

Curriculum Vitae

Informazioni personali

Nome / Cognome **Oronzo Scarciolla**
Indirizzo [REDACTED]
Telefoni + [REDACTED]
Fax + [REDACTED]
E-mail [REDACTED]

Cittadinanza Italiana

Data di nascita [REDACTED]

Sesso maschile

Occupazione **Medico-Chirurgo Specialista in Genetica Medica**

Esperienza professionale

Date 2007-2013
Lavoro o posizione ricoperti Dirigente Medico di Genetica Medica
Principali attività e responsabilità Genetica Medica e Clinica
Nome e indirizzo del datore di lavoro ASM, Presidio Ospedaliero di Matera

Istruzione e formazione

Data **2001**
Titolo della qualifica rilasciata Laurea in medicina e chirurgia con voti 99/110
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione Università degli studi "G. D'Annunzio" Chieti

<p>Data</p> <p>Titolo della qualifica rilasciata</p> <p>Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione</p> <p>Data</p> <p>Titolo della qualifica rilasciata</p> <p>Principali tematiche/competenze professionali acquisite</p> <p>Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione</p> <p>Data</p> <p>Titolo della qualifica rilasciata</p> <p>Principali tematiche/competenze professionali acquisite</p> <p>Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione</p> <p>Data</p> <p>Titolo della qualifica rilasciata</p> <p>Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione</p> <p>Data</p> <p>Titolo della qualifica rilasciata</p> <p>Principali tematiche/competenze professionali acquisite</p> <p>Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione</p>	<p>2001</p> <p>Abilitazione alla Professione di Medico-Chirurgo</p> <p>Università degli studi "G. D'Annunzio" Chieti</p> <p>2004</p> <p>Nomina a Cultore della Materia di Genetica Medica</p> <p>Docenza Universitaria in Genetica Medica</p> <p>Università degli studi "G. D'Annunzio" Chieti</p> <p>2005</p> <p>Specializzazione in Genetica Medica con voti 70/70 e Lode</p> <p>Competenze nell'ambito della Genetica Clinica e di Laboratorio Genetica Medica (Citogenetica e Genomica)</p> <p>Università degli studi "G. D'Annunzio" Chieti</p> <p>2006</p> <p>Vincitore di borsa di formazione all'attività di ricerca del Dipartimento di Scienze Biomediche, intitolata "Analisi Molecolari di Geni Coinvolti nel Parkinson Giovanile".</p> <p>Università degli studi "G. D'Annunzio" Chieti</p> <p>2009</p> <p>Dottorato di Ricerca (PhD) in "Neuroimaging Funzionale: Dalle Cellule ai Sistemi"</p> <p>Progettazione, gestione ed esecuzione di progetti di Ricerca in ambito Neurogenetico e Oncogenetico</p> <p>Università degli studi "G. D'Annunzio" Chieti</p>
---	--

Capacità e competenze personali

Madrelingua **Italiano**

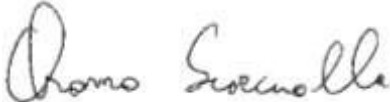
Altra lingua

Autovalutazione

Livello europeo

inglese

Comprensione		Parlato		Scritto	
Ascolto	Lettura	Interazione orale	Produzione orale		
intermedia	avanzato	intermedia	intermedia	avanzato	

