

Curriculum Vitae Europass



Informazioni personali

Nome(i) / Cognome(i)	Maurizio Genuardi
Indirizzo(i)	Sezione di Medicina Genomica, Dipartimento di Scienze della Vita e di Sanità Pubblica, Università Cattolica del Sacro Cuore, Largo Francesco Vito 1, 00168 ROMA
Telefono(i)	06-30154927; 06-3054449
Fax	06-30157223
E-mail	maurizio.genuardi@unicatt.it
Cittadinanza	Italiana

Esperienza professionale

Date	2014-presente
Posizione	Professore Ordinario di Genetica Medica
Principali attività e responsabilità	Responsabile Sezione di Medicina Genomica, Dipartimento di Scienze della Vita e di Sanità Pubblica, Direttore dell'Istituto di Medicina Genomica (già Istituto di Medina Genomica fino a novembre 2019) - Responsabile UOC Genetica Medica
Ente	Università Cattolica del Sacro Cuore – Fondazione Policlinico “Universitario A. Gemelli” IRCCS
Date	2001-2014
Posizione	Professore Ordinario di Genetica Medica
Principali attività e responsabilità	Responsabile SOD Complessa Genetica Medica, AOU Careggi; Responsabile UOC Genetica Medica AOU Meyer (2005-2012)
Ente	Università degli Studi di Firenze
Date	1988-2001
Posizione	Ricercatore Universitario
Principali attività e responsabilità	Assistente e dal 1994 Aiuto Servizio di Genetica Medica
Ente	Università Cattolica del Sacro Cuore – Policlinico Universitario A. Gemelli, Roma
Date	1986-1988
Posizione	Project Investigator
Ente	Dept. Biochemistry and Molecular Biology, MD Anderson Cancer Center, Houston, Texas
Date	1985-1986
Posizione	Borsista
Ente	Istituto IRCCS OASI Maria SS, Troina (EN)
Date	1984
Posizione	Medico Interno Universitario con Compiti Assistenziali

Ente Servizio di Citogenetica Clinica, Policlinico "A. Gemelli" – Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma

Visite di Studio

Date 1994

Posizione Visiting Assistant Professor

Ente Genetics Laboratory, Vermont Cancer Center, University of Vermont, Burlington, USA

Date 2001

Posizione Visiting Assistant Professor and Clinical Scientist

Ente Victorian Clinical Genetics Services/Murdoch Children's Research Institute, Melbourne, Australia

2007

Visiting Professor and Clinical Scientist; Honorary Consultant

Victorian Clinical Genetics Services/Murdoch Children's Research Institute and Royal Melbourne Hospital, Melbourne, Australia

Istruzione

Date 1984

Titolo della qualifica rilasciata Specializzazione in Ematologia Generale (Clinica e Laboratorio)

Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma

Date 1981

Titolo della qualifica rilasciata Laurea in Medicina e Chirurgia

Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma

Capacità e competenze personali

Madrelingua(e) Italiano

Altra(e) lingua(e) Inglese, francese

Incarichi accademici 2001-2007 e 2010-2014: Direttore della Scuola di Specializzazione in Genetica Medica, Università degli Studi di Firenze

2015-presente: Direttore della Scuola di Specializzazione in Genetica Medica, Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma

2004-2007 e 2012-2015: Referente Nazionale presso il C.U.N. per le Scuole di Specializzazione italiane in Genetica Medica

Partecipazione a e incarichi in Società Scientifiche

Membro delle seguenti società scientifiche: Società Italiana di Genetica Umana; European Society of Human Genetics; American Society of Human Genetics (1989-2022); International Society for the Study of Gastrointestinal Hereditary Tumors (InSiGHT); Associazione Italiana per lo Studio della Familiarità ed Ereditarietà dei Tumori (AIFET-ONLUS; già AIFEG); Human Genome Variation Society

Presidente AIFEG: 2004-2007

Coordinatore dello Italian Country Node, Human Variome Project, 2013-2020

Membro del Variant Interpretation Committee (VIC), InSiGHT (2007-presente; coordinatore 2007-2018)

Membro del VIC Governance Committee, InSiGHT (2014-2020)

Membro dell'InSiGHT-ClinGen CRC-Polyposis VCEP, 2020-presente

Coordinatore, gruppo di Lavoro di Genetica Oncologica, SIGU (2012-2015)

Membro, Scientific Program Planning Committee, European Society of Human Genetics (2012-2016 e 2018)

Membro eletto del Council InSiGHT per il quadriennio 2013-2017; Chairman per il biennio 2015-2017; Past Chairman, 2018-2019

Presidente, Società Italiana di Genetica Umana (SIGU), 2017-2019

Membro del Comitato Scientifico, SIGU (2022-presente)

