

## Curriculum Vitae Europass

### Informazioni personali

Nome(i) / Cognome(i)

**Eva Pompili**

Indirizzo(i)

Via San Vitale Ovest, 5407  
40059 Medicina (BO)

Telefono(i)

Cellulare:

349/5584469

E-mail

[eva\\_pompili@yahoo.it](mailto:eva_pompili@yahoo.it)

[e.pompili@gynepro.it](mailto:e.pompili@gynepro.it)

Cittadinanza

Italiana

Data di nascita

01/11/1980

Sesso

Femminile

*La sottoscritta EVA POMPILII, consapevole delle conseguenze penali in caso di dichiarazioni mendaci, sotto la sua personale responsabilità dichiara di possedere le sottoindicate esperienze formative e professionali:*

## Esperienza professionale

- Date **Marzo 2014- Dicembre 2014**  
**Progetto per la Formazione**  
Counseling genetico pre e post natale  
U.O. Ostetricia e Ginecologia Ospedale Carlo Poma di Mantova
- Date **Febbraio 2014- Febbraio 2015**  
**Assegnista di Ricerca**  
Università di Bologna presso Ostetricia e Ginecologia (Medicina dell'Età Prenatale)/ U.O. Genetica Medica  
Policlinico S. Orsola-Malpighi
- Date **Dicembre 2013 – presente**  
**MEDICO COLLABORATORE LIBERO PROFESSIONALE**  
CENTRO ARETUSA- CESENA
- Date **Ottobre 2012 – settembre 2013**  
**Assegnista di Ricerca**  
Università di Bologna presso Ostetricia e Ginecologia (Medicina dell'Età Prenatale)/ U.O. Genetica Medica  
Policlinico S. Orsola-Malpighi
- Date **Ottobre 2012 – presente**  
**MEDICO COLLABORATORE LIBERO PROFESSIONALE**  
Toma Advanced Biomedical Assays Spa
- Settembre 2010 – Settembre 2012**  
**MEDICO COLLABORATORE LIBERO PROFESSIONALE**  
UO di Genetica Medica del Policlinico S. Orsola-Malpighi a Bologna.
- Aprile 2010 – presente**  
**MEDICO COLLABORATORE LIBERO PROFESSIONALE**  
Gynepro Medical di Bologna.
- Febbraio 2011 – Luglio 2012**  
**BORSISTA** presso l'U.O. di Genetica Medica dell'Ospedale di Imola.
- Novembre 2005 – Aprile 2010**  
**MEDICO IN FORMAZIONE SPECIALISTICA**  
Cattedra e UO di Genetica Medica – Università di Bologna - Azienda Ospedaliera  
Policlinico S. Orsola-Malpighi

## Istruzione e formazione

- Date **Novembre 2005 – Aprile 2010**  
Scuola di Specializzazione in Genetica Medica

**Università di Bologna****Specializzazione in Genetica Medica** (votazione 70/70 e lode)

Tesi su "Valutazione comparativa degli strumenti disponibili per l'identificazione del carcinoma mammario ereditario"

(relatore Professoressa Daniela Turchetti)

Date

**Ottobre 1999 - Luglio 2005****Facoltà di Medicina e Chirurgia - Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia**

Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione

Università di Bologna

Università di Bologna

Qualifica conseguita

**Laurea in Medicina e Chirurgia (votazione 110/110 e Lode)****Laurea in Medicina e Chirurgia** (votazione 106/110 e Lode)

Tesi su "Studi clinici e molecolari in due famiglie con paraparesi spastica ed assottigliamento del corpo calloso" (relatore Professor Marco Seri)

Date

Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione

**Settembre 1993- Luglio 1999****Liceo Classico "Scipione Staffa" di Trinitapoli (FG)**

Qualifica conseguita

**Maturità Classica** (votazione 95/100)**SOGGIORNI DI STUDIO ALL'ESTERO**

Anno 2000: da giugno a settembre studentessa presso St Albans College, London, UK

