

**FORMATO EUROPEO
PER IL CURRICULUM
VITAE**



Il sottoscritto/a Giovanni Innella, ai sensi degli art.46 e 47 DPR 445/2000, consapevole delle sanzioni penali previste dall'art.76 del DPR 445/2000 e successive modificazioni ed integrazioni per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci, dichiara sotto la propria responsabilità

INFORMAZIONI PERSONALI

Cognome Nome	INNELLA GIOVANNI
Indirizzo	VIA PROVINCIALE FELISIO 22/1, 48022 LUGO (RA)
Telefono	+39 3482939084
E-mail	giovanni.innella@studio.unibo.it giovanni.innella2@unibo.it
Nazionalità	Italiana
Luogo e Data di nascita	LUGO (RA), 19/01/1991
Codice Fiscale	NNLGNN91A19E730Q

ESPERIENZA LAVORATIVA

Novembre 2024 – Presente	Assegnista di ricerca presso il Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche (DIMEC) dell'Alma Mater Studiorum Università di Bologna – Via Massarenti 9, 40138 Bologna (BO) Attività di ricerca nell'ambito del progetto dal titolo "Acquisizione di nuove conoscenze sulle condizioni associate a PTEN: correlazioni clinico-molecolari in pazienti con varianti patogenetiche ereditarie del gene PTEN" svolta presso il Centro di Studio e Ricerca sui Tumori Ereditari del DIMEC Attività clinica-assistenziale di consulenza genetica medica per condizioni rientranti nel progetto di ricerca (n. 18 ore/settimana) svolta presso le strutture dell'UOC Genetica Medica dell'IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola, via Massarenti 9 – 40138 Bologna (BO)
Maggio 2025 - Presente	Medico Specialista con contratto libero-professionale – Santagostino Bologna Massarenti – Via Massarenti 46i, 40138 Bologna (BO) Attività di consulenza genetica medica preconcezionale, prenatale, dismorfologica, dell'adulto ed oncologica
Maggio 2021 - Presente	Medico Specialista con contratto libero-professionale – Centro Medico Cerba Healthcare/Caravelli – Via Zamboni 8, 40126 Bologna (BO) Attività di consulenza genetica medica preconcezionale, prenatale, dismorfologica, dell'adulto ed oncologica
Dicembre 2020 - Presente	Medico Specialista con contratto libero-professionale – Centro Medico Porta Mascarella – Piazza di Porta Mascarella 7, 40126 Bologna (BO) Attività di consulenza genetica medica preconcezionale, prenatale, dismorfologica, dell'adulto ed oncologica
Dicembre 2020 - Presente	Medico Specialista con contratto libero-professionale – Ambulatori Demetra – Via Giardini 11, 48022 Lugo (RA) Attività di consulenza genetica medica preconcezionale, prenatale, dismorfologica, dell'adulto ed oncologica
Dicembre 2020 - Presente	Medico Specialista con contratto libero-professionale – Cooperativa Medica Agorà – Via Ercolani 8-10C, 40122 Bologna (BO) Attività di consulenza genetica medica preconcezionale, prenatale, dismorfologica, dell'adulto ed oncologica
Novembre 2021 – Ottobre 2024	Dottorando iscritto al corso di Dottorato in Scienze Mediche Generali e Scienze dei

Servizi (indirizzo di ricerca: Genetica Oncologica) - Alma Mater Studiorum Università di Bologna – Via Massarenti 9, 40138 Bologna (BO)

Attività di ricerca nell'ambito del progetto di Dottorato svolta presso il Centro di Studio e Ricerca sui Tumori Ereditari del Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche dell'Università di Bologna.

Attività clinica-assistenziale di consulenza genetica medica per condizioni rientranti nel progetto di ricerca (n. 16 ore/settimana) svolta presso le strutture dell'UOC Genetica Medica dell'IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola, via Massarenti 9 – 40138 Bologna (BO)

Gennaio 2021 – Ottobre 2021

Assegnista di ricerca - Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche dell'Alma Mater Studiorum Università di Bologna – Via Massarenti 9, 40138 Bologna (BO)

Progetto di ricerca: "Correlazioni genetico-cliniche nei tumori associati a difetti di riparazione del DNA" svolto presso il Centro di Studio e Ricerca sui Tumori Ereditari del Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche dell'Università di Bologna.

