



**Università
degli Studi
di Ferrara**

**DIPARTIMENTO DI MEDICINA TRASLAZIONALE E
PER LA ROMAGNA**

**SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE IN
GENETICA MEDICA**

AREA SANITARIA AD ACCESSO MISTO

**CLASSE DELLE SPECIALIZZAZIONI IN
SERVIZI CLINICI SPECIALISTICI BIOMEDICI**

**PROGRAMMA GENERALE
DI FORMAZIONE**

ANNO ACCADEMICO 2020/2021

RIFORMA UNIVERSITARIA

D.I. n.716/2016

Scuola di Specializzazione in GENETICA MEDICA

Scuola di Specializzazione in Genetica medica

(accesso per laureati magistrali in Biologia (classe LM6), Biotecnologie mediche, veterinarie e farmaceutiche (classe LM9), Biotecnologie industriali (classe LM8), Biotecnologie agrarie e per alimenti (classe LM7) nonché i corrispondenti laureati specialisti e i laureati quadriennali del vecchio ordinamento nelle lauree corrispondenti)

CLASSE DELLE SPECIALIZZAZIONI IN SERVIZI CLINICI SPECIALISTICI BIOMEDICI

L'Università degli studi di Ferrara per l'anno accademico 2018/2019 attiva la Scuola di Specializzazione in GENETICA MEDICA secondo il Decreto Interministeriale n.716 del 16-09-2016 che adegua gli ordinamenti didattici delle scuole di specializzazione di area sanitaria afferenti all'area dei servizi clinici biomedici al quadro della riforma generale degli studi universitari, di cui al D.M. n. 270/2004, e individua il profilo specialistico, gli obiettivi formativi ed i relativi percorsi didattici suddivisi in aree e classi.

La Scuola di Specializzazione in GENETICA MEDICA qui di seguito illustrata ha una durata di **QUATTRO anni**.

L'ammissione alla Scuola di Specializzazione è subordinata al superamento del **Concorso di ammissione** per titoli ed esami le cui modalità sono stabilite nell'apposito **bando** visibile sul sito web:

<http://www.unife.it/it/corsi/scuole-di-specializzazione/sanitarie/elenco-scuole/bandi-ammissione/scuole-non-mediche>

Struttura della Scuola

La Scuola di Specializzazione in GENETICA MEDICA in base alla riforma universitaria viene normalmente conseguita nel corso di 4 anni dopo aver acquisito 240 crediti (CFU).

OBIETTIVI FORMATIVI

Lo specialista in GENETICA MEDICA deve aver acquisito conoscenze e pratica professionale in tutti gli ambiti disciplinari che costituiscono il corso di studio con particolare riferimento agli insegnamenti caratterizzanti la materia.

Obiettivi formativi di base:

Lo specializzando deve acquisire nozioni fondamentali della ereditarietà e dei meccanismi alla base delle malattie dell'uomo. Deve acquisire le basi teoriche e concettuali della genetica umana e medica e degli aspetti diagnostici-clinici a essa correlati compresa la consulenza genetica ed i test genetici. Deve apprendere gli aspetti avanzati della ricerca relativa alle tecnologie ricombinanti e alle tecnologie di analisi genomica in genetica medica. Deve acquisire le basi scientifiche dell'embriologia, della biochimica, dell'informatica e della statistica medica. Deve apprendere le basi genetiche e molecolari della risposta immune ed i meccanismi di mutagenesi.

Deve declinare ed applicare nella clinica le proprie conoscenze teoriche, scientifiche e professionali considerando le differenze di sesso e di genere esistenti. Deve tenere in considerazione, nelle varie fasi di malattia, i bisogni assistenziali in senso biopsicosociale, anche in termini riabilitativi e palliativi, nell'ottica della umanizzazione delle cure.

Obiettivi della formazione generale:

Lo specialista in Genetica Medica deve aver maturato conoscenze scientifiche e professionali nel settore della Genetica Medica, Clinica e di Laboratorio, e deve essere in grado di fornire informazioni utili all'inquadramento, al controllo e alla prevenzione delle malattie genetiche; assistere altri specialisti nel riconoscimento, nella diagnosi e nella gestione di queste malattie; conoscere, gestire e interpretare i risultati delle analisi di laboratorio di supporto alla diagnosi delle malattie genetiche. Ai fini del conseguimento di questi obiettivi lo specialista in Genetica Medica deve avere maturato conoscenze teoriche, scientifiche e professionali relativamente alle basi biologiche delle malattie genetiche, cromosomiche, geniche e complesse a larga componente genetica. Le caratteristiche di trasversalità della specializzazione richiedono che lo specializzando sviluppi conoscenze specifiche nelle patologie eredo-familiari e genetiche, comprese quelle da mutazione somatica, ed acquisisca conoscenze teoriche e pratiche nella consulenza genetica e nelle attività del laboratorio di genetica medica in ambito citogenetico, molecolare, senomico e immunogenetico, finalizzandole alle applicazioni cliniche in ambito diagnostico, prognostico e di trattamento

