

**FORMATO EUROPEO  
PER IL CURRICULUM  
VITAE**



**INFORMAZIONI PERSONALI**

Nome

Indirizzo

Telefono

Fax

E-mail

PEC

Nazionalità

Data di nascita

**PEZZANI LIDIA**

**ESPERIENZA LAVORATIVA**

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
- Tipo di azienda o settore
- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

04 febbraio 2019 – in corso

ASST Papa Giovanni XXIII di Bergamo (piazza OMS, 1 – 24127 Bergamo) - UOSD SMEL 4 Citogenetica e genetica medica

Azienda Socio Sanitaria Territoriale, pubblica

Collaborazione professionale in regime di partita IVA

Attività di diagnostica e ricerca clinica nell'ambito del progetto di ricerca "Progetto RARE (Rapid Analysis for rapid carE)", che si propone di valutare l'utilità clinica dell'analisi dell'esoma in urgenza in terapia intensiva neonatale e pediatrica.

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
- Tipo di azienda o settore
- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

01 ottobre 2018 – in corso

Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano (via F. Sforza, 35 – 20122 Milano) - UOSD Pediatria ad Alta Intensità di Cura

Istituto di ricovero e cura a carattere scientifico, pubblico

Collaborazione professionale in regime di partita IVA

Attività di diagnostica e follow-up nelle sindromi da iperaccrescimento nell'ambito del progetto di ricerca "Sindrome di Sotos: dalla diagnosi clinica alla presa in carico", attività di diagnostica, ricerca clinica e follow-up.

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
- Tipo di azienda o settore
- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

10 dicembre 2018 – 31 agosto 2019

Centro Medico Unisalus di Milano (via Pirelli 16/B – 20124 Milano)

Centro ambulatoriale polispecialistico privato

Collaborazione professionale in regime di partita IVA

Attività di consulenza genetica oncologica

- Date (da – a)
- Nome e indirizzo del datore di lavoro
- Tipo di azienda o settore

Giugno 2012

Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano (via F. Sforza, 35 – 20122 Milano) – UO Dermatologia Pediatrica

Istituto di ricovero e cura a carattere scientifico, pubblico

- Tipo di impiego
- Principali mansioni e responsabilità

Incarico di collaborazione occasionale

Incarico nell'ambito del progetto di ricerca dal titolo "Metodologia per l'attuazione dei percorsi diagnostico terapeutici assistenziali (PDTA) per i soggetti con malattie rare da trasferire ai presidi della rete regionale della Lombardia"

## ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- |   |   |
|---|---|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione</li> <li>• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio</li> <li>• Qualifica conseguita</li> <li>• Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)</li> </ul> | <p>24 Marzo 2021 – in corso</p> <p>Università degli Studi di Pavia</p> <p>Master di II Livello in Genetica Oncologica</p> <p>-</p> <p>Alta</p>  |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione</li> <li>• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio</li> <li>• Qualifica conseguita</li> <li>• Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)</li> </ul> | <p>04 Luglio 2012 – 18 Luglio 2018</p> <p>Università degli Studi di Milano</p> <p>Scuola di Specializzazione in Genetica Medica</p> <p>Specializzazione in Genetica Medica, con tesi dal titolo: "Valutazione dell'utilità clinica dell'analisi dell'esoma in urgenza in terapia intensiva neonatale e pediatrica: risultati preliminari su 49 casi" (Relatore: Prof.ssa Palma Finelli, Correlatore: Dott.ssa Maria Iacone), con votazione finale 70/70 con lode.</p> <p>Alta</p> |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione</li> <li>• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio</li> <li>• Qualifica conseguita</li> <li>• Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)</li> </ul> | <p>Luglio 2017- Luglio 2018</p> <p>UOSD SMeL 4 Citogenetica e genetica medica e Ambulatorio di Genetica dell'UO Pediatria, ASST Papa Giovanni XXIII, Bergamo</p> <p>Medico in formazione specialistica: attività di diagnostica clinica e follow-up in pazienti pediatrici, attività di consulenza prenatale e preconcezionale. 40 ore/settimana.</p>   |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione</li> <li>• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio</li> <li>• Qualifica conseguita</li> <li>• Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)</li> </ul> | <p>Luglio 2015 - Aprile 2016 e Maggio 2017 - Giugno 2017</p> <p>UO Genetica Medica, Istituto Nazionale Tumori di Milano</p> <p>Medico in formazione specialistica: attività di consulenza genetica oncologica. 40 ore/settimana.</p>  |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>• Date (da – a)</li> <li>• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione</li> <li>• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio</li> <li>• Qualifica conseguita</li> <li>• Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)</li> </ul> | <p>Gennaio 2015 – Giugno 2015</p> <p>Laboratorio di Patologia, Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano</p> <p>Medico in formazione specialistica: attività di diagnostica molecolare. 40 ore/settimana.</p>   |

- Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)
- Date (da – a) Luglio 2013 - Dicembre 2014
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione UO Pediatria ad alta intensità di cura, Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano
- Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Medico in formazione specialistica: attività di diagnostica clinica e follow-up in pazienti affetti da patologia costituzionale. 40 ore/settimana.
- Qualifica conseguita
- Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)
- Date (da – a) Luglio 2012 – Giugno 2013
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Laboratorio del Dipartimento di Medicina Molecolare e Traslazionale dell'Università di Brescia
- Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Medico in formazione specialistica: attività di diagnostica e ricerca nell'ambito delle malattie del collagene. 40 ore/settimana.
- Qualifica conseguita
- Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)
- Date (da – a) Luglio 2010 - Giugno 2012
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Ambulatorio CMCE (Centro Malattie Cutanee Ereditarie) dell'UO Dermatologia Pediatrica della Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano
- Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Medico frequentatore volontario: attività di diagnostica clinica e follow-up in pazienti affetti da genodermatosi. 15 ore/settimana.
- Qualifica conseguita
- Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)
- Date (da – a) Febbraio 2011
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Università degli studi di Milano
- Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Facoltà di Medicina e Chirurgia
- Qualifica conseguita Abilitazione all'esercizio della professione medica
- Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)
- Date (da – a) 2003 - 2010
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Università degli studi di Milano
- Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Facoltà di Medicina e Chirurgia
- Qualifica conseguita Laurea in Medicina e Chirurgia, con tesi dal titolo: "PORCN: Gene-Malattia della Sindrome di Goltz. Analisi molecolare e casistica italiana" (Relatore: Prof. Carlo Gelmetti, Correlatore Dott. Gianluca Tadini), votazione finale 107/110.
- Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)
- Date (da – a) Gennaio 2008 – Giugno 2010
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Ambulatorio CMCE (Centro Malattie Cutanee Ereditarie) dell'UO Dermatologia Pediatrica della Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano

- Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio
- Qualifica conseguita
- Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

Internato pre-laurea

- Date (da – a)
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
- Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio
- Qualifica conseguita
- Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)

Settembre 1998 - Giugno 2003

Liceo Scientifico L. Mascheroni, Bergamo

Diploma di maturità scientifica con votazione 90/100

## CAPACITÀ E COMPETENZE

### PERSONALI

*Acquisite nel corso della vita e della carriera ma non necessariamente riconosciute da certificati e diplomi ufficiali.*

#### MADRELINGUA

ITALIANA

#### ALTRE LINGUE

#### INGLESE

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

BUONO

BUONO

BUONO

#### FRANCESE

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

BUONO

SUFFICIENTE

BUONO

## CAPACITÀ E COMPETENZE

### TECNICHE

*Con computer, attrezzature specifiche, macchinari, ecc.*

- Ottima conoscenza dei principali programmi in ambiente Windows, della rete internet e dei database di ausilio diagnostico in ambito di genetica clinica (London Medical Database, Phenomizer, Face2Gene, PhenomCentral)
- Valutazione clinica di inquadramento diagnostico in pazienti con quadri malformativi e/o disabilità intellettiva in età neonatale e pediatrica
- Valutazione clinica di inquadramento diagnostico in pazienti affetti da genodermatosi
- Consulenze pre-test per analisi genetiche (cariotipo, analisi molecolari, FRAXA, array-CGH, analisi dell'esoma)
- Consulenze post-test (cariotipo, analisi molecolari, FRAXA, array-CGH, analisi dell'esoma)
- Consulenze genetiche oncologiche