Attività:

- Formazione in statistica medica applicata alla genetica medica e all'oncologia
- Esperienza pratica di genetica molecolare, di laboratorio e di analisi bioinformatica
- Produzione scientifica
- Attività ambulatoriale di consulenza genetica oncologica (svolta presso l'UOC Genetica Medica dell'IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola - 16 ore/settimana)
- Partecipazione attiva alla discussione di casi clinici nell'ambito di team multidisciplinari del Policlinico Sant'Orsola-Malpighi

Novembre 2016 – Ottobre 2020

Medico in formazione specialistica in Genetica Medica – Università degli studi di Padova – Via VIII Febbraio 2, 35122 Padova (PD)

Attività clinica e didattica nell'ambito del programma di formazione, svolta presso le strutture dell'UOC Genetica Medica dell'IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola, via Massarenti 9 – 40138 Bologna (BO)

Luglio 2016 – Settembre 2016

Guardia Medica Turistica – AUSL Romagna – Via De Gasperi 8, 48121 Ravenna (RA)

Servizio di assistenza medica ai turisti

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Novembre 2021 – Ottobre 2014

Corso di Dottorato in Scienze Mediche Generali e Scienze dei Servizi

Indirizzo di ricerca: Genetica Oncologica

Settore Concorsuale: 06/A1 Genetica Medica

Settore Scientifico-Disciplinare: MED-03 – Genetica Medica

Alma Mater Studiorum Università di Bologna

- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione

- Qualifica conseguita

Dottore di ricerca (PhD) cum laude in Genetica Medica

Novembre 2016 – Ottobre 2020

Scuola di Specializzazione in Genetica Medica

Università di Padova

- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione

- Qualifica conseguita

Diploma di Specializzazione in Genetica Medica (votazione 110/110 e lode)

Febbraio 2016

Abilitazione alla professione medica

Iscritto all'Albo dei Medici Chirurghi e degli Odontoiatri di Ravenna al n.3255 dal 15/02/2016

Settembre 2009 – Luglio 2015

Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia

Alma Mater Studiorum Università di Bologna

- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione

- Qualifica conseguita

Laurea Specialistica in Medicina e Chirurgia (votazione 105/110)

Settembre 2004 – Giugno 2009

- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
- Qualifica conseguita

Liceo Scientifico

Liceo Scientifico Statale "G. Ricci Curbastro" di Lugo (RA)

Maturità Scientifica (votazione 81/100)

SOGGIORNI DI STUDIO ALL'ESTERO

Febbraio 2023 – Luglio 2023

Soggiorno di studio presso il Molecular Cancer Epidemiology laboratory del QIMR Berghofer Medical Research Institute di Brisbane, Australia
Supervisor: Prof. Amanda Spurdle
Progetto di ricerca: Assessing penetrance and phenotype of the Italian founder *BRCA1* variant p.His1673del

BORSE DI STUDIO/FINANZIAMENTI

Febbraio 2023 – Luglio 2023

Marco Polo grant per soggiorno di studio all'estero nell'ambito del corso di Dottorato (svolto presso il Molecular Cancer Epidemiology laboratory del QIMR Berghofer Medical Research Institute di Brisbane, Australia)

RETI E AFFILIAZIONI

Gennaio 2024 - Presente
Novembre 2022 – Presente

Membro dell'ERN GENTURIS Thematic Group 4 (Rare GENTURIS) core team
Membro dell'ENIGMA (Evidence-based Network for the Interpretation of Germline Mutant Alleles) Consortium

Aprile 2022 – Presente

Membro della European Society of Human Genetics (ESHG)

Dicembre 2020 - Presente

Membro del Gruppo di Lavoro "Genetica Oncologica" della SIGU (Società Italiana di Genetica Umana)

Novembre 2020 – Presente

Membro dell'Associazione Italiana Familiarità Ereditarietà Tumori (AIFET)

Novembre 2020 – Presente

Membro della Società Italiana di Genetica Umana (SIGU)

Febbraio 2016 – Presente

Iscritto all'Ordine Provinciale dei Medici Chirurghi e degli Odontoiatri di Ravenna

ATTIVITÀ SCIENTIFICA

Produzione scientifica

Coautore di 23 pubblicazioni censite in PubMed

Scopus: Citazioni totali 115, H-INDEX 7 (AUTHOR ID: 57218796818).