Obiettivi della tipologia della Scuola:

Lo Specializzando deve aver acquisito nozioni di genetica umana e medica necessarie al completamento della formazione degli specialisti della classe per la semeiotica, diagnosi e terapia delle patologie delle singole tipologie di specializzazione. L'apprendimento delle principali indagini di laboratorio ematochimiche, immunoematologiche e di patologia clinica, e della loro finalità ed utilità all'inquadramento clinico e diagnostico, alla prevenzione ed al monitoraggio di strutture e dei sistemi implicati nelle patologie genetiche. Lo specializzando deve inoltre conseguire le conoscenze teoriche e la pratica di laboratorio che sono alla base delle malattie cromosomiche, monogeniche, poligeniche comprese quelle causate da mutazioni somatiche; deve acquisire le conoscenze per lo sviluppo, l'utilizzo e il controllo di qualità relativamente ai test genetici; deve apprendere le metodologie di genetica molecolare, di citogenetica, di biochimica finalizzate alla diagnosi di malattie genetiche e di biotecnologie ricombinanti anche ai fini della valutazione della suscettibilità alle malattie e alla risposta ai farmaci; deve conoscere gli strumenti del monitoraggio e della terapia genica; deve conoscere le tecnologie strumentali anche automatizzate che consentono l'analisi molecolare e lo studio dei geni e del genoma.

Sono **attività professionalizzanti obbligatorie** per il raggiungimento delle finalità didattiche della tipologia:

a) Addestramento presso strutture complesse o strutture semplici di genetica clinica (compresa la consulenza genetica).

- Partecipazione all'inquadramento diagnostico di almeno 30 casi post-natali patologie genetiche e relativa relazione di consulenza genetica e comunicazione di eventuali risultati di test genetici, contribuendo attivamente alla raccolta dei dati anamnestici, eseguendo ricerche su banche dati genomiche laddove opportuno, proponendo la programmazione degli interventi diagnostici razionali e valutando criticamente i dati clinici;

- Partecipazione ad almeno 30 casi di infertilità di coppia o poliabortività e relativa relazione di consulenza genetica e comunicazione di eventuali risultati di test genetici, contribuendo attivamente alla raccolta dei dati anamnestici, eseguendo ricerche su banche dati genomiche laddove opportuno, proponendo la programmazione degli interventi diagnostici razionali e valutando criticamente i dati clinici;

- Partecipazione ad almeno 50 casi di consulenza genetica prenatale e relativa relazione di consulenza genetica e comunicazione di eventuali risultati di test genetici, contribuendo attivamente alla raccolta dei dati anamnestici, eseguendo ricerche su banche dati genomiche laddove opportuno, proponendo la programmazione degli interventi diagnostici razionali e valutando criticamente i dati clinici.

Tali attività devono essere svolte in maniera interattiva con i propri tutori all'interno di una rete di competenze specialistiche che partecipano alla definizione della diagnosi soprattutto nel caso di patologie meno comuni o rare.

b) Attività di laboratorio di Genetica Medica. Gli specializzandi devono effettuare i seguenti tirocini:

- Frequenza in laboratorio di Citogenetica e Citogenetica Molecolare con:

Partecipazione all'esecuzione di almeno 50 cariotipi e/o esami FISH;

Interpretazione di dati analitici e stesura di referti di almeno 100 cariotipi e/o esami FISH

Partecipazione all'esecuzione di almeno 30 analisi per ricerca di riarrangiamenti genomici sbilanciati con metodologie basate su array (array CGH o array SNP)

Interpretazione di dati analitici e stesura di referti di almeno 50 analisi per ricerca di riarrangiamenti genomici sbilanciati con metodologie basate su array (array CGH o array SNP)

-Frequenza in laboratorio di Genetica Molecolare con:

partecipazione all'esecuzione di almeno 50 esami di genetica molecolare per ricerca di mutazioni o varianti genetiche, inclusi test immunogenetici, con metodologie tradizionali di analisi diretta o indiretta e/o con metodologie di sequenziamento di nuova generazione

interpretazione di dati analitici e stesura di referti di almeno 100 esami di genetica molecolare, inclusi test immunogenetici (almeno 5 esami di questa tipologia) con metodologie tradizionali di analisi diretta o indiretta per ricerca di mutazioni e/o varianti genetiche note (almeno 30 esami di questa tipologia) e/o per l'individuazione di mutazioni responsabili di quadri clinici su presunta base genetica mediante screening dell'intera sequenza di uno o più geni (almeno 30 esami di questa tipologia)

interpretazione di dati analitici (inclusa analisi bioinformatica) e stesura di referti di almeno 30 esami effettuati con metodologie di sequenziamento di nuova generazione.

