

## CURRICULUM VITAE

### INFORMAZIONI PERSONALI

COGNOME E NOME	MANOUKIAN SIRANOUSH
DATA DI NASCITA	09/08/1965
AMMINISTRAZIONE	Fondazione Irccs – Istituto Nazionale dei Tumori
INCARICO E STRUTTURA	Dirigente Medico I livello – Responsabile Struttura semplice dipartimentale "Genetica Medica"
NUMERO TELEFONICO UFFICIO	02/23902809 - 02/23902115
FAX UFFICIO	02/23902114
E-MAIL ISTITUZIONALE	siranoush.manoukian@istitutotumori.mi.it

### TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED ESPERIENZE LAVORATIVE

TITOLO DI STUDIO	Laurea in Medicina e Chirurgia - con voti 110/110 e lode - Università degli Studi di Milano
ALTRI TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI	Diploma di Specializzazione in Genetica Medica - con voti 70/70 e lode - Università degli Studi di Milano
ESPERIENZE PROFESSIONALI	<p>Dall'a.a. 1991/1992 all'a.a. 1994/1995 vincitrice Borsa di Studio sulla base della graduatoria di merito formata in occasione degli esami di ammissione alla Scuola di Specializzazione di Genetica Umana presso l'Università degli Studi di Milano:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- dal settembre 1991 al settembre 1994 Medico Borsista Specializzando in Genetica Medica c/o Laboratorio di Citogenetica della Clinica Mangiagalli di Milano (attività clinica di Consulenza Genetica e Diagnosi Prenatale). Nello stesso periodo partecipazione all'attività della Società Italiana Studio Malformazioni per le ricerche e la prevenzione nell'ambito della Sindromologia e Genetica Medica (c/o la Clinica De Marchi e la Clinica Mangiagalli di Milano)</li><li>- dall'ottobre 1994 al giugno 1996 Medico Borsista Specializzando in Genetica Medica c/o Dipartimento di Biologia e Genetica per le Scienze Mediche dell'Università degli studi di Milano (attività clinica di Consulenza Genetica e laboratoristica di Citogenetica e Biologia Molecolare; nel 1996 inoltre, assegnataria del progetto di ricerca "Studio della disomia uniparentale in famiglie di pazienti con Sindrome di Silver-Russell", da parte del Centro Auxologico di Milano)</li></ul> <p>Dal giugno all'agosto 1995 Assistente Medico Supplente di Immunoematologia con competenze in Genetica Medica c/o Centro Trasfusionale degli Ospedali Riuniti di Bergamo</p>

Dal dicembre 1996 ad oggi Medico Genetista c/o la Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori di Milano (contratto di Ricercatore associato sino aprile 2001, successivamente contratto di Consulenza libero professionale sino aprile 2007, quindi Dirigente Medico a tempo determinato e dal settembre 2007 Dirigente Medico a tempo indeterminato; inoltre dal maggio 2007 Responsabile della S.s.d. Genetica Medica) svolge attività di Consulenza Genetica per tutte le forme di predisposizione ereditaria allo sviluppo dei tumori con particolare riferimento al carcinoma familiare della mammella e ovaia e dal 2002 è responsabile:

- dell'attività di Consulenza Genetica Medica per le predisposizioni geneticamente determinate allo sviluppo di neoplasie
- dell'organizzazione degli Ambulatori di Sorveglianza Clinica per le forme di predisposizione ereditaria allo sviluppo dei tumori della mammella e/o dell'ovaia
- della gestione del sistema informativo del servizio stesso.

CAPACITÀ LINGUISTICHE

LINGUA	LIVELLO PARLATO	LIVELLO SCRITTO
Inglese	buono	buono

CAPACITÀ USO TECNOLOGIE

Padronanza dei Sistemi Windows, Sistemi CAD, Database (DB4) e programmi di elaborazione dati di utilizzo medico (Progeny, Cagene).

ALTRO  
PARTECIPAZIONE E RELAZIONI A  
CONVEGNI, SEMINARI,  
PUBBLICAZIONI, COLLABORAZIONI  
A RIVISTE, ECC., ED OGNI ALTRA  
INFORMAZIONE CHE SI RITENGA  
DI DOVER PUBBLICARE

Professore a contratto del Corso integrato "*Basi biologiche della vita: genetica - disciplina: Genetica Medica*" del Corso di Laurea in Infermieristica, Facoltà di Medicina e Chirurgia, Università degli Studi di Milano (dall'a.a. 2004/2005 all'a.a. 2008/2009).

Convenzione con la *Scuola di Specializzazione in Genetica Medica* della Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università di Milano.

Socio della *Società Italiana di Genetica Umana* (SIGU).

Partecipa ai lavori della sezione di *Genetica Oncologia*, *SIGU-Regione Lombardia* e del *Gruppo di Lavoro "Consensi informati e Autorizzazione al Trattamento Dati Genetici"*, *SIGU-Lombardia*.

Membro del *Gruppo di Approfondimento Tecnico sulla Genetica* istituito da Regione Lombardia, *Direzione Generale Sanità* (2007/2010).

Componente del Gruppo di Coordinamento Scientifico del *Progetto di Screening Oncologico del Ministero della Salute sul tema "Sorveglianza di donne Componente gruppo di coordinamento scientifico ad alto rischio genetico-famigliare di tumore mammario: Network nazionale italiano"* (Ministero della Salute, Direzione Generale della Prevenzione Sanitaria e Istituto Superiore di Sanità).

Partecipazione all'attività della *Società Italiana Studio Malformazioni* per le ricerche e la prevenzione nell'ambito della Sindromologia e Genetica Medica (1991/1994).

Collaborazione con l'*Associazione Italiana Medici di Famiglia* (Ruolo del Medico di famiglia nella valutazione del rischio genetico del tumore al seno).

Componente del gruppo Famigliarità nell'ambito della *Forza Operativa Nazionale sul Carcinoma Mammario (F.O.N.Ca.M)*, elaborazione delle Linee Guida per la sorveglianza ed il trattamento delle donne ad alto rischio per il carcinoma mammario familiare.

Attività didattica e formativa c/o Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori di Milano, Facoltà di Medicina e Chirurgia di Milano, Scuole di Specializzazione in Genetica Medica ed Oncologia, Corso di Laurea in Infermieristica dell'Università degli Studi di Milano, ANDOS onlus, Dipartimenti Oncologici delle A.O. Lombarde.

Autore/Co-Autore di più di 100 pubblicazioni su riviste scientifiche e capitoli di libri.