con votazione 90/100

## **Capacità e competenze personali**

Madrelingua: italiano

Altre lingue: inglese (capacità di lettura: buona; capacità di scrittura: discreta; capacità di espressione orale: buona)

Capacità e competenze relazionali: Ottime capacità relazionali e di lavoro di gruppo. Gestione di cartelle cliniche, organizzazione di attività ambulatoriale, preparazione e organizzazione di spedizioni di materiale biologico

Capacità e competenze informatiche: Buona conoscenza del pacchetto office (word, excel, power point, outlook). Buona capacità di utilizzo della rete internet, dei motori di ricerca e degli strumenti di navigazione e comunicazione multimediale: browser, posta elettronica, social network), padronanza dei principali database per l'analisi delle varianti genomiche (UCSC, DGV, OMIM, DECIPHER)

Patente o patenti: Patente europea B - automunita

## **Pubblicazioni su riviste nazionali e internazionali**

### **Brachydactyly type E in an Italian family with 6p25 trisomy**

Fontana P, **Tortora C**, Petillo R, Malacarne M, Cavani S, Miniero M, D'Ambrosio P, De Brasi D, Pisanti MA.  
Eur J Med Genet. 2017 Mar; 60(3):195-199. doi: 10.1016/j.ejmg.2017.01.006. Epub 2017 Jan 19

### **A novel 5q11.2 microdeletion in a child with mild developmental delay and dysmorphic features**

Fontana P, **Tortora C**, Petillo R, Falco M, Miniero M, De Brasi D, Pisanti MA.  
Am J Med Genet A. 2016 Sep; 170 (9):2445-8. doi: 10.1002/ajmg.a.37824. Epub 2016 Jul 4

### **Enhancer, Insulator e Retrotrasposoni: eziologia e variabilità fenotipica delle malattie genetiche**

**C. Tortora**, P. Caforio, M. Miniero, A. Iolascon.  
Prospettive in Pediatria, Ottobre-Dicembre 2015 • Vol. 45 • N. 180 • Pp. 305-314

### **Neoplasie dell'infanzia: le basi genetiche e l'approccio clinico al paziente con predisposizione ereditaria al cancro**

A. Gambale, **C. Tortora**, A. Iolascon  
Prospettive in pediatria Aprile-Giugno 2014 • Vol. 44 • N. 174 • Pp. 113-120

### **La nuova diagnostica delle anemie microcitiche**

Iolascon A., Gambale A., **Tortora C.**, Bruno M., De Falco L.  
MedicoEBambino. Novembre 2013 (pag. 563-569)

## **Abstract / poster**

### **Neurofibromatosis and related tumors: molecular marker associated to high risk for tumor- development**

A. Assunto, U.P. Ferrara, C. Pivonello, L. Lombardo, A. P. Piscitelli, **C. Tortora**, M. Chicone, V. Pinna, A. De Luca, R. Pivonello, A. Colao, V. Donofrio, G. Cinalli, F. Schonauer, F. D'Andrea, P. Strisciuglio, D. Melis.  
ESHG, Milano 16-19 Giugno 2018

**Sindrome di Alagille: anomalie vascolari cerebrali in una bambina con nuova mutazione del gene JAG1**

C. Tortora, A. Gambale, M. Falco, C. Mandato, P. Siani, D. De Brasi  
XX Congresso Nazionale SIGU, Napoli 15-18 Novembre 2017

**I livelli di espressione dell'isoforma 1 del gene NF1 correlano con la severità del fenotipo nei pazienti affetti da Neurofibromatosi tipo 1**

A. Assunto, C. Pivonello, C. Tortora, C. De Luca, A.P. Piscitelli, L. Lombardo, A. De Luca, U.Ferrara, M. Cuozzo, P. Daniele, V. Pinna, M. Tartaglia, P. Strisciuglio, R. Pivonello, A. Colao, D. Melis  
XIX Congresso Nazionale SIGU- Torino, 23-26 Novembre 2016.