Madrelingua(e)

**Italiana**

Altra(e) lingua(e)

**Inglese**

Autovalutazione

Livello europeo (\*)

**Lingua Inglese**

		Comprensione		Parlato		Scritto	
		Ascolto	Lettura	Interazione orale	Produzione orale		
B1	Utente autonomo	B2	Utente autonomo	A1	Utente base B1	Utente base B2	Utente autonomo

(\*) Quadro comune europeo di riferimento per le lingue

**P** **Prenatal diagnosis vs 1st trimester screening of trisomy 21 among pregnant women aged 35 or more.**  
**u** Tullio Ghi, Tiziana Arcangeli, Francesca Ravennati, Ginevra Salsi, Elisa Montaguti, Giuseppina Pacella,  
**b** Elisa Maroni, Maria Carla Pittalis, Eva Pompili, Gianluigi Pilu, Nicola Rizzo  
**b** The Journal of Maternal-Fetal & Neonatal Medicine 2014

**l** **Cytogenetic follow-up of chromosomal mosaicism detected in first-trimester prenatal diagnosis.**  
**i** Battaglia P, Baroncini A, Mattarozzi A, Baccolini I, Capucci A, Spada F, Pompilii E, Pittalis MC.  
**c** Prenatal Diagnosis 2014  
**a**

**z** **Prenatal phenotype of Williams–Beuren syndrome and of the reciprocal duplication syndrome**  
**i** Livia Marcato, Licia Turolla, Eva Pompilii, Celine Dupont, Nicolas Gruchy, Simona De Toffol,  
**o** Gabriella Bracalente, Severine Bacrot, Enzo Troilo, Anne C. Tabet, Sabrina Rossi, Anne L.  
**n** DelezoËide, Demetrio Baldo, Nathalie Leporrier, Federico Maggi, Arnaud Molin, Gianluigi Pilu,  
**i** Giuseppe Simoni, Francois Vialard & Francesca R. Grati  
**:** Clinical Case Report 2014

**Prenatal genetic counseling referrals for advanced maternal age: still room for improvement**

E.Pompilii, G. Astolfi, O. Calabrese, A. Ferlini, M. Lucci, G. Parmeggiani, M. Seri and A. Baroncini  
Prenatal Diagnosis 2013

**Prenatal genetic counselling: issues and perspectives for pre-conceptional health care in Emilia Romagna (Northern Italy)**

M. Lucci, G. Astolfi, S. Bigoni, A. Baroncini, O. Calabrese, A. Ferlini., G. Parmeggiani, E. Pompilii, M. Seri and E. Calzolari Epidemiology Biostatistic and Public Health 2013

**Structural chromosomal abnormalities detected during CVS analysis and their role in the prenatal ascertainment of cryptic subtelomeric rearrangements**

Pittalis MC, Mattarozzi A, Menozzi C, Malacarne M, Baccolini I, Farina A, **Pompilii E**, Magini P, Percesepe A. Am J Med Genet A. 2013

**Complex rearrangement of the exon 6 genomic region among Opitz G/BBB Syndrome MID alterations.**

Migliore C, Athanasakis E, Dahoun S, Wonkam A, Lees M, Calabrese O, Connell F, Lynch SA, Izzi C **Pompilii E**, Thakur S, van Maarle M, Wilson LC, Meroni G.Eur J Med Genet. 2013

**PERSISTENCE OF A MONOSOMIC CELL LINE IN A FETUS WITH MOSAIC TRISOMY 8.**

Turchetti D, **Pompilii E**, Magrini E, Bonasoni MP, Pittalis MC, Segata M, Pession A, Santini D, Pilu G, Seri M. Am J Med Genet A 2011 Nov;155(11):2791-4

**Mowat-Wilson syndrome: facial phenotype changing with age: study of 19 Italian patients and review of the literature.**