- Innella, G., Erini, G., De Leo, A., Godino, L., Caramanna, L., Ferrari, S., Miccoli, S., Perrone, A. M., Zamagni, C., De Iaco, P., Turchetti, D., & Rucci, P. (2025). Development of a risk score based on clinical-pathological features to predict the presence of germline *BRCA1/2* pathogenic variants in ovarian cancer patients. *ESMO open*, 10(7), 105300. Advance online publication. <https://doi.org/10.1016/j.esmoop.2025.105300> - **First author**
- Hendricks, L. A. J., Verbeek, K. C. J., Schuurs-Hoeijmakers, J. H. M., de Putter,

- R., Brems, H., Van Daele, S. H., Anastasiadou, V. C., Foretová, L., Benusiglio, P. R., Gerasimenko, A., Colas, C., Villy, M. C., Houdayer, C., Branchaud, M., Hüneburg, R., Aretz, S., Jahn, A., Steinke-Lange, V., Innella, G., Turchetti, D., ... Vos, J. R. (2025). Cancer prognosis and treatment results in patients with PTEN Hamartoma Tumour Syndrome (PHTS)-a European cohort study. *BJC reports*, 3(1), 42. <https://doi.org/10.1038/s44276-025-00157-y> - **Co-author**
- Hendricks, L. A. J., Verbeek, K. C. J., Schuurs-Hoeijmakers, J. H. M., de Jong, M. M., Links, T. P., Brems, H., Aerden, M., Brunet, J., Lleuger-Pujol, R., Hüneburg, R., Aretz, S., Colas, C., Villy, M. C., Woodward, E. R., Evans, D. G., Bosch, D. G. M., Donze, S. H., Foretová, L., Blatnik, A., Leter, E. M., ... INNELLA, GIOVANNI, ... Vos, J. R. (2025). The risk of a second primary cancer in PTEN Hamartoma Tumor Syndrome (PHTS). *Genetics in medicine : official journal of the American College of Medical Genetics*, 101467. Advance online publication. <https://doi.org/10.1016/j.gim.2025.101467> - **Co-author**
 - Godino, L., Ambrosini, E., Barili, V., Graziano, C., Garavelli, L., Calabrese, O., Neri, M., Sangiorgi, L., Bertonazzi, B., INNELLA, GIOVANNI, Turchetti, D., & Percesepe, A. (2025). Clinical genetic services in the Emilia-Romagna region, Italy: current activity and open issues: a mixed-method study. *Journal of community genetics*, 16(2), 139–150. - **Co-author**
 - INNELLA, GIOVANNI, Coccia, E., Cristalli, C. P., Zacchi, E., Calabrese, S., Bacchi, I., Palombo, F., Taormina, S., Evangelisti, C., Lanzoni, G., Carelli, V., Diquigiovanni, C., Ferrari, S., Panza, E., Rossi, C., Vaisfeld, A., Bonora, E., & Turchetti, D. (2025). Effectiveness and Impact of Transcript Analysis in Clinical Genetics Daily Practice. *Clinical genetics*, 107(5), 570–575. - **First author**
 - INNELLA, GIOVANNI, Ferrari, S., Miccoli, S., & Turchetti, D. (2024). Light and shade of multigene panel testing for hereditary cancer: Examples from the real world. *Tumori*, 3008916241288078. Advance online publication. <https://doi.org/10.1177/03008916241288078> - **First and Corresponding author**
 - Fiorentino, F., INNELLA, GIOVANNI, Balducci, F., Marullo, L., Lanzoni, G., Miccoli, S., Cardarelli, L., Turchetti, D., & Tempesta, S. (2024). Hereditary breast and ovarian cancer genetic testing in unselected patients: example of private supplementation of public healthcare service. *Familial cancer*, 24(1), 7. <https://doi.org/10.1007/s10689-024-00426-8> - **Co-author**
 - Fortuno, C., Cops, E. J., Davidson, A. L., Hadler, J., INNELLA, GIOVANNI, McKenzie, M. E., Parsons, M., Campbell, A. M., Dubowsky, A., Fargas, V., Field, M. J., Mar Fan, H. G., Nichols, C. B., Poplawski, N. K., Warwick, L., Williams, R., Beshay, V., Edwards, C., Johns, A., McPhillips, M., ... Spurdle, A. B. (2024). Unrecognised actionability for breast cancer risk variants identified in a national-level review of Australian familial cancer centres. *European journal of human genetics : EJHG*, 32(12), 1632–1639. <https://doi.org/10.1038/s41431-024-01705-9> - **Co-author**
 - Severi, G., Ambrosini, E., Caramanna, L., Monti, L., Magini, P., & INNELLA, GIOVANNI. (2024). Familial DMRT1-related non-obstructive azoospermia: a case report. *Journal of assisted reproduction and genetics*, 41(11), 3173–3177. <https://doi.org/10.1007/s10815-024-03250-2> - **Corresponding author**
 - INNELLA, GIOVANNI, Fortuno, C., Caleca, L., Feng, B. J., Carroll, C., Parsons, M. T., Miccoli, S., Montagna, M., Calistri, D., Cortesi, L., Pasini, B., Manoukian, S., Giachino, D., Matricardi, L., Foti, M. C., Zampiga, V., Piombino, C., Barbieri, E., Lutati, F. V., Azzolini, J., ... Turchetti, D. (2024). Atypical cancer risk profile in carriers of Italian founder BRCA1 variant p.His1673del: Implications for classification and clinical management. *Cancer medicine*, 13(16), e70114. <https://doi.org/10.1002/cam4.70114> - **First author**
 - Olivucci, G., Iovino, E., INNELLA, GIOVANNI, Turchetti, D., Pippucci, T., & Magini, P. (2024). Long read sequencing on its way to the routine diagnostics of genetic diseases. *Frontiers in genetics*, 15, 1374860. <https://doi.org/10.3389/fgene.2024.1374860> - **Co-author**
 - Fortuno, C., Feng, B. J., Carroll, C., INNELLA, GIOVANNI, Kohlmann, W., Lázaro, C., Brunet, J., Feliubadaló, L., Iglesias, S., Menéndez, M., Teulé, A., Ballinger, M. L., Thomas, D. M., Campbell, A., Field, M., Harris, M., Kirk, J., Pachter, N., Poplawski, N., Susman, R., ... Spurdle, A. B. (2024). Cancer Risks Associated With TP53 Pathogenic Variants: Maximum Likelihood Analysis of

