

**FORMATO EUROPEO
PER IL CURRICULUM
VITAE**



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome OLIVIERI CARLA
Indirizzo
Telefono
Fax
E-mail

Nazionalità Italiana
Data di nascita

ESPERIENZA LAVORATIVA

- Date (Ultimi 3 anni) Settembre 2009 Autorizzazione per la Conferma in Ruolo di Ricercatore.
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
1 Dicembre 2005 Presa di Servizio in qualità di Ricercatore presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi di Pavia, essendo risultata vincitrice di Concorso per 1 posto di Ricercatore per il Settore Scientifico Disciplinare BIO/13.
- Tipo di azienda o settore
• Tipo di impiego
1 Luglio 2005- 30 Novembre 2005: Titolare di un Contratto di Collaborazione Coordinata e Continuativa presso la Sezione di Biologia Generale e Genetica Medica del Dipartimento di Patologia Umana ed Ereditaria della Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi di Pavia.
- Principali mansioni e responsabilità
Ripetere per tutte le esperienze lavorative
Luglio 2002- Luglio 2005 Titolare di un Assegno di Ricerca della Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi di Pavia per il Progetto "Analisi di mutazione nel gene ACVRL1 in Pazienti con Malattia di ROW o Teleangectasia Emorragica Ereditaria", settore scientifico-disciplinare BIO/13, presso il Dipartimento di Patologia Umana ed Ereditaria.

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Date (da – a)
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
• Qualifica conseguita
Ripetere per tutte le esperienze formative
A.A. 2001/2005 Corso di quattro anni per la **Scuola di Specializzazione in Genetica Medica** della Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi di Pavia, diretta dalla Prof. O. Zuffardi. Matricola: 289831/10.
24 Ottobre 2005. Discussione della tesi "Teleangectasia Emorragica Ereditaria (HHT) o Sindrome di Rendu-Osler-Weber (ROW): Analisi di mutazioni, correlazioni genotipo-fenotipo, geni modificatori." e conseguimento del titolo di Specialista in Genetica Medica con il voto di 45/50
- A.A. 1997-2001** Corso di quattro anni per il **Dottorato di Ricerca in Patologia Umana** presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi di Pavia. Conseguimento (28 Febbraio 2002) del titolo di Dottore di Ricerca in Patologia Umana. Le ricerche che hanno portato alla Tesi: "Analisi di mutazioni negli esoni 3 e 7 del gene ACVRLK1 in pazienti con Malattia di Rendu-Osler-Weber (ROW) o Teleangectasia Emorragica Ereditaria (HHT)." sono state svolte presso la Sezione di Biologia Generale e Genetica Medica del Dipartimento di Patologia Umana ed Ereditaria della Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi di Pavia. Tutor: Prof. C.Danesino.
- A.A. 1997-2000** Corso di tre anni per la **Scuola Avanzata di Formazione Integrata (SAFI)** dell'Università degli Studi di Pavia. Conseguimento (Dicembre 2000)

dell'Attestato di Formazione Superiore post-lauream rilasciato dall'Università di Pavia e dall'Istituto Universitario di Studi Superiori.

- A.A. 1998/99** **Master Europeo in Medicina Molecolare** conseguito presso la European School for Advanced Studies in Molecular Medicine and Genetic Epidemiology, presso l'Università degli Studi di Pavia. Durata del corso: 1 anno.
- Giugno 1998** Superamento dell'**Esame di Stato** per l'abilitazione alla professione di Biologo con il voto di 180/180 presso l'Università Statale di Milano.
- A.A. 1995/96** **Diploma di Laurea in Scienze Biologiche (5 anni)** conseguito presso la Facoltà di Scienze Matematiche, Fisiche e Naturali dell'Università Statale di Milano. Indirizzo: Biomolecolare. Voto: di 104/110. Titolo della Tesi "Studio dell'espressione dei geni *mts 1e Nm23* in colture cellulari termoadattate ed in carcinomi mammari umani".
- A.S. 1988/89** **Diploma di Maturità Classica** conseguito presso il Liceo Classico Statale "V. Alfieri" di Asti con il voto di 58/60. Borsa di studio "M. Prigione" vinta ex-aequo per la migliore votazione in Matematica e Fisica.
-

**CAPACITÀ E COMPETENZE
TECNICHE**

Descrivere le competenze tecniche specifiche della propria professionalità possedute e altre competenze tecniche (ad es. competenze informatiche, utilizzo di attrezzature e tecnologie specifiche, ecc.)