## ALTRE CAPACITÀ E COMPETENZE

## DOCENZE / PARTECIPAZIONE A CONGRESSI COME RELATORE

1. **L Pezzani**. Presentazione di casi complessi in età pediatrica. Malattie rare 4 incontri. Casi complessi di genetica clinica. L'utilizzo dell'esoma in età pediatrica: le ricadute assistenziali. 22 Ottobre 2021.
2. **L Pezzani**, D Milani. Webinar: Aspetti clinici e genetici della Sindrome di Sotos. Un anno con ASSI Gulliver. 06 Febbraio 2021.
3. **L Pezzani**, A Cereda, L Pezzoli, M Pingue, A Scatigno, D Marchetti, AR Lincesso, L Perego, S Maitz, MF Bedeschi, A Selicorni, L Spaccini, FM Castoldi, L Colombo, P Bini, C Fossati, G Mangili, E Bonanomi, M Iascone. Progetto RARE (Rapid Analysis for Rapid carE): valutazione dell'utilità clinica dell'analisi dell'esoma (WES) in urgenza in Terapia Intensiva Neonatale e Pediatrica. Risultati preliminari. XXII Congresso Nazionale SIGU, Roma 13-16 Novembre 2019.
4. **L Pezzani**, D Milani. Nuovi approcci diagnostico-assistenziali alla Sindrome di Sotos. III giornata informativa sulla Sindrome di Sotos. Genova, 19 Ottobre 2019.
5. **L Pezzani**. Progetti di ricerca sull'utilizzo delle nuove tecnologie all'HPG23: progetto RARE e progetto GENE. La genetica applicata alla pediatria, Bergamo 18 Maggio 2019.
6. **L Pezzani**. Mutazioni germinali in BRCA1/2: potenziali implicazioni per la fertilità femminile. Vivere la gravidanza: stili di vita, aspetti medici e vissuti psicologici. Milano, 13 Aprile 2019.
7. **L Pezzani**, D Milani. Caso irrisolto di ipoaccrescimento staturo-ponderale. Incontro congiunto GdL genetica clinica SIGU/SIEDP Reggio Emilia 11 Marzo 2019.
8. **L Pezzani**, A Cereda, M Iascone "Caso aperto: neonato con agenesia ungueale del V dito". Incontro congiunto GdL Genetica Clinica SIGU/SIMGePeD Mestre 22 Gennaio 2018.
9. D Milani, **L Pezzani** "Il laboratorio di genetica: istruzioni per l'uso". Seminari in Pediatria edizione 2014, Milano, 24 Ottobre 2014.
10. **L Pezzani** "Malattie rare, quattro incontri – casi complessi di genetica clinica". Milano, 24 Settembre 2014.
11. **L Pezzani** "Casistica clinica". Dermatologia Pediatrica – Casistica clinica III incontro. Bologna, 05 Settembre 2014.
12. D Milani, **L Pezzani** "Sindromi da iperaccrescimento: genetica, neuropsichiatria e neurologia". Casi clinici di pediatria edizione 2013, Milano, 18 Novembre 2013.
13. G Tadini, M Brena, **L Pezzani**, F Santagada "Le sindromi del nevo epidermico". 51° Congresso Nazionale ADOI, Assisi, 10-13 Ottobre 2012.
14. **L Pezzani** "Eritrocheratoderma simmetrica progressiva (PSEK): case report". Incontri Dermatologici 185, Milano, 10 Febbraio 2012.
15. **L Pezzani**, G Tadini "Cheratodermie palmoplantari e genodermatosi". Corso "One Day" 2011 di Dermatologia Plastica ISPLAD, Milano, 26 Novembre 2011.
16. **L Pezzani** "X-linked reticulate pigmentary disorder with systemic manifestations". Incontri Dermatologici 183, Milano, 18 Novembre 2011.

#### PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE

Numero pubblicazioni (da Publons): 27

H-index (da Scopus): 10

#### ARTICOLI SCIENTIFICI

1. **L Pezzani**, L Mauri, A Selicorni, A Peron, M Grasso, AC Codazzi, A Rimini, PG Marchisio, D Coviello, A Colli, D Milani. Aortic dilation in Sotos Syndrome: an underestimated feature? Am J Med Genet A. 2020 Jul;182(7):1819-1823.
2. **L Pezzani**, L Pezzoli, A Pansa, B Facchinetti, D Marchetti, A Scatigno, AR Lincesso, L Perego, M Pingue, I Pellicoli, L Migliazza, G Mangili, L Galletti, U Giussani, E Bonanomi, A Cereda, M Iascone. Double homozygosity in *CEP57* and *DYNC2H1* genes detected by WES: composite or expanded phenotype? Mol Genet Genomic Med. 2020 Mar;8(3):e1064.
3. Indelicato R, Domenighini R, Malagolini N, Cereda A, Mamoli D, **Pezzani L**, Iascone M, dall'Olio F, Trinchera M. A novel non-sense and inactivating variant of ST3GAL3 in two infant siblings suffering severe epilepsy and expressing circulating CA19.9. Glycobiology. 2020 Jan 28;30(2):95-104
4. Paganini L, Abdel Hadi L, Chetta M, Rovina D, Fontana L, Colapietro P, Bonaparte E, **Pezzani L**, Marchisio P, Maria TS, Costanza J, Maria SS, Riboni L, Milani D, Miozzo M. A

HS6ST2 gene variant associated with X-linked intellectual disability and severe myopia in two male twins. *Clin Genet*. 2019 Mar;95(3):368-374.