Obiettivi formativi attività affini ed integrative:

Lo Specializzando deve avere acquisito conoscenze caratterizzanti:

acquisizione della capacità di interagire con gli specialisti delle altre tipologie della classe, nonché con i laureati e gli specialisti delle Aree diverse comprese quelle Mediche e dei Servizi. Deve essere altresì in grado di interagire con figure professionali delle scienze umane, della medicina di comunità e della medicina legale, anche in relazione alla Medicina Fisica e Riabilitativa, alla Bioetica, alle Scienze Infermieristiche Generali, Cliniche e Pediatriche, alla Ostetricia e Ginecologia, all'Oncologia, alla Neurologia. Relativamente all'ambito disciplinare della Sanità pubblica sono obiettivi le conoscenze fondamentali di Epidemiologia, Statistica e Management Sanitario. Ai fini della prova finale lo specializzando dovrà approfondire e discutere a livello seminariale problemi clinici o di laboratorio incontrati in ambito di consulenza genetica.

Obiettivi attività caratterizzanti (tronco comune):

lo specializzando deve aver acquisito conoscenze di fisiopatologia, semeiotica funzionale e strumentale e monitoraggio terapeutico nel campo delle malattie di tipo internistico, neurologico e psichiatrico, pediatrico, ostetrico-ginecologico e medico specialistico indispensabili alla formazione propedeutica degli specialisti della classe per gli obiettivi diagnostici e terapeutici delle condizioni patologiche di interesse delle singole tipologie di specializzazione, attraverso l'utilizzazione di insegnamenti afferenti ai pertinenti settori scientifico-disciplinari.

Abilità linguistiche, informatiche e relazionali

Tra tali attività sono comprese, in particolare, quelle per l'apprendimento della lingua inglese a livello sufficiente per la comprensione di testi e la partecipazione a conferenze scientifico-clinico in quanto condizione indispensabile per l'aggiornamento e l'educazione medica continua.

- Lo specializzando potrà concorrere al diploma dopo aver completato le attività professionalizzanti.
- Lo specializzando nell'ambito del percorso formativo, dovrà apprendere le basi scientifiche della tipologia della Scuola al fine di raggiungere una piena maturità e competenza professionali che ricomprenda una adeguata capacità di interpretazione delle innovazioni scientifiche ed un sapere critico che gli consenta di gestire in modo consapevole sia l'assistenza che il proprio aggiornamento; in questo ambito potranno essere previste partecipazioni a meeting, a congressi e alla produzione di pubblicazioni scientifiche e periodi di frequenza in qualificate istituzioni italiane ed estere utili alla sua formazione.
- Il monitoraggio interno e la documentazione delle attività formative, con particolare riguardo alle attività professionalizzanti, deve essere documentato **dal libretto-diario delle attività formative** nel quale vengono annotate, e certificate mediante firma, le attività svolte dallo specializzando.
- Ai fini delle **periodiche verifiche di profitto** la Scuola può predisporre prove in itinere in rapporto con gli obiettivi formativi.
- La **prova finale** consiste nella discussione della tesi di specializzazione e tiene conto dei risultati delle valutazioni periodiche derivanti dalle prove in itinere, nonché dei giudizi dei docenti-tutori.
- Al termine del corso di specializzazione lo studente consegue il diploma di specializzazione corredato dal **Supplemento al Diploma** rilasciato dalle Università ai sensi dell'art.11, comma 8, del DM 270/2004, che documenta l'intero percorso formativo svolto dallo specializzando e che indica le Attività elettive che hanno caratterizzato lo specifico percorso individuale.

Libretto-diario delle attività formative

In questo documento devono essere registrate l'attività formativa didattica e quella professionalizzante, la didattica elettiva ed altre attività. Per tutte le abilità pratiche, il libretto dovrà indicare se le stesse sono state osservate, provate, osservate ed eseguite in situazione reale o simulata e dovrà contenere la firma del Tutor nonché la valutazione compiuta dallo stesso. L'impiego del Libretto-Diario è fondamentale, anche ai fini della prossima compilazione del *Diploma supplement*, che registra tutto il percorso formativo seguito dallo Specialista ed il numero dei crediti acquisiti in ogni distinto momento didattico.

Attività formative assistenziali

Le attività assistenziali svolte dal medico in Formazione Specialistica sono qualificate in relazione al progressivo grado di autonomia operativa e decisionale nei seguenti gradi:

- attività di appoggio - quando assiste il personale medico strutturato nello svolgimento delle sue attività;
- attività di collaborazione - quando il medico in formazione svolge personalmente procedure ed attività assistenziali specifiche, sotto il diretto controllo di personale medico strutturato;
- attività autonoma - quando il medico in formazione svolge autonomamente compiti che gli sono stati affidati in modo specifico e puntuale; il personale medico strutturato deve sempre essere disponibile per la consultazione e l'eventuale tempestivo intervento.