LA FREQUENZA DI LABORATORI DI BIOLOGIA MOLECOLARE FIN DALLO SVOLGIMENTO DELLA TESI È STATA LA BASE PER L'APPRENDIMENTO DELLE TECNICHE DI BASE IN TALE AMBITO, APPLICATE ALLO STUDIO DELL'ESPRESSIONE GENICA MA PRINCIPALMENTE ALLA TIPIZZAZIONE GENOMICA (MICROSATELLITI, ANALISI DI MUTAZIONE) IN PATOLOGIE UMANE.

L'ESPERIENZA DI TUTORATO E DI ESERCITATRICE SI È RIVELATA UTILE NELLA DIDATTICA.

BUONA CONOSCENZA DEI SISTEMI APPLICATIVI WINDOWS. ALTRI SOFTWARE: CYRILLIC, MLINK, PHOTOSHOP, PHOTOCAPT MW. INTERNET

**CAPACITÀ E COMPETENZE
RELAZIONALI**

Descrivere le competenze legate ad es. al vivere e lavorare con altre persone, in ambiente multiculturale, occupando posti in cui la comunicazione è importante e in situazioni in cui è essenziale lavorare in squadra (ad es. cultura e sport), ecc.

NEL LAVORO HA SEMPRE LAVORATO IN GRUPPI DI RICERCA, COLLABORANDO ATTIVAMENTE SIA ALLA PROGETTAZIONE DELLA RICERCA, SIA ALLA SUA REALIZZAZIONE.

È STATA SPESSO SCELTA PER PRESENTARE I RISULTATI DI TALI LAVORI A CONGRESSI INTERNAZIONALI E NAZIONALI MA ANCHE IN OCCASIONE DELLE RIUNIONI DEI PAZIENTI DELL'ASSOCIAZIONE ITALIANA HHT.

LE CAPACITÀ COMUNICATIVE SONO ANCHE STATE EVIDENZIATE NELLA SCELTA DI AFFIDARLE INCARICHI DIDATTICI DI TUTORATO E DI CORSI DI PREPARAZIONE AI TEST D'INGRESSO UNIVERSITARI. ATTUALMENTE RICOPRE INCARICHI DIDATTICI PRESSO LA FACOLTÀ DI MEDICINA E CHIRURGIA DELL'UNIVERSITÀ DI PAVIA

**CAPACITÀ E COMPETENZE
ORGANIZZATIVE**

Descrivere le competenze sviluppate non solo sul posto di lavoro, ma anche in altri contesti (es. in attività di volontariato, cultura e sport, a casa, ecc.)

Ad es. coordinamento e gestione di persone, di progetti, di bilanci.

DA DIVERSI ANNI AFFIANCA GLI STUDENTI NELLA PREPARAZIONE DELLA LORO TESI ORGANIZZANDONE IL LAVORO PRATICO (OLTRE CHE INSEGNANDO LE TECNICHE NECESSARIE) ED È LA PRINCIPALE RESPONSABILE DELLA RICERCA MOLECOLARE SULL'HHT NEL LABORATORIO DEL PROF. DANESINO, COORDINANDO UN GRUPPO DI LAVORO COMPOSTO DA 4 RICERCATORI PIÙ GLI EVENTUALI STUDENTI.

HA SPESSO COLLABORATO ALLA SCRITTURA DI PROGETTI DI RICERCA SIA PER LA DESCRIZIONE SCIENTIFICA SIA NELLA PARTE DI ORGANIZZAZIONE ECONOMICA.

IN PASSATO HA SVOLTO ATTIVITÀ DI VOLONTARIATO COME ANIMATRICE NEL REPARTO DI ONCOEMATOLOGIA PEDIATRICA DELL'IRCCS "POLICLINICO S. MATTEO" DI PAVIA

ALTRE CAPACITÀ E COMPETENZE

Competenze non precedentemente indicate.

