



Giovanni Innella

Data di nascita: 19/01/1991 | **Nazionalità:** Italiana | **Numero di telefono:**
(+39) 3482939084 (Cellulare) | **Indirizzo e-mail:** giovanni.innella2@unibo.it | **Sito web:**
<https://www.unibo.it/sitoweb/giovanni.innella2> |
Indirizzo: Via provinciale Felisio 22, 48022, Lugo (RA), Italia (Abitazione)

ESPERIENZA LAVORATIVA

DIPARTIMENTO DI SCIENZE MEDICHE E CHIRURGICHE, UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI BOLOGNA – BOLOGNA, ITALIA

ASSEGNISTA DI RICERCA PRESSO U.O.C. GENETICA MEDICA - IRCCS POLICLINICO DI SANT'ORSOLA BOLOGNA – 01/11/2024 – ATTUALE

- 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)

TECNOBIOS PRENATALE EUROGENLAB S.R.L. – BOLOGNA (BO), ITALIA

MEDICO CON CONTRATTO LIBERO-PROFESSIONALE - ATTIVITÀ AMBULATORIALE SPECIALISTICA IN GENETICA MEDICA – 13/05/2021 – ATTUALE

Attività di consulenza genetica preconcezionale, prenatale ed oncologica

CENTRO MEDICO PORTA MASCARELLA – BOLOGNA, ITALIA

MEDICO CON CONTRATTO LIBERO-PROFESSIONALE - ATTIVITÀ AMBULATORIALE SPECIALISTICA IN GENETICA MEDICA – 12/2020 – ATTUALE

Attività di consulenza genetica preconcezionale e prenatale

POLIAMBULATORIO MEDICO AGORÀ – BOLOGNA, ITALIA

MEDICO CON CONTRATTO LIBERO-PROFESSIONALE - ATTIVITÀ AMBULATORIALE SPECIALISTICA IN GENETICA MEDICA – 12/2020 – ATTUALE

Attività di consulenza genetica preconcezionale e prenatale

AMBULATORIO DEMETRA – LUGO (RA), ITALIA

MEDICO CON CONTRATTO LIBERO-PROFESSIONALE - ATTIVITÀ AMBULATORIALE SPECIALISTICA IN GENETICA MEDICA – 12/2020 – ATTUALE

Attività di consulenza genetica preconcezionale, prenatale ed oncologica

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI BOLOGNA, DIPARTIMENTO DI SCIENZE MEDICHE E CHIRURGICHE – BOLOGNA, ITALIA

DOTTORANDO (CORSO DI DOTTORATO IN SCIENZE MEDICHE GENERALI E SCIENZE DEI SERVIZI - TEMATICA DI RICERCA: GENETICA ONCOLOGICA) – 01/11/2021 – 31/10/2024

- Attività di ricerca nell'ambito del progetto di Dottorato 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. 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)

 **UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI BOLOGNA, DIPARTIMENTO DI SCIENZE MEDICHE E CHIRURGICHE – BOLOGNA (BO), ITALIA**

ASSEGNIISTA DI RICERCA PRESSO U.O. GENETICA MEDICA - POLICLINICO SANT'ORSOLA-MALPIGHI –
14/01/2021 – 30/10/2021

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 DIMEC.

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

 **UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI PADOVA (FREQUENTANTE PRESSO POLICLINICO SANT'ORSOLA-MALPIGHI DI BOLOGNA) – BOLOGNA (BO), ITALIA**

MEDICO IN FORMAZIONE SPECIALISTICA IN GENETICA MEDICA – 31/10/2016 – 26/11/2020

 **AUSL ROMAGNA – RA (RA), ITALIA**

GUARDIA MEDICA TURISTICA – 14/07/2016 – 15/09/2016

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

19/03/2025 Bologna, Italia

DOTTORE DI RICERCA (PH.D.) CUM LAUDE IN GENETICA MEDICA Università degli Studi di Bologna

Corso di Dottorato in Scienze Mediche Generali e Scienze dei Servizi Settore

Concoursuale: 06/A1 - Genetica Medica

Settore Scientifico-Disciplinare: MED-03 - Genetica Medica

Tesi INTEGRATED APPROACHES FOR TAILORING RISK ASSESSMENT IN POTENTIAL OR CONFIRMED BRCA1/2 VARIANT CARRIERS

26/11/2020 Padova (PD), Italia

DIPLOMA DI SPECIALIZZAZIONE IN GENETICA MEDICA - INDIRIZZO MEDICO Università degli Studi di Padova

