



CONCORSO PUBBLICO, PER TITOLI ED ESAMI, PER LA COPERTURA, A TEMPO INDETERMINATO E A TEMPO PIENO, DI N. 2 POSTI DI DIRIGENTE MEDICO DISCIPLINA DI GENETICA MEDICA.

PROVA SCRITTA N.1

Diabete MODY: definizione, criteri diagnostici ed implicazioni terapeutiche di un corretto inquadramento

PROVA NON ESTRATTA

Elio Danni



*Aut an
Elio
Danni*



CONCORSO PUBBLICO, PER TITOLI ED ESAMI, PER LA COPERTURA, A TEMPO INDETERMINATO E A TEMPO PIENO, DI N. 2 POSTI DI DIRIGENTE MEDICO DISCIPLINA DI GENETICA MEDICA.

PROVA SCRITTA N.2

Pazienti con anamnesi familiare per morte cardiaca improvvisa o sopravvissuti ad arresto cardiaco inspiegabile: ruolo del genetista medico e della diagnostica genetica

PROVA NON ESTRATTA

Elva Dammi



Elva Dammi



CONCORSO PUBBLICO, PER TITOLI ED ESAMI, PER LA COPERTURA, A TEMPO INDETERMINATO E A TEMPO PIENO, DI N. 2 POSTI DI DIRIGENTE MEDICO DISCIPLINA DI GENETICA MEDICA.

PROVA SCRITTA N.3

Sindromi tumorali eredo-familiari correlate a *PTEN*: caratteristiche, criteri clinici e ruolo del gene nella tumorigenesi



Matteo
Alf
Carlo

PROVA ESTRATTA

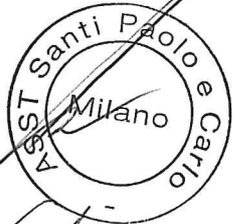
Elena D'Amico



CONCORSO PUBBLICO, PER TITOLI ED ESAMI, PER LA COPERTURA, A TEMPO INDETERMINATO E A TEMPO PIENO, DI N. 2 POSTI DI DIRIGENTE MEDICO DISCIPLINA DI GENETICA MEDICA.

PROVA PRATICA N.1

Giunge alla osservazione una gestante (16 settimane). La gravidanza è sinora decorsa regolarmente con basso rischio al test combinato, ma la signora ha solo recentemente riferito alla propria ginecologa di aver avuto un fratello, deceduto in età pediatrica, affetto da Sindrome di Zellweger, con variante patogenetica in omozigosi nel gene *PEX1*. Il partner, non consanguineo, è tuttavia originario dello stesso paesino. Come gestireste la consulenza ed articolereste il percorso diagnostico?



Carlo
Elisabetta
Paola

PROVA NON ESTRATTA

Giorgia



CONCORSO PUBBLICO, PER TITOLI ED ESAMI, PER LA COPERTURA, A TEMPO INDETERMINATO E A TEMPO PIENO, DI N. 2 POSTI DI DIRIGENTE MEDICO DISCIPLINA DI GENETICA MEDICA.

PROVA PRATICA N.2

Donna in gravidanza: viene rilevata al test combinato una translucenza nucale (NT) di 5.5 mm associata ad idrotorace. Quali indagini genetiche sono appropriate? Come articolerebbe il percorso diagnostico?

ASST Santi Paolo e Carlo
Milano

Chirani
elli
veca

PROVA ESTRATTA

Giorgio



CONCORSO PUBBLICO, PER TITOLI ED ESAMI, PER LA COPERTURA, A TEMPO INDETERMINATO E A TEMPO PIENO, DI N. 2 POSTI DI DIRIGENTE MEDICO DISCIPLINA DI GENETICA MEDICA.

PROVA PRATICA N.3

Giunge in consulenza una bambina di 3 anni, recentemente operata per riscontro di epatoblastoma. La gravidanza era decorsa regolarmente, ma alla nascita erano stati riscontrati macrosomia ed ipoglicemia. Quale sospetto clinico avreste e quale percorso diagnostico proporreste?



*Luca
Pian*

PROVA NON ESTRATTA

Giorgio