La graduale assunzione di compiti assistenziali e la connessa progressiva attribuzione di responsabilità sono oggetto di indirizzo e valutazione da parte del Consiglio della Scuola, tenuto conto dello sviluppo della formazione e considerate le proposte definite d'intesa tra i medici in formazione specialistica, i tutor individuali e i responsabili delle Unità operative nelle quali si svolge la formazione.

Il medico in formazione specialistica è inserito a tempo pieno nelle attività formative della Scuola e prende parte attiva alle attività assistenziali.

L'attività assistenziale dei medici in formazione specialistica è finalizzata alla acquisizione di competenze professionali specifiche con una progressiva assunzione di responsabilità personale nella esplicazione delle attività professionalizzanti fino a raggiungere la piena autonomia. Va peraltro assicurata una adeguata formazione culturale basata su una solida preparazione scientifica.

L'attività del medico in formazione specialistica nelle strutture assistenziali e socio-sanitarie non può essere considerata o utilizzata a fini vicarianti le funzioni del personale di ruolo previsto dalla struttura.

Il pieno impegno del medico in formazione specialistica nelle attività formative teoriche e pratiche richiede misure di armonizzazione con i vincoli, anche orari, previsti dal contratto di formazione.

ATTIVITÀ	AMBITI DISCIPLINARI	SSD - DISCIPLINA	CFU PER SSD		
			FRN*	PFS**	TOT
DI BASE	DISCIPLINE GENERALI PER LA FORMAZIONE DELLO SPECIALISTA	BIO/10 BIOCHIMICA	1		5
		BIO/11 BIOLOGIA MOLECOLARE	1		
		BIO/13 BIOLOGIA APPLICATA	1		
		BIO/14 FARMACOLOGIA	1		
		BIO/18 GENETICA	1		
CARATTERIZZANTI	TRONCO COMUNE:	BIO/12 BIOCHIMICA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE CLINICA	1		15
		BIO/14 FARMACOLOGIA	1		
		M-PSI/08 PSICOLOGIA CLINICA	1		
		MED/03 GENETICA MEDICA		5	
		MED/05 PATOLOGIA CLINICA	2		
		MED/06 ONCOLOGIA MEDICA	1		
		MED/09 MEDICINA INTERNA	1		
		MED/38 PEDIATRIA GENERALE E SPECIALISTICA	2		
	MED/40 GINECOLOGIA E OSTETRICIA	1			
	DISC. SPECIFICHE DELLA TIPOLOGIA	MED/03 GENETICA MEDICA	41	154	195
AFFINI O INTEGRATIVE	INTEGRAZIONI INTERDISCIPLINARI	MED/07 MICROBIOLOGIA E MICROBIOLOGIA CLINICA	1		5
		MED/11 MALATTIE DELL'APPARATO CARDIOVASCOLARE	1		
		MED/13 ENDOCRINOLOGIA	1		
		MED/26 NEUROLOGIA	1		
		MED/43 MEDICINA LEGALE	1		
PROVA FINALE	---		5	10	15
ALTRE	ULTERIORI CONOSCENZE LINGUISTICHE, ABILITA' INFORMATICHE E RELAZIONALI	CONOSCENZE LINGUISTICHE	3		5
		ABILITA' INFORMATICHE	2		

*FRN frontali (1 CFU FRN = 8 ore) **PFS professionalizzanti (1 CFU PFS = 30 ore)

ATTIVITÀ PROFESSIONALIZZANTI				
Attività formative	Ambiti disciplinari	Settori scientifico-disciplinari	CFU	Tot. CFU
*Attività professionalizzanti	DISCIPLINE PROFESSIONALIZZANTI	MED/03 PROVA FINALE	159 10	169
* Il 70% dei CFU di tutte le Attività formative è riservato ad attività pratiche e di tirocinio				

PIANO DEGLI STUDI

I anno (attivato)

ATTIVITÀ FORMATIVE	AMBITI DISCIPLINARI	SSD - DISCIPLINA	INSEGNAMENTO	CFU PER SSD					Docenti / Docenti SSN
				FRN	ore	PFS	ore	TOT CFU	
DI BASE	DISCIPLINE GENERALI	BIO/10 BIOCHIMICA	BIOCHIMICA	1	8			1	GIANLUCA AGUIARI
		BIO/11 BIOLOGIA MOLECOLARE	BIOLOGIA MOLECOLARE	1	8			1	MIRKO PINOTTI
		BIO/13 BIOLOGIA APPLICATA	BIOLOGIA APPLICATA	1	8			1	FERNANDA MARTINI
		BIO/14 FARMACOLOGIA	FARMACOLOGIA I	1	8			1	MICHELE MORARI
		BIO/18 GENETICA	GENETICA	1	8			1	CHIARA SCAPOLI
ATTIVITÀ CARATTERIZZANTI	TRONCO COMUNE	MED/03 GENETICA MEDICA	GENETICA MEDICA I			1	30	1	ALESSANDRA FERLINI
		MED/05 PATOLOGIA CLINICA	PATOLOGIA CLINICA I	1	8			1	FRANCESCO DI VIRGILIO
		MED/06 ONCOLOGIA MEDICA	ONCOLOGIA MEDICA	1	8			1	ANTONIO FRASSOLDATI
		MED/09 MEDICINA INTERNA	MEDICINA INTERNA	1	8			1	STEFANO VOLPATO
		MED/38 PEDIATRIA GENERALE E SPECIALISTICA	PEDIATRIA GENERALE E SPECIALISTICA I	1	8			1	RAFFAELLA FAGGIOLI
	DISC. SPEC. DELLA TIPOLOGIA	MED/03 GENETICA MEDICA	GENETICA MEDICA SPECIALISTICA I	3	24	20	600	23	ALESSANDRA FERLINI
				3	24	11	330	14	MASSIMO NEGRINI
				3	24	10	300	13	RITA SELVATICI
TOTALE				18	144	42	1260	60	