[Descrivere tali competenze e indicare dove sono state acquisite.]

PRIMA LINGUA (MADRELINGUA)

Italiano.....

**ALTRE LINGUE
CONOSCIUTE**

Indicare la lingua

Inglese.....

- Capacità di lettura
- Capacità di scrittura
- Capacità di espressione orale

Buona.....

Buona.....

Buona.....

Indicare la lingua

Francese.....

- Capacità di lettura
- Capacità di scrittura
- Capacità di espressione orale

Sufficiente.....

Insufficiente.....

Comprensione sufficiente Parlato Insufficiente

- Invernizzi R, Quaglia F, Klersy C, Pagella F, Ornati F, Chu F, Matti E, Spinozzi G, Plumitallo S, Grignani P, **Olivieri C**, Bastia R, Bellistri F, Danesino C, Benazzo M, Balduini CL. Efficacy and safety of thalidomide for the treatment of severe recurrent epistaxis in hereditary haemorrhagic telangiectasia: results of a non-randomised, single-centre, phase 2 study. *Lancet Haematol.* 2015 Nov;2(11):e465-73
- Massa M, Canzonieri C, Campanelli R, Ornati F, Fois G, Pagella F, Matti E, Buscarini E, Danesino C, Rosti V, **Olivieri C**. Increase of circulating endothelial cells in patients with Hereditary Hemorrhagic Telangiectasia. *Int J Hematol.* 2015 Jan;101(1):23-31
- Canzonieri C, Ornati F, Matti E, Chu F, Manfredi G, **Olivieri C**, Buscarini E, Pagella F. Hereditary haemorrhagic telangiectasia in North African and sub-Saharan patients. *S Afr Med J.* 2014 Apr;104(4):256-7.
- Vecchia L, **Olivieri C**, Scotti C. Activin Receptor-like kinase 1: a novel anti-angiogenesis target from TGF- β family. *Mini Rev Med Chem.* 2013 Aug;13(10):1398-406.
- Lux A, Müller R, Tulk M, **Olivieri C**, Zarrabeita R, Salonikios T, Wirnitzer B. HHT diagnosis by Mid-infrared spectroscopy and artificial neural network analysis. *Orphanet J Rare Dis.* 2013 Jun 27;8:94. doi: 10.1186/1750-1172-8-94.
- Canzonieri C, Centenara L, Ornati F, Pagella F, Matti E, Alvisi C, Danesino C, Perego M, **Olivieri C**. Endoscopic evaluation of gastrointestinal tract in patients with hereditary hemorrhagic telangiectasia and correlation with their genotypes. *Genet Med.* 2014 Jan;16(1):3-10. doi: 10.1038/gim.2013.62. Epub 2013 May 30.
- Boeri L, Radi O, Canzonieri C, Buscarini E, Scatigno A, Minelli A, Ornati F, Pagella F, Danesino C, **Olivieri C**. Hereditary Hemorrhagic Telangiectasia: Breakpoint Characterization of a Novel Large Deletion in ACVRL1 Suggests the Causing Mechanism. *Mol Syndromol.* 2013 Mar;4(3):119-24. doi: 10.1159/000347029. Epub 2013 Feb 28.
- Pagella F, Matti E, Chu F, Pusateri A, Tinelli C, Olivieri C, Canzonieri C, Boeri L, Ornati F, Danesino C. Argon plasma coagulation is an effective treatment for hereditary hemorrhagic telangiectasia patients with severe nosebleeds. *Acta Otolaryngol.* 2013 Feb;133(2):174-80. doi: 10.3109/00016489.2012.718097. Epub 2012 Oct 15. PubMed PMID: 23066781.
- Scotti C, **Olivieri C**, Boeri L, Canzonieri C, Ornati F, Buscarini E, Pagella F, Danesino C. Bioinformatic analysis of pathogenic missense mutations of activin receptor like kinase 1 ectodomain. *PLoS One.* 2011;6(10):e26431. Epub 2011 Oct 18.
