



Presentazione

Il Corso, suddiviso in sette moduli didattici, è dedicato all'aggiornamento in GENETICA MEDICA dei Biologi, Medici e Tecnici di Laboratorio e, limitatamente al modulo IV, degli Psicologi, nel campo dei test genetici e della loro applicazione clinica. Gli argomenti selezionati riguardano temi di rilievo ed attualità della disciplina con particolare riferimento alla diagnostica di laboratorio, alle novità tecnico-scientifiche del settore ed alle implicazioni interpretative dei test genetici.

Il primo Modulo del Corso si sofferma sui **Test genetici nella diagnosi di Cardiomiopatia ipertrofica**, patologia cardiaca di non raro riscontro associata ad elevata eterogeneità genetica.

Il secondo Modulo è dedicato all'**Analisi dei geni BRCA1 e BRCA2 e di pannelli multi-genici nel percorso diagnostico, di sorveglianza e riduzione del rischio dei tumori ereditari della mammella e dell'ovaio**, di grande rilevanza epidemiologica e clinica.

Il terzo Modulo si focalizza sul **Test di screening su DNA fetale libero circolante (NIPT)**, di crescente diffusione in sostituzione dei classici test invasivi prenatali.

Con il quarto Modulo il Corso propone il tema della corretta **Comunicazione e relazione nella Consulenza Genetica**, reso più impegnativo rispetto al passato dalle crescenti risorse diagnostiche delle malattie genetiche di cui disponiamo.

Le varianti geniche e gli studi funzionali correlati con le metodiche NGS. L'omica e le discipline biomolecolari formano gli argomenti quanto mai attuali e complessi del quinto Modulo.

La Biopsia liquida costituisce l'oggetto del sesto Modulo, che ne tratterà gli aspetti innovativi nel campo della diagnosi precoce, particolarmente rilevante nei soggetti asintomatici, a completamento dell'argomento NIPT trattato nel III Modulo.

Infine il settimo ed ultimo Modulo tratta i temi dell'**Accreditamento nei Laboratori medici secondo la ISO 15189 e dell'errore totale, della variabilità e dei traguardi analitici**, che impongono particolare conoscenza ed attenzione in ragione del rigore richiesto dalla crescente automazione del Laboratorio medico.

Dott. Guglielmo Sabbadini

Dott. Mariano Salvatore Pergola

Anno 2019 e I° Trimestre 2020

Geni e test genetici: dal laboratorio alle applicazioni cliniche

Responsabili Scientifici:

Dott. Guglielmo Sabbadini

Dott. Mariano Salvatore Pergola, Dott. Stefano Gambardella

Comitato Scientifico:

Prof. Emiliano Giardina, Prof.ssa Marcella Zollino, Prof. Marco Seri,

Prof. Alfredo Brusco, Prof. Marco Fichera, Prof. Giuseppe Matullo,

Dott.ssa Viviana Caputo, Dott. Marco Tartaglia

Sede:

Istituto CSS - Mendel – Roma ed altre sedi

SEGRETERIA S.M.O.

B.go S. Spirito, 3 - 00193 Roma

Tel. 0668802626 - 0668352411 – Fax 0668806712

E-mail: segreteria@smorrl.it - sito web: www.smorrl.it

20 crediti assegnati per modulo (I° e III° modulo 11 crediti)

*80 Medici, Biologi e Tecnici di Laboratorio biomedico
e 30 uditori delle scuole di Specializzazione in Genetica Medica*

Con il Patrocinio di:



Istituto
Superiore
di Sanità

Aprile 2019

I Modulo (12 aprile) - Crediti: 11

I TEST GENETICI NELLA DIAGNOSI DI CARDIOMIOPATIA IPERTROFICA

Sede del Corso: *Ospedale S. Andrea- Roma*

Responsabili del Modulo: *Prof. C. Autore, Dott.ssa M. Piane, Dott. G. Sabbadini, Dott. M.S. Pergola*

M. Piane, G. Sabbadini Introduzione al corso

I° SESSIONE mattina

C. Autore Classificazione delle cardiomiopatie ipertrofiche: definizione, storia naturale, diagnosi, inquadramento clinico e approccio terapeutico