Garavelli L, Zollino M, Mainardi PC, Gurrieri F, Rivieri F, Soli F, Verri R, Albertini E Favaron E, Zignani M, Orteschi D, Bianchi P, Faravelli F, Forzano F, Seri M, Wischmeijer A, Turchetti D, **Pompilii E**, Gnoli M, Cocchi G, Mazzanti L, Bergamaschi R, De Brasi D, Sperandeo MP, Mari F, Uliana V, Mostardini R, Cecconi M, Grasso M, Sassi S, Sebastio G, Renieri A, Silengo M, Bernasconi S, Wakamatsu N, Neri G. Am J Med Genet A. 2009 Mar;149A(3):417-26.

**Autosomal recessive hereditary spastic paraplegia with thin corpus callosum: a novel mutation in the SPG11 gene and further evidence for genetic heterogeneity.**

Pippucci T, Panza E, **Pompilii E**, Donadio V, Borreca A, Babalini C, Patrono C, Zuntini R, Kawarai T, Bernardi G, Liguori R, Romeo G, Montagna P, Orlacchio A, Seri M. Eur J Neurol. 2009 Jan;16(1):121-6.

- Poster:** Pompili E, Magini P, Ciccone R, De Gregori M, Wischmeijer A, Mazzanti L, Malaspina E, Turchetti D, Bergamaschi R, Moscano F, Melis A, Graziano C, Gentile V, Parmeggiani A, Franzoni E, Romeo G, Zuffardi O, Seri M. Caratterizzazione di casi con ritardo mentale sindromico tramite la metodica dell'Array-CGH. Nono Congresso Nazionale SIGU; Lido di Venezia (VE), 08 - 10 Novembre 2006
- Pompili E, Magini P, Pittalis M, Biso P, Mattarozzi A, Segata M, Gnoli M, Turchetti D, Wischmeijer A, Graziano C, Pilu G, Romeo G, Zuffardi O, Seri M. Riscontro in diagnosi prenatale di una delezione di circa 10 Mb [del(4)(q34.3-qter)] ereditata dalla madre: implicazioni per la consulenza e per la predizione del fenotipo. Decimo Congresso Nazionale SIGU; Montecatini Terme (PT), 14 - 16 Novembre 2007
- Pippucci T, Magini P, Vargiolu M, Patrizi A, Melis A, Graziano C, Turchetti D, Pompili E, Malaspina E, Bergamaschi R, Mazzanti L, Pilu G, Cenacchi G, Franzoni E, Zuffardi O, Romeo G, Seri M. Una nuova neurotossica sindromica mappa sul cromosoma Xq22-24. Decimo Congresso Nazionale SIGU; Montecatini Terme (PT), 14 - 16 Novembre 2007
- Wischmeijer A, Magini P, Gnoli M, De Gregori M, Cecconi I, Malaspina E, Mazzanti L, Graziano C, Turchetti D, Pompili E, Franzoni E, Romeo G, Zuffardi O, Seri M. Una delezione del cromosoma 11q13.2-13.4: nuova sindrome da microdelezione? Decimo Congresso Nazionale SIGU; Montecatini Terme (PT), 14 - 16 Novembre 2007
- Turchetti D, Razzaboni E, Fabbro D, Pompili E, Graziano C, Wischmeijer A, Seri M, Romeo G. Valutazione degli aspetti motivazionali e dei bisogni informativi nelle persone che richiedono una consulenza oncogenetica. Decimo Congresso Nazionale SIGU; Montecatini Terme (PT), 14 - 16 Novembre 2007
- Razzaboni E, Turchetti D, Fabbro D, Pompili E, Petracca A, Graziano C, Wischmeijer A, Seri M, Romeo G. "Asking for oncogenetic counseling": evaluation of psychological aspects, need for information and perceived risk. European Human Genetics Conference 2008; Barcellona, Spagna, 31 Maggio - 3 Giugno 2008
- A. Petracca, M. Vargiolu, L. Cortesi, E. Pompili, M. Federico, G. Romeo, D. Turchetti. Studio dell'inattivazione del cromosoma X in due famiglie con mutazioni di BRCA1. Undicesimo Congresso Nazionale SIGU; Genova, 23-25 Novembre 2008
- S. Miccoli, E. Pompili, A. Wischmeijer, C. Garone, M.C. Scaduto, R. Gallo, C. Graziano, D. Turchetti, G. Romeo, A. Parmeggiani, M. Seri. Ritardo psicomotorio e del linguaggio con ring 22 del 22q13.3 a mosaico. Undicesimo Congresso Nazionale SIGU; Genova 23-25 Novembre 2008
- S. Miccoli, E. Pompili, P. Battaglia, A. Capucci, S. Ferrari, M. Bonaguro, D. Turchetti, A. Wischmeijer, C. Graziano, C. Rossi, G. Romeo, A. Baroncini, M. Seri. Riscontro di isodisomia uniparentale materna del cromosoma 16 in diagnosi prenatale e follow up clinico alla nascita. Undicesimo Congresso Nazionale SIGU; Genova, 23-25 Novembre 2008