- Buscarini E, Leandro G, Conte D, Danesino C, Daina E, Manfredi G, Lupinacci G, Brambilla G, Menozzi F, De Grazia F, Gazzaniga P, Inama G, Bonardi R, Blotta P, Forner P, **Olivieri C**, Perna A, Grosso M, Pongiglione G, Boccardi E, Pagella F, Rossi G, Zambelli A. Natural history and outcome of hepatic vascular malformations in a large cohort of patients with hereditary hemorrhagic teleangiectasia. *Dig Dis Sci.* 2011 Jul;56(7):2166-78. Epub 2011 Feb 3.
- Rossi E, Boeri L, Morbini P, Pagella F, Colombo A, Matti E, **Olivieri C**, Villanacci V, Minelli A, Buscarini E, Canzonieri C, Danesino C. Immunohistochemical analysis of a merkeloma observed in a patient affected by hereditary haemorrhagic telangiectasia. *BMJ Case Rep.* 2010;2010. pii: bcr09.2009.2251. Epub 2010 Feb 8.
- Gallione C, Aylsworth AS, Beis J, Berk T, Bernhardt B, Clark RD, Clericuzio C, Danesino C, Drautz J, Fahl J, Fan Z, Faughnan ME, Ganguly A, Garvie J, Henderson K, Kini U, Leedom T, Ludman M, Lux A, Maisenbacher M, Mazzucco S, Olivieri C, Ploos van Amstel JK, Prigoda-Lee N, Pyeritz RE, Reardon W, Vandezande K, Waldman JD, White RI Jr, Williams CA, Marchuk DA. Overlapping spectra of SMAD4 mutations in juvenile polyposis (JP) and JP-HHT syndrome. *Am J Med Genet A.* 2010 Feb;152A(2):333-9.
- Pagella F, Colombo A, Matti E, Giourgos G, Tinelli C, **Olivieri C**, Danesino C. Correlation of severity of epistaxis with nasal telangiectasias in hereditary hemorrhagic telangiectasia (HHT) patients. *Am J Rhinol Allergy.* 2009 Jan-Feb;23(1):52-8.
- Gazzaniga P, Buscarini E, Leandro G, Reduzzi L, Grosso M, Pongiglione G, Pedrinazzi C, Lanzarini L, Portugalli V, Blotta P, Forner P, Boccardi E, Pagella F, Manfredi G, **Olivieri C**, Zambelli A, Danesino C, Inama G. Contrast echocardiography for pulmonary arteriovenous malformations screening: does any bubble matter? *Eur J Echocardiogr.* 2009 Jun;10(4):513-8. Epub 2008 Dec 17.
- Lesca G, Genin E, Blachier C, **Olivieri C**, Coulet F, Brunet G, Dupuis-Girod S, Buscarini E, Soubrier F, Calender A, Danesino C, Giraud S, Plauchu H. Hereditary hemorrhagic telangiectasia: evidence for regional founder effects of ACVRL1 mutations in French and Italian patients. *Eur J Hum Genet.* 2008 Feb 20;
- Buscarini E, Gebel M, Ocran K, Manfredi G, Del Vecchio Blanco G, Stefanov R, **Olivieri C**, Danesino C, Zambelli A. Interobserver agreement in diagnosing liver involvement in Hereditary Hemorrhagic Telangiectasia by Doppler ultrasound. *Ultrasound Med Biol.* 2008 Jan 18; [Epub ahead of print]
- Olivieri C**, Pagella F, Semino L, Lanzarini L, Valacca C, Pilotto A, Corno S, Scappaticci S,

Manfredi G, Buscarini E, Danesino C. Analysis of ENG and ACVRL1 genes in 137 HHT Italian families identifies 76 different mutations (24 novel). Comparison with other European studies. *J Hum Genet.* 2007;52(10):820-9. Epub 2007 Sep 5.

