

INFORMAZIONI PERSONALI



Lea Godino

 Via Imerio, 10, 40126, Bologna, Italia

 +393935234941

 lea.godino@aosp.bo.it  lea.godino@pecipasvi.it

Sesso Femmina | [Data di nascita](#) 06/08/1988 | [Nazionalità](#) Italiana

[ORCID](#) 0000-0002-3763-9372

POSIZIONE RICOPERTA

Infermiera (*Infermiera di Genetica e di Ricerca*)

UOC Genetica Medica –Seri, IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna, via Massarenti, 9 – 40138 Bologna, Italia

INDICI BIBLIOMETRICI
(aggiornati a Febbraio 2022)

[25 PubMed Publications](#) (14 come primo autore, corresponding o ultimo autore)

[Average impact factor](#): 4.078

[Total impact factor](#): 85,642

[H-index](#): 9

[Total citations](#): 157

[Abilitazione Scientifica Nazionale per Professore di II fascia per il settore scientifico disciplinare MED/45 \(settore concorsuale 06/M1\)](#) (dal 26/04/2021 al 26/04/2030)

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

31/05/2021

[Corso di Alta Formazione continua e permanente in Statistica Medica](#)
Università di Bologna

30/03/2020

[Laurea Magistrale in Scienze Economiche](#)

Università Niccolò Cusano, Roma, Italia. (Voto finale: 110/110 con lode).

2016/2017

[Singoli corsi sostenuti all'interno della Laurea Magistrale in Scienze Statistiche, Università di Bologna](#)

- Clinimetria (voto 26/30)
- Controllo statistico della qualità (voto 30L/30)
- Modelli avanzati di analisi della sopravvivenza (voto 30/30)
- Psicologia sperimentale (voto 24/30)
- Statistica sociale (voto 28/30)

27/02/2017

[Dottorato di Ricerca](#)

Titolo del progetto di ricerca: “*Presymptomatic testing for familial cancer syndromes in young adults: considerations, decision making and impact*”

School of Nursing and Midwifery, Faculty of Health and Human Sciences, Plymouth University, Plymouth, UK

Director of Study: Prof.ssa Heather Skirton (Retired Former Professor of Applied Health Genetics at the University of Plymouth, UK)

2015/2016

[Singoli corsi sostenuti all'interno della Laurea in Scienze Statistiche, Università di Bologna](#)

- Campionamento e Analisi dei dati (voto 25/30)
- Inferenza statistica (voto 27/30)

- 19/03/2013 **Postgraduated Certificate in Genetic Healthcare**
Faculty of Health, Education and Society, Plymouth University, Plymouth, UK.
- 28/11/2012 **Master di primo livello in Infermieristica Forense**
Università Telematica Unitelma Sapienza Roma, Italia,
Titolo della tesi: Trattamento dei dati personali in ambito genetico (Voto finale: 103/110).
- 15/04/2011 **Laurea in Infermieristica (abilitante alla professione sanitaria di Infermiere)**
Facoltà di Medicina e Chirurgia, Università di Bologna,
Titolo della tesi: La consulenza genetica prenatale (Voto finale: 103/110).

ESPERIENZE PROFESSIONALI

Da settembre 2021 - presente

Tutor di Master

Tutor del Master in Evidence-Based Practice e Metodologia della Ricerca Clinico-Assistenziale presso l'Università di Bologna.

Direttore del Master: Prof.ssa Alessandra Gambineri (Professore Associato MED/13, DIMEC, Università di Bologna)

Da 22/09/2017 – presente

Infermiere – Tempo indeterminato IRCCS AOU di Bologna

Dal 07/01/2020-presente: UOC Genetica Medica –Seri, IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna – Policlinico di Sant’Orsola, via Massarenti, 9 – 40138 Bologna, Italia

Dal 22/09/2017 al 06/01/2020: UO Oncologia Medica – Ardizzoni, IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna – Policlinico Sant’Orsola-Malpighi, via Massarenti, 9 – 40138 Bologna, Italia

Infermiera di Genetica e di Ricerca - Borsista

Da 17/10/2016 – 21/09/2017

UO Genetica Medica – Seri, Alma Mater Studiorum – Università di Bologna c/o Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna – Policlinico Sant’Orsola-Malpighi, via Massarenti, 9 – 40138 Bologna, Italia

Detentrica di Borsa di studio nell’ambito del progetto di ricerca dal titolo “Meeting Seniors members in the search for new associates of the exclusive hamartomatous gene club” erogata dall’Azienda Universitaria Policlinico Sant’Orsola-Malpighi, Bologna (Rinnovo).

01/09/2015-31/08/2016

Infermiera di Genetica e di Ricerca - Borsista

UO Genetica Medica – Seri, Alma Mater Studiorum – Università di Bologna c/o Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna – Policlinico Sant’Orsola-Malpighi, via Massarenti, 9 – 40138 Bologna, Italia

Detentrica di Borsa di studio nell’ambito del progetto di ricerca dal titolo “Meeting Seniors members in the search for new associates of the exclusive hamartomatous gene club” erogata dall’Azienda Universitaria Policlinico Sant’Orsola-Malpighi, Bologna (Bando n.183/P).

14/02/2014-14/08/2015

Infermiera di Genetica e di Ricerca - Borsista

UO Genetica Medica – Seri, Alma Mater Studiorum – Università di Bologna c/o Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna – Policlinico Sant’Orsola-Malpighi, via Massarenti, 9 – 40138 Bologna, Italia

Detentrica di Borsa di studio nell’ambito del progetto di ricerca dal titolo “Diagnostic advances in hereditary breast cancer/ nuovi approcci diagnostici del tumore ereditario della mammella (DIANE)” erogata dall’Azienda Universitaria Policlinico Sant’Orsola-Malpighi, Bologna (Bando n. 79/17/02/2014).

01/07/2013-30/10/2013

Infermiera di Genetica e di Ricerca - Borsista

UO Genetica Medica – Seri, Alma Mater Studiorum – Università di Bologna c/o Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna – Policlinico Sant’Orsola-Malpighi, via Massarenti, 9 – 40138 Bologna, Italia

Detentrica di Borsa di studio nell’ambito del progetto di ricerca dal titolo “Il ruolo del Genetic Nursing nella consulenza genetica oncologica e prenatale” erogata dal Dipartimento di Scienze Ginecologiche Ostetriche e Pediatriche ora Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche, Università di Bologna (Rinnovo).

02/03/2012-01/05/2013

Infermiera di Genetica e di Ricerca - Borsista

UO Genetica Medica – Seri, Alma Mater Studiorum – Università di Bologna c/o Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna – Policlinico Sant’Orsola-Malpighi, via Massarenti, 9 – 40138 Bologna, Italia

Detentrica di Borsa di studio nell'ambito del progetto di ricerca dal titolo "Il ruolo del Genetic Nursing nella consulenza genetica oncologica e prenatale" erogata dal Dipartimento di Scienze Ginecologiche Ostetriche e Pediatriche ora Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche, Università di Bologna (Bando n.32/2012).

06/06/2011-07/10/2011

Infermiera - Borsista

UO Genetica Medica – Seri, Alma Mater Studiorum – Università di Bologna c/o Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna – Policlinico Sant'Orsola-Malpighi, via Massarenti, 9 – 40138 Bologna, Italia

Detentrica di Borsa di studio nell'ambito del progetto di ricerca dal titolo "Ruolo dell'infermiere nella gestione dei problemi etici e comunicativi connessi alla consulenza genetica" erogata dal Dipartimento di Scienze Ginecologiche Ostetriche e Pediatriche ora Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche, Università di Bologna (Bando n.32/2012).

ESPERIENZE PROFESSIONALI ALL'ESTERO

13/09/2011 – 13/02/2012

Honorary Contract - Research Associate - School of Nursing & Midwifery - Faculty of Health, Education and Society

Tutor: Prof.ssa Heather Skirton (Retired Former Professor of Applied Health Genetics at the University of Plymouth, UK)

24/04/2012 – 31/05/2012

Visiting scholar presso la Plymouth University (UK), sede distaccata di Taunton (UK) per attività di ricerca e studio sul ruolo del Genetic Nursing nella consulenza genetica oncologica e prenatale (Bando numero 21/2012 dell'Università di Bologna). Durante questo periodo ha avuto la possibilità di affiancare la Prof.ssa Heather Skirton (da ottobre 2017 Retired Former Professor of Applied Health Genetics) nelle sue attività di ricerca e di clinica quotidiana.

Tutor: Prof.ssa Heather Skirton (Retired Former Professor of Applied Health Genetics at the University of Plymouth, UK), Prof.ssa Daniela Turchetti

PREMI/ RICONOSCIMENTI PER L'ATTIVITÀ SCIENTIFICA

28/11/2020

Vincitrice Premio SISI Researcher 2020

Per il miglior articolo pubblicato su riviste scientifiche negli ultimi 5 anni

07/06/2011

Titolare di borsa di studio per esperienze formative all'estero

Fondi diritto allo studio 2011 (Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università di Bologna) per attività di ricerca e studio sul ruolo dell'infermiere nell'ambito della genetica con finanziamento di 2.000 euro.