5. **Pezzani L**, Marchetti D, Cereda A, Caffi L, Manara O, Mamoli D, Pezzoli L, Lincesso AR, Perego L, Pellicoli I, Bonanomi E, Salvoni L, Iacone M. Atypical presentation of pediatric BRAF RASopathy with Acute Encephalopathy. *Am J Med Genet A*. 2018 Dec;176(12):2867-2871.
6. Bedeschi MF, Calvello M, Paganini L, **Pezzani L**, Baccarin M, Fontana L, Sirchia SM, Gueneri S, Canazza L, Leva E, Colombo L, Lalatta F, Mosca F, Tabano S, Miozzo M. Sequence variants identification at the KCNQ1OT1:TSS differentially Methylated region in isolated omphalocele cases. *BMC Med Genet*. 2017 Oct 18;18(1):115.
7. Phelan CM, Kuchenbaecker KB, ... **Pezzani L**, ...et al. Identification of 12 new susceptibility loci for different histotypes of epithelial ovarian cancer. *Nat Genet*. 2017 May;49(5):680-691.
8. Tucci A, **Pezzani L**, Scuvera G, Ronzoni L, Scola E, Esposito S, Milani D. Is cutis verticis Gyrate-Intellectual Disability syndrome an underdiagnosed condition? A case report and review of 62 cases. *Am J Med Genet A*. 2017 Mar;173(3):638-646.
9. Ronzoni L, Grassi FS, **Pezzani L**, Tucci A, Baccarin M, Esposito S, Milani D. 7p22.1 microduplication syndrome: Refinement of the critical region. *Eur J Med Genet*. 2017 Feb;60(2):114-117.
10. **Pezzani L**, Milani D, Tadini G. Intellectual Disability: When the Hypertrichosis Is a Clue. *J Pediatr Genet*. 2015 Sep;4(3):154-8.
11. L Ronzoni, **L Pezzani**, D Milani, P Chiurazzi, MG Pomponi, R Pietrobono, M Viri, S Esposito. A Novel Intragenic Deletion in Ophn1 in A Boy with Developmental Delay, Strabismus and Cerebellar Hypoplasia. *Int J Pediatr Neonat Care* 2015, 1: 104.
12. **Pezzani L**, Milani D, Manzoni F, Baccarin M, Silipigni R, Gueneri S, Esposito S. HOXA genes cluster: clinical implications of the smallest deletion. *Ital J Pediatr*. 2015 Apr 10;41(1):31.
13. Milani D, **Pezzani L**, Negri G, Gervasini C, Esposito S. Potential impact of fetal genotype on maternal blood pressure during pregnancy: the example of EP300. *J Hypertens*. 2015 Mar;33(3):664-5.
14. Milani D, Manzoni F, **Pezzani L**, Ajmone P, Gervasini C, Menni F, Esposito S. Rubinstein-Taybi syndrome: clinical features, genetic basis, diagnosis, and management. *Ital J Pediatr*. 2015 Jan 20;41(1):4.
15. Tadini G, **Pezzani L**, Ghirardello S, Rebulla P, Esposito S, Mosca F. Cord blood platelet gel treatment of dystrophic recessive epidermolysis bullosa. *BMJ Case Rep*. 2015 Jan 8;2015.
16. Milani D, **Pezzani L**, Tadini G, Menni F, Esposito S. A multidisciplinary approach in neurofibromatosis 1. *Lancet Neurol*. 2015 Jan;14(1):29-30
17. Tadini G, Guez S, **Pezzani L**, Marconi M, Greppi N, Manzoni F, Rebulla P, Esposito S. Preliminary evaluation of cord blood platelet gel for the treatment of skin lesions in children with dystrophic epidermolysis bullosa. *Blood Transfus*. 2015 Jan;13(1):153-8.
18. Milani D, **Pezzani L**, Tabano S, Miozzo M. Beckwith-Wiedemann and IMAGE syndrome: two very different diseases caused by mutations on the same gene. *The Appl Clin Genet*. 2014 Sep 16;7:169-75.
19. S Esposito, D Milani, **L Pezzani**. Malattie genetiche: le malformazioni. *Notizie brevi del Policlinico di Milano* n° 25-6/2014.
20. Ritelli M, Chiarelli N, Quinzani S, Dordoni C, Venturini M, **Pezzani L**, Calzavara-Pinton P, Colombi M. Identification of two novel ATP6V0A2 mutations in an infant with cutis laxa by exome sequencing. *J Dermatol Sci*. 2014 Jul;75(1):66-8.
21. Tadini G, Milani D, Menni F, **Pezzani L**, Sabatini C, Esposito S. Is it time to change the neurofibromatosis 1 diagnostic criteria? *Eur J Intern Med*. 2014 Jul;25(6):506-10.
22. Milani D, Cerutti M, **Pezzani L**, Maffei P, Milan G, Esposito S. Syndromic obesity: clinical implications of a correct diagnosis. *Ital J Pediatr*. 2014 Apr 2;40(1):33.
23. Tadini G, Brena M, **Pezzani L**, Gelmetti C, Santagada F, Boldrini MP. Anemic nevus in neurofibromatosis type 1. *Dermatology*. 2013;226(2):115-8.
24. Tadini G, Boldrini MP, Brena M, **Pezzani L**, Marchesi L, Rongioletti F. Nevoid follicular mucinosis: a new type of hair follicle nevus. *J Cutan Pathol*. 2013 Sep;40(9):844-7.
25. **Pezzani L**, Brena M, Callea M, Colombi M, Tadini G. X-linked reticulate pigmentary disorder with systemic manifestations: a new family and review of the literature. *Am J Med Genet A*. 2013 Jun;161A(6):1414-20.