- Extended Pedigrees for Diagnosis of First Cancers Beyond the Li-Fraumeni Syndrome Spectrum. *JCO precision oncology*, 8, e2300453. <https://doi.org/10.1200/PO.23.00453> - **Co-author**
- INNELLA, GIOVANNI, Ferrari, S., Miccoli, S., Luppi, E., Fortuno, C., Parsons, M. T., Spurdle, A. B., & Turchetti, D. (2024). Clinical implications of VUS reclassification in a single-centre series from application of ACMG/AMP classification rules specified for BRCA1/2. *Journal of medical genetics*, 61(5), 483–489. <https://doi.org/10.1136/jmg-2023-109694> - **First and Corresponding author**
 - Trevisan, L., Godino, L., Battistuzzi, L., INNELLA, GIOVANNI, Luppi, E., Buzzatti, G., Gismondi, V., Blondeaux, E., Bonelli, L. A., Turchetti, D., & Varesco, L. (2024). Cascade testing in Italian Hereditary Breast Ovarian Cancer families: a missed opportunity for cancer prevention?. *Familial cancer*, 23(2), 197–207. <https://doi.org/10.1007/s10689-023-00349-w> - **Co-author**
 - INNELLA, GIOVANNI, Godino, L., Erini, G., De Leo, A., Santini, D., Perrone, A. M., De Iaco, P., Zamagni, C., & Turchetti, D. (2023). Factors predicting BRCA1/2 pathogenic variants in patients with ovarian cancer: a systematic review with meta-analysis. *Journal of clinical pathology*, 76(8), 510–517. <https://doi.org/10.1136/jcp-2022-208753> - **First author**
 - Barbero, G., Zuntini, R., Magini, P., Desiderio, L., Bonaguro, M., Perrone, A. M., Rubino, D., Grippa, M., De Leo, A., Ceccarelli, C., Godino, L., Miccoli, S., Ferrari, S., Santini, D., De Iaco, P., Zamagni, C., INNELLA, GIOVANNI, & Turchetti, D. (2023). Characterization of BRCA Deficiency in Ovarian Cancer. *Cancers*, 15(5), 1530. <https://doi.org/10.3390/cancers15051530> - **Corresponding author**
 - INNELLA, GIOVANNI, Scarano, E., Palumbo, P., Carella, M., & Severi, G. (2023). New clinical features in an adult patient with Skraban-Deardorff syndrome. *American journal of medical genetics. Part A*, 191(1), 306–309. <https://doi.org/10.1002/ajmg.a.63012> - **First author**
 - Hendricks, L. A. J., Hoogerbrugge, N., Mensenkamp, A. R., Brunet, J., Lleuger-Pujol, R., Høberg-Vetti, H., Tveit Haavind, M., INNELLA, GIOVANNI, Turchetti, D., Aretz, S., Spier, I., Tischkowitz, M., Jahn, A., Links, T. P., Olderode-Berends, M. J. W., Blatnik, A., Leter, E. M., Evans, D. G., Woodward, E. R., Steinke-Lange, V., ... Vos, J. R. (2023). Cancer risks by sex and variant type in PTEN hamartoma tumor syndrome. *Journal of the National Cancer Institute*, 115(1), 93–103. <https://doi.org/10.1093/jnci/djac188> - **Co-author**
 - INNELLA, GIOVANNI, Bonora, E., Neri, I., Virdi, A., Guglielmo, A., Pradella, L. M., Ceccarelli, C., Amato, L. B., Lanzoni, A., Miccoli, S., Gasparre, G., Zuntini, R., & Turchetti, D. (2021). PTEN Hamartoma Tumor Syndrome: Skin Manifestations and Insights Into Their Molecular Pathogenesis. *Frontiers in medicine*, 8, 688105. <https://doi.org/10.3389/fmed.2021.688105> - **First author**
 - INNELLA, GIOVANNI, Miccoli, S., Colussi, D., Pradella, L. M., Amato, L. B., Zuntini, R., Salfi, N. C. M., Collina, G., Ferrara, F., Ricciardiello, L., & Turchetti, D. (2021). Colorectal polyposis as a clue to the diagnosis of Cowden syndrome: Report of two cases and literature review. *Pathology, research and practice*, 218, 153339. <https://doi.org/10.1016/j.prp.2020.153339> - **First and Corresponding author**
 - INNELLA, GIOVANNI, Greco, D., Carli, D., Magini, P., Giorgio, E., Galesi, O., Ferrero, G. B., Romano, C., Brusco, A., & Graziano, C. (2021). Clinical spectrum and follow-up in six individuals with Lamb-Shaffer syndrome (SOX5). *American journal of medical genetics. Part A*, 185(2), 608–613. <https://doi.org/10.1002/ajmg.a.62001> - **First author**
 - INNELLA, GIOVANNI, Rossi, C., Romagnoli, M., Repaci, A., Bianchi, D., Cantarini, M. E., Martorana, D., Godino, L., Pession, A., Percesepe, A., Pagotto, U., & Turchetti, D. (2020). Results and Clinical Interpretation of Germline RET Analysis in a Series of Patients with Medullary Thyroid Carcinoma: The Challenge of the Variants of Uncertain Significance. *Cancers*, 12(11), 3268. <https://doi.org/10.3390/cancers12113268> - **First author**
 - Isidori, F., Bozzarelli, I., Ferrari, S., Godino, L., INNELLA, GIOVANNI, Turchetti, D., & Bonora, E. (2020). RASAL1 and ROS1 Gene Variants in Hereditary Breast Cancer. *Cancers*, 12(9), 2539. <https://doi.org/10.3390/cancers12092539> - **Co-author**