Titolo tesi: "Varianti costituzionali in geni predisponenti alle neoplasie endocrine: correlazioni cliniche e implicazioni per la gestione dei pazienti e dei familiari"

Indirizzo Via 8 Febbraio 1848 2, 35122, Padova (PD), Italia **Voto finale** 110/110 e lode **Tesi** in Genetica Oncologica

15/07/2015 Bologna (BO), Italia

LAUREA SPECIALISTICA IN MEDICINA E CHIRURGIA Università degli Studi di Bologna

Titolo tesi: "Approcci integrati per la determinazione del ruolo clinico di una variante del gene BRCA1 a significato ignoto"

Indirizzo Via Zamboni 33, 40126, Bologna (BO), Italia **Voto finale** 105/110 **Tesi** in Genetica Oncologica

30/06/2009 Lugo (RA), Italia

DIPLOMA DI SCUOLA SECONDARIA DI SECONDO GRADO Liceo Scientifico G. Ricci Curbastro

Indirizzo Viale Orsini 6, 48022, Lugo (RA), Italia

PERIODI DI STUDIO ALL'ESTERO

03/02/2023 – 26/07/2023

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

❖ RETI E AFFILIAZIONI

25/01/2024 – ATTUALE

Membro dell'ERN GENTURIS Thematic Group 4 (Rare GENTURIS) core team

21/11/2022 – ATTUALE

Membro dell'ENIGMA (Evidence-based Network for the Interpretation of Germline Mutant Alleles) Consortium

12/04/2022 – ATTUALE

Membro della European Society of Human Genetics (ESHG)

14/12/2020 – ATTUALE

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

30/11/2020 – ATTUALE

Membro dell'Associazione Italiana Familiarità Ereditarietà Tumori (AIFET)

01/11/2020 – ATTUALE

Membro della Società Italiana di Genetica Umana (SIGU)

14/02/2016 – ATTUALE

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

❖ BORSE DI STUDIO E GRANT

03/02/2023 – 26/07/2023

Marco Polo grant per soggiorno di studio presso il Molecular Cancer Epidemiology laboratory del QIMR Berghofer Medical Research Institute (supervisor: Prof. Amanda Spurdle), Brisbane, Australia

Progetto di ricerca: Assessing penetrance and phenotype of the Italian founder *BRCA1* variant p.His1673del

15/01/2021 – 31/10/2021

Assegno di ricerca finanziato dal Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche dell'Università di Bologna

Progetto di ricerca: Correlazioni genetico-cliniche nei tumori associati a difetti di riparazione del DNA

❖ PUBBLICAZIONI

2025

Godino L, et al. (2025). Clinical genetic services in the Emilia-Romagna region, Italy: current activity and open issues: a mixed-method study. Journal of community genetics, 10.1007/s12687-024-00750-7. Advance online publication.

Co-author

PMID: 39797934 DOI: 10.1007/s12687-024-00750-7

2025

Hendricks LAJ, et al. The risk of a second primary cancer in PTEN Hamartoma Tumor Syndrome (PHTS). Genet Med. 2025 May 24:101467.

Co-author

PMID: 40433764 DOI: 10.1016/j.gim.2025.101467

2024
Fortuno C, et al. (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.

Co-author

PMID: 38412388 DOI: 10.1200/PO.23.00453

2024
Olivucci G, et al. (2024). Long read sequencing on its way to the routine diagnostics of genetic diseases. Front. Genet. 15:1374860.

Co-author

PMID: 38510277 DOI: 10.3389/fgene.2024.1374860

2024
Innella G, et al. (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.

First author

PMID: 39194334 DOI: 10.1002/cam4.70114

2024
Severi G, et al. Familial DMRT1-related non-obstructive azoospermia: a case report. Journal of assisted reproduction and genetics, 10.1007/s10815-024-03250-2.

Corresponding author

PMID: 39259317 DOI: 10.1007/s10815-024-03250-2

2024
Fortuno C, et al. (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, 10.1038/s41431-024-01705-9. Advance online publication.