26. Dordoni C, Ritelli M, Venturini M, Chiarelli N, **Pezzani L**, Vascellaro A, Calzavara-Pinton P, Colombi M. Recurring and generalized viscerotaxis in Ehlers-Danlos syndrome hypermobility type. *Am J Med Genet A*. 2013 May;161A(5):1143-7.
27. Tadini G, Santagada F, Brena M, **Pezzani L**, Nannini P. Ectodermal dysplasias: the p63 tail. *G Ital Dermatol Venereol*. 2013 Feb;148(1):53-8.
28. **Pezzani L**, Brena M, Santagada F, Faure E, Tadini G. Unraveling the mystery of the disorder of keratinization: the path of syndromic ichthyoses. *G Ital Dermatol Venereol*. 2013 Feb;148(1):1-12.
29. **L Pezzani**, G. Tadini. "X-linked reticulate pigmentary disorder with systemic manifestations". *Incontri Dermatologici* 2013.
30. **L Pezzani**, G. Tadini. "Eritrocheratoderma simmetrica progressiva (PSEK): case report". *Incontri Dermatologici* 2013; 27(1):13-15.
31. S Fasan, C Colnaghi, CP Giovanettoni, T Vivaldo, **L Pezzani**, M Brena "Un raro caso di aplasia cutis congenita estesa". *Ped Med Chir*, 2010, 33; 59.
32. CP Giovanettoni, M Micanti, D Di Fluri, **L Pezzani**, M Brena "Nevo congenito gigante". *Ped Med Chir*, 2010, 33; 61-62.
33. G Tadini, **L Pezzani** "Emollienti-idratanti-filmogeni nella dermatite atopica, nelle ittiosi e nella psoriasi: utilizzo razionale e contenimento della spesa sanitaria". 1 minute in *Pharmacoeconomics*. Anno XI, 1, Marzo 2010.

#### LIBRI

1. **L Pezzani**, D Milani (2020). Epidemiology of Neurofibromatosis type 1. In: G Tadini et al. "Multidisciplinary approach to Neurofibromatosis Type 1". Springer, Cham; pp 1-4.
2. G Tadini, M Brena, C Gelmetti, **L Pezzani**. *Atlas of Genodermatoses*, Second Edition. CRC Press, June 25, 2015.
3. G Tadini, M Brena, **L Pezzani**, Pistoni F. "Malattie della cute". In: GV Zuccotti "Manuale di Pediatria. La pratica clinica: per la formazione di studenti di medicina e chirurgia e specializzandi in pediatria". Ed. Esculapio 2012, p.842-857.
4. G Tadini, M Brena, **L Pezzani**. "Malattie ereditarie". In: A Rebora, S Veraldi, "Core Curriculum Dermatologia". Ed. McGraw-Hill 2012, p. 17-34.
5. G Tadini, **L Pezzani**, M Brena, MP Boldrini. "Diagnostica molecolare delle genodermatosi". In: G Micali, D Innocenzi, G Fabbrocini, G Monfrecola, A Tosti, S Veraldi, "Le basi della dermatologia". Ed. Springer 2011, p. 191-194.
6. S Marchetti, F Balbo, L Marchese, E Bruni, **L Pezzani**, G Tadini. "Sindrome di Down e patologie cutanee". In: U Ambrosetti, V Gualandri, "Inquadramento clinico, chirurgico e riabilitativo della persona con Sindrome di Down". Ed. Omega 2008, p. 237-241.