- Daniela Turchetti, Eva Pompili, Valentina Agostini, Luca Morandi, Annalisa Pession, Giovanni Tallini, Mauro Brulatti, Antonia Maestri, Vincenzo Eusebi, Giovanni Romeo. Determinazione dell'instabilità microsatellitare in una serie consecutiva di carcinomi colorettali: utilità per l'identificazione di forme ereditarie. Undicesimo Congresso Nazionale SIGU; Genova, 23-25 Novembre 2008
- Pompili Eva, Turchetti Daniela, Magrini Elisabetta, Pession Annalisa, Pittalis Maria Carla, Santini Donatella, Bonasoni Paola, Segata Maria, Pilu Gianluigi, Romeo Giovanni, Seri Marco. A monosomy 8 cell line detected by FISH in a fetus with multiple abnormalities and mosaic trisomy 8 in chorionic villi. European Human Genetics Conference 2007; Nizza, Francia, 16-19 Giugno 2007
- T. Pippucci<sup>1</sup>, E. Panza<sup>1</sup>, E. Pompili<sup>1</sup>, B. Venturi<sup>1</sup>, V. Donadio<sup>2</sup>, A. Borreca<sup>3</sup>, L. Dionisi<sup>3</sup>, V. Moschella<sup>4</sup>, G. Bernardi<sup>3,4</sup>, R. Liguori<sup>2</sup>, G. Romeo<sup>1</sup>, P. Montagna<sup>2</sup>, A. Orlacchio<sup>3,4</sup>, M. Seri<sup>1</sup>. Refinement of the HSP-TCC locus on chromosome 15q13-15 and wide genome search for new candidate loci in informative families. European Human Genetics Conference 2007; Nizza, Francia, 16-19 Giugno 2007
- Razzaboni E, Turchetti D, Fabbro D, Pompili E, Petracca A, Graziano C, Wischmeijer A, Seri M, Romeo G. "Asking for oncogenetic counseling": evaluation of psychological aspects, need for information and perceived risk. European Human Genetics Conference 2008; Barcellona, Spagna, 31 Maggio - 3 Giugno 2008
- L. Godino, E. Pompili, M. Gnoli, S. Miccoli, G. Tortora, M.C. Pittalis, P. Biso, A. Mattarozzi, E. Malpezzi, L. Brondelli, A. Perolo, G. Pilu, N. Rizzo, G. Romeo, M. Seri, D. Turchetti. "Consulenza genetica preliminare alla diagnosi prenatale invasiva presso l'AOU di Bologna: i primi sei mesi di attività." Tredicesimo Congresso Nazionale SIGU; Firenze, 14-17 Ottobre 2010
- Eva Pompili<sup>1</sup>, Amira Elmakky<sup>1</sup>, Elena Contro<sup>2</sup>, Sara Miccoli<sup>1</sup>, Gianluigi Pili<sup>2</sup> and Marco Seri<sup>1</sup> "Congenital diaphragmatic hernia associated with a bifid tongue and cleft palate: a case report" Quattordicesimo Congresso Nazionale SIGU; Milano, 14-16 Novembre 2011
- Eva Pompili<sup>1</sup>, Amira Elmakky<sup>1</sup>, Pamela Magini<sup>1</sup>, Chiara Antoniani<sup>1</sup>, Guido Cocchi<sup>2</sup>, Sara Miccoli<sup>1</sup>, Giada Tortora<sup>1</sup>, Anita Wischmeijer<sup>1</sup>, Marco Seri<sup>1</sup>. "Anoftalmia bilaterale, oligodattilia, ernia diaframmatica congenita e schisi del palato molle dovute ad un riarrangiamento cromosomico". Quattordicesimo Congresso Nazionale SIGU; Milano, 14-16 Novembre 2011
- Pompili E.<sup>1,2</sup>, Calabrese O.<sup>2</sup>, Astolfi G.<sup>3</sup>, Parmeggiani G.<sup>3</sup>, Lucci M.<sup>3</sup>, Ferlini A.<sup>3</sup>, Seri M.<sup>1</sup>, Calzolari E.<sup>3</sup>, Baroncini A.<sup>2</sup> "Problematiche connesse all'individuazione di rischi inattesi nella Consulenza Genetica Prenatale per Eta' Materna Avanzata". Quattordicesimo Congresso Nazionale SIGU; Milano, 14-16 Novembre 2011
- L. Godino<sup>1</sup>, M. Gnoli<sup>2</sup>, S. Miccoli<sup>1</sup>, G. Tortora<sup>1</sup>, A. Elmakky<sup>1</sup>, M.C. Pittalis<sup>3</sup>, G. Simonazzi<sup>4</sup>, M. Segata<sup>5</sup>, G. Pilu<sup>4</sup>, N. Rizzo<sup>4</sup>, M. Seri<sup>1</sup>, D. Turchetti<sup>1</sup>, E. Pompili<sup>1</sup>. Trisomia 8 a mosaico in diagnosi prenatale: correlazione genotipo-fenotipo