OBIETTIVI FORMATIVI DEL PRIMO ANNO

Obiettivi formativi di base:

lo specializzando deve acquisire conoscenze di biochimica, biologia molecolare, biologia applicata, farmacologia e genetica.

Obiettivi attività caratterizzanti (tronco comune):

lo specializzando deve acquisire:

- conoscenze specifiche sulla modalità di trasmissione ed espressione di caratteri ereditari a livello di cellule, tessuti, organi, individui e popolazioni;
- conoscenza della struttura del materiale genetico e dei suoi livelli di organizzazione nell'uomo.
- conoscenze teoriche e tecniche basilari relativamente alle discipline di patologia clinica, oncologia medica, medicina interna e pediatria generale, collegate con la Genetica Medica, a livello di diagnosi e di laboratorio, nonché di prevenzione.

Obiettivi attività caratterizzanti (discipline specifiche della tipologia):

lo Specializzando deve apprendere i fondamenti della gestione integrata della diagnostica di laboratorio con quella clinica, anche avvalendosi di collaborazioni esterne, interpretare i risultati e gestire le conclusioni dell'iter diagnostico, compresa l'eventuale attivazione di interventi preventivi, il trattamento e, quando indicato, l'indirizzo verso interventi di supporto.

Sono **attività professionalizzanti obbligatorie** per il raggiungimento delle finalità didattiche della tipologia:

- acquisizione di conoscenze di base necessarie alla valutazione genealogica, epidemiologica, all'analisi dei modelli di trasmissione per la diagnosi e la formulazione di prognosi di rischio individuale e riproduttivo.
- Acquisizione delle competenze cliniche indispensabili per un adeguato approccio al paziente affetto da patologie genetiche.

A tal fine gli specializzandi devono effettuare i seguenti tirocini:

- a. Addestramento presso strutture complesse o strutture semplici di Genetica Clinica, compresa la Consulenza Genetica.
- b. Attività di laboratorio di Genetica Medica: citogenetica, immunogenetica e genetica molecolare.

Lo specializzando, nell'ambito del percorso formativo, dovrà apprendere una adeguata capacità di interpretazione delle innovazioni scientifiche ed un sapere critico che gli consenta di gestire in modo consapevole sia l'assistenza che il proprio aggiornamento. In questo ambito potranno essere previste partecipazione a meeting, a congressi e alla produzione di pubblicazioni scientifiche e periodi di frequenza in qualificate istituzioni italiane ed estere utili alla sua formazione.

La formazione deve avvenire nelle strutture Universitarie ed in quelle Ospedaliere convenzionate, intese come strutture assistenziali tali da garantire, oltre ad una adeguata preparazione teorica, un congruo addestramento professionale pratico.

PIANO DEGLI STUDI

Il anno (attivato)

ATTIVITÀ FORMATIVE	AMBITI DISCIPLINARI	SSD - DISCIPLINA	INSEGNAMENTO	CFU PER SSD					Docenti / Docenti SSN
				FRN	ore	PFS	ore	TOT CFU	
ATTIVITÀ CARATTERIZZANTI	TRONCO COMUNE	BIO/12 BIOCHIMICA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE CLINICA	BIOCHIMICA CLINICA E BIOLOGIA MOLECOLARE CLINICA	1	8			1	CARLO CERVELLATI
		BIO/14 FARMACOLOGIA	FARMACOLOGIA II	1	8			1	MICHELE MORARI
		M-PSI/08 PSICOLOGIA CLINICA	PSICOLOGIA CLINICA	1	8			1	STEFANO CARACCILO
		MED/03 GENETICA MEDICA	GENETICA MEDICA II			1	30	1	RITA SELVATICI
		MED/05 PATOLOGIA CLINICA	PATOLOGIA CLINICA II	1	8			1	FRANCESCO DI VIRGILIO
		MED/38 PEDIATRIA GENERALE E SPECIALISTICA	PEDIATRIA GENERALE E SPECIALISTICA II	1	8			1	RAFFAELLA FAGGIOLI
		MED/40 GINECOLOGIAE E OSTETRICIA	GINECOLOGIA E OSTETRICIA	1	8			1	PANTALEO GRECO
	DISC. SPEC. DELLA TIPOLOGIA	MED/03 GENETICA MEDICA	GENETICA MEDICA SPECIALISTICA II	3	24	16	480	19	ALESSANDRA FERLINI
				3	24	10	300	13	MASSIMO NEGRINI
				3	24	10	300	13	RITA SELVATICI
				3	24	5	150	8	MICHELE RUBINI
TOTALE				18	144	42	1260	60	