LINEE DI RICERCA

Competenze di genetica medica nell'assistenza infermieristica: valutazione delle conoscenze di genetica medica e dei bisogni formativi in questo specifico campo del personale infermieristico italiano; efficacia dei modelli organizzativi assistenziali (es. esperienza e ruolo degli infermieri di genetica).

Aspetti psico-sociali della genetica clinica:

- percezione della consulenza genetica oncologica; percezione del rischio oncologico; comunicazione intra-familiare (es. la comunicazione della diagnosi genetica all'interno delle famiglie); gestione del rischio oncologico (es. stile di vita e alimentazione, sorveglianza personalizzata basata sulle caratteristiche genetiche individuali); individuazione delle esigenze assistenziali delle famiglie a rischio di tumore eredo-familiare (es. coping, QoL, stress, ansia depressione) e interventi assistenziali di sostegno rivolti a questa specifica popolazione (es. gruppi di supporto per le famiglie a rischio genetico); processo decisionale nei giovani che si sottopongono a test genetico per tumori ereditari;
- percezione della consulenza genetica prenatale; esperienza e aspetti che influenzano le donne in gravidanza nella scelta di sottoporsi ad indagini diagnostiche invasive (es. villocentesi, amniocentesi) e a test genetici prenatali non invasivi (es. NIPT); esperienza e percezione dei professionisti sanitari coinvolti nel processo decisionale delle donne in gravidanza che scelgono test genetici non invasivi e indagini diagnostiche invasive.
- esperienza e percezione dei pazienti che si sottopongono a test genetico e valutazione sull'essere informati circa i difetti genetici "incidentali" che potrebbero emergere con l'utilizzo delle nuove tecnologie di diagnosi genetica; valutazione del processo decisionale e consenso informato.

Modelli innovativi in genetica clinica: esperienza del personale sanitario (medici e infermieri) che svolgono consulenze genetiche a distanza ed efficacia della comunicazione sul paziente che riceve la consulenza genetica a distanza (es. comunicazione del risultato del test genetico oncologico).

Determinanti che influenzano gli outcome nursing-sensibili: variabilità di problemi ed eventi avversi, delle pratiche infermieristiche e della loro efficacia nel ridurli, in una popolazione di pazienti anziani; fattori determinanti le esigenze assistenziali (studi di follow-up); strategie di potenziamento della sicurezza dei pazienti (es. prevenzione delle cadute accidentali, della sindrome da allettamento); individuazione delle esigenze assistenziali dei pazienti (es. QoL).

PROGETTI DI RICERCA

15/02/2022 - presente	<p>Progettazione e Co-investigatore dello studio organizzativo per l'implementazione dell'Infermiere di Genetica e dell'ambulatorio per la sorveglianza del rischio eredo-familiare per patologia oncologica presso l'IRCCS di Reggio Emilia. In fase di stesura del protocollo. Coivolta come esperta del settore. PI: Dott.ssa Monica Guberti (Dirigente Responsabile Professioni Sanitarie, Dipartimento Oncologico e tecnologie Avanzate e Unità di Ricerca & EBP – DPS)</p>
15/02/2022-presente	<p>Progettazione e Co-investigatore dello studio qualitativo monocentrico ERICA (Esperienza e ruolo degli infermieri di genetica. Focus-group con infermieri che lavorano in servizi di Genetica Medica) con l'obiettivo primario di valutare quale sia il ruolo percepito e le attività effettivamente svolte dagli infermieri che lavorano in servizi di genetica italiani. Obiettivo secondario è evidenziare eventuali bisogni formativi. In corso la rilevazione degli infermieri che lavorano in servizi di Genetica Medica. Focus-group previsti per maggio/giugno 2022. PI: Prof.ssa Daniela Turchetti (Professore Associato MED/03, DIMEC, Università di Bologna)</p>
09/02/2022 - presente	<p>Principal Investigator della revisione sistematica della letteratura il cui protocollo dal titolo "A systematic review protocol of attitudes, awareness and experiences of healthcare professional offering non-invasive prenatal testing (NIPT)" è stato registrato su PROSPERO (CRD42022304306). In corso di valutazione dei paper selezionati per la lettura del full-text. PI: Dott.ssa Lea Godino</p>
09/02/2022 - presente	<p>Principal Investigator della revisione sistematica della letteratura il cui protocollo dal titolo "A systematic review protocol of attitudes, awareness and experiences of women undergoing non-invasive prenatal testing (NIPT)" è stato registrato su PROSPERO (CRD42022304280). In corso di valutazione dei paper selezionati per la lettura del full-text. PI: Dott.ssa Lea Godino</p>
15/02/2022-presente	<p>Progettazione e Co-investigatore dello studio trasversale PREDETECT (Percezione, conoscenze ed esperienze delle donne sottoposte a screening non invasivo del DNA fetale (NIPT)) che verrà condotto per mezzo di un questionario online. L'obiettivo primario di tale studio è quello di valutare la percezione, le conoscenze e l'esperienza nelle donne che si sono sottoposte a test genetico prenatale non invasivo su DNA fetale circolante nel sangue materno. In fase di raccolta dati. PI: Prof.ssa Daniela Turchetti (Professore Associato MED/03, DIMEC, Università di Bologna)</p>
18/01/2022 - presente	<p>Principal Investigator dell'aggiornamento della revisione sistematica della letteratura il cui protocollo dal titolo "Nurses' knowledge of genetics: an updated systematic review protocol" è stato registrato su PROSPERO (CRD42022306339). In corso di valutazione dei paper selezionati per la lettura del full-text. PI: Dott.ssa Lea Godino</p>
04/08/2021 - presente	<p>Progettazione e Co-investigatore della revisione sistematica della letteratura il cui protocollo dal titolo "A systematic review protocol of factors predicting BRCA pathogenic variants in ovarian cancer patients" è stato registrato su PROSPERO (CRD42021271815). In corso la sintesi dei risultati attraverso meta-analisi. PI: Prof.ssa Daniela Turchetti (Professore Associato MED/03, DIMEC, Università di Bologna)</p>
21/03/2021 – 10/01/2022	<p>Principal Investigator della conduzione di una revisione sistematica della letteratura il cui protocollo dal titolo "Impact of educational/support groups for carriers of BRCA 1/2 pathogenic variants: a systematic review protocol" è stato registrato su PROSPERO (CRD42021238416). I risultati sono stati pubblicati in un articolo su rivista scientifica internazionale (posizione: ultimo autore). PI: Dott.ssa Lea Godino</p>
01/03/2021-presente	<p>Referente coordinatore del centro di Bologna dello studio quantitativo multicentrico coordinato dalla Dott.ssa Margherita Patruno (La comunicazione della diagnosi genetica nelle famiglie BRCA) che sarà condotto in otto Aziende Ospedaliere italiane con l'obiettivo di valutare le modalità di comunicazione intra-familiare dell'informazione genetica acquisita in consulenza. In fase di valutazione da parte del Comitato Etico. PI locale: Dott.ssa Lea Godino PI centro promotore: Dott.ssa Margherita Patruno</p>
14/02/2021 – 10/01/2022	<p>Principal Investigator della revisione sistematica della letteratura il cui protocollo dal titolo "Adaptational resilience and coping among Italian healthcare workers during the COVID-19 pandemic: a systematic review protocol" è stato registrato su PROSPERO (CRD42021235781). Un articolo è in corso di redazione per la pubblicazione in rivista scientifica internazionale.</p>