Masala MV, **Olivieri C**, Pirodda C, Montesu MA, Cuccuru MA, Pruneddu S, Danesino C, Cerimele D. Epidemiology and clinical aspects of Werner's syndrome in North Sardinia: description of a cluster. *Eur J Dermatol.* 2007 May-Jun;17(3):213-6. Epub 2007 May 4. Erratum in: *Eur J Dermatol.* 2007 Sep-Oct;17(5):360. Scappaticci, S [added].

Lesca G, Olivieri C, Burnichon N, Pagella F, Carette MF, Gilbert-Dussardier B, Goizet C, Roume J, Rabilloud M, Saurin JC, Cottin V, Honnorat J, Coulet F, Giraud S, Calender A, Danesino C, Buscarini E, Plauchu H; French-Italian-Rendu-Osler Network. Genotype-phenotype correlations in hereditary hemorrhagic telangiectasia: data from the French-Italian HHT network. *Genet Med.* 2007 Jan;9(1):14-22.

Pagella F, Semino L, Olivieri C, Corno S, Dore R, Draghi F, Lanzarini L, Vespro V, Buscarini E, Danesino C. Treatment of epistaxis in hereditary hemorrhagic telangiectasia patients by argon plasma coagulation with local anesthesia. *Am J Rhinol.* 2006 Jul-Aug;20(4):421-5.

Stratta P, Canavese C, Morellini V, Quaglia M, Rabbia C, Besso L, Colla L, Olivieri C. Quiz page Arterial-venous fistulas from kidney biopsies. *Am J Kidney Dis.* 2006 Jul;48(1):A30, e1-2.

Olivieri C, Lanzarini L, Pagella F, Semino L, Corno S, Valacca C, Plauchu H, Lesca G, Barthelet M, Buscarini E, Danesino C. Lesca G, Barthelet M, Buscarini E, Danesino C. Echocardiographic screening discloses increased values of pulmonary artery systolic pressure in 9 of 68 unselected patients affected with hereditary hemorrhagic telangiectasia. *Genet Med.* 2006 Mar;8(3):183-90

Buscarini E, Danesino C, **Olivieri C**, Lupinacci G, Zambelli A. Liver involvement in hereditary haemorrhagic telangiectasia or Rendu-Osler-Weber disease. *Dig Liver Dis.* 2005 May 26; [Epub ahead of print]

Draghi F., **Olivieri C.**, Precerutti M., Danesino G.M. , Pagella F., Lanzarini L., Semino L., Valacca C., Buscarini E. and Danesino C.,. Vascular abnormalities in the fingers of patients affected with Hereditary Hemorrhagic Telangiectasia (HHT) as assessed by color Doppler sonography. *Am J Med Genet A.* 2005;135:106-9

E. Buscarini, C. Danesino, H. Plauchu, C. De Fazio, **C. Olivieri**, G. Brambilla, F. Menozzi, L. Reduzzi, P. Blotta, P. Gazzaniga, F. Pagella, M. Grosso, G. Pongiglione, J. Cappiello, A. Zambelli. High prevalence of Hepatic focal Nodula Hyperplasia in subjects with Hereditary Hemorrhagic Telangiectasia. *Ultrasound Med Biol.* 2004 Sep;30(9):1089-97. IF 2,011

E. Buscarini, C. Danesino, **C. Olivieri**, G. Lupinacci, F. De Grazia, L. Reduzzi, P. Blotta, P. Gazzaniga, F. Pagella, M. Grosso, G. Pongiglione, L. Buscarini, H. Plauchu, Zambelli A. Doppler ultrasonographic grading of hepatic vascular malformations in hereditary hemorrhagic telangiectasia -- results of extensive screening. *Ultraschall Med.* 2004;25(5):348-355.

C. Olivieri, C. Danesino, S. Scappaticci, M. Bozzola. Can GH induce chromosome breaks or microsatellite instability in GH-deficient children? *J. Endocrinol. Invest.* 27, 2004: 308-310.

C. Olivieri, P. Maraschio, D. Caselli, C. Martini, G. Beluffi, Maserati E, Danesino C. Interstitial deletion of chromosome 9, int del(9)(9q22.31-q31.2), including the genes causing multiple basal cell nevus syndrome and Robinow/brachydactyly 1 syndrome. *Eur J Pediatr.* 2003 Feb;162(2):100-3. Epub 2002 Dec 10.