OBIETTIVI FORMATIVI DEL SECONDO ANNO

Obiettivi attività caratterizzanti (tronco comune)

lo specializzando deve acquisire:

- conoscenze specifiche sulle principali vie metaboliche coinvolte nel passaggio dalla salute alla patologia (in particolare, far acquisire le conoscenze sui meccanismi patogenetici delle principali malattie d'organo), il ruolo e la funzione diagnostica e/o prognostica di biomarkers in Medicina di Laboratorio, in funzione al controllo e prevenzione delle malattie;
- nozioni fondamentali per la valutazione critica e l'interpretazione clinica dei risultati delle principali indagini diagnostiche di laboratorio;
- conoscere, applicare ed interpretare i segni clinici ed i reperti laboratoristici e strumentali delle singole patologie.

Obiettivi attività caratterizzanti (discipline specifiche della tipologia)

Le caratteristiche di trasversalità della specializzazione richiedono che lo specializzando sviluppi conoscenze specifiche nelle patologie eredo-familiari e genetiche, comprese quelle da mutazione somatica, ed acquisisca conoscenze teoriche e pratiche nella consulenza genetica e nelle attività del laboratorio di genetica medica in ambito citogenetico, molecolare, genomico e immunogenetico, finalizzandole alle applicazioni cliniche in ambito diagnostico, prognostico e di trattamento.

Sono attività professionalizzanti obbligatorie per il raggiungimento delle finalità didattiche della tipologia:

- acquisizione di conoscenze di base necessarie alla valutazione genealogica, epidemiologica, all'analisi dei modelli di trasmissione per la diagnosi e la formulazione di prognosi di rischio individuale e riproduttivo.
- acquisizione delle competenze cliniche indispensabili per un adeguato approccio al paziente affetto da patologie genetiche.

A tal fine gli specializzandi devono effettuare i seguenti tirocini:

a. Addestramento presso strutture complesse o strutture semplici di Genetica Clinica, compresa la Consulenza Genetica.

b. Attività di laboratorio di Genetica Medica: citogenetica, immunogenetica e genetica molecolare.

Lo specializzando, nell'ambito del percorso formativo, dovrà apprendere una adeguata capacità di interpretazione delle innovazioni scientifiche ed un sapere critico che gli consenta di gestire in modo consapevole sia l'assistenza che il proprio aggiornamento. In questo ambito potranno essere previste partecipazione a meeting, a congressi e alla produzione di pubblicazioni scientifiche e periodi di frequenza in qualificate istituzioni italiane ed estere utili alla sua formazione.

La formazione deve avvenire nelle strutture Universitarie ed in quelle Ospedaliere convenzionate, intese come strutture assistenziali tali da garantire, oltre ad una adeguata preparazione teorica, un congruo addestramento professionale pratico.

PIANO DEGLI STUDI

III anno (attivato)

ATTIVITÀ FORMATIVE	AMBITI DISCIPLINARI	SSD - DISCIPLINA	INSEGNAMENTO	CFU PER SSD					Docenti / Docenti SSN
				FRN	ore	PFS	ore	TOT CFU	
ATTIVITÀ CARATTERIZZANTI	TRONCO COMUNE	MED/03 GENETICA MEDICA	GENETICA MEDICA III			2	60	2	ALESSANDRA FERLINI
	DISC. SPEC. DELLA TIPOLOGIA	MED/03 GENETICA MEDICA	GENETICA MEDICA SPECIALISTICA III	3	24	10	300	13	ALESSANDRA FERLINI
				3	24	10	300	13	MASSIMO NEGRINI
				2	16	10	300	12	RITA SELVATICI
				2	16	10	300	12	MICHELE RUBINI
AFFINI INTEGRATIVE ED INTER-DISCIPLINARI	DISCIPLINE INTEGRATIVE ED INTER-DISCIPLINARI	MED/11 MALATTIE DELL'APPARATO CARDIOVASCOLARE	MALATTIE APPARATO CARDIOVASCOLARE	1	8			1	GIANLUCA CALOGERO CAMPO
		MED/13 ENDOCRINOLOGIA	ENDOCRINOLOGIA	1	8			1	MARIA CHIARA ZATELLI
		MED/43 MEDICINA LEGALE	MEDICINA LEGALE	1	8			1	MARGHERITA NERI
ALTRE	ULTERIORI CONOSCENZE LINGUISTICHE, ABILITÀ INFORMATICHE E RELAZIONALI		CONOSCENZE LINGUISTICHE	3	24			3	ALESSANDRA FERLINI
			ABILITÀ INFORMATICHE	2	16			2	ANDREA GALLINELLI (AUSL FE)
TOTALE				18	144	42	1260	60	

