

**FORMATO EUROPEO
PER IL CURRICULUM
VITAE**



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome

RICCI MARIA TERESA

ESPERIENZA LAVORATIVA

- Date (da – a) **11/06/2015 – OGGI**
- Nome e indirizzo del datore di lavoro **S.S. Unità Tumori Ereditari dell'Apparato Digerente. Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Via Venezian,1, Milano.**
- Tipo di impiego Dirigente Medico Medico (a tempo indeterminato dall'1 luglio 2021). In precedenza, contratti di collaborazione professionale fino al 15/12/2018.
- Principali mansioni e responsabilità
 - Counselling genetico (oltre 600 consulenze genetiche all'anno) nell'ambito delle forme di predisposizione ereditarie allo sviluppo di neoplasie dell'apparato digerente.
 - Valutazione multidisciplinare, presa in carico di pazienti ad alto rischio di sviluppare neoplasie dell'apparato digerente e definizione del loro protocollo di sorveglianza/riduzione del rischio.
 - Revisione e riorganizzazione del database destinato alla raccolta e alla gestione dei dati clinici/molecolari delle famiglie giunte all'attenzione dell'Unità.
 - Attività di ricerca nei seguenti ambiti:
 - Revisione clinico/molecolare della casistica del Registro Tumori Ereditari dell'Apparato Digerente e riclassificazione delle varianti genetiche identificate
 - Partecipazione alla stesura delle proposte di progetti di ricerca presentati dall'Unità Tumori Ereditari Apparato Digerente
- Date (da – a) **01/08/2012 – 31/05/2015**
- Nome e indirizzo del datore di lavoro **S.S. Centro Tumori Ereditari, Ospedale Policlinico San Martino Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico per l'Oncologia, Largo Rosanna Benzi, 10, Genova.**
- Tipo di impiego Contratti di collaborazione coordinata continuativa.
- Principali mansioni e responsabilità
 - Counselling genetico (oltre 200 consulenze genetiche all'anno) nell'ambito della genetica oncologica con particolare attenzione alle forme ereditarie di predisposizione allo sviluppo dei tumori della mammella, colon-retto e poliposi ereditarie.
 - Attività di ricerca nei seguenti ambiti:
 - Revisione delle linee guida regionali per le sindromi ereditarie ad alto rischio di cancro;
 - Studi di correlazione genotipo-fenotipo nelle MUTYH-associated polyposis;
 - Studi sulla fattibilità dell'introduzione della consulenza genetica a tutte le pazienti con diagnosi di neoplasia ovarica;
 - Valutazione della metilazione del gene BRCA1 in pazienti affette da tumore della mammella "triplo negativo".

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

01/06/2014 – 31/05/2015

Centro di Medicina della Riproduzione Promea, Via Menabrea, 14, Torino.

Incarico libero professionale.

- Counselling genetico (circa 10 consulenze genetiche al mese) principalmente rivolto a coppie affette da infertilità.

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro

01/04/2012 – 31/03/2014:

Federazione Italiana per le Associazioni e altre Organizzazioni per l'aiuto ai soggetti con Sindrome di Prader Willi e alle loro famiglie (ONLUS).

Contratto di prestazione occasionale.

- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

- Schematizzazione ed inserimento dei dati personali e clinici di pazienti affetti da sindrome di Prader Willi su chiavetta USB con l'obiettivo di migliorarne la gestione clinica in situazioni di emergenza.

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro

21/03/2012 – 31/07/2012:

Università degli Studi di Torino, Dipartimento di Scienze Cliniche e Biologiche.

Incarico libero professionale

- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

- Revisione della casistica di pazienti affetti da sindrome di Brugada sottoposti ad analisi del gene SCN1B e rivalutazione delle varianti identificate.

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Date (da – a)
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio
 - Qualifica conseguita

03/2008 – 03/2012

Scuola di Specialità in Genetica Medica, Facoltà di Medicina e Chirurgia, Università degli Studi di Torino, Torino

Tesi in Genetica Cardiologica sul ruolo del gene SCN1B nella sindrome di Brugada.

Diploma di Specializzazione in Genetica Medica, 70/70 lode

- Date (da – a)
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio
 - Qualifica conseguita

10/2007 – 02/2008

Facoltà di Medicina e Chirurgia, Università degli Studi di Torino, Torino

Tirocinio in medicina interna, medicina generale e chirurgia

Abilitazione all'esercizio della professione di Medico Chirurgo.