I. Olivotto. Correlazioni genotipo-fenotipo nelle cardiomiopatie ipertrofiche

B. Musumeci HCM e fenocopie: Malattia di Fabry e amiloidosi

R. Adorisio HCM nelle forme sindromiche: le rasopatie. Aspetti clinici

M. Tartaglia HCM nelle forme sindromiche: le rasopatie. Aspetti molecolari

II° SESSIONE pomeriggio

M. Iascone Il test genetico per cardiomiopatia ipertrofica nell'era NGS (Next Generation Sequencing): dai pannelli multigenici a WES (whole exome sequencing)

F. Girolami Il ruolo della consulenza genetica nel percorso diagnostico della cardiomiopatia ipertrofica: classificazione delle varianti e gestione clinica del referto NGS

S. Petrucci Eterogeneità genetica in una casistica di pazienti con HCM.

F. Mazzarotto Tecniche avanzate di analisi e stato dell'arte della ricerca genetica

Maggio 2019

II Modulo (16-17 maggio) - Crediti: 20

ANALISI DEI GENI BRCA1 E BRCA2 E DI PANNELLI MULTI-GENICI NEL PERCORSO DIAGNOSTICO, DI SORVEGLIANZA E RIDUZIONE DEL RISCHIO DEI TUMORI EREDO-FAMILIARI DELLA MAMMELLA E DELL'OVAIO

Sede del Corso: *Istituto CSS - Mendel - Roma*

Responsabili del Modulo: *Dott. P. Radice, Dott.ssa L. Varesco, Dott.ssa M. Piane, Dott.ssa E. Lucci Cordisco, Dott. G. Sabbadini, Dott. M.S. Pergola*

G. Sabbadini, M. Piane Introduzione al Corso

I° SESSIONE Tumori eredo-familiari della mammella e dell'ovaio: percorso diagnostico e consulenza genetica

M. Genuardi Inquadramento generale ed epidemiologia genetica

L. Ottini Tumore della mammella maschile

D. Turchetti, L. De Marchis Percorso diagnostico, terapeutico e assistenziale delle pazienti con tumore della mammella/ovaio ereditario: PDTA a confronto

E. Lucci Cordisco Consulenza genetica: criteri di accesso al test BRCA e modelli per la stima del rischio

E. Razzabboni Il ruolo dello psicologo nel percorso delle donne con tumori eredo-familiari dell'ovaio e della mammella

II° SESSIONE Dalla parte dei pazienti

O. Campanella L'associazione aBRCAaBRA Onlus.

S. Mari L'associazione IncontraDonna Onlus

III° SESSIONE

Test BRCA e non solo: dal germinale al somatico

B. Pasini Il test di BRCA e non solo: utilità clinica dei pannelli multi-genici nei tumori ereditari della mammella/ovaio

L. Cortesi Test BRCA e Homologous Recombination (HR) multi-gene panel testing, predittivi di efficacia alle terapie antitumorali.

E. Capoluongo Il test BRCA somatico

IV° SESSIONE La Classificazione delle varianti BRCA come paradigma per la valutazione delle varianti dei geni non-BRCA e importanza delle reti collaborative

P. Radice Criteri interpretativi e di classificazione delle varianti BRCA: database a confronto

M. Colombo BRCA1/2: classificazione delle varianti che alterano lo splicing dell'RNA

M. Montagna Classificazione delle varianti di significato clinico incerto (VUS): il modello multifattoriale

A. Caligo Classificazione delle varianti di significato clinico incerto (VUS): saggi funzionali e "gene editing".

A. De Nicolò L'importanza di "far rete": *NICEST* e il contributo Italiano agli studi internazionali

D. Calistri Il Database Italiano delle Varianti BRCA: la Piattaforma DIVA

V° SESSIONE La comunicazione del risultato e aspetti psicologici, sorveglianza e riduzione del rischio

L. Varesco Tumori Ereditari della mammella/ovaio: la comunicazione del rischio oncologico

E. Razzabboni La percezione del rischio oncologico nelle famiglie con tumore ereditario della mammella/ovaio.

VI° SESSIONE Sorveglianza, riduzione del rischio e approcci terapeutici con i PARP inibitori

A. Bonifacino Sorveglianza senologica nelle carriers *BRCA*

C. Amanti Chirurgia profilattica nelle carriers *BRCA*

C. Marchetti Sorveglianza e chirurgia profilattica dell'ovaio

I. Paris PARP inibitori: meccanismi d'azione, target terapia e medicina personalizzata

Giugno 2019

III Modulo (21 giugno) - Crediti: 11

IL TEST DI SCREENING PER DNA FETALE LIBERO CIRCOLANTE: NUOVE EVIDENZE E PROSPETTIVE FUTURE

Sede del Corso: *Istituto CSS - Mendel - Roma*

Responsabili del Modulo: *Dott. D. Bizzoco, Dott. G. Sabbadini, Dott. M.S. Pergola*