- PI: Dott.ssa Lea Godino
 26/01/2021-presente **Co-investigatore** dello studio longitudinale internazionale coordinato dalla Prof.ssa Judith Daniels (Well-being in health-care workers during the pandemic) con l'obiettivo di valutare gli effetti a lungo termine del Covid-19 sul personale sanitario negli ospedali. Due articoli scientifici sono in corso di redazione.
 PI locale: Dott.ssa Michela Mazzetti (Professore Associato M-PSI/01, Università di Bologna)
 PI centro promotore: Prof.ssa Judith Daniels (Professore Associato, Professorship in Clinical Psychology, University of Groningen)
- 29/10/2020-presente **Referente coordinatore** del centro di Bologna dello studio qualitativo multicentrico coordinato dalla Dott.ssa Monica Guberti PC_CovidRE (COVID-19: il vissuto nei racconti dei professionisti sanitari) che sarà condotto in sei Aziende Ospedaliere italiane con l'obiettivo di esplorare il vissuto degli operatori e raccogliere le loro esperienze raccontate in prima persona. Un articolo è in corso di redazione per la pubblicazione in rivista scientifica internazionale.
 PI locale: Dott.ssa Lea Godino
 PI centro promotore: Dott.ssa Monica Guberti (Dirigente Responsabile Professioni Sanitarie, Dipartimento Oncologico e tecnologie Avanzate e Unità di Ricerca & EBP – DPS)
- 02/08/2020 – 01/04/2021 **Co-investigatore** dello studio descrittivo comparativo con rilevazione unica EPA-QOL (Qualità della vita correlata alla salute in una popolazione con malattia epatica cronica avanzata). I risultati sono stati pubblicati in un articolo su rivista scientifica internazionale (posizione: secondo autore).
 PI: Domenica Gazineo (Professore a contratto MED/45, DIMEC, Università di Bologna e Coordinatore Infermieristico del centro studi EBN, IRCCS AOU di Bologna)
- 13/03/2020 - presente **Progettazione e Co-investigatore** dello studio osservazionale prospettico di Coorte monocentrico che è stato condotto per mezzo di focus group successivi alla consulenza genetica a distanza COVID-COGENT (COme una Variazione Improvvisa del paraDigma di COnsultenza GENeTica cambia la comunicazione: la percezione dei professionisti) con l'obiettivo primario di valutare il punto di vista del personale sanitario nell'effettuare a distanza l'attività di consulenza genetica. I risultati sono stati pubblicati in un articolo su rivista scientifica internazionale (posizione: ultimo autore).
 PI: Prof.ssa Daniela Turchetti (Professore Associato MED/03, DIMEC, Università di Bologna)
- 01/03/2020 - presente **Progettazione e Co-investigatore** dello studio in aperto, randomizzato, controllato con controllo attivo, a gruppi paralleli, monocentrico, in persone afferenti all'ambulatorio di genetica oncologica GEO-STAR (Impatto della consulenza genetica oncologica post-test telefonica in confronto alla consulenza standard in presenza: trial randomizzato e controllato) con l'obiettivo primario dello studio è di valutare l'efficacia e l'impatto della consulenza genetica post-test telefonica per la comunicazione del risultato del test genetico per predisposizione al cancro, in confronto alla classica consulenza in presenza. In fase di raccolta dati.
 ClinicalTrials.gov Identifier: NCT04759352.
 PI: Prof.ssa Daniela Turchetti (Professore Associato MED/03, DIMEC, Università di Bologna)
- 01/02/2020 - presente **Co-investigatore** dello studio osservazionale prospettico di Coorte monocentrico esplorativo multidisciplinare STARTER (Studio osservazionale su stile di vita e alimentazione in individui a rischio di tumori eredo-familiari) con l'obiettivo di indagare la prevalenza, tra i pazienti che giungono all'Ambulatorio di Genetica Oncologica per valutare il rischio eredo-familiare di carcinoma mammario o coloretale, dei comportamenti modificabili associati ad un aumentato rischio e i fattori che possono influenzare tali comportamenti. Un articolo è in corso di redazione per la pubblicazione in rivista scientifica internazionale.
 PI: Prof.ssa Daniela Turchetti (Professore Associato MED/03, DIMEC, Università di Bologna)
- 20/01/2020 - presente **Co-investigatore** dello studio osservazionale con follow-up a 4 o 5 o 6 ore Biopsia Epatica (Studio per la definizione dei tempi ideali di osservazione infermieristica dopo prelievo percutaneo di tessuto epatico) con l'obiettivo primario di Verificare l'intervallo di tempo dopo l'effettuazione della biopsia epatica percutanea ambulatoriale in cui diventano rilevabili i segni e i sintomi delle complicanze da procedura, in modo da rendere appropriati e coerenti i tempi di monitoraggio post prelievo del tessuto epatico. Analisi dei dati.
 PI: Dott.ssa Vima Bui (Professore a contratto MED/45, Infermiera Case Manager Percorso Scopenso, ricercatore EBN)
- 13/11/2019 - presente **Co-investigatore** dello studio studio clinico di intervento nutrizionale, aperto, randomizzato, controllato, prospettico della durata di 16 settimane, monocentrico VLCK (Efficacia della dieta chetogenica a bassissimo contenuto calorico (VLCK) in donne affette da Sindrome dell'Ovaio Policistico obese ed insulino-resistenti: studio randomizzato controllato) con l'obiettivo primario di confrontare l'efficacia della dieta VLCK rispetto ad una dieta standard a basso contenuto calorico nella perdita di peso e nei cambiamenti della composizione corporea. Un articolo è in corso di redazione per la pubblicazione in rivista scientifica internazionale.

- ClinicalTrials.gov Identifier: NCT04801173
 PI: Prof.ssa Alessandra Gambineri (Professore Associato MED/13, DIMEC, Università di Bologna)
- 17/09/2018 - presente **Co-investigatore** dello studio osservazionale trasversale monocentrico esplorativo multidisciplinare ABBRACCIAMO (ABBRACCIAMO la conoscenza: valutazione dell'impatto di incontri informativi dedicati a persone portatrici di varianti nei geni BRCA1 e BRCA2 e ai loro familiari) con l'obiettivo di valutare la chiarezza percepita e la soddisfazione, così come l'impatto sulla preoccupazione per il rischio di tumori, di incontri informativi per persone portatrici di varianti dei geni BRCA1 e BRCA2 e i loro familiari. In fase di raccolta dati.
 PI: Prof.ssa Daniela Turchetti (Professore Associato MED/03, DIMEC, Università di Bologna)
- 05/05/2018 - presente **Co-investigatore** dello studio in aperto, randomizzato, controllato con controllo attivo, a gruppi paralleli, monocentrico, in pazienti anziani ricoverati in reparto geriatrico DEAS (Trial randomizzato e controllato sulla deambulazione assistita vs *l'usual care* nel paziente anziano ospedalizzato) con l'obiettivo primario di migliorare la deambulazione del paziente alla dimissione rispetto al ricovero. Sono stati redatti due articoli. I risultati sono stati pubblicati in un articolo su rivista scientifica internazionale (posizione di secondo autore e *correspondent author*). Un secondo articolo sui dati del follow-up è stato accettato per la pubblicazione nella rivista Assistenza Infermieristica e Ricerca (posizione: primo autore).
 PI: Prof. Paolo Chiari (Professore Associato MED/45, DIMEC, Università di Bologna)
- 18/04/2018 - presente **Co-investigatore** dello studio monocentrico quasi-sperimentale pre-post test con gruppi disomogenei di genitori non casualizzati in fase di campionamento, con operatori sanitari confrontabili nelle due rilevazioni e con gruppo di controllo per entrambi UMANDECO' (Valutazione dell'associazione fra un intervento di umanizzazione basata sulla decorazione murale e la percezione affettiva: studio quasi sperimentale pre post test con gruppo di controllo) con l'obiettivo primario di valutare se e quale associazione l'umanizzazione basata sulla decorazione murale potesse avere sulla percezione affettiva dei genitori e del personale sanitario nelle situazioni prima e dopo l'intervento di umanizzazione decorativa murale. Un articolo è in corso di redazione per la pubblicazione in rivista scientifica internazionale.
 Prof. Paolo Chiari (Professore Associato MED/45, DIMEC, Università di Bologna)
- 01/10/2017-15/09/2020 **Co-investigatore** dello studio multicentrico Care Bundle Cadute (Studio randomizzato per cluster con disegno stepped wedge per valutare i risultati dell'applicazione di un care bundle per la prevenzione delle cadute accidentali nei pazienti anziani ricoverati) coordinato dal Prof. Paolo Chiari, Professore Associato MED/45 dell'Università degli Studi di Bologna, condotto in 12 degenze di geriatria, medicina interna, riabilitazione e post-acuti dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna e dell'Azienda USL di Bologna.
 Responsabile dell'analisi secondaria dei dati sui fattori prognostici. Un articolo sull'analisi secondarie riguardanti i fattori prognostici è in corso di redazione per la pubblicazione in rivista scientifica internazionale.
 PI: Prof. Paolo Chiari (Professore Associato MED/45, DIMEC, Università di Bologna)
- 09/09/2016-15/09/2020 **Co-investigatore** dello studio osservazionale multicentrico esplorativo multidisciplinare CIRBOCA (Comunicazione intra-familiare di rischio di tumore ereditario della mammella e dell'ovaio) condotto in quattro Aziende Ospedaliere italiane con l'obiettivo di analizzare quali siano le dinamiche interne e i fattori che possono facilitare o impedire la comunicazione intrafamiliare.
 I risultati sono stati pubblicati in un articolo su rivista scientifica internazionale (posizione: ottava autore)
 PI locale: Prof.ssa Daniela Turchetti (Professore Associato MED/03, DIMEC, Università di Bologna)
 PI promotore: Prof.ssa Maria Luisa Di Pietro (Professore Associato MED/43, Università Cattolica del Sacro Cuore di Roma), Prof. Maurizio Genuardi (Professore Ordinario MED/03, Università Cattolica del Sacro Cuore di Roma)
- 24/12/2015-31/01/2021 **Co-investigatore** dello studio multicentrico di validazione del PAHC-R (Psychosocial Aspects of Hereditary Cancer-Revised), una versione rivista e adattata al contesto italiano di uno strumento psicometrico sviluppato a livello internazionale nell'ambito della consulenza genetica oncologica, il Psychosocial Aspects of Hereditary Cancer (PAHC), che misura la presenza di problematiche psicosociali specifiche in chi decide di intraprendere un percorso di consulenza genetica oncologica.
 I risultati sono stati pubblicati in un articolo su rivista scientifica internazionale (posizione: settimo autore).
 PI locale: Prof.ssa Daniela Turchetti (Professore Associato MED/03, DIMEC, Università di Bologna)
 PI promotore: Dott.ssa Liliana Varesco (Responsabile della S.S. Centro Tumori Ereditari (CTE) della S.C. Epidemiologia Clinica dell'Istituto Nazionale per la Ricerca sul Cancro di Genova (IST))
- 01/09/2015-21/09/2017 **Co-investigatore** del progetto di ricerca Ministero della Salute-Ricerca Finalizzata 2011-2012; Progetto RF/2011-02352088: Meeting Seniors members in the search for new associates of the exclusive hamartomatous gene club.
- 14/07/2014 – 31/12/2021 **Progettazione e Co-investigatore** dello studio osservazionale prospettico di Coorte monocentrico esplorativo multidisciplinare CoOPeR (Studio osservazionale prospettico di Coorte sull'impatto della

consulenza genetica oncologica sulla percezione del rischio) con l'obiettivo di valutare variazioni nella percezione del rischio in pazienti che si sottopongono a consulenza genetica oncologica.