- Date (da – a)
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio
 - Qualifica conseguita

10/2001 – 07/2007

Facoltà di Medicina e Chirurgia, Università degli Studi di Torino, Torino.

Tesi in Genetica Oncologica sul ruolo del gene APC nella predisposizione al tumore della mammella. Tesi vincitrice del premio "Italo Arneodo" assegnato dall'Accademia di Medicina di Torino per la migliore tesi di Laurea discussa nell'A.A. 2006-2007.

Laurea in Medicina e Chirurgia - 110/110 e lode

- Date (da – a)
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Qualifica conseguita

09/1996 – 07/2001

Liceo Roccati, Carignano (TO)

Diploma di Maturità Scientifica, 100/100

CAPACITÀ E COMPETENZE

PERSONALI

Competenze informatiche:

Conoscenza approfondita di:

- Database per la gestione e l'analisi di dati clinici e molecolari a scopo assistenziale e di ricerca (HeGInT, Progeny, Microsoft Access);
- Database genomici (InSight Variant Database, LOVD, UMD, ClinVar, HGMD, BRCA Exchange, IARC TP53 database, UCSC, EXAC, dbSNP, Ensembl, Decipher)
- Software per stimare la probabilità di una predisposizione genetica al cancro e il rischio di sviluppare tumore (PREMM, MMRpredict, MMRpro, BRCAPro, Boadicea, IBIS)
- Alamut e software per la predizione bioinformatica per la predizione dell'effetto di varianti genetiche
- Database di dismorfologia clinica (Possum, London Medical Database)
- Componenti pacchetto Office (Word, Excell e Power Point)

Competenze di laboratorio:

Estrazione di DNA e RNA da sangue periferico, PCR, DHPLC (*Denaturing high performance liquid chromatography*), Sequenziamento Sanger, Pyro-Sequencing, MLPA (*Multiplex ligation-dependent probe amplification*), analisi di instabilità dei microsatelliti, analisi immunostochimiche, interpretazione dei risultati di analisi mediante Next-Generation Sequencing.

PUBBLICAZIONI:

Lauricella S, **Ricci MT**, Tontini GE, Cavallaro F, Rausa E, Signoroni S, Brignola C, Pasanisi P, Vitellaro M. Hereditary colorectal cancer syndromes and inflammatory bowel disease: results from a registry-based study. *Int J Colorectal Dis.* 2025 Jan 25;40(1):24. PMID: 39863767

Rausa E, Duroni V, Ferrari D, Signoroni S, Ciniselli CM, Lauricella S, Brignola C, **Ricci MT**, Gronchi A, Verderio P, Vitellaro M. Risk factors and protective measures for desmoid tumours in familial adenomatous polyposis: retrospective cohort study. *BJS Open.* 2024 Dec 30;9(1):zrae148. PMID: 39787025

Ferrari D, Rausa E, Lauricella S, Brignola C, Zaccara A, Signoroni S, **Ricci MT**. Factors influencing the colorectal surveillance adherence in Lynch Syndrome: A retrospective monocentric study. *Tumori.* 2024 Dec 26:3008916241308119. PMID: 39726074

Illescas O, Belfiore A, Varinelli L, Battistessa D, Zanutto S, Brignola C, Segrado F, Cafferati I, **Ricci MT**, Sabella G, Milione M, Ladisa V, Signoroni S, Vitellaro M, Pasanisi P, Gariboldi M. Effect of anti-inflammatory molecules from food on organoids derived from adenomatous polyps of FAP subjects. *Tumori.* 2024 Oct 27:3008916241291301PMID: 39462833

Busico A, Gasparini P, Rausa E, Cattaneo L, Bozzi F, Silvestri M, Capone I, Conca E, Tamborini E, Perrone F, Vitellaro M, **Ricci MT**, Casanova M, Chiaravalli S, Bergamaschi L, Massimino M, Milione M, Sozzi G, Pruner G, Ferrari A, Signoroni S. Molecular profiling of pediatric and young adult colorectal cancer reveals a distinct genomic landscapes and potential therapeutic avenues. *Sci Rep.* 2024 Jun 7;14(1):13138. PMID: 38849509