Presentazione risultati di ricerca a congressi/conferenze nazionali e internazionali

- 19/06/2025: Relatore all'evento digitale "Genetica e genomica in oncologia: esperti a confronto - Discussione interattiva di casi clinici", AIFET - **Comunicazione orale**
- 24/05/2025: "Development of a risk score based on clinical-pathological features to predict the presence of germline BRCA1/2 pathogenic variants in ovarian cancer patients", European Society of Human Genetics (ESHG) Conference 2025 – **Poster**
- 23/05/2025: Relatore all'evento "MEN e Neoplasie Neuroendocrine correlate", Associazione Italiana Neoplasie Endocrine Multiple 1 e 2 - **Comunicazione orale**
- 03/06/2024: "Atypical cancer risk profile in carriers of Italian founder *BRCA1* variant p.His1673del: implications for classification and clinical management", European Society of Human Genetics (ESHG) Conference 2024 – **Poster**
- 24/11/2023: "Clinical implications of VUS reclassification in a single-center series from application of ACMG/AMP classification rules specified for *BRCA1/2*", Secondo Congresso Associazione Italiana Familiarità ed Ereditarietà dei Tumori (AIFET) – **Comunicazione orale**
- 05/10/2023: "Penetrance of different cancer types for Italian founder *BRCA1* variant c.5017_5019del (p.His1673del)", XXVI Congresso Nazionale Società Italiana Genetica Umana (SIGU) – **Comunicazione orale**
- 29/09/2023: "Penetrance of different cancer types for Italian founder *BRCA1* variant c.5017_5019del (p.His1673del)", 8th annual meeting Alleanza Contro il Cancro (ACC) – **Poster**
- 29/09/2023: "Clinical implications of VUS reclassification in a single-center series from application of ACMG/AMP classification rules specified for *BRCA1/2*", 8th annual meeting Alleanza Contro il Cancro (ACC) – **Poster**
- 18/06/2023: "Estimation of breast and ovarian cancer risks associated with the *BRCA1* 1673delHis variant", Evidence-based Network for the Interpretation of Germline Mutant Alleles (ENIGMA) hybrid meeting 2023 – **Comunicazione orale**
- 08/09/2022: "Phenotype and penetrance of the Italian founder *BRCA1* variant p.His1673del: A multicentric national study", XXV Congresso Nazionale Società Italiana Genetica Umana (SIGU) – **Poster**
- 13/06/2022: "Clinical and histopathological features predictive of *BRCA1/2* pathogenic variants in ovarian cancer patients: single-center experience and meta-analysis", European Society of Human Genetics (ESHG) Conference 2022 – **Poster**
- 17/11/2021: "The role of in-trans variants as phenotype modifiers in hereditary cancer syndromes", XXIV Congresso Nazionale Società Italiana Genetica Umana (SIGU) – **Poster**
- 04/12/2020: "Colorectal polyposis as a clue to the diagnosis of Cowden Syndrome: report of two cases and literature review", XVII Congresso Associazione Italiana per lo studio della Familiarità ed Ereditarietà dei Tumori Gastrointestinali (AIFEG) – **Comunicazione orale**
- 27/04/2018: "Pleuropulmonary blastoma caused by a novel *DICER1* mutation: a case report", 2nd Spring Course in Hereditary Cancer Genetics promosso dall'European Society of Human Genetics (ESHG) – **Comunicazione orale**