Un articolo è in corso di redazione (posizione di primo autore).

PI: Prof.ssa Daniela Turchetti (Professore Associato MED/03, DIMEC, Università di Bologna)

14/02/2014-14/08/2015

Co-investigatore del progetto di ricerca Programma di Ricerca Regione-Università 2010-2012; Progetto PRUa1GR-2012-001: Diagnostic advances in hereditary breast cancer/ nuovi approcci diagnostici del tumore ereditario della mammella (DIANE).

01/01/2013-17/02/2017

Principal Investigator di uno studio mixed-method design (revisione sistematica, studio qualitativo: Grounded Theory design, studio quantitativo: cross-sectional design) all'interno del progetto di dottorato di ricerca dal titolo 'Presymptomatic testing for familial cancer syndromes in young adults: considerations, decision making and impact'.

In relazione a questo progetto, autore di quattro pubblicazioni su riviste scientifiche internazionali (posizione di primo autore).

I risultati complessivi dello studio sono inoltre contenuti nella tesi di dottorato disponibile nel catalogo della Plymouth University (UK) <http://hdl.handle.net/10026.1/8643>

PI: Dott.ssa Lea Godino

Director of study: Prof.ssa Heather Skirton (Retired Former Professor of Applied Health Genetics at the University of Plymouth, UK)

02/02/2013-03/11/2020

Progettazione e Co-investigatore dello studio osservazionale multicentrico esplorativo multidisciplinare AttINT (Studio osservazionale sull'atteggiamento degli utenti dell'ambulatorio di genetica medica verso le informazioni genetiche "incidentali" emergenti dall'uso delle nuove tecnologie) condotto in tre Aziende Ospedaliere italiane con l'obiettivo di valutare la volontà dei pazienti di essere informati circa i difetti genetici "incidentali" che potrebbero emergere con l'utilizzo delle nuove tecnologie di diagnosi genetica. I risultati sono stati pubblicati in un articolo su rivista scientifica internazionale (posizione di primo autore).

PI: Prof.ssa Daniela Turchetti (Professore Associato MED/03, DIMEC, Università di Bologna)

05/09/2012-31/01/2015

Progettazione e Co-investigatore dello studio osservazionale trasversale monocentrico esplorativo multidisciplinare CoGePIC (Consulenza genetica prenatale per età materna avanzata: confronto tra colloquio individuale e incontro collettivo) con l'obiettivo di valutare i due approcci di consulenza genetica prenatale per età materna: individuale e collettivo; e di analizzare le motivazioni e le aspettative delle donne che si sottopongono a diagnosi prenatale invasiva e correlazione con parametri socio-demografici.

I risultati sono stati pubblicati in un articolo su rivista scientifica internazionale (posizione di primo autore).

PI: Prof.ssa Daniela Turchetti (Professore Associato MED/03, DIMEC, Università di Bologna)

13/09/2011-13/02/2012

Collaboratore del team di ricerca coordinato dalla Prof.ssa Heather Skirton (Retired Former Professor of Applied Health Genetics at the University of Plymouth, UK) nel contesto della ricerca sul genetic nursing. In questo contesto è stata condotta una revisione sistematica della letteratura e due ricerche originali sulle conoscenze della genetica tra gli infermieri. In relazione a questo progetto sono stati pubblicati tre articoli su riviste scientifiche internazionali (posizione di primo autore).

07/06/2011-31/12/2011

Co-investigatore del progetto FIRB-MIUR 2006 'Test genetici e biobanche: problemi bioetici tra diritto e società' con finanziamento ottenuto da MIUR. P.I. Prof.ssa Carla Faralli

PARTECIPAZIONE A GRUPPI DI RICERCA

Dal 2020- presente

Membro del gruppo di Ricerca e Formazione SIAN (Società Infermieri Area Nefrologica) – Italia

Dal 2020- presente

Membro del gruppo di lavoro di SIGU-Sanità della Società Italiana di Genetica Umana (SIGU)

Dal 2018- presente

Membro del gruppo di lavoro di genetica oncologica della Società Italiana di Genetica Umana (SIGU)

Pubblicazioni:

Gruppo di redazione costituitosi da tre Gruppi di Lavoro SIGU – GdL Genetica Oncologica, GdL Genetica Molecolare, GdL Farmacogenomica. Linee di indirizzo sull'analisi dei geni BRCA1 e BRCA2 in ambito clinico: criteri di accesso al test, aggiornamento sulle piattaforme diagnostiche e interpretazione del test somatico. 2021

https://sigu.net/wp-content/uploads/2021/03/Linee-di-indirizzo-sullanalisi-dei-geni-BRCA1-e-BRCA2-in-ambito-clinico-Rev1_2021.pdf

Dal 2017- presente

Partecipazione al gruppo EBP del Centro Studi EBN dell'IRCCS AOU di Bologna Coordinato dalla Dott.ssa Domenica Gaziano (Professore a contratto MED/45, DIMEC, Università di Bologna e Coordinatore Infermieristico del centro studi EBN, IRCCS AOU di Bologna)

Dal 2015- presente Membro del "Centro di ricerca sui tumori ereditari" del Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche (DIMEC) dell'Università di Bologna

Dal 2013- presente Membro di gruppo di lavoro della **regione emilia-romagna** per l'implementazione e la validazione di un Programma di valutazione e gestione del rischio eredo-familiare di carcinoma mammario e ovarico.

Pubblicazioni:

Contributi 91/2016 "Protocollo assistenziale nelle donne a rischio ereditario di tumore della mammella e/o ovaio". Collana curata dal Servizio prevenzione collettiva e sanità pubblica, Regione Emilia Romagna, giugno 2016.

Contributi 83/2014 "Protocollo assistenziale nelle donne a rischio ereditario di tumore della mammella e/o ovaio". Collana curata dal Servizio della sanità pubblica, Regione Emilia- Romagna, ottobre 2014.

2011-2017

Partecipazione al gruppo di ricerca condotto dalla Prof.ssa Heather Skirton (Retired Former Professor of Applied Health Genetics at the University of Plymouth, UK) presso l'University of Plymouth (Regno Unito)

MEMBER OF EDITORIAL BOARD RIVISTE NAZIONALI

Dal 2022-presente

Assistenza Infermieristica e Ricerca

REVIEWER RIVISTE INTERNAZIONALI

Nursing & Health Sciences
European Journal of Human Genetics
BMC Nursing
Patient Education and Counseling
The Breast

ATTIVITÀ DIDATTICA UNIVERSITARIA

Previsto per settembre-ottobre 2022

Incarico di **docenza** per le Scuole di Specializzazione in Genetica Medica in materia di "Corso di Comunicazione" Università di Bologna. Anno accademico 2021/2022 (in attesa di lettera di incarico)

30/03/2022

Docente di un seminario per le Scuole di Specializzazione (in Genetica Medica, Oncologia, Psicologia Clinica) in materia di "Aspetti psico-sociali della Genetica Clinica" Università di Bologna. Anno accademico 2021/2022.

2021/2022

Docente dell'insegnamento Revisioni Sistematiche per il Master in Evidence-Based Practice e Metodologia della Ricerca Clinico-Assistenziale presso l'Università di Bologna. Anno accademico 2021/2022.

04/02/2022

Docente di un seminario in materia di "Il codice deontologico e gli aspetti etici legati al ruolo del coordinatore" per il Master Universitario in "Funzioni di coordinamento nelle professioni sanitarie". Anno accademico 2021/2022.

2021/2022

Docente di un seminario sulla stesura e sottomissione di un articolo scientifico dell'insegnamento di Ricerca Infermieristica ed Ostetrica componente del CI Metodologia della ricerca Infermieristica ed Ostetrica per la Laurea Magistrale in Scienze Infermieristiche ed Ostetriche dell'Università di Bologna affidato alla dott.ssa Domenica Gazineo. Anno accademico 2021/2022.

2021/2022

Docente di un seminario sull'analisi statistica inerente la stesura del protocollo di ricerca dell'insegnamento di Ricerca Infermieristica ed Ostetrica componente del CI Metodologia della ricerca Infermieristica ed Ostetrica per la Laurea Magistrale in Scienze Infermieristiche ed Ostetriche dell'Università di Bologna affidato alla dott.ssa Domenica Gazineo. Anno accademico 2021/2022.

2020/2021

Incarico di **docenza** nel Master in Evidence-Based Practice e Metodologia della Ricerca Clinico-Assistenziale presso l'Università di Bologna.