#### **ABSTRACT/POSTER**

1. L. Pezzoli, A. Cereda, D. Marchetti, **L. Pezzani**, A. Scatigno, M. Bellini, L. Perego, A. R. Lincesso, N. Della Malva, U. Giussani, M. Iascone. Whole Genome Sequencing in clinical setting: a validation study. XXIV congresso SIGU Virtual Edition 17-19 Novembre 2021.
2. M Pingue, L. Pezzoli, **L. Pezzani**, D. Marchetti, A. Scatigno, M. Bellini, A. Cereda, A. R. Lincesso, L. Perego, N. Della Malva, G. Ursula, M. Iascone. The old and the new: characterization of the novo balanced translocation t(1;9) by long reads sequencing. XXIV congresso SIGU Virtual Edition 17-19 Novembre 2021.
3. D Marchetti, L Pezzoli, A Cereda, **L Pezzani**, A Scatigno, M Pingue, M Bellini, AR Lincesso, L Perego, F Comi, M Iascone. Rare biallelic variants in genes usually linked to dominant phenotype. XXIII Congresso nazionale SIGU Virtual Edition 11-13 Novembre 2020.
4. L Pezzoli, M Bellini, A Scatigno, C Maccioni, A Cereda, D Marchetti, **L Pezzani**, M Pingue, AR Lincesso, L Perego, F Comi, M Iascone. Structural variants: the hidden treasure of WES. XXIII Congresso nazionale SIGU Virtual Edition 11-13 Novembre 2020.
5. **L Pezzani**, D Marchetti, A Cereda, D Milani, A Selicorni, S Gasperini, M Mariani, S Motta, E Rosina, A Scatigno, L Pezzoli, M Pingue, M Bellini, AR Lincesso, L Perego, F Comi, M Iascone. Two is better than one: compound phenotypes detected by WES. XXIII Congresso nazionale SIGU Virtual Edition 11-13 Novembre 2020. Premio best poster.
6. **L Pezzani**, A Cereda, A Scatigno, MF Bedeschi, A Selicorni, S Maitz, L Spaccini, D Milani, R Villa,