## Comunicazioni Orali

- OLOPROSENCEFALIA, LISSENCEFALIA E AGENESIA DEL CORPO CALLOSO:  
COUNSELLING PRENATALE  
Mantova  
**29 Novembre 2014**
- IL RUOLO DEL GENETISTA NEI PROGRAMMI DI DIAGNOSI PRENATALE  
Sondrio **27 Novembre 2014**
- LA CONSULENZA GENETICA NELLA PMA ETEROLOGA  
Cherasco – Congresso PMA  
**21 Novembre 2014**
- DNA FETALE LO STATO DELL'ARTE  
Modena  
**8 Novembre 2014**
- UN APPROCCIO RAGIONATO AL PROBLEMA DELL'IDENTIFICAZIONE  
PRENATALE DELLE ANEUPLOIDIE FETALI: METODICHE NON INVASIVE ED  
INVASIVE  
**Giornate Mediche Gynepro 2014**
- IL DNA FETALE LIBERO NEL SANGUE MATERNO: FANTASIA O REALTA' ?  
Modena – Congresso AOGOI  
**29 Marzo 2014**
- NUOVI ASPETTI IN TEMA DI PMA  
Consulenza genetica nei percorsi di procreazione medicalmente assistita  
Busto Arsizio (MI)  
**15 Novembre 2013**
- DIAGNOSI PRENATALE NELL'ANNO CHE VERRA' TECNICHE EMERGENTI E  
NUOVE STRATEGIE DIAGNOSTICHE  
Bertinoro (FC)  
**19 Ottobre 2013**
- LO SCREENING DEL I TRIMESTRE: TECNICHE, RUOLI E PROSPETTIVE  
Imola (BO) – MODERATRICE  
**14 Settembre 2013**
- AGGIORNAMENTI SCIENTIFICI E RICADUTE CLINICHE IN MEDICINA  
PERINATALE  
Nuovi test genetici prenatali: sono utili?  
**8 Giugno 2013 Bologna**
- *Nuove Acquisizioni in Campo ginecologico, Riproduttivo e Prenatale*  
Un nuovo ruolo per il CGH-Array nella diagnosi prenatale  
**Giornate Mediche Gynepro 2013**
- *GENETICA PER OSTETRICI*  
**19-20 Aprile 2013**  
**Medicina dell'Età Prenatale (Prof.Rizzo)**
- *UN'OSPEDALE E IL SUO TERRITORIO PER LE MALATTIE GENETICHE*  
"Microriarrangiamenti citogenetici e reperti ecografici prenatali"  
**A.O. Ospedale di Circolo e fondazione Macchi – Varese 2012**
- *DIECI ANNI DI DIAGNOSI PRENATALE: COS'E' CAMBIATO?*  
"L'affinamento della diagnosi prenatale invasiva: dal cariotipo all'analisi molecolare"  
**Giornate Mediche Gynepro 2012**