Lauricella S, Rausa E, Pellegrini I, **Ricci MT**, Signoroni S, Palassini E, Cavalcoli F, Pasanisi P, Colombo C, Vitellaro M. Current management of familial adenomatous polyposis. *Expert Rev Anticancer Ther.* 2024 Jun;24(6):363-377. PMID: 38785081

Boeri M, Signoroni S, Ciniselli CM, Gariboldi M, Zanutto S, Rausa E, Segale M, Zanghi A, **Ricci MT**, Verderio P, Sozzi G, Vitellaro M. Detection of (pre)cancerous colorectal lesions in Lynch syndrome patients by microsatellite instability liquid biopsy. *Cancer Gene Ther.* 2024 Jun;31(6):842-850. PMID: 38332046

Rausa E, Ciniselli CM, Signoroni S, Boer LS, Oldhoff L, Dijk L, Van Luijk F, **Ricci MT**, Ghidoli C, Duroni V, Brignola C, Borreani C, Alfieri S, Apolone G, Verderio P, Vitellaro M. Quality of life after prophylactic surgery for colorectal adenomatous polyposis. *Int J Colorectal Dis.* 2023 Oct 7;38(1):249. PMID: 37804449

- Brignola C, Volorio S, De Vecchi G, Zaffaroni D, Dall'Olio V, Mariette F, Sardella D, Capra F, Signoroni S, Rausa E, Vitellaro M, Pensotti V, **Ricci MT**. De novo germline pathogenic variant in Lynch Syndrome: A rare event or the tip of the iceberg? Tumori. 2023 Sep 11;3008916231197113. Online ahead of print. PMID: 37691472
- Rausa E, Colletti G, Ciniselli CM, Signoroni S, Duroni V, Cavalcoli F, Magarotto A, **Ricci MT**, Brignola C, Biasoni D, Verderio P, Vitellaro M. Superior rectal artery preservation to reduce anastomotic leak rates in familial adenomatous polyposis patients treated with total colectomy and ileorectal anastomosis. Tech Coloproctol. 2023 Sep 9. Online ahead of print. PMID: 37688717
- Milani D, Dolci A, Muller I, Pavesi MA, Runza L, Kuhn E, Natacci F, Peissel B, **Ricci MT**, Despini L, Tomasello G, Grossi F, Garrone O, Gambini D. Thyroid findings in pediatric and adult patients with PTEN hamartoma tumor syndrome: A retrospective analysis, and literature review. Endocrine. 2023 Jul;81(1):98-106. PMID: 36690897
- Dallagiovanna C, Filippi F, Riccaboni A, Vigano' P, Martinelli F, Somigliana E, **Ricci MT**, Vitellaro M. The neglected role of preimplantation genetic testing for Lynch syndrome. Reprod Biomed Online. 2023 Mar;46(3):421-423. PMID: 36566148
- Bounous VE, Robba E, Perotto S, Pasini B, Tomasi Cont N, **Ricci MT**, Ditto A, Vitellaro M, Raspagliesi F, Biglia N. Gynecological Cancers in Lynch Syndrome: A Comparison of the Histological Features with Sporadic Cases of the General Population. J Clin Med. 2022 Jun 27;11(13):3689. PMID: 35806973
- Colletti G, Ciniselli CM, Rausa E, Signoroni S, Cocco IMF, Magarotto A, **Ricci MT**, Brignola C, Mancini A, Cavalcoli F, Cattaneo L, Milione M, Verderio P, Vitellaro M. Reply to Serrano et al. Comment on "Colletti et al. Prevalence and Management of Cancer of the Rectal Stump after Total Colectomy and Rectal Sparing in Patients with Familial Polyposis: Results from a Registry-Based Study. Cancers 2022, 14, 298". Cancers (Basel). 2022 Jul 1;14(13):3241. PMID: 35805013
