

INFORMAZIONI
PERSONALI

FARRO JULIETTE

Telefono: 06 4785111

Mail: juliette.farro@uniroma3.it

Data di nascita: 1977/01/01

ATTIVITÀ
LAVORATIVA
Luglio 2021-

Medico Specialista in Genetica Medica UILDM LAZIO, presso Fondazione Santa Lucia Roma

Attività ambulatoriale per valutazione clinico-anamnestica di:

- Consulenza genetica oncologica per tumori della mammella e dell'ovaio
- Malattie rare, Neurogenetica, Genetica Oculare
- Problemi della riproduzione, Diagnosi Prenatale, NIPT

Gen_Mag2021

Medico frequentatore U.O.C. Genetica Medica Policlinico Tor Vergata Roma

Attività ambulatoriale per valutazione clinico-anamnestica di:

- Consulenza genetica oncologica per tumori della mammella e dell'ovaio
- Consulenza genetica per rene policistico autosomico dominante
- Familiarità per condizioni su base genetica
- studio delle varianti genetiche e interpretazione dei risultati dei test genetici (utilizzo di database medico-scientifici e software bioinformatici di predizione), in particolare CGH-array, SNP-array, tecnologia NGS (sequenziamento dell'esoma).

Consulenza post-test per restituzione dei risultati

Redazione lettere di consulenza

ISTRUZIONE E
FORMAZIONE

26 Nov 2020

Tesi di Specializzazione Genetica Medica con il voto di 50/50 e lode
UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI ROMA 'TOR VERGATA'

"Valutazione del follow-up di una coorte di pazienti seguiti presso l'ambulatorio di Oncogenetica mediante questionario e collaborazione multicentrica"

Relatore: Prof.ssa Federica Carla Sangiuolo

- Nov 2016- Nov 2020 **Scuola di Specializzazione in Genetica Medica**
- Formazione presso U.O.C. Genetica Medica, Policlinico TorVergata, Roma
- Consulenza genetica oncologica per tumori della mammella e/o dell'ovaio e altri tumori, tumori del tratto gastrointestinale e cutanei
- Consulenze genetiche in ambito cardiologico, neurologico, nefrologico
- Consulenze genetiche preconcezionali e prenatali
- Attività ambulatoriale per valutazione clinico-anamnestica di:
- condizioni sindromiche associate o meno a disabilità intellettiva
 - familiarità per condizioni geneticamente determinate
 - correlazione genotipo-fenotipo
 - valutazione del rischio di ricorrenza di condizioni su base genetica
- Somministrazione di consenso informato per analisi genetiche
- Studio delle varianti genetiche e interpretazione dei risultati dei test genetici (utilizzo di database medico-scientifici e software bioinformatici di predizione, in particolare CGH-array, SNP-array e tecnologia NGS (sequenziamento dell'esoma)
- Consulenza post-test per restituzione dei risultati
- Redazione di lettere di consulenza
- Particolare esperienza e competenze specifiche a livello clinico e molecolare nella gestione delle condizioni di sospetta predisposizione oncologica su base genetica nell'ambito della consulenza genetica
-
- Luglio 2016 **Abilitazione all'esercizio della professione medica- Iscrizione all'Albo professionale dei Medici Chirurghi e degli Odontoiatri della provincia di Roma(n. 62558)**
-
- 24 Nov 2015 **Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia con il voto di 110/110**
UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI ROMA 'LA SAPIENZA'
- Tesi di Laurea: "Prognosi funzionale renale nel rene policistico autosomico dominante: storia clinica e indicatori di progressione. Dati preliminari dello studio A.La.M.M.U."
- Relatore: Prof. Paolo Menè

Curriculum vitae

Nov 2006- Nov 2015 Corso di Laurea a ciclo unico in Medicina e Chirurgia

Set. 2003–Lug. 2005 Maturità scientifica
Liceo Chateaubriand, Roma

ULTERIORI INFORMAZIONI

Poster

The identification of a TP53 mosaic mutation in a patient with breast cancer arises management and ethical issues

Juliette Farro, Anna E. Kaminska, Angela De Dominicis, Gerarda Mastrogiorgio, Maria Rosaria D'Apice, Barbara Testa, Giuseppe Novelli, Leila B. Salehi.

SIGU XXIII Congresso Nazionale Società Italiana Genetica Umana.

A retrospective follow-up study among carriers of pathogenic and unknown significance variants in breast and ovarian cancer predisposition genes focused on surgical decision.

Farro Juliette, De Dominicis Angela, Autuori Roberta, Salehi Leila B., Latini Andrea, Conte Chiara, Gravina Paolo, Mannucci Liliana, D'Apice Maria Rosaria, Biancolella Michela, Novelli Giuseppe, Sangiuolo Federica Carla.

SIGU XXIV Congresso Nazionale Società Italiana Genetica Umana.

COMPETENZE PERSONALI

Madrelingua
Altre lingue

ITALIANO, FRANCESE

INGLESE- livello C1

Capacità di espressione orale: Molto

Buona Capacità di scrittura: Molto

buona Capacità di espressione orale:

Molto Buona

Capacità e
competenze
tecniche

Ottima conoscenza degli applicativi Microsoft e del pacchetto Office e OpenOffice (Excel, Word, Publisher, Power Point).

Navigazione in Internet per ricerche e consultazione banche dati:

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed>; <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/omim/>

<http://genome.ucsc.edu/>

<http://decipher.sanger.ac.uk/>

<http://www.orpha.net/>

Consultazione di database dismorfologici (Face2Gene, London Possum)

Conoscenza e utilizzo delle principali metodiche di Next Generation Sequencing; capacità di lettura autonoma e interpretazione dei risultati di esperimenti (Target Resequencing, WES, WGS).

Ottima conoscenza dei database scientifici (Pubmed, OMIM, GeneReviews, MedGen, ClinGen, Orphanet, Possum)

Utilizzo dei principali database delle varianti geniche e genomiche (HGMD, Ensembl, dbSNP, NCBI, 1000Genomi, ExAC, ClinVar, GnomAD, Decipher, Exome Variant Server) e dei software di predizione bioinformatica (es. Polyphen, SIFT, BDGP, MutationTaster).

Patente

Patente di guida tipo B

Dichiarazione sostitutiva di certificazione e dichiarazione sostitutiva dell'atto di notorietà ai sensi del D.P.R. n.445 del 28 dicembre 2000.

La sottoscritta Juliette Farro nata a Roma il 30/01/1988, domiciliata a Roma, consapevole delle responsabilità penali cui può andare incontro in caso di dichiarazioni mendaci, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 76 del DPR n.445/2000 e s.m.i. e sotto la propria responsabilità dichiara quanto sopra ai sensi dell'art. 46 e 47 del DPR n.445/2000 e s.m.i. e dell'art.15 della legge 183/2011.

Roma, 11/11/2021