Co-author

PMID: 39402389 DOI: 10.1038/s41431-024-01705-9

2024
Fiorentino F, et al. (2024). Hereditary breast and ovarian cancer genetic testing in unselected patients: example of private supplementation of public healthcare service. Familial cancer, 24(1), 7.

Co-author

PMID: 39565531 DOI: 10.1007/s10689-024-00426-8

2024
Innella G, et al. (2024). Light and shade of multigene panel testing for hereditary cancer: Examples from the real world. Tumori, 3008916241288078. Advance online publication.

First author

PMID: 39568345 DOI: 10.1177/03008916241288078

2024

Innella G, et al. Effectiveness and Impact of Transcript Analysis in Clinical Genetics Daily Practice. Clinical genetics, 10.1111/cge.14684.

First author

PMID: 39707869 DOI: 10.1111/cge.14684

2023

Barbero G, et al. Characterization of BRCA Deficiency in Ovarian Cancer. Cancers. 2023; 15(5):1530

Corresponding author <https://doi.org/10.3390/cancers15051530>

2023

Innella G, et al. Factors predicting BRCA1/2 pathogenic variants in patients with ovarian cancer: a systematic review with meta-analysis. J Clin Pathol. 2023 May 23:jcp-2022-208753.

First author

PMID: 37221047 DOI: 10.1136/jcp-2022-208753

2023

Trevisan L, et al. Cascade testing in Italian Hereditary Breast Ovarian Cancer families: a missed opportunity for cancer prevention?. Familial cancer, 10.1007/s10689-023-00349-w. Advance online publication.

Co-author

PMID: 37968543 DOI: 10.1007/s10689-023-00349-w

2023

Innella, G, et al. 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, jmg-2023-109694.

First and Corresponding author

PMID: 38160042 DOI: 10.1136/jmg-2023-109694

2022

Hendricks LAJ, et al. Cancer risks by sex and variant type in PTEN Hamartoma Tumor Syndrome. J Natl Cancer Inst. 2022 Sep 28:djac188.

Co-author

PMID: 36171661 DOI: 10.1093/jnci/djac188

Link <https://academic.oup.com/jnci/advance-article/doi/10.1093/jnci/djac188/6726192>

2022

Innella G, et al. New clinical features in an adult patient with Skraban-Deardorff syndrome. Am J Med Genet A. 2022 Oct 21.

First author

PMID: 36269129 DOI: 10.1002/ajmg.a.63012

Link <https://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1002/ajmg.a.63012>

2021

Innella G, et al. Colorectal polyposis as a clue to the diagnosis of Cowden syndrome: Report of two cases and literature review. Pathol Res Pract. 2021 Feb;218:153339.

First and Corresponding author

doi: 10.1016/j.prp.2020.153339. PMID: 33482532.

2021

Innella G, et al. PTEN Hamartoma Tumor Syndrome: Skin Manifestations and Insights Into Their Molecular Pathogenesis. Front Med (Lausanne). 2021 Jul 27;8:688105.

First author

PMID: 34386506 DOI: 10.3389/fmed.2021.688105

2020

Isidori F, et al. RASAL1 and ROS1 Gene Variants in Hereditary Breast Cancer. Cancers (Basel). 2020 Sep 7;12(9):2539.

Co-author

doi: 10.3390/cancers12092539. PMID: 32906649.

2020

Innella G, et al. 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 (Basel). 2020 Nov 5;12(11):3268.

First author

doi: 10.3390/cancers12113268. PMID: 33167350.

2020

Innella G, et al. Clinical spectrum and follow-up in six individuals with Lamb-Shaffer syndrome (SOX5). Am J Med Genet A. 2021 Feb;185(2):608-613.

First author

doi: 10.1002/ajmg.a.62001. PMID: 33296143.