Attività di peer-reviewer per riviste internazionali

- Scientific reports – Nature
- Diagnostic Pathology – Springer Nature
- The American Journal of Human Genetics - Cell Press
- Clinical Genetics - Wiley
- BMC Cancer - Springer Nature
- Human Genomics - Springer Nature

Partecipazione a gruppi di ricerca e tavoli tecnici

- Gennaio 2024 - Presente: membro del Thematic Group 4 (Rare GENTURIS) core team dell'ERN Genetic Tumor Risk Syndromes (GENTURIS)
- Gennaio 2023 - Presente: regolare partecipazione a discussione multidisciplinare di casi clinici tramite Clinical Patient Management System dell'ERN Genetic Tumor Risk

Syndromes (GENTURIS)

- Novembre 2022 – Presente: Membro del Clinical Working Group dell'ENIGMA (Evidence-based Network for the Interpretation of Germline Mutant Alleles) Consortium
- Dicembre 2020 - Presente: membro del Gruppo di Lavoro di Genetica Oncologica della Società Italiana di Genetica Umana (SIGU)

ATTIVITÀ DIDATTICA

Correlatore tesi di laurea

- 4 in Medicina e Chirurgia
- 1 in Biologia della salute

Relatore/Docente a corsi/seminari

- 13/06/2024: corso di formazione "Identificazione e gestione degli individui a rischio genetico di tumori della mammella e dell'ovaio", IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria Policlinico di Sant'Orsola di Bologna
- 07/02/2024: Seminario "Updated variant classification: the example of *BRCA1* and *BRCA2*", Incontri di Genetica Medica 2024 - IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria Policlinico di Sant'Orsola di Bologna
- 10/05/2023: Seminario "Medical genetics in Italy: from clinical practice to research", Queensland Branch HGSA (Human Genetic Society of Australasia) Annual Seminar, Brisbane (AUS)
- 14/01/2023: Seminario "La predisposizione ereditaria ai tumori", Centro Demetra-ARTEBIOS di Lugo (RA)
- 26/01/2022: Seminario "Birt-Hogg-Dubé syndrome: comprehensive characterization of the largest Italian series of patients and therapeutic perspectives", Seminari di Genetica Medica 2022 - IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria Policlinico di Sant'Orsola di Bologna

ATTIVITÀ CLINICA

Gennaio 2021 – Presente	Attività assistenziale di consulenza genetica medica prevalentemente oncologica svolta presso l'UOG Genetica Medica dell'IRCCS Policlinico di Sant'Orsola di Bologna
Gennaio 2021 - Presente	Attività di consulenza genetica medica (oncologica, dismorfologica, dell'adulto, prenatale e preconcezionale) in libera-professione svolta presso centri e poliambulatori privati (Santagostino Bologna Massarenti, Centro Medico Cerba Healthcare/Caravelli, Centro Medico Porta Mascarella, Ambulatori Demetra-ArteBios, Cooperativa Medica Agorà)

ATTIVITÀ DI FORMAZIONE/AGGIORNAMENTO

Partecipazione a corsi/congressi/seminari nazionali e internazionali

- 25/06/2025: 37° Incontro di Genetica Oncologica clinica
- 19/06/2025: Genetica e genomica in oncologia: esperti a confronto - Discussione interattiva di casi clinici
- 16/06/2025-18/06/2025: Breast Ovarian Cancer Consortia Meeting 2025
- 12/06/2025: evento digitale "Innovations in polygenic risk scores: from research breakthroughs to clinical practice"
- 24/05/2025-27/05/2025 ESHG Conference 2025
- 23/05/2025: MEN e Neoplasie Neuroendocrine correlate
- 20/03/2025: ERN GENTURIS Online Conference
- 09/12/2024: 36° Incontro di Genetica Oncologica clinica