G. Sabbadini, D. Bizzoco Introduzione al Corso.

I° SESSIONE Mattina

Moderatore Dott. Antonio Novelli

O. Zuffardi Variabilità genomica, CNV, approcci diagnostici e screening

F.R. Grati Statistica: sensibilità, specificità e valori predittivi. Validazione dei test. Panorama delle diverse metodologie. Interpretare i risultati NIPT: la biologia dei NIPT. Estensione dei test ai difetti genetici diversi dalle trisomie 13, 18 e 21 (microdelezioni e trisomie rare).

L. Bernardini Il colloquio pre e post-test, la fase preanalitica e la Gestione dei risultati. Consenso informato Approfondimenti diagnostici e limiti del test. Mosaicismi fetoplacentari. Gravidanze gemellari

P. Grammatico Linee Guida del Ministero della salute. I Documenti e le raccomandazioni SIGU. Nuovi LEA ed inclusione dei test di screening di nuova generazione, l'esperienza della Regione Lazio

II° SESSIONE Pomeriggio

Moderatore Dott. Domenico Bizzoco

M. Gentile, R. Ficarella Modalità di accesso ai test NIPT il percorso e l'esperienza della Regione Puglia. Risultati e prospettive future

E. Pelo Percorso e meccanismo di accesso ai test NIPT: l'esperienza della Regione Toscana

S. Giglio DNA libero circolante, non solo NIPT?

R. Piona (o altro oratore) Test di ultima generazione: un nuovo approccio tecnico-diagnostico. Performance analitiche e validazione clinica

Ottobre 2019

IV Modulo (4-5 ottobre) - Crediti: 21

LA COMUNICAZIONE E LA RELAZIONE NELLA CONSULENZA GENETICA

Programma a cura della *Dott.ssa P. Zinzi* e della *Dott.ssa E. Razzaboni*
Corso teorico - pratico - esperienziale a partecipazione limitata (18 persone)

Sede del Corso: *Ospedale S Spirito Aula S.M.O.*

MODELLI DI CONSULENZA E COMPETENZE COMUNICATIVE

ASCOLTO E COMUNICAZIONE

ASPETTI PSICOLOGICI ED EMOTIVI DELLA CONSULENZA GENETICA

DINAMICHE FAMILIARI E CASI CLINICI

LA PERCEZIONE DEL RISCHIO

Ottobre 2019

V Modulo (24-25 ottobre) - Crediti: 21

NGS, VARIANTI GENICHE E STUDI FUNZIONALI L'ESOMA NELLA DIAGNOSTICA. L'OMICA E LE DISCIPLINE BIOMOLECOLARI

Sede del Corso: *Istituto CSS - Mendel - Roma*

Responsabili del Modulo: *Dott. G. Sabbadini, Dott.ssa V. Caputo, Dott. M.S. Pergola*

I° Sessione - Introduzione all'NGS. Bioinformatica, algoritmi ed analisi dei dati

V. Caputo Introduzione alle tecniche in NGS

T. Pippucci Analisi bioinformatica: qualità dei dati e chiamata delle varianti, principali strategie e strumenti per variant calling, limiti dell'analisi di dati NGS

V. Caputo Annotazioni di geni e varianti. Filtraggio e prioritizzazione delle varianti. Selezione di varianti geniche e loro validazione. Database genomici di riferimento

A. Giovannetti Analisi dei dati NGS: l'altra informazione. Varianti sinonime, introniche, e in regioni non codificanti

II° sessione - Validazione di varianti e studi funzionali

T. Biagini Analisi strutturale *in silico* di varianti patogenetiche

M. Tartaglia Analisi funzionale di nuove varianti patogenetiche, modelli cellulari e animali.

III° Sessione - Interpretazioni di varianti, gestione e comunicazione dei risultati

A. Vetro Classificazione ed interpretazione di varianti geniche. Casi selezionati

M. Seri La consulenza genetica: incidental findings, consenso informato e comunicazione del risultato

IV° sessione - Strategie di analisi ed approcci in NGS nella patologia mendeliana

M. Iacone L'Esoma nella Diagnostica. WES o TS nel Laboratorio di genetica?

F.C. Radio Genomica clinica delle malattie non diagnosticate

V. Nigro NGS e malattie neuromuscolari

V° sessione - Analisi "omica" e genomica medica

G. Matullo Il Sequenziamento di nuova generazione e le tecnologie "omics": dalla ricerca di base alla clinica. Dall'esoma al genoma.