7/07/2021

Docente di un seminario per le scuole di specializzazione in materia di "Aspetti psico-sociali della Genetica Clinica" Università di Bologna. Anno accademico 2020/2021.

2020/2021

Docente di un seminario in materia di Revisione Sistemica e Meta-Analisi dell'insegnamento di Metodologia della ricerca per il Master in Coordinamento delle professioni sanitarie dell'Università di Bologna affidato alle Dott.sse Elisa Ambrosi e Domenica Gazineo. Anno accademico 2020/2021.

- 14/02/2017 Membro del **Corpo Docente della Commissione di Laurea** in 0990 - Psicologia Clinica del 14/02/2017 presso l'Università di Bologna sede di Cesena.
- 2017/2018 Incarico di **docenza** nel Master in Genetic Counsellors and Nurses presso l'Università di Siena
- 2015/2016 **Docente** di un seminario in materia di "La consulenza genetica" nell'ambito del corso integrato di basi Molecolari della Vita, Corso di Laurea in Infermieristica, Università Cattolica del Sacro Cuore sede di Roma affidato al Prof. Maurizio Genuardi. Anno accademico 2015/2016
- 2014/2015 **Docente** di seminari sulla figura del Genetic Nurse all'estero e in Italia all'interno dell'insegnamento di Genetica Medica (C.I. SCIENZE BIOLOGICHE) per il Corso di Laurea in Infermieristica dell'Università di Bologna affidato al Prof. Giuseppe Gasparre. Anni accademici 2014/2015.
- 2011/2014 **Docente** di seminari sulla figura del Genetic Nurse all'estero e in Italia all'interno dell'insegnamento di Genetica Medica (C.I. SCIENZE BIOLOGICHE) per il Corso di Laurea in Infermieristica dell'Università di Bologna affidato alla Prof.ssa Daniela Turchetti. Anni accademici 2011/2012, 2012/2013, 2013/2014.

RELATORE A CONGRESSI

- 9-11/05/2022 2022 - 40° Congresso Nazionale SIAN L'evoluzione professionale e la formazione: ieri, oggi e domani – Rimini 9-11 maggio 2022. Docente del WORKSHOP N. 3 - La redazione di un protocollo di ricerca in merito a "La statistica: dalla numerosità del campione alle analisi statistiche previste".
Relatore su invito.
- 5-7/11/2021 2021 – International Society of Nurses in Genetics (ISONG Word Congress 2021) Novembre 5- 7, 2021 Virtual congress. **Oral presentation** (da selezione di abstract)
- 03/10/2021 2021- XXXIX Congresso Nazionale SIAN (Società Infermiere Area Nefrologica) 3-4 Ottobre 2021 - presenterà una relazione dal titolo 'Gli infermieri all'epoca del Covid, i risultati di due questionari'.
Relatore su invito.
- 26/03/2021 2021- All'interno del Corso Evidence Based Practice base ed avanzato e Protocollo di Ricerca – SIAN (Società Infermiere Area Nefrologica) Marzo e Ottobre 2021 – Incontro virtuale (26/03/2021) docente di un seminario dal titolo 'Ricerca della letteratura in Medline tramite quesito e Ricerca e valutazione di revisioni sistematiche e metanalisi'. **Relatore su invito.**
- 13/11/2020 2020 – International Society of Nurses in Genetics (ISONG Word Congress 2020) Novembre 13- 15, 2020 Virtual congress. Invitata a partecipare come panelist alla sessione intitolata Global Panel: Genomic Practice and Research during a Pandemic. **Relatore su invito**
- 15/07/2020 2020 – All'interno dell'incontro del Gruppo di Lavoro Genetica Oncologica – SIGU (Società Italiana Genetica Umana)– Incontro virtuale (15 luglio 2020) ha presentato una relazione dal titolo 'Esperienze di Teleconsulenza Genetica Oncologica nell'era COVID'. **Relatore su invito**
- 16/11/2019 2019 - XXII Congresso Nazionale SIGU, 13 e 16 Novembre Roma, Italia All'interno del Corso Post Congressuale "Corso di comunicazione in consulenza genetica" di questo congresso SIGU (16 Novembre 2019) ha presentato una relazione dal titolo 'Il ruolo del Genetic Nurse'. **Relatore su invito**
- 31/05/2019 2019 – Seminario "Storie di Ricerca" Progettare e sviluppare percorsi di ricerca in assistenza infermieristica e fisioterapica (Bologna il 31/05/2019) ha presentato una relazione dal titolo "Storia di CARE BUNDLE CADUTE: i risultati". **Relatore su invito**
- 05/03/2018 2018 – Il counselling genetico nelle donne con carcinoma ovarico (Bologna 5 marzo 2018) ha partecipato come facilitatore nella sessione 'Role play: simulazione di situazioni realistiche di counselling genetico nell'ambulatorio del Ginecologo e dell'Oncologo'. **Relatore su invito**
- 17/11/2017 2017 – XX Congresso Nazionale SIGU (Napoli, 17/11/2017) ha presentato una relazione dal titolo "Trovare se stessi davanti a uno specchio: i giovani e i test genetici predittivi" all'interno di una sessione speciale (da lei organizzata) intitolata "Gli aspetti psico-sociali della consulenza genetica in oncologia". Organizzatore e **Relatore su invito**
- 29/03/2017 2017 – Congresso Health IT "Innovazione e risorse per un cambiamento di qualità" (Milano, 29/03/2017) ha presentato una relazione dal titolo " Genetic Nurse: perché investire in questo ruolo?" all'interno di una sessione parallela intitolata "Innovation in Education & Management". **Relatore su invito**

- 25/10/2016 – All'interno del Corso dal titolo "Il percorso di individuazione, sorveglianza e cura delle donne con mutazione genetica e/o con tumore eredo-familiare della mammella" (11-25 ottobre 2016 e 8-22 novembre 2016), ha presentato in data 25 ottobre 2016 "Il ruolo dell'infermiere case manager nell'ambito dei centri Hub e l'Organizzazione dei centri Hub". **Relatore su invito**
- 04/08/2016-06/08/2016 – International Society of Nurses in Genetics (ISONG Word Congress 2016; Agosto 4- 6, Dublino, Irlanda). Godino L, et al. 'The impact of predictive genetic testing for cancer on young adults: two points of view' all'interno della Sessione Environment/Youth. **Oral presentation** (da selezione di abstract)
- 08/07/2016 – All'interno dell'incontro del Gruppo di Lavoro Genetica Oncologica – SIGU (Società Italiana Genetica Umana)– 24° Incontro di Genetica Oncologica Clinica (8 luglio 2016) ha presentato una relazione dal titolo 'Test genetici predittivi nei giovani adulti: motivazioni e impatto'. **Relatore su invito**
- 11/05/2016-14/05/2015 – European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG 2016; Maggio 11- 14, 2016, Barcellona, Spagna). Godino L, et al. 'The impact of predictive genetic testing for cancer on young adults' all'interno della Sessione Plenaria EMPAG intitolata "EPL6 - Helicopter View On Cancer Genetics. **Oral presentation** (da selezione di abstract)
- 21/10/2015-24/10/2015 – All'interno del XVIII Congresso Nazionale SIGU (21-24 Ottobre 2015, Rimini, Italia) ha presentato una relazione dal titolo 'Genetic Nurse: formazione e ruolo assistenziale nei paesi anglosassoni' all'interno della Sessione Parallela intitolata "Genetica clinica: quando gli infermieri fanno la differenza'. **Relatore su invito**
- 31/05/2014-03/06/2014 – European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG 2014; May 31- June 3, 2014, Milan, Italy). Godino L et al. "What would you like to know?" Patients' attitudes towards communication of incidental findings emerging from new sequencing technologies' all'interno della Sessione Plenaria EMPAG intitolata "EPL6 - Facilitating communication about genetic information". **Oral presentation** (da selezione di abstract)

SUPERVISOR DI TESI DI LAUREA

2022 – Giulia Erini *"Caratteristiche clinico-patologiche predittive della presenza di varianti germinali BRCA1/2 in pazienti con carcinoma ovarico: revisione sistematica della letteratura e analisi di una coorte di 869 pazienti"*

Relatore: Prof.ssa Daniela Turchetti (Professore Associato MED/03, DIMEC, Università di Bologna)
Correlatori: Dott.ssa Lea Godino e Dott. Giovanni Innella
Laurea Magistrale in Biologia della Salute, Università di Bologna

2021 – Viola Ordonselli *"L'impatto della consulenza genetica oncologica sulla percezione del rischio di tumore: i risultati dello studio COOPER"*

Relatore: Prof.ssa Daniela Turchetti (Professore Associato MED/03, DIMEC, Università di Bologna)
Correlatore: Dott.ssa Lea Godino
Laurea in Infermieristica, Università di Bologna (Campus di Ravenna)

2021 – Mario Maietta *"Studio osservazionale sullo stile di vita in individui a rischio di tumori eredo-familiari"*

Relatore: Prof.ssa Daniela Turchetti (Professore Associato MED/03, DIMEC, Università di Bologna)
Laurea in Infermieristica, Università di Bologna

2021 – Anita Rotundo *"La Telemedicina applicata all'Oncogenetica: traduzione e validazione in italiano del Genetic Counselor Process Questionnaire"*

Relatore: Dott.ssa Domenica Gazineo (Professore a contratto MED/45, DIMEC, Università di Bologna e Coordinatore Infermieristico del centro studi EBN, IRCCS AOU di Bologna)
Laurea in Infermieristica, Università di Bologna

2021 – Miriam Alviggi *"Trial randomizzato e controllato: impatto della consulenza genetica oncologica post-test telefonica in confronto alla consulenza standard in presenza (GeoSTAR) e il Multidimensional Impact of Cancer Risk Assessment (MICRA) per la valutazione degli outcomes psicologici del test genetico"*.