OBIETTIVI FORMATIVI DEL TERZO ANNO

Obiettivi attività caratterizzanti (tronco comune):

- coinvolgere lo specializzando nella attività pratica assistenziale (clinica e di laboratorio) fornendo una forte base pratica all'apprendimento.

Obiettivi attività caratterizzanti (discipline specifiche della tipologia):

lo Specializzando deve apprendere i fondamenti della gestione integrata della diagnostica di laboratorio con quella clinica, anche avvalendosi di collaborazioni esterne; interpretare i risultati e gestire le conclusioni dell'iter diagnostico, compresa l'eventuale attivazione di interventi preventivi, il trattamento e, quando indicato, l'indirizzo verso interventi di supporto.

Obiettivi attività affini ed integrative:

- acquisire conoscenze teoriche, scientifiche e professionali nel campo della fisiopatologia, clinica e terapia delle malattie cardiovascolari comprese anche le cardiopatie congenite.
 - acquisire conoscenze sulle cause ed i meccanismi fisiopatologici delle malattie del sistema endocrino.
 - acquisire conoscenze sugli obblighi giuridici del professionista (medico, biologo) e i principali reati di interesse forense. Verranno inoltre focalizzati i temi della responsabilità professionale del danno biologico e i principali temi di patologia e tossicologia forense.

Obiettivi attività altre:

Tra tali attività sono comprese, in particolare, quelle per l'apprendimento della lingua inglese a livello sufficiente per la comprensione di testi e la partecipazione a conferenze di ambito scientifico e clinico in quanto condizione indispensabile per l'aggiornamento e l'educazione medica continua.

Sono attività professionalizzanti obbligatorie per il raggiungimento delle finalità didattiche della tipologia:

- acquisizione di conoscenze di base necessarie alla valutazione genealogica, epidemiologica, all'analisi dei modelli di trasmissione per la diagnosi e la formulazione di prognosi di rischio individuale e riproduttivo.

- acquisizione delle competenze cliniche indispensabili per un adeguato approccio al paziente affetto da patologie genetiche.

A tal fine gli specializzandi devono effettuare i seguenti tirocini:

a. Addestramento presso strutture complesse o strutture semplici di Genetica Clinica, compresa la Consulenza Genetica.

b. Attività di laboratorio di Genetica Medica: citogenetica, immunogenetica e genetica molecolare.

Lo specializzando, nell'ambito del percorso formativo, dovrà apprendere una adeguata capacità di interpretazione delle innovazioni scientifiche ed un sapere critico che gli consenta di gestire in modo consapevole sia l'assistenza che il proprio aggiornamento. In questo ambito potranno essere previste partecipazione a meeting, a congressi e alla produzione di pubblicazioni scientifiche e periodi di frequenza in qualificate istituzioni italiane ed estere utili alla sua formazione.

La formazione deve avvenire nelle strutture Universitarie ed in quelle Ospedaliere convenzionate, intese come strutture assistenziali tali da garantire, oltre ad una adeguata preparazione teorica, un congruo addestramento professionale pratico.

PIANO DEGLI STUDI

IV anno (Attivato)

ATTIVITÀ FORMATIVE	AMBITI DISCIPLINARI	SSD - DISCIPLINA	INSEGNAMENTO	CFU PER SSD					Docenti / Docenti SSN
				FRN	ore	PFS	ore	TOT CFU	
ATTIVITÀ CARATTERIZZANTI	TRONCO COMUNE	MED/03 GENETICA MEDICA	GENETICA MEDICA IV			1	30	1	RITA SELVATICI
	DISC. SPEC. DELLA TIPOLOGIA	MED/03 GENETICA MEDICA	GENETICA MEDICA SPECIALISTICA IV	5	40	16	480	21	ALESSANDRA FERLINI
				5	40	16	480	21	MASSIMO NEGRINI
AFFINI INTEGRATIVE ED INTER-DISCIPLINARI	DISCIPLINE INTEGRATIVE ED INTER-DISCIPLINARI	MED/07 MICROBIOLOGIA E MICROBIOLOGIA CLINICA	MICROBIOLOGIA E MICROBIOLOGIA CLINICA	1	8			1	PEGGY MARCONI
		MED/26 NEUROLOGIA	NEUROLOGIA	1	8			1	MAURA PUGLIATTI
PROVA FINALE				5	40	10	300	15	
TOTALE				17	136	43	1290	60	

OBIETTIVI FORMATIVI DEL QUARTO ANNO

Obiettivi attività caratterizzanti (tronco comune):

- conoscenza approfondita dei principi e delle tecniche di laboratorio utilizzate nei test diagnostici e predittivi e interpretazione dei risultati di citogenetica, di genetica molecolare e di immunogenetica.