2020

Barbero G, et al. Characterization of BRCA deficiency in ovarian cancer: implications for treatment and outcome. Eur J Hum Genet. 2020 Dec. 28(SUPPL 1): 544

Co-author

WOSUID: WOS:000598482602006

Link <https://www.webofscience.com/wos/woscc/full-record/WOS:000598482602006?SID=EUW1ED0D26ksJcOgBn14hvMamQ9pQ>

2019

De Nicolo A, et al. Gaining insights into the DICER1 syndrome: An early report from the Italian DICER1 registry. J Clin Oncol. 2019 May. 37(15 suppl):1519-1519

Co-author

http://dx.doi.org/10.1200/JCO.2019.37.15_suppl.1519

Link https://ascopubs.org/doi/10.1200/JCO.2019.37.15_suppl.1519

❖ ABSTRACT

24/11/2023 – 24/11/2023

Clinical implications of VUS reclassification in a single-center series from application of ACMG/AMP classification rules specified for BRCA1/2

Presentato a: Presented at: Secondo Congresso Associazione Italiana Familiarità ed Ereditarietà dei Tumori (AIFET)

29/09/2022 – 30/09/2022

Investigation through transcript analysis of the effect of two unclassified variants in the MisMatch Repair genes provides support to genetic counselling

Presentato a: Primo Congresso Associazione Italiana Familiarità ed Ereditarietà dei Tumori (AIFET)

Colorectal polyposis as a clue to the diagnosis of Cowden Syndrome: report of two cases and literature review

Presentato a: XVII Congresso Associazione Italiana per lo studio della Familiarità ed Ereditarietà dei Tumori Gastrointestinali (AIFEG) il 04/12/2020

19/05/2019 – 19/05/2019

Gaining insights into the DICER1 syndrome: An early report from the Italian DICER1 registry.

Journal of Clinical Oncology

❖ POSTER

Gaining insights into the DICER1 syndrome: an early report from the italian DICER1 registry.

Presentato a: ASCO annual meeting 2019

Characterization of BRCA deficiency in ovarian cancer: implications for treatment and outcome

Presentato a: European Human Genetics Virtual Conference 2020

Pleuropulmonary blastoma caused by a novel DICER1 mutation: a case report

Presentato a: 2nd Spring Course in Hereditary Cancer Genetics

24/05/2025 – 27/05/2025

Development of a risk score based on clinical-pathological features to predict the presence of germline BRCA1/2 pathogenic variants in ovarian cancer patients

ESHG Conference 2025 - Milano

01/06/2024 – 04/06/2024

Atypical cancer risk profile in carriers of Italian founder BRCA1 variant p.His1673del: implications for classification and clinical management

Presentato a: ESHG Conference 2024

27/09/2023 – 29/09/2023

Penetrance of different cancer types for Italian founder BRCA1 variant c.5017_5019del (p.His1673del)

Presentato a: 8th annual meeting ACC - New technologies and strategies to fight cancer



27/09/2023 – 29/09/2023

Clinical implications of VUS reclassification in a single-center series from application of ACMG/AMP classification rules specified for BRCA1/2

Presentato a: 8th annual meeting ACC - New technologies and strategies to fight cancer

07/09/2022 – 09/09/2022

Phenotype and penetrance of the Italian founder BRCA1 variant p.His1673del: A multicentric national study

Presentato a: XXV Congresso Nazionale SIGU

11/06/2022 – 14/06/2022

Clinical and histopathological features predictive of BRCA1/2 pathogenic variants in ovarian cancer patients: single-center experience and meta-analysis

Presentato a: European Human Genetics Conference 2022

16/11/2021 – 18/11/2021

The role of in-trans variants as phenotype modifiers in hereditary cancer syndromes

Presentato a: XXIV Congresso Nazionale SIGU

❖ **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

❖ **RELATORE/DOCENTE A CONVEGNI/CONGRESSI/SEMINARI**

23/05/2025 – 23/05/2025

MEN e Neoplasie Neuroendocrine correlate

Hotel Quark - Milano
Associazione Italiana Neoplasie Endocrine Multiple 1 e 2

13/06/2024 – 13/06/2024

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 – 07/02/2024

Incontri di Genetica Medica 2024 - IRCCS Policlinico di Sant'Orsola

Updated variant classification: the example of *BRCA1* and *BRCA2*

24/11/2023 – 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)



05/10/2023 – 05/10/2023

XXVI Congresso Nazionale SIGU

"Penetrance of different cancer types for Italian founder *BRCA1* variant c.5017_5019del (p.His1673del)"

18/06/2023 – 18/06/2023

ENIGMA hybrid meeting 2023 - Analytical workin group session

"Estimation of breast and ovarian cancer risks associated with the *BRCA1* 1673delHis variant"