C. Olivieri, E. Mira, G. Delù, F. Pagella, A. Zambelli, L. Malvezzi, E. Buscarini, C. Danesino: Identification of 13 new mutations in the ACVRL1 gene in a group of 52 unselected Italian patients affected by Hereditary Hemorrhagic Teleangiectasia. *Journal of Medical Genetics* 39, 2002: e39.

V. Lisi, A. Guala, A. Lopez, M. Vitali, E. Spadoni, **C. Olivieri**, C. Danesino, M. Mottes. Linkage analysis for prenatal diagnosis in a familial case of Stickler Syndrome. *Genetic Counselling* 13, 2002: 163-170 .

A. Minelli, C. Morerio, E. Maserati, **C. Olivieri**, C. Panarello, L. Bonvini, A. Leszl, C. Rosanda, E. Lanino, C. Danesino, F. Pasquali "Meiotic Origin of Trisomy in Neoplasms: First Evidence in a Case of Erythroleukaemia" *Leukemia* 15, 2001: 971-975

A. Minelli, E. Maserati, G. Giudici, S. Tosi, **C. Olivieri**, L. Bonvini, P. De Filippi, A. Biondi, F. Lo Curto, F. Pasquali, C. Danesino "Familial Partial Monosomy 7 and Myelodysplasia: Different Parental Origin of the 7 Involved Suggests the Action of a Mutator Gene" *Cancer Genet. Cytogenet.* 124, 2001: 147-151

E. Maserati, A. Minelli, **C. Olivieri**, L. Bovini, A. Marchi, M. Bozzola, C. Danesino, S. Scappaticci and F. Pasquali "Isochromosome (7) (q10) in Shwachman Syndrome without MDS/AML and Role of Chromosome 7 Anomalies in Myeloproliferative Disorders" *Cancer Genet Cytogenet.* 121, 2000:167-71

C. Dellavecchia, A. Guala, **C. Olivieri**, O. Haintink et al. "Early onset of Gastric Carcinoma and Constitutional Deletion of 18p". *Cancer Genet Cytogenet* 113, 1999: 96-99

S. Scappaticci, F. Pasquali, E. Capra, **C. Olivieri**, S. Tateo "Chromosome instability in Cultured Lymphocytes of Patients with Ovarian and Uterine Cancer". *Cancer genet Cytogenet* 110, 1999: 140-142

A. Minelli, E. Capra, C. Dellavecchia, C. Danesino, **C. Olivieri**, S. Tateo, P. Tenti, S. Scappaticci. "Concurrent cytogenetic and molecular investigations in uterine and ovarian neoplasms". *Eur. J. Gynaec. Oncol.* XIX, n. 3, 1998: 234-238.

La dottoressa Olivieri annovera inoltre più di 80 presentazioni a Congressi Nazionali ed internazionali, alcune delle quali sono state scelte come presentazioni orali, nella maggior parte da lei personalmente esposte