Relatore: Dott.ssa Domenica Gazineo (Professore a contratto MED/45, DIMEC, Università di Bologna e Coordinatore Infermieristico del centro studi EBN, IRCCS AOU di Bologna)
Laurea in Infermieristica, Università di Bologna

2021 - Ausilia Bellina Terra *'Impatto della consulenza genetica sulla percezione di rischio oncologico – studio osservazionale prospettico di coorte monocentrico esplorativo "CoOPeR"*.

Relatore: Prof. Giuseppe Gasparre (Professore Ordinario MED/03, DIMEC, Università di Bologna)
Laurea in Infermieristica, Università di Bologna

2020 - Sara Venturi *'Percezione del rischio oncologico e dell'utilità di incontri informativi nei portatori di alterazioni dei geni BRCA1 e BRCA2'*

Relatore: Prof. Giuseppe Gasparre (Professore Ordinario MED/03, DIMEC, Università di Bologna)
Laurea in Infermieristica, Università di Bologna

2019- Fabio Barbagallo *'Il ruolo Dell'Infermiere nella Genetica'*

Relatore: Dott.ssa Silvia Villani (Professore a contratto MED/45, Università degli studi di Ferrara)
Laurea in Infermieristica, Università degli studi di Ferrara

2017 – Marco Valente *'Istantanee dei pazienti oncologici che si rivolgono al servizio di consulenza oncogenetica: uno studio preliminare'*

Relatore: Prof.ssa Silvana Grandi (Professore Ordinario M-PSI/08, Università di Bologna)
Laurea in Psicologia, Università di Bologna

2016 - Sara Tenuzzo *'Scelte e opzioni riproduttive in donne portatrici della mutazione genetica BRCA 1/2: stato dell'arte e prospettive future in Ostetricia'*

Relatore: Prof.ssa Kerry Jane Rhoden (Professore Associato MED/03, DIMEC, Università di Bologna)
Laurea in Ostetricia, Università di Bologna

2015 - Annarita Decembrino *'Risultati preliminari dello studio CoOPeR (Studio osservazionale prospettico di Coorte sull'impatto della consulenza genetica oncologica sulla percezione del rischio)'*

Relatore: Prof.ssa Daniela Turchetti (Professore Associato MED/03, DIMEC, Università di Bologna)
Laurea in Infermieristica, Università di Bologna

2014 - Sara Venturi *'Acido folico nella prevenzione dei difetti congeniti: effettivo utilizzo e ruolo dell'educazione sanitaria'*

Relatore: Prof.ssa Daniela Turchetti (Professore Associato MED/03, DIMEC, Università di Bologna)
Laurea in Infermieristica, Università di Bologna

2014 - Virginia Alberici *'Motivazioni, caratteristiche ed esigenze delle persone accedenti alla consulenza genetica'*

Relatore: Prof.ssa Daniela Turchetti (Professore Associato MED/03, DIMEC, Università di Bologna)
Laurea in Infermieristica, Università di Bologna

2014 - Domenico Morabito *'Percorsi assistenziali per l'identificazione e la gestione di donne a rischio eredo-familiare di carcinoma mammario'*

Relatore: Prof.ssa Daniela Turchetti (Professore Associato MED/03, DIMEC, Università di Bologna)
Laurea in Infermieristica, Università di Bologna

2013 - Mila Mirra *'Atteggiamento degli utenti dell'ambulatorio di Genetica Medica del Policlinico Sant'Orsola verso le informazioni genetiche inaspettate emergenti dall'uso delle nuove tecnologie'*

Relatore: Prof. Marco Seri (Professore Ordinario MED/03, DIMEC, Università di Bologna)
Laurea in Infermieristica, Università di Bologna (Campus di Rimini)

2013 - Federica D'Anna *'Studio delle motivazioni, delle aspettative e dell'approccio ottimale di consulenza genetica in donne candidate a indagini prenatali invasive'*

Relatore: Prof.ssa Daniela Turchetti (Professore Associato MED/03, DIMEC, Università di Bologna)
Laurea in Infermieristica, Università di Bologna

2012 - Chiara Bernini *'Consulenza e diagnosi genetica nelle malattie neuromuscolari ereditarie: il ruolo dell'infermiere'*

Relatore: Prof.ssa Daniela Turchetti (Professore Associato MED/03, DIMEC, Università di Bologna)
Laurea in Infermieristica, Università di Bologna

2012 - Giuseppe Sciabbarrasi *'La trisomia 21: dalla diagnosi prenatale alla gestione clinica'*

Relatore: Prof.ssa Daniela Turchetti (Professore Associato MED/03, DIMEC, Università di Bologna)
Laurea in Infermieristica, Università di Bologna

2011 - Filomena Cosenza *'Impatto della consulenza genetica in donne a rischio familiare di tumore al seno'*

Relatore: Prof.ssa Daniela Turchetti (Professore Associato MED/03, DIMEC, Università di Bologna)
Laurea in Infermieristica, Università di Bologna

2011 – Elisabetta Lamagna *'Realizzazione e somministrazione di un questionario per la valutazione dei rischi genetici in donne che si sottopongono a determinazione del cariotipo fetale'*

Relatore: Prof.ssa Daniela Turchetti (Professore Associato MED/03, DIMEC, Università di Bologna)
Laurea in Infermieristica, Università di Bologna

2011 - Lorenzo Maurizzi *'La genetica nella pratica infermieristica'*

Relatore: Prof.ssa Daniela Turchetti (Professore Associato MED/03, DIMEC, Università di Bologna)
Laurea in Infermieristica, Università di Bologna

PUBBLICAZIONI in PEER-REVIEWED JOURNALS

- IF: 4.440 Bertonazzi B, Turchetti D, **Godino L**. Outcomes of support groups for carriers of BRCA 1/2 pathogenic variants and their relatives: a systematic review. *Eur J Hum Genet*. 2022 Jan 26. doi: 10.1038/s41431-022-01044-7. Epub ahead of print. PMID: 35082397.
- IF: 2.367 **Godino L**, Turchetti D, Jackson L, Hennessy C, Skirton H. Genetic counselling as a route to enhanced autonomy: using a sequential mixed methods research approach to develop a theory regarding presymptomatic genetic testing for young adults at risk of inherited cancer syndromes. *J Community Genet*. 2021 Aug 20. doi: 10.1007/s12687-021-00548-x. Epub ahead of print. PMID: 34415557
- IF: 3.441 Gazineo D, **Godino L***, Bui V, El Mouttaqi L, Franciosi E, Natalino A, Ceci G, Ambrosi E. Health-related quality of life in outpatients with chronic liver disease: a cross-sectional study. *BMC Gastroenterol*. 2021 Aug 7;21(1):318. doi: 10.1186/s12876-021-01890-7. PMID: 34364363
- IF: 2.990 Franiuk M, Molinari E, Battistuzzi L, Razzaboni E, De Matteis E, Turchetti D, **Godino L**, Chiorri C, Varesco L. Development and Validation of an Italian Adaptation of the Psychosocial Aspects of Hereditary Cancer Questionnaire. *Front Psychol*. 2021 Jul 20;12:697300. doi: 10.3389/fpsyg.2021.697300. PMID: 34354641
- IF: 2.537 Turchetti D, Battistuzzi L, Bertonazzi B, **Godino L**. Sudden shift to remote genetic counseling during the COVID-19 pandemic: Experiences of genetics professionals in Italy. *J Genet Couns*. 2021 Aug;30(4):1024-1037. doi: 10.1002/jgc4.1441. Epub 2021 Jun 6. PMID: 34096134
- IF: 5.562 Gazineo D, **Godino L***, Decaro R, Calogero P, Pinto D, Chiari P, Zoli M, Ambrosi E. Assisted Walking Program on Walking Ability in In-Hospital Geriatric Patients: A Randomized Trial. *J Am Geriatr Soc*. 2021 Mar;69(3):637-643. doi: 10.1111/jgs.16922.
- IF: 2.537 **Godino L**, Varesco L, Bruno W, Bruzzone C, Battistuzzi L, Franiuk M, Miccoli S, Bertonazzi B, Graziano C, Seri M, Turchetti D. Preferences of Italian patients for return of secondary findings from clinical genome/exome sequencing. *J Genet Couns*. 2021 Jun;30(3):665-675. doi: 10.1002/jgc4.1350
- IF: 4.440 Di Pietro ML, Zaçe D, Orfino A, Di Raimo FR, Poscia A, de Matteis E, Turchetti D, **Godino L**, Bertonazzi B, Franiuk M, Bruzzone C, Varesco L, Lucci-Cordisco E, Genuardi M. Intrafamilial communication of hereditary breast and ovarian cancer genetic information in Italian women: towards a personalised approach. *Eur J Hum Genet*. 2021 Feb;29(2):250-261. doi: 10.1038/s41431-020-00723-7. Epub 2020 Sep 14. Erratum in: *Eur J Hum Genet*. 2020 Sep 23;: PMID: 32929237
- IF: 5.923 Dondi G, Coluccelli S, De Leo A, Ferrari S, Gruppioni E, Bovicelli A, **Godino L**, Coadă CA, Morganti AG, Giordano A, Santini D, Ceccarelli C, Turchetti D, De Iaco P, Perrone AM. An Analysis of Clinical, Surgical, Pathological and Molecular Characteristics of Endometrial Cancer According to Mismatch Repair Status. A Multidisciplinary Approach. *Int J Mol Sci*. 2020 Sep 29;21(19):E7188. doi: 10.3390/ijms21197188. PMID: 33003368.
- IF: 6.639 Isidori F, Bozzarelli I, Ferrari S, **Godino L**, Innella G, Turchetti D, Bonora E.. RASAL1 and ROS1 Gene Variants in Hereditary Breast Cancer. *Cancers (Basel)*. 2020;12(9):E2539. Published 2020 Sep 7. doi:10.3390/cancers12092539
- IF:2.367 Crimi M, Minerì R, **Godino L**, Bertonazzi B, Bruzzone C, Pivetta B, Cordier C, Coviello DA, Feroce I. Building awareness on genetic counselling: the launch of Italian Association of Genetic Counsellors (AIGeCo). *J Community Genet*. 2020;11(4):495-496. doi:10.1007/s12687-020-00483-3
- IF:4.452 Cortesi L, Baldassarri B, Ferretti S, Razzaboni E, Bella M, Bucchi L, Canuti D, De Iaco P, De Santis G, Falcini F, Galli V, **Godino L**, Leoni M, Perrone AM, Pignatti M, Saguatti G, Santini D, Sassoli de'Bianchi P, Sebastiani F, Taffurelli M, Tazzioli G, Turchetti D, Zamagni C, Naldoni C. (2020) A regional population-based hereditary breast cancer screening tool in Italy: First 5-year results. *Cancer medicine*, 9(7):2579-2589. doi: 10.1002/cam4.2824
- IF:4.440 **Godino L.**, Jackson L., Turchetti D., Hennessy C., Skirton H. (2018) Presymptomatic genetic testing for hereditary cancer in young adults: a survey of young adults and parents. *Eur J Hum Genet*. 2019 Feb;27(2):291-299. doi: 10.1038/s41431-018-0262-8.