S. Oliviero Sequenziamento su singola cellula di DNA e RNA per la medicina molecolare

T. Mazza Metodi computazionali per le scienze omiche

VI° sessione - Isolati genetici, variabilità genomica e patologie multifattoriali

G. Matullo Variabilità genomica della popolazione italiana. Database di riferimento dei dati genomici italiani

G. Malerba NGS, studi di associazione e patologie multifattoriali.

P. Gasparini Popolazioni isolate e nuove tecnologie per lo studio di tratti quantitativi e malattie complesse

M. Steri Studi di associazione di tutto il genoma (CWAS). Identificazione di geni associati a malattie multifattoriali nella popolazione sarda

A. Brusco NGS ed autismo. Exome sequencing ed identificazione di geni coinvolti nei disturbi dello spettro autistico

Dicembre 2019

VI Modulo (5-6 dicembre) - Crediti: 21

BIOPSIA LIQUIDA: PRINCIPI, TECNOLOGIE E PROSPETTIVE DIAGNOSTICHE

Sede del Corso: *Istituto CSS - Mendel - Roma*

Responsabili del Modulo: *Dott. S. Gambardella, Dott. G. Sabbadini, Dott. M.S. Pergola*

G. Sabbadini, S. Gambardella Introduzione al Corso

I° Sessione INTRODUZIONE: ACIDI NUCLEICI E MOLECOLE CIRCOLANTI

S. Gambardella Acidi nucleici circolanti

S. Baglivo Dal prelievo di sangue al cfDNA: estrazione, quantificazione, conservazione

F. Bianchi miRNA e piccoli RNA, esosomi e vescicole circolanti

P. Pinzani Studio delle cellule tumorali circolanti (CTC) nei tumori solidi

II° Sessione METODICHE PER LO STUDIO DELLE MUTAZIONI NEL ctDNA

C. Lauricella Digital PCR e mutazioni specifiche

Oratore da definire NGS: principi e costruzione di library

M. Messina NGS nella routine. Applicazioni diagnostiche

Oratore da definire Applicazioni tecniche

III° Sessione APPLICAZIONI Farmacogenetica e Biopsia liquida

P. Borgiani Farmacogenetica dei tumori

F. Buttitta Farmacogenetica e biopsia liquida

Oratore da definire Farmacogenetica nel trattamento per pazienti con tumore metastatico o in recidiva (Foundation medicine)

IV° Sessione APPLICAZIONI Biopsia liquida: biomarcatori precoci, predittivi e prognostici

K. Margiotti Analisi genetica e proteica nella diagnosi precoce dei tumori in campioni di sangue periferico

D. Bonci Esosomi e tumore prostatico.

A. Rulli Biopsia liquidanell'early breast cancer:CTC,cfDNA e ctcDNA

C. Raimondi DNA tumorale circolante come biomarcatore predittivo nel carcinoma del colon retto.

A. Antonucci Determinazione dell'EGFR mediante biopsia liquida

Febbraio- Aprile 2020

VII Modulo (febbraio-aprile 2020- data da definire) - Crediti: 11

ACCREDITAMENTO NEI LABORATORI MEDICI SECONDO LA ISO 15189. ERRORE TOTALE, VARIABILITÀ E TRAGUARDI ANALITICI

Sede del Corso: *Istituto CSS - Mendel - Roma*

Responsabili del Modulo: *Dott. G. Sabbadini, Dott. M.S. Pergola, Dott. S. Gambardella*

I Sessione La UNI EN ISO 15189 e la sua applicazione nei laboratori medici

S. Tramontin Accredimento in Italia ed in Europa

M. Pradella La norma UNI EN ISO 15189. Requisiti gestionali

A. Maiello La norma UNI EN ISO 15189. Requisiti tecnici

O. Calabrese La ISO 15189 ed i processi di accreditamento istituzionale delle strutture di genetica medica

II Sessione Errore, variabilità, indicatori e traguardi analitici

Oratore da definire Variabilità biologica intraindividuale ed interindividuale. Variabilità analitica. Errore di Laboratorio

E. Giardina Variabilità biologica in genetica ed errore di laboratorio. Errore analitico, post-analitico ed i test di nuova generazione.

C. Giustini Indicatori di qualità, errore totale e traguardi analitici

Oratore da definire Indici di siero e valori critici. Comunicazione dei risultati critici.