**Bassa statura: il ruolo dell'array CGH nella diagnosi**

C. Tortora, C. De Luca, A. Esposito, R. Naddei, P. Strisciuglio, D. Melis  
XIX Congresso Nazionale SIGU- Torino, 23-26 Novembre 2016

**A strange case of cyclic vomiting: when an haematological disease appear with gastrointestinal symptoms**

E. Acampora, R. Turco, L. Salvadori, V. Bruno, C. Tortora, A. Gambale, A. Iolascon, R. Auricchio, L. Greco  
XXI Congresso Nazionale SIGENP Sorrento (NA) 2-4 Ottobre 2014

**Ruolo degli alleli complessi e correlazione genotipo-fenotipo in pazienti pediatrici affetti da Fibrosi Cistica**

G. Castaldo, P. Nardiello, S. Giordano, V. Terlizzi, A. Tosco, A. Sepe, N. Amato, A. Casale, C. Tortora, V. Pastore, V. Raia  
XVIII Congresso italiano della Fibrosi cistica, VIII Congresso nazionale della Società Italiana per lo studio della Fibrosi Cistica Tirrenia (PI) 14-17 Novembre 2012

**L997F e fenotipo in Fibrosi Cistica: ruolo degli alleli complessi**

V. Terlizzi, A. Tosco, B.M. Quarta, P. Nardiello, A. Sepe, N. Amato, A. Casale, C. Tortora, V. Pastore, F. De Gregorio, V. Raia, G. Castaldo  
XVIII Congresso italiano della Fibrosi cistica, VIII Congresso nazionale della Società Italiana per lo studio della Fibrosi Cistica Tirrenia (PI) 14-17 Novembre 2012

**Glucose abnormalities in children with Cystic Fibrosis (CF)**

M.Falco, F. De Gregorio, V. Fattorusso, V. Mozzillo, A. Casale, S. De Santis, N. Amato, C. Tortora, A. Franzese, V. Raia, A. Tosco  
Journal of Cystic Fibrosis 35th European Cystic fibrosis Conference, Dublin 6-9 June 2012

**Un caso di ostruzione intestinale distale (DIOS) in Fibrosi Cistica: applicazione dei criteri ESPGHAN**

N. Amato, A. Casale, A. Tosco, V. Terlizzi, C. Tortora, V. Pastore, V. Raia  
68° Congresso Nazionale SIP, Roma 9-11 Maggio 2012

**The role of modifier genes in setting pancreatitis in children: two case reports**

A.Casale, S. De Santis, N. Amato, V. Terlizzi, F. De Gregorio, C. Tortora, A. Tosco, A. Sepe, V. Raia  
Espghan Update, Stockholm 27-28 April 2012

**Monitoraggio precoce dell'assetto glicidico in bambini con fibrosi cistica**

A.Casale, F. De Gregorio, N. Amato, S. De Santis, V. Fattorusso, M. Falco, V. Terlizzi, C. Tortora, E. Mozzillo, A. Franzese, V. Raia  
Primo corso di Update in specialità pediatriche, Vietri sul Mare (SA) 23-24 Marzo 2012

**Individual management improves nutritional outcomes in patients with Cystic Fibrosis**

A.Coruzzo, A. Casale, N. Amato, C. Tortora, P. Quitadamo, F. Maresca, A. Tosco, F. De Gregorio, V. Terlizzi, V. Raia  
XVIII National Congress SIGENP Abstract /Digestive and Liver Disease. October 2011Volume 43, Supplement 5, Pages S402–S403

**L'acido ialuronico migliora la gradevolezza e la tollerabilità della soluzione ipertonica in una coorte di pazienti con Fibrosi Cistica.**

Buonpensiero P, de Gregorio F, Sepe A, Ferri P, Di Pasqua A, Terlizzi V, Tortora C, Raia V  
XV Congresso Italiano della Fibrosi Cistica, V Congresso della Società italiana per lo studio della Fibrosi Cistica, Soverato-Squillace (CZ) 1-4 Ottobre 2009

**Cystic Fibrosis: a new risk factor for celiac disease?**

F. De Gregorio, A. Sepe, F. Majo, V. Chiaro, C. Tortora, V. Raia  
Orizzonti FC Organo della Società Italiana per lo studio della Fibrosi Cistica. Volume 4, Numero 1 - Dicembre 2008.

**A missing early diagnosis of Cystic Fibrosis associated with milder phenotype**

F. De Gregorio, F. Majo, P. Buonpensiero, M. Siano, V. Chiaro, C. Tortora, V. Raia  
Curriculum vitae di Tortora Cristina

**A rare case of Shwachman-Diamond syndrome presenting with diabetes: implications for prognosis**

F. De Gregorio, F. Majo, A. Sepe, P. Ferri, V. Chiaro, **C. Tortora**, V. Raia

XV Congresso Nazionale SIGENP Abstract / Digestive and Liver Disease. Volume 40, Issue 10, October 2008, Page A89

## **Comunicazioni a congressi**

### **Caso clinico: sindrome di Joubert**

Malattie rare AORN Santobono-Pausillipon: attualità, criticità, prospettive future

Pozzuoli, 15-16 Dicembre 2017

## **Eventi formativi, corsi e convegni**

Corso FAD, con esame finale: Antimicrobico-resistenza (AMR): l'approccio One Health

Eseguito in data 03/02/2021, Provider: FNOMCeO.