- IF:4.599 Zuntini R, Ferrari S, Bonora E, Buscherini F, Bertonazzi B, Grippa M, **Godino L**, Miccoli S, Turchetti D. Dealing With BRCA1/2 Unclassified Variants in a Cancer Genetics Clinic: Does Cosegregation Analysis Help? *Front Genet.* 2018 Sep 11;9:378. doi: 10.3389/fgene.2018.00378. PMID: 30254663
- IF: 10.435 Jackson L., O'Conner A., Paneque M., Curtisova V., Lunt P.W., Pourova R.K., Macek Jr M., Stefansdottir V., Turchetti D., Campos M., Henneman L., **Godino L**, Skirton H., Cornel M. (2018) The Correction: Gen-Equip Project: evaluation and impact of genetics e-learning resources for primary care in six European languages. *Genet Med.* 2019 Mar;21(3):718-726. doi: 10.1038/s41436-018-0132-3.
- IF:4.440 **Godino L**, Jackson L., Turchetti D., Hennessy C., Skirton H. (2018) Decision making and experiences of young adults undergoing presymptomatic genetic testing for familial cancer: a longitudinal grounded theory study. *European Journal of Human Genetics*, 26(1):44-53. doi: 10.1038/s41431-017-0030-1
- IF:4.440 **Godino L**, Turchetti D., Jackson L., Hennessy C., Skirton H. (2016) Impact of presymptomatic genetic testing on young adults: a systematic review. *European Journal of Human Genetics*, 24:496-503. doi:10.1038/ejhg.2015.153
- IF:4.440 **Godino L**, Pompili E., D'Anna F., Morselli-Labate A.M., Nardi E., Seri M., Rizzo N., Pilu G., Turchetti D. (2016) Attitudes of women of advanced maternal age undergoing invasive prenatal diagnosis and the impact of genetic counselling. *European Journal of Human Genetics*, 24(3):331-337. doi:10.1038/ejhg.2015.116
- IF:2.537 **Godino L**, Razzaboni E, Bianconi M, Turchetti D. (2015) Impact of genetic counseling in women with a family history of breast cancer in Italy. *Journal of Genetic Counselling*. 25(2):405-411. doi:10.1007/s10897-015-9884-y
- IF:2.372 **Godino L**, Turchetti D., Skirton H. (2013) A Systematic Review of factors influencing uptake of invasive fetal genetic testing by pregnant women of advanced maternal age, *Midwifery*, 29(11):1235-1243. doi:10.1016/j.midw.2012.11.009
- IF:3.187 **Godino L**, Turchetti D., Skirton H. (2013) Knowledge of genetics and the role of the nurse in genetic health care: a survey of Italian nurses, *Journal of Advanced Nursing*, 69(5):1125-35. doi:10.1111/j.1365-2648.2012.06103.x
- IF:1.857 **Godino L**, Turchetti D., Skirton H. (2013) Genetic counselling: a survey to explore knowledge and attitudes of Italian nurses and midwives, *Nursing and Health Sciences*, 15(1):15-21. doi:10.1111/j.1442-2018.2012.00708.x
- n/a **Godino L**, Skirton H. (2012) A Systematic Review of nurses' knowledge of genetics. *Journal of Nursing Education and Practice*, 2(3):173-184. doi:10.5430/jnep.v2n3p173

ULTERIORI INFORMAZIONI

Poster

Srdjan Pandurevic, Paola Dionesi, Ilaria Mancini, Dimitri Mitselman, Matteo Magagnoli, Rita Teglia, Domenica Gazineo, Lea Godino, Flaminia Fanelli, Maria Cristina Meriggola, Uberto Pagotto, Alessandra Gambineri. Efficacy of Very Low Calorie Ketogenic diet in obese PCOS: a randomized controlled study. *European Society of Endocrinology*, febbraio 2022.

Daniela Turchetti, Linda Battistuzzi, Benedetta Bertonazzi, Lea Godino. Sudden shift to remote genetic counseling during the COVID-19 pandemic: experiences of genetics professionals. *ESHG Online Conference*

Feoce I., Mineri R. Godino L., Bertonazzi B., Bruzzone C., Pivetta B., Crimi M. Associazione Italiana Genetic Counselor: AIGeCo. XXII Congresso Nazionale SIGU, Roma, Italia

Bertonazzi B, L. Polpatelli, S.Miccoli, M. Grippa, L. Godino, D. Turchetti., Abbracciamo la conoscenza: incontri informativi dedicati alle famiglie con varianti patogenetiche dei geni BRCA1 e BRCA2. XXII Congresso Nazionale SIGU, Roma, Italia

Godino L., Turchetti D., Jackson L., Hennessy C., Skirton H. Finding yourself in front of the mirror: development of a theory regarding presymptomatic genetic testing in young adults. *European Society Human Genetics Conference 27-30 Maggio, 2017, Copenhagen, Denmark.*

Godino L, Venturi S, Pompili E, Rizzo N, Seri M, Turchetti D Utilizzo dell'acido folico tra le donne sottoposte a determinazione del cariotipo fetale per età materna avanzata. XVIII Congresso Nazionale SIGU, Rimini, Italia

Godino L, Pompili E, D'Anna F, Turchetti D. Impact of genetic counselling in women undergoing invasive prenatal diagnosis for advanced maternal age. European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG 2014) Giugno 2014, Milano, Italia

L.Godino, G.Rodella, G. Severi, M.Mirra, G.Lanzoni, M.Romagnoli, A.Tranchina, G.Tortora, S.Miccoli, C.Graziano, A.Wischmeijer, M.Seri, D.Turchetti "What would you like to know?" Patients' attitude towards communication of incidental findings emerging from new sequencing technologies' XVII Congresso Nazionale SIGU, 31/05- 3/06/2014, Bologna, Italia

F.Buscherini, C.Diquigiovanni, F.Isidori, L.Godino, D.Turchetti, E.Bonora Setting up the basis for translating "omic" data for BRCA1/2 into clinical practice. European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG 2014), May 31- June 3, 2014 in Milan, Italy

L.Godino, A.M. Perrone, S.Miccoli, L. Gioachin, L.Ricciardiello, C.Zamagni, P.De Iaco, D.Turchetti Realizzazione di un percorso per l'identificazione e la gestione clinica di donne a rischio ereditario di neoplasie ginecologiche. XVI Congresso Nazionale SIGU, 25-28 Settembre 2013, Roma, Italia

L.Godino, G.Tortora, A.Elmakky, S.Miccoli, M.C. Pittalis, G.Simonazzi, M.Segata, E.Pompili. Trisomia 8 a mosaico in diagnosi prenatale: correlazione genotipo fenotipo. XV Congresso Nazionale SIGU, 21-24 Novembre 2012, Sorrento, Italia