- M Mariani, E Merati, E Cattaneo, D Marchetti, L Pezzoli, M Pingue, M Bellini, AR Lincesso, L Perego, F Comi, M Iascone. Progetto GENE (Genomic analysis Evaluation Network): studio prospettico sull'utilizzo del sequenziamento dell'intero esoma (WES) come primo test genetico in pazienti pediatrici con sospetta malattia genetica. Risultati preliminari. XXIII Congresso nazionale SIGU Virtual Edition 11-13 Novembre 2020.
7. A Cereda, D Marchetti, A Scatigno, L Pezzoli, **L Pezzani**, B Facchinetti, M Pingue, A Pansa, U Giussani, M Iascone. Utilità del WES in pazienti con CNV ricorrenti a penetranza incompleta: raggiungimento di una diagnosi definitiva e riclassificazione delle CNV. XXIII Congresso nazionale SIGU Virtual Edition 11-13 Novembre 2020.
  8. A Cereda, A Scatigno, **L Pezzani**, C Barboni, D Marchetti, L Pezzoli, M Pingue, M Bellini, AR Lincesso, L Perego, F Comi, M Iascone. L'attività di genetica clinica NGS-centered: sfide, criticità, evoluzione. XXIII Congresso nazionale SIGU Virtual Edition 11-13 Novembre 2020.
  9. M Pingue, **L Pezzani**, L Pezzoli, D Marchetti, A Scatigno, M Bellini, AR Lincesso, L Perego, F Comi, E Bonanomi, A Cereda, M Iascone. Pediatric sudden cardiac death: need of knowledge and ethical issues in clinical practice. XXIII Congresso nazionale SIGU Virtual Edition 11-13 Novembre 2020.
  10. A Scatigno, A Cereda, D Marchetti, C Guuva, S Gabbiadini, **L Pezzani**, L Pezzoli, M Pingue, AR Lincesso, L Perego, M Iascone. Clinical variability and multiethnic population: challenges for clinical geneticists. XXIII Congresso nazionale SIGU Virtual Edition 11-13 Novembre 2020.
  11. **L Pezzani**, L Mauri, A Selicorni, A Peron, A Colli, PG Marchisio, D Milani. Aortic dilatation in Sotos Syndrome. XXII Congresso nazionale SIGU. Roma, 13-16 Novembre 2019.
  12. E Rosina, D Milani, **L Pezzani**, E Prada, PG Marchisio, M Iascone. A complex clinical case that only WES could solve: double homozygous mutation in SLC26A2 and IFT2 genes. XXII Congresso nazionale SIGU. Roma, 13-16 Novembre 2019.
  13. A Scatigno, A Cereda, **L Pezzani**, C Barboni, D Mamoli, L Pezzoli, D Marchetti, M Pingue, L Perego, AR Lincesso, M Iascone. Early diagnosis and 2 years follow up of a child with PPP3CA-related epileptic encephalopathy. XXII Congresso nazionale SIGU. Roma, 13-16 Novembre 2019.
  14. A Cereda, **L Pezzani**, A Scatigno, D Marchetti, L Pezzoli, M Pingue, AR Lincesso, L Perego, MA Pinotti, S Gabbiadini, M Iascone. STAG2 mutations: more than Coesinopathy. XXII Congresso nazionale SIGU. Roma, 13-16 Novembre 2019.
  15. D Marchetti, L Pezzoli, A Cereda, **L Pezzani**, A Scatigno, M Bellini, A Pansa, M Pingue, AR Lincesso, L Perego, F Comi, M Iascone. Characterization of breakpoints of single-exon deletion by long-reads sequencing. XXII Congresso nazionale SIGU. Roma, 13-16 Novembre 2019.
  16. A Pansa, L Pezzoli, M Pingue, M Bellini, A Scatigno, D Marchetti, A Cereda, **L Pezzani**, AR Lincesso, B Facchinetti, F Comi, G Cassina, L Perego, D Nicoli, C Perico, P Fruscella, U Giussani, M Iascone. A new case of prenatal diagnosis of chromoanagenesis characterized by Whole Genome Sequencing. XXII Congresso nazionale SIGU. Roma, 13-16 Novembre 2019.
  17. L Pezzoli, D Marchetti, A Cereda, **L Pezzani**, A Scatigno, AR Lincesso, L Perego, U Giussani, L Spaccini, F Lalatta, M Iascone. Whole exome sequencing in clinical diagnosis of fetuses with ultrasound anomalies. XXI Congresso Nazionale SIGU Catania ottobre 2018
  18. L Pezzoli, A Pansa, D Marchetti, B Facchinetti, AR Lincesso, L Perego, **L Pezzani**, A Cereda, U Giussani, M Iascone. How many homozygous mutations in exome sequencing data are true homozygous? European Human Genetics Conference Milan, Italy, June 16-19, 2018
  19. Cereda A, **Pezzani L**, Iascone M. Caso aperto: sindrome di Crisponi? Incontro congiunto GdL Genetica Clinica SIGU/SIMGePeD Mestre 22 Gennaio 2018.
  20. **Pezzani L**, Cereda A, Caffi L, Mamoli D, Marchetti D, Pezzoli L, Lincesso AR, Perego L, Pelliccioli I, Bonanomi E, Salvoni L, Iascone M. Unexpected BRAF mutation: atypical patient's presentation and evolution. XX Congresso Nazionale SIGU Napoli novembre 2017
  21. **Pezzani L**, Cereda A, Pezzoli L, Facchinetti B, Marchetti D, Lincesso AR, Perego L, Pelliccioli I, Mangili G, Giussani U, Bonanomi E, Iascone M. CEP57 Mosaic Variegated Aneuploidy: expanding the phenotypic spectrum. XX Congresso Nazionale SIGU Napoli novembre 2017
  22. Pezzoli L, Marchetti D, Cereda A, Scatigno A, Perego L, Lincesso AR, **Pezzani L**, Marrone C, Iascone M. A rare case of pediatric cardiomyopathy: gene panel or whole exome? XX Congresso Nazionale SIGU Napoli novembre 2017
  23. Cereda A, Tabano S, **Pezzani L**, Marzaroli M, Fontana L, Miozzo M, Iascone M. Too big or too small? Utility of molecular test for diagnosis and follow up: a case report. XX Congresso Nazionale SIGU Napoli novembre 2017
  24. Cereda A, Marchetti D, **Pezzani L**, Pezzoli L, Lincesso AR, Perego L, D'Antiga L, Iascone M. Biliary atresia in a patient with RAD21 mutation: coincidental association or new finding? XX Congresso Nazionale SIGU Napoli novembre 2017
  25. **Pezzani L**, Cereda A, Fabiani F, Marchetti D, Pezzoli L, Lincesso AR, Perego L, Iascone M. Importanza della diagnosi molecolare in un caso di ectopia lentis isolata per la gestione del



follow up in età pediatrica. Congresso Nazionale Congiunto SIPO-SIMGePeD Pavia 17-18 novembre 2017