- 28/11/2024–29/11/2024: ERN GENTURIS General Annual Meeting
- 21/11/2024–22/11/2024: Terzo Congresso Associazione Italiana Familiarità ed Ereditarietà dei Tumori (AIFET)
- 24/10/2024: evento online "Controllo Esterno di Qualità dei test genetici: Risultati del IX turno e Focus sulle linee guida ClinGen ENIGMA per l'interpretazione del significato clinico delle varianti costitutive nei geni BRCA1 e BRCA2"
- 02/10/2024–04/10/2024: XXVII Congresso Nazionale SIGU
- 25/09/2024: ERN GENTURIS Webinar "ERN GENTURIS guideline on Birt-Hogg-Dubé syndrome diagnosis, surveillance and management"
- 28/06/2024–30/06/2024: ENIGMA hybrid meeting 2024
- 26/06/2024: 35° Incontro di Genetica Oncologica Clinica
- 01/06/2024–04/06/2024: ESHG Conference 2024
- 31/05/2024–01/06/2024: Pre-ESHG ERN GENTURIS Meeting
- 22/05/2024: Seminario "Aspetti Nefrologici nella Sclerosi Tuberosa - Attraversando l'Italia con il Prof. John Bissler", IRCCS Policlinico di Sant'Orsola, Bologna
- 22/05/2024: Webinar "Il gene CHEK2: quanto è utile il test genetico?", GdL Genetica Oncologica SIGU
- 16/05/2024: Seminario "The Role of Genomics in Oncology: from Mechanisms to Targeted Therapy", IRCCS Policlinico di Sant'Orsola, Bologna
- 18/03/2024: Incontro GdL Genetica clinica SIGU
- 23/02/2024: Seminario "AOBO SEMINARI DELLA RICERCA 2024: CELLULE STAMINALI EPITELIALI IN TERAPIA CELLULARE E GENICA", IRCCS Policlinico di Sant'Orsola, Bologna
- 06/12/2023: 34° Incontro di Genetica Oncologica Clinica
- 23/11/2023–24/11/2023: Secondo Congresso AIFET
- 22/11/2023: Webinar "CTNNA1 germline variants: genotype-phenotype associations", ERN GENTURIS
- 17/11/2023–18/11/2023: Corso Online "PRECISION MEDICINE IN TUMOR PREVENTION: GENETICS OF HEREDITARY COLORECTAL, BREAST AND GYNECOLOGICAL CANCERS"
- 13/10/2023–14/10/2023: BHD and Folliculin Research Symposium 2023
- 04/10/2023–06/10/2023: XXVI CONGRESSO NAZIONALE SIGU
- 27/09/2023–29/09/2023: 8TH ANNUAL MEETING ACC - NEW TECHNOLOGIES AND STRATEGIES TO FIGHT CANCER
- 23/06/2023: 33° Incontro di Genetica Oncologica Clinica
- 18/06/2023–20/06/2023: ENIGMA hybrid meeting 2023
- 02/03/2023: Seminario "Yet more on disease gene variant classification", QIMR Berghofer, Brisbane, Au
- 24/02/2023: Seminario "The "ACCE" Framework for Genetic Testing", Translational Research Institute, Brisbane
- 14/12/2022: 32° Incontro di Genetica Oncologica Clinica
- 23/11/2022: Webinar "Childhood cancer and genetic tumour risk syndromes – the geneticist's perspective", ERN GENTURIS
- 28/10/2022: Forum Nazionale OncoGenEtica - XVII Incontro
- 05/10/2022: Webinar "The process of variant classification and its implications for clinical management", ERN GENTURIS
- 29/09/2022–30/09/2022: Primo Congresso AIFET
- 21/09/2022: Seminario "Le biobanche e la ricerca scientifica", IRCCS AOU di Bologna
- 07/09/2022–09/09/2022: XXV Congresso Nazionale SIGU
- 01/09/2022–02/09/2022: "EARLY-ONSET COLORECTAL CANCER - Delphi initiative recommendations on EO-CRC (DIRECT): The path to improve diagnosis and clinical management"
- 20/07/2022: 31° Incontro di Genetica Oncologica Clinica
- 22/06/2022: Webinar "Prevention of ovarian cancer", ERN GENTURIS
- 20/06/2022: IRCCS Incontro GdL Genetica Clinica SIGU Bologna 2022
- 11/06/2022–14/06/2022: European Human Genetics Conference 2022