Membro della Commissione di Bioetica, SIGU (2023-presente)

Membro dell'Executive Board della European Society of Human Genetics, eletto per il periodo 2019-2023

Presidente, European Society of Human Genetics, 2021-2022

Vice-Presidente, European Society of Human Genetics, 2022-2023

Membro del Board e Coordinatore della Sezione "Ethics" del Policy and Ethics Committee, European Society of Human Genetics (2023-presente)

Membro dell'Executive Board Plus, Coordinatore del Thematic Group 4 (Other rare hereditary cancer syndromes) e Coordinatore Nazionale per l'Italia, European Reference Network on Genetic Tumour Risk Syndromes - GENTURIS (2021-presente)

Presidente AIFET (eletto novembre 2023 per un triennio)

Attività editoriale e di revisore e altri riconoscimenti

Revisore per diverse riviste scientifiche, tra cui: American Journal of Medical Genetics, Journal of Medical Genetics, European Journal of Human Genetics, Human Genetics, Human Mutation, Lancet Oncology, International Journal of Cancer, British Journal of Cancer, Genes Chromosomes and Cancer, Melanoma Research, Neuroscience Letters, Human Reproduction, Oncogene, Clinical Genetics, Cancer Letters, Human Molecular Genetics, Gastroenterology, Digestive and Liver Disease, Hereditary Cancer in Clinical Practice, Familial Cancer, GeneReviews

Revisore di progetti scientifici per: MIUR, Dutch Cancer Society, Ateneo Italo-Tedesco, Scottish Executive, Institut National du Cancer (Francia), Swiss National Science Foundation, EU

Membro del comitato di valutazione programma SIR (Scientific Independence of Young Investigators), MIUR 2014-2015

Guest Editor di un fascicolo monografico della rivista Seminars in Medical Genetics (American Journal of Medical Genetics Part C), Inherited Cancer Predisposition, Agosto 2004

Associate Editor, BMC Medical Genetics (2011-2015)

Communicating Editor, Human Mutation (2013-presente)

Section Editor (Cancer Genetics), European Journal of Human Genetics (2014-presente)

Membro dello IARC (International Agency for Research on Cancer) Working Group on Unclassified Sequence Variants in Cancer Predisposition Genes (Lione, 2008)

Coordinatore dello IARC Working Group on Unclassified Sequence Variants in Mismatch Repair Genes (Lione, 2009)

Membro del gruppo di lavoro "Medicina Personalizzata" – Fondazione Smith Kline (2008)

Membro del Comitato Etico Locale dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi (2004-2012)

Membro del Comitato Etico del Policlinico "A. Gemelli", Roma, e successivamente della Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli e della Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS (2013-2021)

Membro del Comitato Etico IRCCS Sicilia – Sezione Centro Neurolesi "Bonino-Pulejo", Messina (2016-2023)

Membro del Comitato Etico del Policlinico Universitario Campus Biomedico, Roma (2019-2023)

Membro del Comitato Etico Territoriale Lazio Area 2 (2023-presente)

Membro del Comitato Nazionale per la Biosicurezza, le Biotecnologie e le Scienze della Vita presso la Presidenza del Consiglio dei Ministri per il quadriennio 2016-2020, confermato per i quadrienni 2020-2024 e 2024-2028

Relatore su invito a oltre 300 tra seminari, eventi scientifici e corsi nazionali e internazionali

Certificato di Good Clinical Practice ottenuto il 25/7/2020 (NIDA Clinical Trials Network)


Attività di ricerca

Titolare di progetti di ricerca MIUR, Ministero della Salute, AIRC, Ente Cassa di Risparmio di Firenze, Regione Toscana (Istituto Toscano Tumori), Fondazione FiorGen, LILT, altri privati
Autore di oltre 200 lavori scientifici pubblicati su riviste internazionali con Impact Factor. H-index (Scopus): 45. Citazioni: 8.526, e di diversi capitoli su libri in italiano e inglese.
Autore di libro di testo per il Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia: "Genetica Umana e Medica", Neri G., Genuardi M., Ed. Elsevier (1^a edizione 2007; 2^a edizione 2010; 3^a edizione 2014; 4^a edizione 2018; V edizione 2024)

Interessi di ricerca

Diversi ambiti della genetica clinica e molecolare, con particolare riguardo alla predisposizione ereditaria a tumori nell'uomo, in particolare tumori del colon, della mammella/ovaio, melanoma cutaneo. Classificazione clinica delle varianti di sequenza del DNA.

Firma

A handwritten signature in black ink, appearing to be 'M. Genuardi', written in a cursive style.

Data: 3/7/2024