Capacità e competenze organizzative	Preso in carico e cura di pazienti affetti da malattie Genetiche e Rare in ambito ambulatoriale e in DH. Gestione di numerosi progetti di ricerca in Genetica Clinica e Molecolare. Organizzazione e gestione di attività di laboratorio in Genetica Medica (Citogenetica, Genomica).
Capacità e competenze tecniche	Ottime competenze nell'ambito della Genetica Clinica e di Laboratorio di Citogenetica e di Genomica
Capacità e competenze informatiche	Ottima conoscenza del computer (IBM e Apple) e dei software di comune uso quotidiano e lavorativo quali Windows, Office, Internet Explorer, Safari, ecc.
Ulteriori informazioni	<p>25-27/02/03 Docente al II Corso residenziale di "Diagnostica non isotopica applicata alle sindromi di X-Fragile e Prader Willi/Angelman" presso l'Università degli Studi "G. D'Annunzio" di Chieti.</p> <p>Anno Accademico 2004-2005 Affidamento del Corso di attività didattica opzionale (A.D.O.) dal titolo "Analisi genomiche e post-genomiche mediante tecnologie del microarray" per il Corso di Laurea in Tecniche di laboratorio biomedico. Università degli studi "G. D'Annunzio" Chieti.</p> <p>Anno Accademico 2005-2006 Affidamento del Corso di attività didattica opzionale (A.D.O.) dal titolo "Analisi genomiche e post-genomiche mediante tecnologie del microarray" per il Corso di Laurea in Tecniche di laboratorio biomedico. Università degli studi "G. D'Annunzio" Chieti.</p> <p>24-25/05/06 Docente al Corso Teorico Pratico di: "Nuovi approcci nella Diagnosi Molecolare Genetica in Oncologia" presso l'Università degli Studi "G. D'Annunzio" di Chieti.</p> <p>Nel periodo 2004-2006 il dott. Scarciolla ha inoltre svolto lezioni, esercitazioni ed esami presso il Corso di Laurea in Tecniche di Laboratorio della Facoltà di Medicina e presso il corso di Genetica Medica del Corso di Laurea in Scienze Psicologiche della Facoltà di Psicologia, Università "G. D'Annunzio" di Chieti.</p> <p>Dal 2007 collabora con la U.O. di Ematologia del P.O. di Matera, e il Laboratorio X-Life del P.O. di Matera nella organizzazione, gestione ed esecuzione di protocolli clinici e progetti di ricerca in ambito della Genetica.</p> <p>14/12/2007 Docente al corso di formazione FIDAS "PER LA DONAZIONE RESPONSABILE: dallo spontaneismo all'organizzazione" organizzato dal CSV Basilicata.</p> <p>Anno Accademico 2008-2009 Docente per l'insegnamento di " Genetica Medica" presso il Corso di Laurea Triennale in Fisioterapia (sede Tricarico) della Facoltà di Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Bari.</p> <p>Docenza di Genetica Medica nel corso per infermiere volontarie della Croce Rossa Italiana dell'Ispettorato di Matera dal 2011.</p> <p>2011-12 Docente al corso per Operatore Socio Sanitario organizzato dall'Istituto Paritario "Ateneo Italiano" con sede ad Altamura (BA)</p>
Allegati	Autore di n° 15 pubblicazioni a stampa su riviste internazionali e di numerosi abstract e comunicazioni presentate a congressi nazionali ed internazionali;
Firma	
	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)".