- 26/05/2022: Forum Nazionale OncoGenEtica - XV Incontro
- 11/05/2022: Seminario "Ricerca organizzativa: dalla teoria alla pratica", IRCCS AOU di Bologna, Policlinico di S.Orsola
- 18/03/2022: Seminario "Aggiornamenti in Medicina della Riproduzione: Valutazione diagnostica delle coppie infertili", Ambulatori Demetra di Lugo (RA)
- 22/02/2022: Webinar "Polygenic Risk Scores in breast and ovarian cancer risk prediction – ready for the clinic?", ERN GENTURIS
- 09/02/2022–10/02/2022: ERN GENTURIS 5-year anniversary conference
- 23/11/2021: Webinar "Somatic Mosaicism in Tumour Genetics", ERN GENTURIS
- 16/11/2021–18/11/2021: XXIV Congresso Nazionale SIGU
- 09/11/2021: Webinar "NF1 from the pediatric perspective", ERN GENTURIS
- 20/10/2021–21/10/2021: BHD Symposium 2021
- 20/10/2021: Webinar "PHTS in childhood", ERN GENTURIS
- 07/10/2021: Webinar "Sindrome di Prader-Willi: la diagnosi precoce", AOU di Bologna
- 28/09/2021: Webinar "Replication Error Repair defects in cancer and cancer predisposition", ERN GENTURIS
- 06/09/2021: Webinar "La trombofilia ereditaria nella pratica ginecologica ostetrica"
- 07/05/2021: Webinar "Tumori dell'ovaio 2021: linee guida protocolli-procedure"
- 29/04/2021: Forum Nazionale OncoGenEtica: Il Incontro Virtuale
- 13/04/2021: "PARPi nei tumori della mammella e dell'ovaio in Emilia-Romagna: evidenze e accesso", AOU di Bologna
- 24/03/2021: corso "NEXT GENERATION SEQUENCING - Dal laboratorio alla pratica clinica: un percorso ad ostacoli? - Quarta Edizione"
- 12/01/2021: Webinar "Gastrointestinal polyposis syndromes", ERN GENTURIS
- 12/12/2020: "Profilazione genetica dei tumori e nuove opportunità per i pazienti con NSCLC e con MTC"
- 09/12/2020: Corso SIGU – Displasie Scheletriche
- 02/12/2020–03/12/2020: XVII Congresso AIFEG
- 10/11/2020–12/11/2020: XXIII Congresso Nazionale SIGU
- 10/11/2020: Webinar "Pheochromocytoma and paraganglioma - benefit of combined germline and tumor testing for PPGL patients", ERN GENTURIS
- 15/10/2020: "Il percorso BRCA nella regione Emilia-Romagna", AOU di Bologna
- 05/06/2020–08/06/2020: European Human Genetics Virtual Conference 2020
- 12/02/2020–13/02/2020: EACSGE Symposium "Traslational research for the management of Barrett's esophagus and esophageal adenocarcinoma"
- 12/11/2019–15/11/2019: XXII Congresso Nazionale SIGU
- 24/10/2019: "Genetica e deficit di crescita: dalla clinica alla biologia molecolare e ritorno", Università degli studi di Padova
- 29/09/2019: "Patologie legate al PATHWAY mTOR: dalla Sclerosi Tuberosa al Cancro", AOU di Bologna
- 27/01/2019: Incontro GdL Genetica Clinica SIGU congiunto con SIN
- 12/09/2018–13/09/2018: Corso avanzato di citogenetica costituzionale e acquisita IX edizione ACCMED
- 12/06/2018: "Canary in the coal mine: The cerebellum as a sentinel for developmental brain disorders", Università degli studi di Ferrara
- 23/04/2018–26/04/2018: 2nd Spring Course in Hereditary Cancer Genetics
- 14/11/2017–16/11/2017: XX Congresso Nazionale SIGU
- 26/10/2017: 3° Convegno regionale sulla sindrome di Marfan e patologie correlate, AOU di Bologna
- 20/04/2017: "Il percorso diagnostico terapeutico assistenziale della paziente con neoplasia ovarica", AOU di Bologna
- 23/03/2017: GdL Genetica Clinica: Il meeting annuale 2017 – GdL Genetica Molecolare: I° meeting annuale 2017

**CAPACITÀ E COMPETENZE
PERSONALI**

MADRELINGUA ITALIANO

ALTRE LINGUE

INGLESE (LIVELLO EUROPEO)

Ascolto	C2
Produzione orale	C1
Lettura	C1
Interazione orale	C1
Scrittura	C1

Autorizzo il trattamento dei dati personali contenuti nel mio curriculum vitae in base all'art.13 del D.Lgs. 196/2003 e all'art.13 del Regolamento UE 2016/679 (GDPR) ai fini stessi dell'accreditamento ECM e di tutte le procedure ad esso riconducibili

Bologna, 3/7/2025

Firma

Giovanni Innella