26. Cereda A, **Pezzani L**, Pezzoli L, Marchetti D, Carobbio A, Lincesso AR, Perego L, Maitz S, Medeschi MF, Selicorni A, Mangili G, Bonanomi E, Iascone M. Analisi dell'esoma (WES) in urgenza: impatto nella gestione di pazienti ricoverati in terapia intensiva neonatale e pediatrica. Congresso Nazionale Congiunto SIPO-SIMGePeD Pavia 17-18 novembre 2017
27. **L Pezzani**, A Tucci, G Scuvera, L Ronzoni, E Scola, S Esposito, D Milani. Cutis Verticis Gyrata-Intellectual Disability (CVG-ID) syndrome: an underdiagnosed condition. VI Congresso Nazionale SIDerP, Bologna, 12-14 Ottobre 2017.
28. **L Pezzani**, M Ritelli, N Chiarelli, C Dordoni, M Venturini, A Brezzi, P Calzavara-Pinton, G Tadini, M Colombi. Sindrome di LEOPARD: caratterizzazione di due famiglie italiane con mutazioni ricorrenti p.T468M/P nel gene *PTPN11*. XVI Congresso Nazionale SIGU, Sorrento 21-23 Novembre 2012.
29. **L Pezzani**, M Brena, M Callea, M Colombi, G Tadini. X-Linked Reticulate Pigmentary Disorder with systemic manifestations (XLPDR): the first Italian cases. XVI Congresso Nazionale SIGU, Sorrento 21-23 Novembre 2012.
30. G Tadini, M Brena, **L Pezzani**, F Santagada. Segni e forme delle genodermatosi. DermArt 2012, 5-6 ottobre, Roma
31. A Tosoni, M Nebuloni, M Brena, **L Pezzani**, G Tadini. Congenital reticular ichthyosiform erythroderma (ichthyosis "en confettis"): ultrastructural and molecular studies. 22th world congress of Dermatology. 24-29 May, 2011, Seoul.
32. **L Pezzani**, G Tadini. "Cheratodermie palmoplantari e genodermatosi". Abstract book, Corso "One Day" 2011 di Dermatologia Plastica ISPLAD, Milano, 26 Novembre 2011.
33. G Tadini, **L Pezzani**, M Brena. "Waxy keratosis of childhood". Abstract book, 2nd World Congress on Genodermatology, 17-20 November 2010, Maastricht.
34. G Tadini, **L Pezzani**, M Brena, R Gianotti, S Battini. "Generalized porokeratotic eccrine ostial and dermal duct nevus". Abstract book, 2nd World Congress on Genodermatology, 17-20 November 2010, Maastricht.
35. G Tadini, **L Pezzani**, M Brena. "Generalized cyanosis, phlebectases and soft skin syndrome". Abstract book, 2nd World Congress on Genodermatology, 17-20 November 2010, Maastricht.
36. G Tadini, **L Pezzani**, M Brena. "Anemic nevus is further diagnostic tool in Neurofibromatosis type 1". Abstract book, 2nd World Congress on Genodermatology, 17-20 November 2010, Maastricht.
37. G Tadini, C Gelmetti, Y Crown, **L Pezzani**, M Brena. "Familial chilblain lupus. Heterozygous mutation in TREX1". Abstract book, 2nd World Congress on Genodermatology, 17-20 November 2010, Maastricht.
38. Angulo M, Brena M, **Pezzani L**, Cavalli R, Tadini G. Epidermolysis ampollar dermolitica: a proposito de un caso. XLVI Reunion anual VIII Congreso Venezolano de Dermatologia. Hotel Melia – Caracas 6-9 Ottobre 2010.

PATENTE O PATENTI

B

ULTERIORI INFORMAZIONI

ISCRIZIONE ALL'ORDINE DEI MEDICI CHIRURGHI E ODONTOIATRI DELLA PROVINCIA DI BERGAMO DAL 26/05/2011. POSIZIONE N° 006919

Il presente curriculum ha la funzione di autocertificazione ai sensi del D.P.R. n. 445/2000.

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi della normativa vigente ed in particolare dell'art. 15 del d.lgs.

n. 33 del 14 marzo 2013.

Bergamo, 05.11.2021

In fede

Lidia Pezzani