DIDATTICA

- A.A. 1998/99** Collaborazione alle **Esercitazioni** del corso di Biologia e Genetica per la Facoltà di Medicina e Chirurgia, Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia, dell'Università degli Studi di Pavia.
- A.A. 1999/2000** **Seminari didattici e assistenza agli esami** del Corso di Biologia e Genetica per il Corso di Laurea in Psicologia, presso la Facoltà di Lettere e Filosofia dell'Università degli Studi di Pavia. Collaborazione alle Esercitazioni del corso di Biologia e Genetica per la Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi di Pavia.
- A.A. 2000/2001** **Seminari didattici e assistenza agli esami** del Corso di Biologia e Genetica per il Corso di Laurea in Psicologia, presso la Facoltà di Lettere e Filosofia dell'Università degli Studi di Pavia. Collaborazione alle Esercitazioni del corso di Biologia e Genetica per la Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi di Pavia
- A.A. 2001/2002** **Seminari didattici e assistenza agli esami** del Corso di Biologia e Genetica per il Corso di Laurea in Psicologia, presso la Facoltà di Lettere e Filosofia dell'Università degli Studi di Pavia.
- A.A. 2002/2003** **Seminari didattici ed assistenza agli esami** del Corso di Biologia e Genetica per il Corso di Laurea in Scienze e Tecniche Psicologiche, presso la Facoltà di Lettere e Filosofia dell'Università degli Studi di Pavia.
Seminari didattici ed assistenza agli esami del Corso di Biologia e Genetica Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia della Facoltà di Medicina e Chirurgia, dell'Università degli Studi di Pavia.
Università degli Studi di Pavia – Facoltà di Medicina e Chirurgia
Seminari didattici ed assistenza agli esami del Corso di Biologia e Genetica, Laurea triennale per Radiologi e tecnici della riabilitazione.
- A.A. 2003–2004** Collaborazione alle **Esercitazioni** del corso di Biologia e Genetica per la Facoltà di Medicina e Chirurgia, Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia dell'Università degli Studi di Pavia.
Seminari didattici ed assistenza agli esami del Corso di Biologia e Genetica per il Corso di Laurea in Scienze e Tecniche Psicologiche, presso la Facoltà di Lettere e Filosofia dell'Università degli Studi di Pavia.
Collaborazione alle **Esercitazioni** del corso di Biologia e Genetica per il Corso di Laurea Interfacoltà di Biotecnologie dell'Università degli Studi di Pavia.
- A.A. 2003–2004** Università degli Studi di Pavia – Facoltà di Medicina e Chirurgia, **Docente** del Corso di Genetica Medica nell'ambito dei Corsi Integrativi organizzati per l'accREDITAMENTO della carriera pregressa in Diplomi dell'Area sanitaria ai fini del conseguimento della Laurea di I Livello ai sensi dell' art. 13 D.M. 509/99.
- Marzo 2004** Collaborazione con il Progetto Equal (Università di Pavia – Sportello Donna ed altre partnerships) in qualità di **docente**: corso "Aspetti generali Portatori di Handicap".
- Luglio 2005** COR (Centro per l'Orientamento) – Università degli Studi di Pavia. Corso di preparazione al test di ingresso della Facoltà di medicina e Chirurgia.
Docente del corso di Biologia: 18 ore
- A.A. 2005-2006/A.A. 2010-2011** Università degli Studi di Pavia – Facoltà di Medicina e Chirurgia. **Incarico didattico**: Esercitazioni di Biologia Generale per la LSU in Medicina e Chirurgia (CFU: 0,5).
- A.A. 2005-2006/A.A. 2010-2011**: Università degli Studi di Pavia – Facoltà di Medicina e Chirurgia. **Incarico didattico**: Corso Genetica Medica (Diagnostica Prenatale) per il corso di Tecniche di Laboratorio Biomedico (CFU: 1,5)
- A.A. 2006-2007 ad oggi** Università degli Studi di Pavia – Facoltà di Medicina e Chirurgia.
Incarichi didattici: Biologia Applicata per Classe delle Lauree Sanitarie di area 3 (CFU: 2);
- A.A. 2010-2011 ad oggi** Università degli Studi di Pavia – Corso Interfacoltà – Laurea magistrale in Biotecnologie Mediche e Farmaceutiche **Incarichi didattici**:

Cellule Staminali (CFU: 3)
A.A 2012-2013 ad Oggi Università degli Studi di Pavia – Facoltà di Medicina e Chirurgia.
Incarichi didattici: Biologia Applicata per Infermieristica (sedi Lodi e
Treviglio/Dal 2015 Sedi Città di Pavia e Vigevano) (CFU: 2);

;

PATENTE O PATENTI

Patente di Guida B

ULTERIORI INFORMAZIONI

[Inserire qui ogni altra informazione pertinente, ad esempio persone di riferimento, referenze ecc.]

ALLEGATI

Il sottoscritto è a conoscenza che, ai sensi dell'art. 76 del DPR 28.12.2000 n° 445 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, il sottoscritto autorizza al trattamento dei dati personali, secondo quanto previsto dal D.Lgs. 196/03.

Pavia ,25 Marzo 2016

NOME E COGNOME (FIRMA)

____Carla Olivieri____