**Partecipazioni  
congressi**

a

**corsi/**

- Nono Congresso Nazionale SIGU; Lido di Venezia, 8-10 Novembre 2006
- Secondo Corso di Oncogenetica; Verona, 27 – 28 Novembre 2006
- International Symposium on: New views and clinical implications in Prenatal diagnosis; Modena, 7-9 Giugno 2007
- European Human Genetics Conference 2007; Nizza, Francia, 16 – 19 Giugno 2007
- Ottavo incontro di Genetica Oncologica Clinica; Bologna 5 Luglio 2007
- Decimo Congresso Nazionale SIGU; Montecatini Terme (PT), 14 - 16 Novembre 2007
- 1st Course in Clinical Dysmorphology , Ronzano (BO), 9-12 Settembre 2007
- Nono incontro di Genetica Oncologica Clinica; Bologna 31 Gennaio 2008
- Corso in Malformazioni cranio-facciali; Ronzano (BO), 3-4 Novembre 2008
- Undicesimo incontro di Genetica Oncologica Clinica; Bologna 30 Gennaio 2009
- Difetti del Tubo Neurale e Malformazioni del Sistema Nervoso Centrale; Ronzano (BO) 16-18 Marzo 2009
- Introduzione alle Displasie scheletriche; Istituto Ortopedico Rizzoli, Bologna 11-14 Maggio 2009
- 9th Genetic Counselling in Practice; Ronzano (BO) 6-11 Giugno 2009
- Dodicesimo incontro di Genetica Oncologica Clinica; Bologna 3 Luglio 2009
- Network Nazionale Italiano “ Sorveglianza multinodale di donne ad alto rischio genetico familiare di tumore mammario”; Roma 14 Settembre 2009
- Tredicesimo incontro di Genetica Oncologica Clinica; Bologna 22 Gennaio 2010
- Corso di Formazione “Introduction to skeletal dysplasias”; Bologna 3- 4 Maggio 2010
- 23° Course in Medical Genetics; Ronzano 23-28 Maggio 2010
- 1st Course in Eye Genetics; Ronzano 23-25 Settembre 2010
- Corso di Formazione “Mosaicismo”; Firenze 14 Ottobre 2010
- Quattordicesimo incontro di Genetica Oncologica Clinica; Bologna 21 Gennaio 2011
- XV Congresso Nazionale SIGU Sorrento 21-24 Novembre 2012
- Assidua partecipante agli incontri trimestrali di Genetica Clinica, promossi dal gruppo di Genetica Clinica della Società Italiana di Genetica Umana, dal 2005

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati personali". (facoltativo, v. istruzioni)

**Firma**

19/01/15  
13/05/14 