10/05/2023 – 10/05/2023

Queensland Branch HGSA (Human Genetic Society of Australasia) Annual Seminar

Birt-Hogg-Dubé syndrome: comprehensive characterization of the largest Italian series of patients and therapeutic perspectives

14/01/2023 – 14/01/2023

Seminario "La predisposizione ereditaria ai tumori" - Centro Demetra-ARTEBIOS di Lugo (RA)

Colorectal polyposis as a clue to the diagnosis of Cowden Syndrome: report of two cases and literature review

26/01/2022

Seminari di Genetica Medica 2022 - IRCCS Policlinico di Sant'Orsola

04/12/2020

XVII Congresso Associazione Italiana per lo studio della Familiarità ed Ereditarietà dei Tumori Gastrointestinali (AIFEG)

✳ **CONFERENZE E SEMINARI**

24/05/2025 – 27/05/2025 Milano

ESHG Conference 2025

23/05/2025 – 23/05/2025 Milano

MEN e Neoplasie Neuroendocrine correlate

06/05/2025 – 07/05/2025 IRCCS Policlinico di Sant'Orsola Bologna

Workshop on Epigenetics

20/03/2025 Online

ERN GENTURIS Online Conference

09/12/2024 – 09/12/2024 IRCCS Policlinico di Sant'Orsola di Bologna

36° Incontro di Genetica Oncologica clinica

28/11/2024 – 29/11/2024 Amsterdam

ERN GENTURIS General Annual Meeting

21/11/2024 – 22/11/2024 Online

Terzo Congresso Associazione Italiana Familiarità ed Ereditarietà dei Tumori (AIFET)

24/10/2024 – 24/10/2024 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 Padova

XXVII Congresso Nazionale SIGU



25/09/2024 – 25/09/2024 Webinar

ERN GENTURIS Webinar: ERN GENTURIS guideline on Birt-Hogg-Dubé syndrome diagnosis, surveillance and management

28/06/2024 – 30/06/2024 Online

ENIGMA hybrid meeting 2024

26/06/2024 – 26/06/2024 IRCCS Policlinico di Sant'Orsola, Bologna

35° Incontro di Genetica Oncologica Clinica

01/06/2024 – 04/06/2024 Berlino

ESHG Conference 2024

31/05/2024 – 01/06/2024 Berlino

Pre-ESHG ERN GENTURIS Meeting

22/05/2024 – 22/05/2024 IRCCS Policlinico di Sant'Orsola, Bologna

Aspetti Nefrologici nella Sclerosi Tuberosa - Attraversando l'Italia con il Prof. John Bissler

22/05/2024 – 22/05/2024 Webinar

Il gene CHEK2: quanto è utile il test genetico?

16/05/2024 – 16/05/2024 Bologna

The Role of Genomics in Oncology: from Mechanisms to Targeted Therapy

18/03/2024 – 18/03/2024 IRCCS Policlinico di Sant'Orsola Bologna

Incontro GdL Genetica clinica SIGU

23/02/2024 – 23/02/2024 IRCCS Policlinico di Sant'Orsola, Bologna

AOBO SEMINARI DELLA RICERCA 2024: CELLULE STAMINALI EPITELIALI IN TERAPIA CELLULARE E GENICA

06/12/2023 – 06/12/2023 IRCCS Policlinico Sant'Orsola di Bologna

34° Incontro di Genetica Oncologica Clinica

23/11/2023 – 24/11/2023 Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma

Secondo Congresso Associazione Italiana Familiarità ed Ereditarietà dei Tumori (AIFET)