- Colletti G, Ciniselli CM, Signoroni S, Cocco IMF, Magarotto A, **Ricci MT**, Brignola C, Bagatin C, Cattaneo L, Mancini A, Cavalcoli F, Milione M, Verderio P, Vitellaro M. Prevalence and Management of Cancer of the Rectal Stump after Total Colectomy and Rectal Sparing in Patients with Familial Polyposis: Results from a Registry-Based Study. Cancers (Basel). 2022 Jan 8;14(2):298. PMID: 35053462
- Signoroni S, Ciniselli CM, Piozzi GN, **Ricci MT**, Pastori M, Merola P, Bellazzi M, Smaldone T, Rosito G, Borreani C, Verderio P, Apolone G, Vitellaro M. Hereditary colorectal cancer syndromes and the COVID-19 pandemic: results from a survey conducted in patients enrolled in a dedicated registry. Qual Life Res. 2022 Apr;31(4):1105-1115. PMID: 34424486
- Belfiore A, Ciniselli CM, Signoroni S, Gariboldi M, Mancini A, Rivoltini L, Morelli D, Masci E, Bruno E, Macciotta A, **Ricci MT**, Daveri E, Cattaneo L, Gargano G, Apolone G, Milione M, Verderio P, Pisanisi P, Vitellaro M. Preventive Anti-inflammatory Diet to Reduce Gastrointestinal Inflammation in Familial Adenomatous Polyposis Patients: A Prospective Pilot Study. Cancer Prev Res (Phila). 2021 Oct;14(10):963-972. PMID: 34253565
- Signoroni S, Piozzi GN, Collini P, Cocco IMF, Biasoni D, Chiaravalli S, **Ricci MT**, Vitellaro M. Gardner-associated fibroma of the neck: role of a multidisciplinary evaluation for familial adenomatous polyposis diagnosis. Tumori. 2021 Dec;107(6):NP73-NP76. PMID: 33849326
- Urso EDL, Ponz de Leon M, Vitellaro M, Piozzi GN, Bao QR, Martayan A, Remo A, Stigliano V, Oliani C, Lucci Cordisco E, Pucciarelli S, Ranzani GN, Viel A; **AIFEG group**. Definition and management of colorectal polyposis not associated with APC/MUTYH germline pathogenic variants: AIFEG consensus statement. Dig Liver Dis. 2021 Apr;53(4):409-417. PMID: 33504457
- Massimino M, Signoroni S, Boschetti L, Chiapparini L, Erbetta A, Biassoni V, Schiavello E, Ferrari A, Spreafico F, Terenziani M, Chiaravalli S, Puma N, Bergamaschi L, **Ricci MT**, Cattaneo L, Gattuso G, Buttarelli FR, Gianni F, Miele E, Poggi G, Vitellaro M. Medulloblastoma and familial adenomatous polyposis: Good prognosis and good quality of life in the long-term? Pediatr Blood Cancer. 2021 Apr;68(4):e28912. PMID: 33459525
- Collaborative Group on Duodenal Polyposis in MAP; Thomas LE, Hurley JJ, Sanchez AA, Aznárez MR, Backman AS, Bjork J, Capella G, Clark SK, Colas C, Dekker E, Dolwani S, Ghorbanoghli Z, Gonn M, Gonzalez Romero S, Hes FJ, Jundi H, Kelland S, Latchford AR, Brito HL, Lynch PM, Meuser E, Mork ME, Mort M, Garcia MN, Nielsen M, Parc Y, **Ricci MT**, Saurin JC, Tuin KV, Vasen H, Vilar E, Vinet O, Vitellaro M, Walton SJ, West HD, Sampson JR. Duodenal Adenomas and Cancer in MUTYH-associated Polyposis: An International Cohort Study. Gastroenterology. 2021 Feb;160(3):952-954.e4. PMID: 33130102