III Sessione Protocolli analitici, verifica e validazione dei nuovi test

Oratore da definire Verifica, conferma e validazione secondaria. Validazione dei nuovi test

Oratore da definire Protocolli analitici, procedure e responsabilità. Urgenze. Esami eseguiti esternamente

IV Sessione Assicurazione di Qualità, indicatori di performance e miglioramento continuo

M. Strano Assicurazione di Qualità nel laboratorio di base: CQI e VEQ. Programmi. Strumenti per il risk assessment e lo sviluppo di strategie IQCP

Oratore da definire Il Controllo di Qualità del Laboratorio di biologia molecolare. Programmi VEQ per la biologia molecolare

F. Censi, D. Taruscio CEQ nazionale dell'ISS per i test molecolari ed in citogenetica

Oratore da definire Controllo di Qualità interno nel Laboratorio di Genetica. Sistemi di indicatori nel laboratorio generale di genetica

V Sessione Incertezza di misura, parametri di affidabilità diagnostica, intervalli di riferimento

Oratore da definire Stima dell'incertezza di misura nei test qualit. e quant.

Oratore da definire Parametri di affidabilità diagnostica associati ai test nel laboratorio generale di base. Sensibilità, specificità, precisione ed accuratezza

M. Fichera, G. Sabbadini Parametri di affidabilità diagnostica associati ai test nel laboratorio di genetica medica. Incertezza di misura

Oratore da definire Valori di riferimento e loro stima. Test di conferma e di approfondimento

VI Sessione Laboratori medici ed automazione

Oratore da definire Sistemi di automazione e prevenzione dell'errore nei laboratori medici.

E. Pelo, C. Pescucci NGS ed automazione nel laboratorio di genetica.

VII Sessione Controllare e gestire il rischio






C. Ledda Analisi dei rischi e del contesto

F. Autieri La gestione del rischio clinico

Elenco Docenti

Adorisio Rachele – Roma
Amanti Claudio - Roma
Antonucci Anna – Roma (intervento proposto deve confermare)
Autieri Filomena - Firenze
Autore Camillo – Roma
Baglivo Sara- Perugia (intervento proposto deve confermare)
Bernardini Laura – Roma
Biagini Tommaso - S. Giovanni Rotondo (Foggia)
Bianchi Fabrizio – S. Giovanni Rotondo (Foggia)
Bizzoco Domenico – Roma
Bonci Desiree - Roma
Bonifacino Adriana – Roma
Borgiani Paola - Roma
Brusco Alfredo – Torino
Buttitta Fiamma- Chieti (intervento proposto deve confermare)
Calabrese Olga – Imola
Caligo Adelaide – Pisa
Calistri Daniele – Meldola (Forlì-Cesena)
Campanella Ornella- Palermo
Caputo Viviana – Roma
Censi Federica – Roma
Colombo Maria – Milano
Cortesi Laura - Modena
De Marchis Laura – Roma (intervento proposto deve confermare)
De Nicolò Arcangela - Padova
Fichera Marco – Catania
Ficarella Romina - Bari
Gambardella Stefano – Pozzilli (Isernia)
Gasparini Paolo – Trieste
Gentile Mattia - Bari
Genuardi Maurizio – Roma
Giardina Emiliano – Roma
Giglio Sabrina - Firenze
Giovannetti Agnese – Roma
Girolami Francesca – Firenze
Giustini Carla - Roma
Grammatico Paola - Roma
Grati Francesca Romana – Busto Arsizio (Varese)
Iascone Maria – Bergamo
Lauricella Calogero. – Torino
Ledda Caterina – Roma
Lucci Cordisco Emanuela - Roma (intervento proposto deve confermare)
Maiello Angela – Torino
Malerba Giovanni – Verona
Marchetti Claudia - Roma
Margiotti Katia – Roma
Mari Silvia - Roma
Matullo Giuseppe – Torino
Mazza Tommaso – S. Giovanni Rotondo (Foggia)
Mazzarotto Francesco – Firenze
Montagna Marco - Padova
Musumeci Beatrice - Roma
Oliviero Salvatore - Torino
Olivotto Iacopo – Firenze
Ottimi Laura – Roma
Paris Ida - Roma
Pasini Barbara – Torino
Pelo Elisabetta – Firenze
Pergola Mariano Salvatore – Roma
Pescucci Chiara – Firenze
Petrucci Simona - Roma
Piane Maria – Roma
Pinzani Pamela – Firenze
Pippucci Tommaso – Bologna
Pradella Massimo – Mogliano Veneto (Treviso) (intervento proposto deve confermare)
Radice Paolo - Milano
Radio Francesca Clementina – Roma
Raimondi Cristina - Palermo (intervento proposto deve confermare)
Razzaboni Elisabetta – Modena
Rulli Antonio – Perugia (intervento proposto deve confermare)
Sabbadini Guglielmo – Roma
Seri Marco – Bologna
Steri Maristella - Cagliari
Tartaglia Marco – Roma
Taruscio Domenica - Roma
Tramontin Silvia – Roma (intervento proposto deve confermare)
Turchetti Daniela - Bologna
Varesco Lilliana- Genova
Vetro Annalisa – Firenze
Zinzi Paola - Roma
Zollino Marcella - Roma
Zuffardi Orsetta – Pavia