22/11/2023 – 22/11/2023 Webinar

ERN GENTURIS Webinar: CTNNA1 germline variants: genotype-phenotype associations

17/11/2023 – 18/11/2023 Online

PRECISION MEDICINE IN TUMOR PREVENTION: GENETICS OF HEREDITARY COLORECTAL, BREAST AND GYNECOLOGICAL CANCERS

13/10/2023 – 14/10/2023 Online

BHD and Folliculin Research Symposium 2023

04/10/2023 – 06/10/2023 Rimini

XXVI CONGRESSO NAZIONALE SIGU

27/09/2023 – 29/09/2023 IRCCS Ospedale Policlinico San Martino - Genova

8TH ANNUAL MEETING ACC - NEW TECHNOLOGIES AND STRATEGIES TO FIGHT CANCER

23/06/2023 – 23/06/2023 Online

33° Incontro di Genetica Oncologica Clinica



18/06/2023 – 20/06/2023 Online

ENIGMA hybrid meeting 2023

02/03/2023 – 02/03/2023 QIMR Berghofer, Brisbane, Au

Yet more on disease gene variant classification

24/02/2023 – 24/02/2023 Translational Research Institute, Brisbane

CGPH Seminar Series: The "ACCE" Framework for Genetic Testing

14/12/2022 – 14/12/2022 IRCCS Policlinico di Sant'Orsola - Bologna

32° Incontro di Genetica Oncologica Clinica

23/11/2022 – 23/11/2022 Webinar

ERN GENTURIS Webinar: Childhood cancer and genetic tumour risk syndromes – the geneticist's perspective

28/10/2022 – 28/10/2022 IRCCS Policlinico di Sant'Orsola, Bologna

Forum Nazionale OncoGenEtica - XVII Incontro

05/10/2022 – 05/10/2022 Webinar

ERN GENTURIS Webinar: The process of variant classification and its implications for clinical management

29/09/2022 – 30/09/2022 Digital event

Primo Congresso Associazione Italiana Familiarità ed Ereditarietà dei Tumori (AIFET)

21/09/2022 – 21/09/2022 IRCCS AOU di Bologna

Le biobanche e la ricerca scientifica

07/09/2022 – 09/09/2022 Trieste Convention Center

XXV Congresso Nazionale SIGU

01/09/2022 – 02/09/2022 Online

EARLY-ONSET COLORECTAL CANCER - Delphi initiative recommendations on EO-CRC (DIRECT): The path to improve diagnosis and clinical management

20/07/2022 – 20/07/2022 IRCCS Policlinico di Sant'Orsola - Bologna

31° Incontro di Genetica Oncologica Clinica

22/06/2022 – 22/06/2022 Webinar

ERN GENTURIS Webinar: Prevention of ovarian cancer

20/06/2022 – 20/06/2022 IRCCS Policlinico di Sant'Orsola, Bologna

Incontro GdL Genetica Clinica SIGU Bologna 2022

11/06/2022 – 14/06/2022 Vienna

European Human Genetics Conference 2022

26/05/2022 – 26/05/2022 Policlinico Gemelli - Roma

Forum Nazionale OncoGenEtica - XV Incontro

11/05/2022 – 11/05/2022 IRCCS AOU di Bologna, Policlinico di S.Orsola

Ricerca organizzativa: dalla teoria alla pratica

18/03/2022 – 18/03/2022 Lugo (RA)

Aggiornamenti in Medicina della Riproduzione: Valutazione diagnostica delle coppie infertili

22/02/2022 – 22/02/2022 Webinar

ERN GENTURIS Webinar: Polygenic Risk Scores in breast and ovarian cancer risk prediction – ready for the clinic?

09/02/2022 – 10/02/2022 Online

ERN GENTURIS 5-year anniversary conference

23/11/2021 – 23/11/2021 Webinar

ERN GENTURIS Webinar: Somatic Mosaicism in Tumour Genetics

16/11/2021 – 18/11/2021 Virtual

XXIV Congresso Nazionale SIGU

09/11/2021 – 09/11/2021 Webinar

ERN GENTURIS Webinar: NF1 from the pediatric perspective

20/10/2021 – 21/10/2021 Webinar

BHD Symposium 2021

20/10/2021 – 20/10/2021 Webinar

ERN GENTURIS Webinar: PHTS in childhood

07/10/2021 – 07/10/2021 Webinar

Sindrome di Prader-Willi: la diagnosi precoce

28/09/2021 – 28/09/2021 Webinar

ERN GENTURIS Webinar: Replication Error Repair defects in cancer and cancer predisposition

06/09/2021 – 06/09/2021 Webinar

La trombofilia ereditaria nella pratica ginecologica ostetrica

07/05/2021 – 07/05/2021 Webinar

Tumori dell'ovaio 2021: linee guida protocolli-procedure

29/04/2021 – 29/04/2021 Online

Forum Nazionale OncoGenEtica: Il Incontro Virtuale

13/04/2021 – 13/04/2021 Online

PARPi nei tumori della mammella e dell'ovaio in Emilia-Romagna: evidenze e accesso

24/03/2021 – 24/03/2021 Online

NEXT GENERATION SEQUENCING - Dal laboratorio alla pratica clinica: un percorso ad ostacoli? - Quarta Edizione

12/01/2021 – 12/01/2021 Online

ERN GENTURIS webinar: Gastrointestinal polyposis syndromes

12/12/2020 – 12/12/2020 Virtual

Profilazione genetica dei tumori e nuove opportunità per i pazienti con NSCLC e con MTC

09/12/2020 – 09/12/2020 Virtual

Corso SIGU – Displasie Scheletriche

02/12/2020 – 03/12/2020 Digital Edition

XVII Congresso Associazione Italiana per lo studio della Familiarità ed Ereditarietà dei Tumori Gastrointestinali (AIFEG)



10/11/2020 – 12/11/2020 Virtual edition

XXIII Congresso Nazionale SIGU

10/11/2020 Online

ERN GENTURIS webinar: Pheochromocytoma and paraganglioma - benefit of combined germline and tumor testing for PPGL patients

15/10/2020 – 15/10/2020 Azienda Ospedaliero-Universitaria Bologna - Bologna

Il percorso BRCA nella regione Emilia-Romagna

05/06/2020 – 08/06/2020 Vienna Medical Academy GmbH

European Human Genetics Virtual Conference 2020

12/02/2020 – 13/02/2020 EACSGE - Bologna

EACSGE Symposium - Traslational research for the management of Barrett's esophagus and esophageal adenocarcinoma

12/11/2019 – 15/11/2019 SIGU - Roma

XXII Congresso Nazionale SIGU

24/10/2019 – 24/10/2019 Università degli studi di Padova - Padova

Genetica e deficit di crescita: dalla clinica alla biologia molecolare e ritorno

29/09/2019 – 29/09/2019 Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna - Bologna

Patologie legate al PATHWAY mTOR: dalla Sclerosi Tuberosa al Cancro

27/01/2019 – 27/01/2019 Fondazione Policlinico IRCCS di Milano - Milano

Incontro GdL Genetica Clinica SIGU congiunto con SIN

12/09/2018 – 13/09/2018 ACCMED - Roma

Corso avanzato di citogenetica costituzionale e acquisita IX edizione

12/06/2018 – 12/06/2018 Università degli studi di Ferrara - Ferrara

Canary in the coal mine: The cerebellum as a sentinel for developmental brain disorders

23/04/2018 – 26/04/2018 University Residential Center of Bertinoro – Bertinoro (FC)

2nd Spring Course in Hereditary Cancer Genetics

14/11/2017 – 16/11/2017 SIGU - Napoli

XX Congresso Nazionale SIGU

26/10/2017 – 26/10/2017 Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna - Bologna

3° Convegno regionale sulla sindrome di Marfan e patologie correlate

20/04/2017 – 20/04/2017 Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna - Bologna

Il percorso diagnostico terapeutico assistenziale della paziente con neoplasia ovarica

23/03/2017 – 23/03/2017 Ospedale Meyer - Firenze

GdL Genetica Clinica: Il meeting annuale 2017 – GdL Genetica Molecolare: I° meeting annuale 2017

✳ **ATTIVITÀ DI TUTORAGGIO/SUPERVISIONE**

01/01/2021 – ATTUALE

Correlatore di numerose tesi di laurea

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



COMPETENZE LINGUISTICHE

Lingua madre: **ITALIANO**

Altre lingue:

	COMPRENSIONE		ESPRESSIONE ORALE		SCRITTURA
	Ascolto	Lettura	Produzione orale	Interazione orale	
INGLESE	C2	C1	C1	C1	C1

Livelli: A1 e A2: Livello elementare B1 e B2: Livello intermedio C1 e C2: Livello avanzato

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali presenti nel CV ai sensi dell'art. 13 d. lgs. 30 giugno 2003 n. 196 - "Codice in materia di protezione dei dati personali" e dell'art. 13 GDPR 679/16 - "Regolamento europeo sulla protezione dei dati personali".

29/05/2025

Giovanni Imella