Signoroni S, Piozzi GN, **Ricci MT**, Mancini A, Morabito A, Bertario L, Vitellaro M. Risk factors for metachronous colorectal cancer in Lynch syndrome patients: a registry-based observational mono-institutional study cohort. *Int J Clin Oncol*. 2020 Sep;25(9):1644-1652. PMID: 32430733

Vitellaro M, Piozzi G, Signoroni S, **Ricci MT**, Ciniselli CM, Cardani A, Vecchi I, Mancini A, Magarotto A, Verderio P, Massimino M, Ferrari A, Biasoni D. Short-term and long-term outcomes after preventive surgery in adolescent patients with familial adenomatous polyposis. *Pediatr Blood Cancer*. 2020 Mar;67(3):e28110. PMID: 31802619

Bogani G, Tibiletti MG, **Ricci MT**, Carnevali I, Liberale V, Paolini B, Milione M, Vitellaro M, Murgia F, Chiappa V, Ditto A, Ghezzi F, Raspagliesi F. Lynch syndrome-related non-endometrioid endometrial cancer: analysis of outcomes. *Int J Gynecol Cancer*. 2020 Jan;30(1):56-61. PMID: 31780564

Piozzi GN, **Ricci MT**, Signoroni S, Vitellaro M. Ready, get set, go: Fast preoperative genetic diagnosis is the present future in Lynch syndrome surgical strategy. *Dig Liver Dis*. 2019 Dec;51(12):1742-1743. PMID: 31678042

Ardoino I, Signoroni S, Malvicini E, **Ricci MT**, Biganzoli EM, Bertario L, Occhionorelli S, Vitellaro M. Long-term survival between total colectomy versus proctocolectomy in patients with FAP: a registry-based, observational cohort study. *Tumori*. 2020 Apr;106(2):139-148. PMID: 31452460

Piozzi GN, Signoroni S, **Ricci MT**, Bertario L, Vitellaro M. Management of an Obese Patient with Familial Adenomatous Polyposis: Surgical Implication of Biliopancreatic Diversion and Total Colectomy. *Obes Surg*. 2019 Oct;29(10):3360-3362. PMID: 31332616

Ricci MT, Volorio S, Signoroni S, Mariani P, Mariette F, Sardella D, Pensotti V, Vitellaro M. Development, technical validation, and clinical application of a multigene panel for hereditary gastrointestinal cancer and polyposis. *Tumori*. 2019 May 8: 300891619847085. PMID: 31068090.

Pasanisi P, Gariboldi M, Verderio P, Signoroni S, Mancini A, Rivoltini L, Milione M, Masci E, Ciniselli CM, Bruno E, Macciotta A, Belfiore A, **Ricci MT**, Gargano G, Morelli D, Apolone G, Vitellaro M. A Pilot Low-Inflammatory Dietary Intervention to Reduce Inflammation and Improve Quality of Life in Patients With Familial Adenomatous Polyposis: Protocol Description and Preliminary Results. *Integr Cancer Ther*. 2019 Jan-Dec;18: 1534735419846400. PMID: 31055940.

Bogani G, **Ricci MT**, Vitellaro M, Ditto A, Chiappa V, Raspagliesi F. Impact of gene-specific germline pathogenic variants on presentation of endometrial cancer in Lynch syndrome. *Int J Gynecol Cancer*. 2019 May;29(4):705-710. PMID: 30772826

Signoroni S, Tibiletti MG, **Ricci MT**, Milione M, Perrone F, Pensotti V, Chiaravalli AM, Carnevali I, Morabito A, Bertario L, Vitellaro M. Performance of tumor testing for Lynch syndrome identification in patients with colorectal cancer: a retrospective single-center study. *Tumori*. 2018 Aug 17:300891618792460. PMID: 30117378.

Ricci MT. Lynch Syndrome, update 09-2017. *Atlas Genet Cytogenet Oncol Haematol*. In pubblicazione. On line version: <http://AtlasGeneticsOncology.org/Tumors/HNPCC/LynchID10049.html>

Marabelli M, Gismondi V, **Ricci MT**, Vetro A, Rea V, Vitellaro M, Varesco L, Ranzani GN. A novel APC promoter 1B deletion shows a founder effect in Italian patients with familial adenomatous polyposis. *Genes Chromosomes Cancer*. 2017 Dec; 56(12): 846-854. PMID: 28791770.

Ricci MT, Miccoli S, Turchetti D, Bondavalli D, Viel A, Quaia M, Giacomini E, Gismondi V, Sanchez-Mete L, Stigliano V, Martayan A, Mazzei F, Bignami M, Bonelli L, Varesco L. Type and frequency of *MUTYH* variants in Italian patients with suspected MAP: a retrospective multicenter study. *J Hum Genet*. 2017 Feb; 62(2): 309-315. PMID: 27829682.

Cecconi M, Parodi MI, Formisano F, Spirito P, Autore C, Musumeci MB, Favale S, Forleo C, Rapezzi C, Biagini E, Davi S, Canepa E, Pennese L, Castagnetta M, Degiorgio D, Coviello DA, **Collaborative Working Group**. Targeted next-generation sequencing helps to decipher the genetic and phenotypic heterogeneity of hypertrophic cardiomyopathy. *Int J Mol Med*. 2016 Oct; 38(4): 1111-24. PMID: 27600940.

Vitellaro M, **Ricci MT**, Bertario L, Signoroni S, Comment on Ueno et al.: Prevalence of laparoscopic surgical treatment and its clinical outcomes in patients with familial adenomatous polyposis in Japan. *Int J Clin Oncol*. 2016 Oct; 21(5): 1021-1022. PMID: 27000846.