International Articles

1. Stuppia L, Gatta V, **Scarciolla O**, Colosimo A, Guanciali-Franchi P, Calabrese G, Palka G. The methylenetetrahydrofolate reductase (MTHFR) C677T polymorphism and male infertility in Italy. *J Endocrinol Invest*. 2003 Jul;26(7):620-2.
2. Gatta V, **Scarciolla O**, Cupaioli M, Palka C, Chiesa PL, Stuppia L. A novel mutation of the IRF6 gene in an Italian family with Van der Woude syndrome. *Mutat Res*. 2004 Mar 22;547(1-2):49-53.
3. Stuppia L, Gatta V, **Scarciolla O**, Antonucci I, Morizio E, Calabrese G, Palka G. Identification in chromosome 8q11 of a region of homology with the g1 amplicon of the Y chromosome and functional analysis of the BEYLA gene. *Genomics*. 2005 Feb;85(2):280-3.
4. Gatta V*, **Scarciolla O***, Gaspari AR, Palka C, De Angelis MV, Di Muzio A, Guanciali-Franchi P, Calabrese G, Uncini A, Stuppia L. Identification of deletions and duplications of the DMD gene in affected males and carrier females by multiple ligation probe amplification (MLPA). *Hum Genet*. 2005 Apr 20. *Valentina Gatta and Oronzo Scarciolla contributed equally to this work.
5. Capasso M, De Angelis MV, Di Muzio A, **Scarciolla O**, Pace M, Stuppia L, Comi GP, Uncini A. Familial idiopathic hyper-CK-emia: an underrecognized condition. *Muscle Nerve*. 2006 Jun;33(6):760-5.
6. Salehi LB, **Scarciolla O**, Vanni GF, Nardone AM, Frajese G, Novelli G, Stuppia L. Identification of a novel mutation in the SRY gene in a 46, XY female patient. *Eur J Med Genet*. 2006
7. **Scarciolla O**, Stuppia L, De Angelis MV, Murru S, Palka C, Giuliani R, Pace M, Di Muzio A, Torrente I, Morella A, Grammatico P, Giacanelli M, Rosatelli MC, Uncini A, Dalla piccola B. Spinal muscular atrophy genotyping by gene dosage using multiple ligation-dependent probe amplification. *Neurogenetics* 2006
8. Roberta Marongiu, Francesco Brancati, Angelo Antonini, Tamara Ialongo, Caterina Ceccarini, **Oronzo Scarciolla**, Anna Capalbo, Riccardo Benti, Gianni Pezzoli, Bruno Dallapiccola, Stefano Goldwurm, and Enza Maria Valente. Whole Gene Deletion and Splicing Mutations Expand the PINK1 Genotypic Spectrum. *Human Mutation, Mutation in Brief (2007)*
9. **Oronzo Scarciolla**, Francesco Brancati, Enza Maria Valente, Alessandro Ferraris, Maria Vittoria De Angelis, Stefano Valbonesi, Barbara Garavaglia, Antonino Uncini, Giandomenico Palka, Liborio Stuppia, and Bruno Dallapiccola. Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification assay for simultaneous detection of Parkinson's disease gene rearrangements. *Mov Disord*. 2007 Nov.
10. Marongiu R, Ferraris A, Ialongo T, Michiorri S, Soleti F, Ferrari F, Elia AE, Ghezzi D, Albanese A, Altavista MC, Antonini A, Barone P, Brusa L, Cortelli P, Martinelli P, Pellecchia MT, Pezzoli G, Scaglione C, Stanzione P, Tinazzi M, Zecchinelli A, Zeviani M, Cassetta E, Garavaglia B, Dallapiccola B, Bentivoglio AR, Valente EM and Italian PD Study Group: Avarello T, Barzaghi C, Conca E, Bonizzato A, Bonuccelli U, Brancati F, **Scarciolla O**, Stuppia L, Montagna G, Goldwurm S, Canesi M, Mariani C, Meucci N, Sacilotto G, Tesei S, Fasano A, Guidubaldi A, Marelli C, Nordera G, Scaravilli T. PINK1 heterozygous rare variants: prevalence, significance and phenotypic spectrum. *Hum Mutat*. 2008 Apr;29(4):565.
11. Fragasso A, Ciancio A, Mannarella C, Gaudio C, **Scarciolla O**, Ottonello C, Francone M, Nardella M, Peluso A, Melpignano A, Veglio MR, Quarta G, Turchetti C. Myocardial iron overload assessed by magnetic resonance imaging (MRI)T2* in multi-transfused patients with thalassemia and acquired anemias. *Eur J Intern Med*. 2011 Feb;22(1):62-5. Epub 2010 Nov 24.

12. Fabris S*, **Scarciolla O***, Morabito F, Cifarelli RA, Dininno C, Cutrona G, Matis S, Recchia AG, Gentile M, Ciceri G, Ferrarini M, Ciancio A, Mannarella C, Neri A, Fragasso A. Multiplex ligation-dependent probe amplification and fluorescence in situ hybridization to detect chromosomal abnormalities in Chronic lymphocytic leukemia: A comparative study. *Genes Chromosomes Cancer*. 2011 Sep;50(9):726-34. *Fabris S. and Scarciolla O. contributed equally to this work.
13. Castori M, **Scarciolla O**, Morlino S, Manente L, Biscaglia A, Fragasso A, Grammatico P. Whorled hairless nevus of the scalp, linear hyperpigmentation, and telangiectatic nevi of the lower limbs: a novel variant of the "phacomatosis complex". *Am J Med Genet A*. 2012 Feb;158A(2):445-9.
14. Fragasso A, Mannarella C, Ciancio A, **Scarciolla O**, Nuzzolese N, Clemente R, Vitullo E, Sacco A. Holotranscobalamin is a useful marker of vitamin B12 deficiency in alcoholics. *ScientificWorldJournal*. Mar 2012.
15. Luciana Russo, Rosa Anna Cifarelli, Beatrice Di Venere, Alessandro Sgambato, Marina Susi, Alberto Fragasso and **Oronzo Scarciolla**. Novel Germline Mutation (Q1260X) in APC Gene Causes Familial Adenomatous Polyposis in a Ukrainian Family. *Journal of Genetic Syndromes & Gene Therapy* (2013)