Obiettivi attività caratterizzanti (discipline specifiche della tipologia):

- formazione nel percorso della consulenza genetica per tutti i tipi di malattie genetiche e per tutti i tipi di situazioni riscontrate nella pratica clinica. Ciò include la capacità di effettuare diagnosi prenatali, diagnosi di patologie ad esordio tardivo, comprese alcune condizioni neurodegenerative e sindromi ereditarie di predisposizione al cancro, che comportano test predittivi.

- comprensione delle problematiche etiche e della importanza del consenso e della riservatezza delle informazioni acquisite in sede di consulenza.

- sviluppo di ottime abilità di comunicazione con i colleghi di altri centri di Genetica, altri specialisti e operatori sanitari.

Obiettivi attività affini ed integrative:

- fornire una conoscenza di base dei materiali e degli strumenti più utilizzati in un laboratorio biomedico per l'esecuzione delle principali metodologie biochimiche attualmente in uso nei laboratori clinici e individuare il significato ed utilizzo delle indagini di laboratorio in relazione alle patologie dei principali organi ed apparati.

- Conoscenza delle cause determinanti e dei meccanismi patogenetici delle malattie del sistema nervoso centrale, periferico e del muscolo; malattie neurodegenerative ad insorgenza tardiva e neuropatologie classiche (Alzheimer, Parkinson, SLA).

Sono attività professionalizzanti obbligatorie per il raggiungimento delle finalità didattiche della tipologia:

- acquisizione di conoscenze di base necessarie alla valutazione genealogica, epidemiologica, all'analisi dei modelli di trasmissione per la diagnosi e la formulazione di prognosi di rischio individuale e riproduttivo.

- acquisizione delle competenze indispensabili per un adeguato approccio al paziente affetto da patologie genetiche.

A tal fine gli specializzandi devono effettuare i seguenti tirocini:

a. Addestramento presso strutture complesse o strutture semplici di Genetica Clinica, compresa la Consulenza Genetica.

b. Attività di laboratorio di Genetica Medica: citogenetica, immunogenetica e genetica molecolare. Lo specializzando, nell'ambito del percorso formativo, dovrà apprendere una adeguata capacità di interpretazione delle innovazioni scientifiche ed un sapere critico che gli consenta di gestire in modo consapevole sia l'assistenza che il proprio aggiornamento. In questo ambito potranno essere previste partecipazione a meeting, a congressi e alla produzione di pubblicazioni scientifiche e periodi di frequenza in qualificate istituzioni italiane ed estere utili alla sua formazione. La formazione deve avvenire nelle strutture Universitarie ed in quelle Ospedaliere convenzionate, intese come strutture assistenziali tali da garantire, oltre ad una adeguata preparazione teorica, un congruo addestramento professionale pratico.

STRUTTURA DELLA RETE FORMATIVA SS GENETICA MEDICA (AREA SANITARIA ACCESSO MISTO)

Struttura di sede

AZIENDA OSPEDALIERA-UNIVERSITARIA DI FERRARA Genetica Medica

Strutture collegate

-AZIENDA OSPEDALIERA di PERUGIA -Centro di Riferimento Regionale per la Genetica Medica- SSD Neonatologia e Diagnostica Prenatale.

Strutture complementari

- AUSL REGGIO EMILIA U.O. Dipartimento Materno Infantile
- AZIENDA OSPEDALIERA-UNIVERSITARIA DI MODENA Dip. di Sc. Med. e Chirurgiche Materno Infantili e dell'Adulto - Laboratorio Genomica clinica
- IOV – ISTITUTO ONCOLOGICO VENETO -IRCCS- (Padova) -U.O.C. di Immunologia e diagnostica Molecolare Oncologica.
- AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA S. ORSOLA MALPIGHI- Laboratorio di Biologia Molecolare dell'Istituto di Ematologia e Oncologia Medica "L. e A. Seragnoli"
- AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA DI MODENA – Struttura Complessa di Ematologia, Laboratorio di Citogenetica Ematologica.
- IOR- ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI DI BOLOGNA – U.O. per la Genetica della Malattie Rare Ortopediche.
- I.R.S.T. ISTITUTO SCIENTIFICO ROMAGNOLO PER LO STUDIO E LA CURA DEI TUMORI S.R.L. – IRCCS (Meldola) – U.O. DI Diagnostica Biomolecolare.
- AZIENDA UNITA' SANITARIA LOCALE DI FERRARA – Centro di Fisiopatologia della Riproduzione PMA Procreazione Medicalmente Assistita dell'Ospedale del Delta.