Ricci MT, Sciallero S, Mammoliti S, Gismondi V, Franiuk M, Bruzzi P, Varesco L. Referral of ovarian cancer patients for genetic counselling by oncologists: need for improvement. *Public Health Genomics* 2015;18(4): 225-32. PMID: 26111740.

Ricci MT, Gismondi V, Rea V, Bruzzi P, Varesco L. Impact of multi-gene testing in ovarian carcinoma patients selected for personal and/or family history. *Eur J Hum Genet*, 2015, Vol 23, Supplement 1: 260-261.

Ricci MT, Salemme M, Villanacci V, Varesco L. The genetics of inherited predispositions to colorectal polyps: a quick guide to clinicians. *Colorectal Dis*. 2015 Jan;17 Supplement 1: 3-9, PMID: 25511854.

Ricci MT, Menegon S, Vatrano S, Mandrile G, Cerrato N, Carvalho P, De Marchi M, Gaita F, Giustetto C, Giachino D, *SCN1B* gene variants in Brugada Syndrome: a study of 145 *SCN5A*-negative patients. *Sci Rep*, 2014 Sep 25; 4: 6470, PMID: 25253298.

Ricci MT, Sciallero S, Mammoliti S, Pessino A, Gismondi V, Franiuk M, Varesco L. Referral of ovarian cancer patients to genetic counselling by oncologists: room for improvement., *Eur J Hum Genet*, 2014, Vol 22, Supplement 1: 257-258.

Franiuk M, Rania N, **Ricci MT**, Bruzzzone C, Buda P, Puricelli O, Battistuzzi L, Bruzzi P, Migliorini L, Varesco L, Living with uncertainty: the experiences of young healthy Italian women who have undergone genetic testing for hereditary breast and ovarian cancer., *Eur J Hum Genet*, 2014, Vol 22, Supplement 1: 363.

Ricci MT, Pennese L, Gismondi V, Perfumo C, Gennaro E, Grasso M, Bruzzi P, Varesco L. The *FMR1* CGG repeat test is not a candidate pre-screening tool for identifying women with a high probability of being carriers of *BRCA* mutations. *Eur J Hum Genet*, 2014 Feb;22(2): 280-2, PMID: 24065114

Pasini B, Ferrando B, Menegatti E, Casalis Cavalchini G, **Ricci MT**, Asioli S, Bussolati G, De Angelis C, Campa D, Porta M. Unusual association of pancreatic neuroendocrine tumours and papillary renal cell cancer. *Hormones*, Vol 7, Supplement 2, 2008: 81-82

Pasini B, Ferrando B, Menegatti E, Casalis Cavalchini G, Ricci MT, Asioli S, Bussolati G, De Angelis C, Bisbocci D. A case of medullary thyroid carcinoma, parathyroid focal hyperplasia and pancreatic neuroendocrine tumour without *RET* and *MEN1* mutations. *Hormones*, Vol 7, Supplement 2, 2008: 81

MADRELINGUA	ITALIANO
ALTRE LINGUA	INGLESE
• Capacità di lettura	eccellente
• Capacità di scrittura	eccellente
• Capacità di espressione orale	eccellente
	FRANCESE
• Capacità di lettura	eccellente
• Capacità di scrittura	eccellente
• Capacità di espressione orale	buono

ULTERIORI INFORMAZIONI

Partecipazione ad oltre 50 Corsi e Congressi nell'ambito della Genetica Medica in Italia e all'Estero in qualità di uditor e/o relatore
Socia AIFET (Associazione Italiana per lo Studio della Familiarità ed Ereditarietà dei Tumori Gastrointestinali)

La sottoscritta è a conoscenza che, ai sensi dell' art. 76 del DPR 445/2000, le dichiarazioni mendaci, la falsità negli atti e l'uso di atti falsi sono puniti ai sensi del codice penale e delle leggi speciali. Inoltre, La

sottoscritta autorizza al trattamento dei dati personali ai sensi dell' ART. 13D. LGS. 30 giugno 2003 n° 196 –“codice in materia di protezione dei dati personali” e dell' ART. 13 GDPR 679/16 – “ Regolamento europeo sulla protezione dei dati personali”.

Milano, 17 Ottobre 2025

Maria Teresa Ricci

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Maria Teresa Ricci". The signature is written in a cursive style with a large initial 'M'.