Corso FAD, con esame finale: Lo spettro dei Disturbi Feto Alcolici (Fetal Alcohol Spectrum Disorders, FASD): epidemiologia, diagnosi, trattamento e prevenzione)

Eseguito in data 19/11/2020, Provider: Istituto Superiore di Sanità.

Corso FAD, con esame finale: XV Incontro Annuale – La Malattia di Gaucher

Eseguito in data 07/10/2020, Provider: DueCi Promotion s.r.l.

Corso FAD, con esame finale: Tumori ereditari: dal test genetico BRCA al percorso clinico-diagnostico della donna ad alto rischio

Eseguito in data 11/05/2020, Provider: Delphi International Srl

Corso FAD, con esame finale: Nascere in sicurezza

Eseguito in data 08 Maggio 2020, Provider: FNOMCeO

Corso FAD, con esame finale: La salute di genere

Eseguito in data 06 Maggio 2020, Provider: FNOMCeO

Corso FAD, con esame finale: Nuovo coronavirus: tutte le informazioni indispensabili

Eseguito in data 10 Marzo 2020, Provider: FNOMCeO

VI Corso di Formazione in Genetica Medica, con esame finale

Benevento, 21-23 Marzo 2019

Corso BLSD (rianimazione cardiopolmonare di base e defibrillazione precoce), con esame finale

ACIIEF s.r.l, Napoli, 27 Febbraio 2019

XXI Incontro Nazionale di Genetica Clinica, con esame finale

Roma, 18-19 Febbraio 2019

La raccolta del sangue e degli emocomponenti – Linee guida-Protocolli-Procedure, con esame finale

SIMTI PRO 11 Febbraio 2019

Il corso sulla genetica della DMD: la medicina di precisione per la Distrofia Muscolare di Duchenne

Napoli, 7 Aprile 2018

V corso di formazione in Genetica Medica

Napoli, 25-27 Gennaio 2018

Malattie rare AORN Santobono-Pausilipon: attualità, criticità, prospettive future

Curriculum vitae di Tortora Cristina

Pozzuoli, 15-16 Dicembre 2017

XX Congresso Nazionale SIGU  
Napoli 15-17 Novembre 2017

Seventh European Course in Clinical Dysmorphology "What i know Best" and Eurodysmoclub  
Roma, 6-8 Novembre 2017

I Convegno Sindrome di Down dalla diagnosi alla terapia  
Napoli, 20 Ottobre 2017

Meeting Club del globulo rosso & SITE  
Napoli 28-29 Settembre 2017

Medicina del futuro o futuro della medicina? NGS in clinical settings  
Firenze, 21-22 Settembre 2017

XIX Incontro Nazionale di Genetica Clinica  
Roma, 13-14 Febbraio 2017

Corso post-congressuale: il ruolo della genetica nei disturbi dello spettro autistico e disordini correlati: dalla pratica clinica alle prospettive future  
Torino, 26 Novembre 2016

XIX Congresso Nazionale SIGU  
Torino, 23-25 Novembre 2016

Riunione congiunta GdL genetica Clinica, GdL citogenetica e SIMGePeD  
Napoli, 11 Aprile 2016

XVIII incontro Nazionale di Genetica Clinica  
Roma, 15-16 Febbraio 2016

XVIII Congresso nazionale della Società Italiana di genetica Umana  
Rimini, 21-23 Ottobre 2015

Red cell biology thirty years after  
Milano, 24-26 Settembre 2015

IV corso di formazione in Gnetica Medica  
Benevento, 8-9 Maggio 2015

IRCC 2.2 Italian Red Cell Club 2014  
Napoli, 4 Ottobre 2014

Sindromi Genetiche e Tumori in età Pediatrica  
Napoli, 3-4 Aprile 2014

Il globulo rosso nella pratica e nella ricerca  
Genova, 4-5 Ottobre 2013

IX Meeting Società Italiana di fibrosi Cistica  
Napoli, 3-4 Maggio 2013

Focus sull'infiammazione nella Fibrosi Cistica  
Napoli 2 Marzo 2013

### **Appartenenza ad associazioni**

Socio SIGU (Società Italiana di Genetica Umana) dal 2018

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del D. lgs. 196/2003

Data

Firma

**26/01/2022**

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'Cristina Tortora', written in a cursive style.