Modalità di pagamento

-  Quota di iscrizione è di € 120,00 per i moduli che si svolgeranno in due giornate.
-  Quota di iscrizione è di € 100,00 per i moduli che si svolgeranno in una giornata.
-  Quota di iscrizione per gli uditori senza crediti € 80,00 per ciascun modulo.
-  Quota di iscrizione per gli studenti e gli specializzandi è pari a €35,00 per ciascun modulo.
-  Quota di iscrizione per i partecipanti in videoconferenza è pari a €25,00 per ciascun modulo.

Tali importi dovranno essere versati su c/c postale n. 82947003 intestato alla Scuola Medica Ospedaliera oppure tramite Bonifico bancario intestato a:

Scuola Medica Ospedaliera
UniCredit – Ag. Roma Conciliazione
IBAN IT 31 C 02008 05008 000401329648

La quota di iscrizione non è rimborsabile se, per motivi personali, non è stato possibile frequentare il corso. L'evento potrà eccezionalmente subire variazioni per esigenze particolari del Responsabile del corso.

Richiesta fatturazione

La fattura elettronica relativa al pagamento della quota di iscrizione **può essere rilasciata solo su richiesta al momento del pagamento**, fornendo i dati fiscali necessari e codice fiscale. In caso di soggetto con Partita Iva dovrà inoltre essere specificato l'indirizzo telematico o pec di recapito della fattura elettronica. In ogni caso se richiesta l'emissione di fattura la quota di iscrizione dovrà essere integrata di Euro 2,00 per relativo bollo qualora l'importo indicato superi euro 77,47.

Nel caso invece di fatture per pagamenti effettuati da Società, Enti o altri soggetti terzi rispetto al discente, la quota di iscrizione dovrà essere integrata aggiungendo l'I.V.A. ordinaria prevista per legge.

SEGRETERIA S.M.O.

B.go S. Spirito, 3 - 00193 Roma
Tel. 0668802626 - 0668352411 – Fax 0668806712
E-mail: segreteria@smorrl.it - sito web: www.smorrl.it

SEGRETERIA SCIENTIFICA

Dott. Guglielmo Sabbadini
E-mail: gullysa@iscali.it Cell. 3334704556

Dott. Mariano Salvatore Pergola
E-mail: marianospergola@gmail.com

Dott. Stefano Gambardella
E-mail: stefanogambardella@gmail.com

SEGRETERIA SCIENTIFICA ED ORGANIZZATIVA

Dott.ssa Cristina Palmieri
E-mail: palmiericristy@libero.it cell. 3401563149

DOMANDA DI ISCRIZIONE AL CORSO

Il sottoscritto: [_____]
Nato a: [_____] Prov: [_____] I.I.: [_____]
Domiciliato: [_____] Prov: [_____]
Via: [_____] Cap: [_____]
e-Mail: [_____] CF: [_____]
Tel: [_____] Cell: [_____] Fax: [_____]
Laureato in: [_____] n° Iscr.Ord.Prof.: [_____]
Aree Spec.che Prof. II: [_____]
 Libero professionista Dipendente Convenzionato Privato di occupazione
Ammissione al corso: **GENI E TEST GENETICI: ... MODULO:**

MODALITA' DI PAGAMENTO: versamento quota iscrizione su C/C POSTALE N° 82947003 intestato alla SCUOLA MEDICA OSPEDALIERA.
Si autorizza il trattamento dei dati personali per gli adempimenti connessi al corso e per ricevere notizia di nuove iniziative (D. Lgs. 196/2003)

Data

FIRMA: