



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome

Indirizzo residenza

Indirizzo domicilio

Telefono

E-mail

Nazionalità

Data di nascita

ESPERIENZA LAVORATIVA

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

- Principali mansioni e responsabilità

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

- Principali mansioni e responsabilità

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

- Principali mansioni e responsabilità

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

- Principali mansioni e responsabilità

FARNÈ MARIANNA

Dal 1° GENNAIO 2022 in corso

Dipartimento di Scienze Mediche, Servizio di Genetica Medica, Università di Ferrara (tutor: Dott.ssa Rita Selvatici)

Università di Ferrara

Assegnista di ricerca, SSD MED/03

Studio del coinvolgimento cognitivo in pazienti con distrofia muscolare di Duchenne in trial clinico con farmaci antisenso tramite parametri chimici e della valutazione della espressione tissutale delle isoforme del gene distrofina.

Dal LUGLIO 2020 in corso

Dipartimento di Scienze Mediche, U.O. Genetica Medica Azienda Ospedaliero-Universitaria Sant'Anna di Ferrara

Università di Ferrara

Clinical sub-investigator nello studio di estensione Sarepta 4045-302 (terapia exon-skipping SRP-4045 e SRP-4053 nella Distrofia Muscolare di Duchenne)

Conduzione dello studio, valutazione clinica e laboratoristica, compilazione eCRF, supporto gestionale

Dal DICEMBRE 2019 in corso

Dipartimento di Scienze Mediche, U.O. Genetica Medica Azienda Ospedaliero-Universitaria Sant'Anna di Ferrara

Università di Ferrara

Clinical sub-investigator nello studio Essence Sarepta 4045-301 (terapia exon-skipping SRP-4045 e SRP-4053 nella Distrofia Muscolare di Duchenne)

Conduzione dello studio, valutazione clinica e laboratoristica, compilazione eCRF, supporto gestionale

Dal 29 DICEMBRE 2017 al 28 DICEMBRE 2021

Dipartimento di Scienze Mediche, U.O. Genetica Medica, Arcispedale Sant'Anna, Azienda Ospedaliero-Universitaria di Ferrara

Università di Ferrara

Attività ambulatoriale in Scuola di Specializzazione in Genetica Medica

Attività di: consulenza genetica pre e post-test in ambito prenatale, preconcezionale e postnatale (dismorfologico, cardiologico, neuromuscolare, oncologico) e teratologico; consulenza mediante Telegenetica; interpretazione dei referti di analisi citogenetiche e molecolari; affiancamento in laboratorio di Citogenetica e di Genetica Molecolare.

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

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

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

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

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Date (da – a)
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

- Qualifica conseguita

- Date (da – a)
- Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione
 - Qualifica conseguita

Dal 1° al 31 OTTOBRE 2019

Centro di Riferimento Regionale per la Genetica Medica Regione Umbria, Ospedale S. Maria della Misericordia, Azienda Ospedaliera di Perugia

Università di Perugia (rete formativa dell'Università di Ferrara)

Attività ambulatoriale in Scuola di Specializzazione in Genetica Medica di Ferrara

Attività di consulenza genetica pre e post-test in ambito postnatale, prenatale e preconcezionale.

Dal 1° SETTEMBRE 2017 al 28 DICEMBRE 2017

Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche, Tutor Prof. Luigi Ricciardiello (U.O. Gastroenterologia Bazzoli), Policlinico S.Orsola-Malpighi, Bologna

Università di Bologna

Clinical sub-investigator, Co.Co.Co., nel Progetto Europeo Pathway-27, un RCT multicentrico sull'effetto di cibi arricchiti in bioattivi in individui con sindrome metabolica

Conduzione dello studio, contatti con gli interessati ed i volontari arruolati, gestione e organizzazione del trial, acquisizione e inserimento dati, gestione dei campioni biologici e degli alimenti dello studio. www.pathway27.eu

Dal 29 DICEMBRE 2016 al 28 AGOSTO 2017

Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche, Tutor Prof. Luigi Ricciardiello (U.O. Gastroenterologia Bazzoli), Policlinico S.Orsola-Malpighi, Bologna

Università di Bologna

Clinical sub-investigator, Co.Co.Co., nel Progetto Europeo Pathway-27, un RCT multicentrico sull'effetto di cibi arricchiti in bioattivi in individui con sindrome metabolica

Conduzione dello studio, contatti con gli interessati ed i volontari arruolati, gestione e organizzazione del trial, acquisizione e inserimento dati, gestione dei campioni biologici e degli alimenti dello studio. www.pathway27.eu

Da MARZO 2015 a GIUGNO 2016

U.O. Endocrinologia-Pasquali, Policlinico S.Orsola-Malpighi, Bologna

Università di Bologna

Frequenziazione volontaria e gratuita

Affiancamento nell'attività ambulatoriale e attività di laboratorio (stoccaggio dei campioni ematici)

Dal 29 DICEMBRE 2017 al 28 DICEMBRE 2021

Dipartimento di Scienze Mediche, U.O. Genetica Medica, Arcispedale Sant'Anna, Azienda Ospedaliero-Universitaria di Ferrara, Università di Ferrara.

Scuola di Specializzazione in Genetica Medica. Attività di: consulenza genetica pre e post-test in ambito prenatale, preconcezionale e postnatale e teratologico; consulenza mediante Telegenetica; interpretazione dei referti di analisi citogenetiche e molecolari; affiancamento in laboratorio di Citogenetica e di Genetica Molecolare.

Tesi dal titolo: "Le nuove frontiere della consulenza genetica: un progetto di Telegenetica nella malattie cardiache e neuromuscolari ereditarie"

Medico genetista. Diploma di Specializzazione conseguito in data 10 gennaio 2022, con votazione **50/50 CON LODE**

Iscrizione all'**Ordine dei Medici Chirurghi e Odontoiatri di Bologna: 24 febbraio 2017**

Dal 3 NOVEMBRE 2016 al 15 FEBBRAIO 2017

Esame di stato di medico-chirurgo, II sessione del 2016, Università di Bologna (Tirocinio pratico 3 novembre 2016-30 gennaio 2017; prova scritta 15 febbraio 2017)

MEDICO CHIRURGO, con votazione **270/270.**

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

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

CAPACITÀ E COMPETENZE PERSONALI

MADRELINGUA

ALTRE LINGUE

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

CAPACITÀ E COMPETENZE RELAZIONALI

CAPACITÀ E COMPETENZE ORGANIZZATIVE

Da OTTOBRE 2010 al 15 GIUGNO 2016

Corso di Laurea Magistrale a Ciclo Unico in Medicina e Chirurgia, classe LM-41, Scuola di Medicina e Chirurgia, Università di Bologna

Tesi di Laurea in Endocrinologia e Malattie del Metabolismo dal titolo "La gestione delle tireopatie in gravidanza e nel postpartum".

Dottoressa magistrale in Medicina e Chirurgia, con votazione **110/110 CON LODE**

Da SETTEMBRE 2005 al 7 LUGLIO 2010

Liceo Scientifico "B.Rambaldi-L.Valeriani", Imola (BO)

Italiano, Latino, Inglese, Matematica, Scienze (corso con Sperimentazione di Scienze)

Diploma di Liceo Scientifico, con votazione **100/100 CON LODE** (INDIRE, Albo Nazionale delle Eccellenze del MIUR)

ITALIANA

INGLESE

ECCELLENTE

ECCELLENTE

ECCELLENTE

Certificate of **Proficiency in English** (Council of Europe Level C2), Cambridge ESOL, conseguito nel giugno 2010

Si trova a suo agio in consessi di gruppo con persone di qualsiasi età. Si pone con rispetto dei differenti ruoli, mantenendo un'attenzione costante nei confronti sia dei colleghi (collaborando con disponibilità per il raggiungimento degli obiettivi lavorativi, in concerto con gli altri specialisti) che dei pazienti (costruendo con loro durante la consulenza un clima di serenità e fiducia).

È puntuale nella capacità comunicativa e particolarmente chiara nell'esposizione verbale e pone particolare attenzione all'ascolto delle persone in stato di disagio. Ha esperienza anche nella relazione con l'infanzia, per esperienza lavorativa e per attività decennale di volontariato.

Presenta eccellenti capacità organizzative, sia in ambito scolastico che in ambito di volontariato, per l'estrema metodicità e l'intraprendenza nella gestione di attività e di persone: ha spiccata attitudine alla pianificazione e predisposizione al raggiungimento degli obiettivi nei tempi stabiliti.

- Dal 1° anno in poi è **Rappresentate dei Medici Specializzandi in Genetica Medica** presso la Scuola di Specializzazione in Genetica Medica di Ferrara.

- Dal 4° al 6° anno del corso di laurea in Medicina e Chirurgia, funge da **segretaria-rappresentante del suo canale** (circa 200 studenti).

- Nel giugno 2013 partecipa al **TECO 2013** (TEst sulle COmpetenze sugli esiti effettivi dell'apprendimento di natura generalista dei laureandi italiani) promosso dall'ANVUR (Agenzia nazionale di valutazione del sistema universitario e della ricerca) e volto a verificare le cosiddette competenze "trasversali": capacità di comprensione, spirito critico, abilità nell'elaborare nuove informazioni, chiarezza di argomentazione; ottiene il risultato di **1225** (risultato medio della stessa Classe di laurea 1078; risultato medio dell'Ateneo 1048; risultato medio nazionale: 1000).

- Dal 2° al 5° anno di liceo, è **rappresentante di classe**.

CAPACITÀ E COMPETENZE
TECNICHE

Ottime capacità di utilizzo di strumenti informatici e multimediali.
Eccellente conoscenza degli strumenti **Word, PowerPoint ed Excel** di Office.
Ottima conoscenza del programma del programma **SAP** dell'Arcispedale Sant'Anna di Ferrara, discreta conoscenza del programma **MilleWin** dei Medici di Medicina Generale e del programma **SSO** dell'Ospedale S.Orsola-Malpighi di Bologna.

CAPACITÀ E COMPETENZE
ARTISTICHE

Balla il liscio romagnolo (mazurka, valzer e polka) dal 2013. Prende lezioni di arpa classica e celtica dagli 11 ai 14 anni. Ama cantare in modo amatoriale.

ALTRE CAPACITÀ E COMPETENZE.

Esperienza decennale di volontariato con l'infanzia.
Ha praticato i seguenti sport: nuoto, pattinaggio, atletica.

PATENTE O PATENTI

Patente B. Automunita.

ULTERIORI INFORMAZIONI

PUBBLICAZIONI (ARTICOLI DI RIVISTA)

Fortunato, F., **Farnè, M.**, & Ferlini, A. (2021). The DMD gene and therapeutic approaches to restore dystrophin. *Neuromuscular disorders: NMD*, 31(10), 1013–1020. <https://doi.org/10.1016/j.nmd.2021.08.004>

Farnè, M., Bernardini, L., Capalbo, A., Cavarretta, G., Torres, B., Sanchini, M., Fini, S., Ferlini, A., & Bigoni, S. (2021). Koolen-de Vries syndrome in a 63-year-old woman: Report of the oldest patient and a review of the adult phenotype. *American journal of medical genetics. Part A*, 10.1002/ajmg.a.62536. Advance online publication. <https://doi.org/10.1002/ajmg.a.62536>

Farnè, M., Balla, C., Margutti, A., Selvatici, R., De Raffele, M., Di Domenico, A., Imbrici, P., De Maria, E., Biffi, M., Bertini, M., Rapezzi, C., Ferlini, A., Gualandi, F. (2021). Mutations in MYBPC3 and MYH7 in Association with Brugada Type 1 ECG Pattern: Overlap between Brugada Syndrome and Hypertrophic Cardiomyopathy? *Cardiogenetics*, 11(3), 139–147. doi:10.3390/cardiogenetics11030016

Balla, C., De Raffele, M., Deserio, M. A., Sanchini, M., **Farnè, M.**, Trabaneli, C., Ragni, L., Biffi, M., Ferlini, A., Rapezzi, C., Gualandi, F., & Bertini, M. (2021). Left Ventricular Myocardial Noncompaction with Advanced Atrioventricular Conduction Disorder and Ventricular Arrhythmias in a Young Patient: Role of MIB1 Gene. *Journal of cardiovascular development and disease*, 8(9), 109. <https://doi.org/10.3390/jcdd8090109>

Balla, C., Conte, E., Selvatici, R., Marsano, R. M., Gerbino, A., **Farnè, M.**, Blunck, R., Vitali, F., Armaroli, A., Brieda, A., Liantonio, A., De Luca, A., Ferlini, A., Rapezzi, C., Bertini, M., Gualandi, F., & Imbrici, P. (2021). Functional Characterization of Two Novel Mutations in SCN5A Associated with Brugada Syndrome Identified in Italian Patients. *International journal of molecular sciences*, 22(12), 6513. <https://doi.org/10.3390/ijms22126513>

Trevisan, F., Bertini, M., Balla, C., Pestelli, G., Luisi, A., Smarrazzo, V., **Farnè, M.**, Ferlini, A., Gualandi, F., & Mele, D. (2021). Type 1 Brugada Pattern Is Associated With Echocardiography-Detected Delayed Right Ventricular Outflow Tract Contraction. *Journal of the American College of Cardiology*, 77(22), 2865–2867. <https://doi.org/10.1016/j.jacc.2021.03.334>

Farnè, M., Tedesco, G. M., Bedetti, C., Mencarelli, A., Rogaia, D., Colavito, D., Di Cara, G., Stangoni, G., Troiani, S., Ferlini, A., & Prontera, P. (2020). A patient with novel MBOAT7 variant: The cerebellar atrophy is progressive and displays a peculiar neurometabolic profile. *American journal of medical genetics. Part A*, 182(10), 2377–2383. <https://doi.org/10.1002/ajmg.a.61773>

CONTRIBUTI POSTER/ABSTRACT IN CONVEGNI

Poster: Mutazioni in geni strutturali nella sindrome di Brugada (nazionale). Congresso SIGU 2021, 17/11/2021.

Autori: **M. Farnè**, R. Selvatici, C. Balla, M. Biffi, E. De Maria, L. Fiocco, C. Trabanelli, A. Margutti, M. Bertini, A. Ferlini, F. Gualandi

Poster: Genotypic characterization of an Italian cohort of patients with hereditary transthyretin-related amyloidosis. Congresso SIGU 2021, 17/11/2021.

Autori: M. Sanchini, **M. Farnè**, L. Tonelli, V. Govoni, A. Margutti, R. Rossi, P. Rimessi, M. Neri, C. Rapezzi, F. Gualandi, A. Ferlini

Abstract: Telemedicine tools to break down barriers in neuromuscular diseases: Clinical patient management system (CPMS) and telegenetics. Congresso World Muscle Society WMS 2021 virtual. 20/09/2021

Autori: F. Fortunato, **M. Farnè**, F. Bianchi, M. Neri, G. Siciliano, V. Sansone, A. Barp, E. Albamonte, G. Vita, A. Atalaia, T. Evangelista, F. Gualandi, A. Ferlini

Poster: Mutations in structural genes in Brugada Syndrome (internazionale). Congresso ESHG 2021, 28/08/2021.

Autori: **M. Farnè**, R. Selvatici, C. Balla, M. Biffi, E. De Maria, C. Trabanelli, A. Margutti, M. Bertini, A. Ferlini, F. Gualandi

Poster: Genotypic characterization of an Italian cohort of patients with hereditary transthyretin-related amyloidosis. Congresso ESHG 2021, 28/08/2021.

Autori: M. Sanchini, **M. Farnè**, L. Tonelli, A. Margutti, R. Rossi, P. Rimessi, M. Neri, C. Rapezzi, F. Gualandi, A. Ferlini

Abstract/presentazione orale (F. Gualandi): "Virtual genetic counselling in neuromuscular diseases: a pilot telegenetics project". Congresso AIM 2020, 9/12/2020

Autori: F. Gualandi, M. Neri, **M. Farnè**, F. Fortunato, G. Vita, M. Pane, V. Sansone, A. Barp., E. Albamonte, T. Evangelista, A. Ferlini

Poster: Virtual genetic counselling in neuromuscular and cardiac diseases: a pilot telegenetics project (nazionale). Congresso SIGU 2020, 11/11/2020

Autori: F. Gualandi, **M. Farnè**, M. Neri, F. Fortunato, G. Vita, M. Pane, V. Sansone, T. Evangelista, A. Ferlini

Poster: Sindrome di Angelman da UPD(15)pat in assenza di dismorfismi, microcefalia, epilessia ed atassia: l'importanza del fenotipo comportamentale nell'iter diagnostico genetico della disabilità intellettiva (nazionale). Congresso SIGU 2020, 11/11/2020.

Autori: **M. Farnè**, D. Ognibene, F. Emanuelli, C. Zingales, A. Margutti, P. Rimessi, A. Ferlini, S. Bigoni

Poster: Nuova mutazione di splicing, de novo, in eterozigosi nel gene SLC2A1, associato a Sindrome da Deficit di GLUT1, in una bimba con microcefalia ad insorgenza prenatale, calcificazioni cerebrali periventricolari, cecità ed epilessia farmaco-resistente (nazionale). Congresso SIGU 2019, 13/11/2019

Autori: **M. Farnè**, E. Fiumana, G. Pellino, R. Faggioli, E. Ballardini, M. Severino, D. Ognibene, S. Orcesi, C. Cereda, M. Borrelli, C. Ruivenkamp, A. Ferlini, S. Bigoni

Poster: NGS Genotypic Definition In Hereditary Cardiomyopathies (nazionale). Congresso SIGU 2018, 15/10/2018

Autori: **M. Farnè**, D. Ognibene, C. Trabanelli, R. Selvatici, C. Balla, A. Brieda, F. Vitali, A. Balboni, P. Rimessi, S. Neri, M. Biffi, G. Bronzetti, E. De Maria, C. Rapezzi, A. Percesepe, V. Uliana, G. Rocchi, M. Ziacchi, B. Sassone, S. Virzi, G. Boriani, A. Fucili, S. Fini, M. Bertini, A. Ferlini, F. Gualandi

Abstract: The experience of PATHWAY-27 multi-centre randomized controlled trial: an attempt to develop bioactive-enriched foods improving metabolic profile (internazionale). International Conference on Foodomics 2018, 10/01/2018

Autori: Garelli S, **Farnè M**, Prontera O, Marcato E, Sutulic S, Herrmann M, Amat J, Blot A, Malpuech-Brugère C, Bub A, Orfila C, Bordoni A. and Ricciardiello L

PARTECIPAZIONE A CONVEGNI/CORSI DI FORMAZIONE

- Febbraio 2022: **FAD - NIPT Innovazione Nello Screening Delle Aneuploidie: I Punti Fondamentali**. Corso online AOGOI, 12 ECM.
- 24-25 gennaio 2022: **"Board Annual Meeting ERN Euro-NMD"**, virtual meeting.
- 20 gennaio 2022: **"Webinar Signu - Italian Medical Genetics Academy 2022"**, virtual meeting.
- 9-11 dicembre 2021: **"ERN Ithaca Board Annual Meeting"**, Madrid.
- 17-19 novembre 2021: **"XXIII Congresso Nazionale SIGU"**, virtual meeting.
- 26-27 ottobre 2021: **"Kick-off meeting Screen4Care"**, virtual meeting.
- Ottobre/novembre 2021: **"Partecipazione ai controlli di qualità Genomic Quality Assessment (GenQA), Clinical Genetics, anno 2021"**
- 28-31 agosto 2021: **"European Human Genetics Virtual Conference 2021"**, virtual meeting.
- 11-13 novembre 2020: **"XXIII Congresso Nazionale SIGU"**, virtual meeting.
- Novembre 2020: **"Partecipazione ai controlli di qualità Genomic Quality Assessment (GenQA), Clinical Genetics, anno 2020"**
- 6-9 giugno 2020: **"European Human Genetics Virtual Conference 2020"**, virtual meeting
- 13-16 novembre 2019: **"XXII Congresso Nazionale SIGU"**, Roma.
- 6-8 novembre 2019: **"Board Annual Meeting ERN Euro-NMD"**, Ferrara.
- Novembre 2019: **"Partecipazione ai controlli di qualità Genomic Quality Assessment (GenQA), Clinical Genetics, anno 2019"**
- 9 marzo 2019: **"Giornata per le Malattie Neuromuscolari 2019"**, Bologna.
- Novembre 2018: **"Partecipazione ai controlli di qualità Genomic Quality Assessment (GenQA), Clinical Genetics, anno 2018"**
- 24-26 ottobre 2018: **"XXI Congresso Nazionale SIGU"**, Catania.
- 21-22 settembre 2018: **"Il counselling prenatale per l'entrata nel percorso nascita"**, Arcispedale Sant'Anna di Ferrara (Cona).
- 13 giugno 2018: **"Canary in the coal mine: the cerebellum as the sentinel for developmental brain disorders"**, Prof. Dobyns, Arcispedale Sant'Anna di Ferrara (Cona).
- 7-9 marzo 2018: **"Re(act) Congress Blackswan Foundation"**, Ospedale Rizzoli, Bologna.

- 21 giugno 2017: “**Gestione Pratica Delle Principali Problematiche Dermatologiche**”, presso Sala Conferenze dell’Ordine dei Medici Chirurghi e degli Odontoiatri di Bologna.
- 13-15 marzo 2017: **4th annual meeting del Progetto Pathway-27**, Karlsruhe (Germania)
- 13 maggio 2016: “**Il percorso diagnostico-terapeutico delle patologie surrenaliche nel Policlinico S.Orsola-Malpighi**”, Bologna, Aula Viola, Policlinico S.Orsola.
- 8 ottobre 2015: “**Cause e “management” del paziente iponatriemico**”, Bologna, Hotel Aemilia
- 18-20 settembre 2011: Seventh World Conference on the Future of Science “**Mind: the essence of humanity**”, organizzato dalla Fondazione Veronesi, c/o Fondazione Giorgio Cini, Isola di San Giorgio Maggiore, Venezia
- 19-21 settembre 2010: Sixth World Conference on the Future of Science “**Viruses: the invisible enemy**” organizzato dalla Fondazione Veronesi, c/o Fondazione Giorgio Cini, Isola di San Giorgio Maggiore, Venezia
- 20-22 settembre 2009: Fifth World Conference on the Future of Science “**The DNA Revolution**” organizzato dalla Fondazione Veronesi, c/o Fondazione Giorgio Cini, Isola di San Giorgio Maggiore, Venezia (partecipazione patrocinata dal Rotary Club per l’eccellenza nei risultati scolastici).

ATTIVITÀ DI TUTORATO

- Nell’A.A. 2012-2013 è **tutor di Anatomia** per gli studenti del 1° e 2° anno del Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia presso l’Università di Bologna.

ULTERIORI ATTIVITÀ PRATICO-FORMATIVE

- Il 24 maggio 2017 consegue il retraining del **BLSD-categoria B** (operatori sanitari), dell’IRC (Italian Resuscitation Council), presso la sede della Croce Rossa Italiana di Bologna.
- Il 22 maggio 2017 consegue l’attestato del **BLSD pediatrico** (operatori sanitari), dell’IRC (Italian Resuscitation Council), presso la sede della Croce Rossa Italiana di Bologna.
- Dal 12 agosto 2016 al 30 settembre 2016 è frequentatrice volontaria presso un Medico di Medicina Generale a Imola (Dott.ssa Daria Orselli), svolgendo attività di affiancamento.
- Il 22 aprile 2016 consegue l’attestato di **BLSD-categoria B** (operatori sanitari), dell’IRC (Italian Resuscitation Council), presso la sede della Croce Rossa Italiana di Bologna.
- Ha svolto i tirocini curriculari previsti dal Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia nei seguenti reparti: Medicina Interna – Endocrinologia – Pneumologia – Pediatria – Ostetricia – Pronto Soccorso – Genetica Medica – Chirurgia Generale – Chirurgia Cardiaca - Oftalmologia – Otorinolaringoiatria – Medicina di base.
- Dal 21 al 25 maggio 2012 segue un corso di **Anatomia Settoria presso i laboratori della Cardiff School of Biosciences, Cardiff University**.

- Negli anni 2011 e 2012 è Volontaria presso la **Croce Rossa Italiana**, sede di Imola, dove svolge attività assistenziale su autoambulanze di trasporto e partecipa ad attività di sensibilizzazione dei giovani sulle malattie a trasmissione sessuale.

PREMI

- **Borsa di studio Rotary International Distretto 2070 PROGETTO VENEZIA 2009 per la partecipazione alla V Conferenza Mondiale sul Futuro della Scienza *The DNA Revolution***, organizzata dalla Fondazione Veronesi, c/o Fondazione Giorgio Cini, Isola di San Giorgio Maggiore, Venezia 20-22 settembre 2009.
- **Borsa di studio *Fondazione Argentina Minardi-Piero Villa* per il miglior profitto conseguito nelle classi quarte del Liceo Scientifico Rambaldi-Valeriani di Imola nell'A.S. 2008-2009.**

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali presenti nel curriculum ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati personali" e dell'art. 13 del GDPR (Regolamento UE 2016/679).

Data 07/03/2022

Firma F.to Marianna Farnè