L.Godino, H. Skirton, S. Turchetti. Indagine sulle conoscenze e l'atteggiamento verso la genetica medica degli infermieri italiani. XV Congresso Nazionale SIGU, 21-24 Novembre 2012, Sorrento, Italia

L.Godino, M. Bianconi, E.Razzaboni, D.Turchetti. Impatto della consulenza genetica in donne con storia familiare di carcinoma mammario. XV Congresso Nazionale SIGU, 21-24 Novembre 2012, Sorrento, Italia

L.Godino, D.Turchetti, H.Skirton. Knowledge and attitudes of Italian nurses toward genetics, European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG 2012) 23-26 Giugno 2012, Nuremberg, Germany

L.Godino, M.Bianconi, E.Razzaboni, D.Turchetti. Impact of genetic counselling in woman with a family history of breast cancer, European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG 2012) 23-26 Giugno 2012, Nuremberg, Germany

L. Godino, E. Pompili, M. Gnoli, S. Miccoli, G. Tortora, M.C. Pittalis, P. Biso, A. Mattarozzi, E. Malpezzi, L.Brondelli, A. Perolo, G. Pilu, N. Rizzo, G. Romeo, M. Seri, D.Turchetti, Consulenza genetica preliminare alla diagnosi prenatale invasiva presso l'AOU di Bologna: i primi sei mesi di attività, XIII Congresso Nazionale SIGU, 14-17 October 2010, Palazzo dei Congressi e Palazzo degli Affari, Florence, Italy

Conferenze/Corsi

2021 – European Society of Human Genetics (ESHG Conference) 28-31/08/2021 – Online

2021 - La patologia ginecologica: percorso terapeutico e test diagnostici nel 2021, 13/05/2021 – Online

2021 - Tumori dell'ovaio 2021, 08/05/2021 – Online

2021 - NEXT GENERATION SEQUENCING: Dal laboratorio alla pratica clinica: un percorso ad ostacoli? 25/03/2021

2020 - International Society of Nurses in Genetics (ISONG World Congress 2020) - Online

2020 - Forum Nazionale OncoGenEtica, l'Incontro Virtuale, 16 ottobre 2020

2020 – Il percorso BRCA nella Regione Emilia Romagna – Webinar 16 ottobre 2020

2019 - XXII Congresso Nazionale SIGU, 15 e 16 Novembre Roma, Italia

2019 – MGB. I meeting della Gastroenterologia di Bologna. I tumori dello stomaco: un approccio

multidisciplinare. Acc Med, Bologna, 13 maggio 2019.

2019 – Tumori dell'ovaio 2019: strategie attuali e prospettive future, tenutosi il 11 maggio 2019 presso l'Aula Magna 'Viola', Oncologia Media Addarii e LOTO, Bologna, Italia.

2018 – Corso ECM "MED3-0093 –DLgs 81/2008 – Formazione Generale", Corso in modalità FAD.

2018 – Il Percorso clinico-assistenziale per le donne con tumore della mammella, tenutosi il 26 giugno 2018, Bologna, Italia.

2018 – Gen-Equip Continuing Professional Development course on genetic in healthcare in Italian. The modules completed are: Familial breast cancer and ovarian cancer; Inherited colon cancer; Inherited cardiac conditions; Familial hypercholesterolaemia; Pregnancy modules 1, 2, 3, 4.

2018 – Partecipazione a sei seminari del programma formativo in Genetica Gen-Equip: Raccogliere la storia familiare; Registrare la storia familiare; Modalità tipiche di trasmissione ereditaria; Test prenatali; Comprendere i risultati dei test genetici; Come e quando inviare un paziente ai servizi di genetica medica.

2017 – Il percorso diagnostico – terapeutico assistenziale internazionale della paziente con neoplasia ovarica, tenutosi il 21 aprile 2017, Azienda Ospedaliera – Università di Bologna.

2017 – Una professione di valore, tenutosi il 27 gennaio 2017 presso l'Aula Magna, Nuove Patologie, Sant'Orsola-Malpighi.

2017 – 25th incontro di Genetica Oncologica Clinica, tenutosi il 18 gennaio 2017 presso l'Auletta Pediatria, della Scuola di Medicina e Chirurgia dell'Università di Bologna, Italia.

2016 – International Society of Nurses in Genetics (ISONG Word Congress 2016) Agosto 4- 6, 2016 Dublino, Irlanda.

2016 – European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG 2016) Maggio 11- 24, 2016 in Barcellona, Spagna.

2015 - XVIII Congresso Nazionale SIGU, tenutosi dal 21 al 24 Ottobre a Rimini, Italia

2015 – Summer Institute in Qualitative Research Putting Theory to Work, tenutosi dal 6 al 10 Luglio 2015 presso l' Education and Social Research Institute Manchester Metropolitan University, UK

2015 – Corso ECM "Il programma di gestione del rischio ereditario per carcinoma della mammella e dell'ovaio nelle donne della Regione Emilia-Romagna" tenutosi il 22/06/2015 a Bologna, Italia.

2015 – Corso ECM "Dal "to cure" al "to care": nuovi orizzonti dell'assistenza alla persona con problemi ematologici ed oncoematologici" tenutosi il 22/05/2015 presso il Collegio Ghislieri a Pavia, Italia.

2015 – Nvivo Workshop tenutosi il 26 Gennaio 2015 presso la Plymouth University, UK

2014 – Nvivo Introduction tenutosi il 26 Novembre 2014 presso la Plymouth University, UK

2014 - XVII Congresso Nazionale SIGU, tenutosi dal 30 al 31 Ottobre a Bologna, Italia

2014 – European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG 2014) May 31- June 3, 2014 in Milan, Italy.

2013- Corso post congressuale nell'ambito del XVI Congresso Nazionale SIGU "Eterogeneità genetica nei tumori ereditari: quali test proporre nella pratica clinica", tenutosi il 28 settembre a Roma, Italia.

2013 - XVI Congresso Nazionale SIGU, tenutosi dal 25 al 28 Settembre a Roma, Italia

2013 – 17th incontro di Genetica Oncologica Clinica, tenutosi il 11 gennaio 2013 presso l'Aula Didattica, Polo didattico "A.Murri", della Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università di Bologna,

Italia.

2012 – XV Congresso Nazionale SIGU, tenutosi dal 21 al 24 Novembre in Sorrento, Italia

2012 – 16° incontro di Genetica Oncologica Clinica, tenutosi il 20 luglio 2012 presso l’Aula Didattica, Polo didattico “A.Murri”, della Facoltà di Medicina e Chirurgia dell’Università di Bologna, Italia.

2012 – European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG 2012) June 23-26, 2012 in Nuremberg, Germany.

2012 – Corso ECM “Prevenzione e gravidanza”. Quando la lotta per la vita comincia “prima”: possibilità, limiti e dilemmi della medicina prenatale.

2010 – 10th Course in Genetic Counselling in Practice, 18th-22th September. The course consisted of theoretical lectures and technical workshops. Diretto da H.Skirton e F.Forzano.

Moderatore EMPAG 2016, Barcellona: Ha avuto il privilegio di moderare una Sessione Plenaria EMPAG intitolata "The Implication for Families of Various Genetic Diseases".

EMPAG 2014, Milano: Ha avuto il privilegio di moderare una Sessione Plenaria EMPAG intitolata "Reproductive decision making".

Appartenenza a gruppi/associazioni ISONG (International Society of Nurse in Genetics) dal 2020
 SISI (Società Italiana di Scienze Infermieristiche) dal 2020
 SIAN (Società Infermieri Aria Nefrologica) dal 2020
 EBMG (European Board of Medical Genetics) Registered Genetic Counsellor dal 2018
 SIGU (Società Italiana Genetica Umana) dal 2016
 IPASVI (ora OPI, Ordine Professione Infermieristiche) di Bologna dal 2011

COMPETENZE PERSONALI

Lingua madre Italiana

Altre lingue	COMPRESIONE		PARLATO		PRODUZIONE SCRITTA
	Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	
Inglese	B2	B2	B2	B2	B2

Livelli: A1/A2: Utente base - B1/B2: Utente intermedio - C1/C2: Utente avanzato
[Quadro Comune Europeo di Riferimento delle Lingue](#)

Competenze comunicative Buone capacità comunicative e relazionali sviluppate sia in ambito universitario in occasione di progetti di gruppo, sia lavorativo in occasione di comunicazioni telefoniche e comunicazioni interne.

Competenze organizzative e gestionali È in grado di organizzare autonomamente il lavoro, definendo priorità e assumendo responsabilità acquisite tramite le diverse esperienze professionali sopra elencate nelle quali le è stato richiesto di gestire autonomamente le diverse attività rispettando le scadenze e gli obiettivi prefissati.
 È in grado di lavorare in situazioni di stress acquisita grazie alla gestione di relazioni con gli assistiti nell’esperienza lavorativa e in particolar modo attraverso l’esperienza all’estero in cui la puntualità nella gestione e nel rispetto delle diverse scadenze era un requisito minimo.

Competenze professionali Dal punto di vista della **ricerca** è responsabile degli aspetti psico-sociali e del supporto a progetti per la comunicazione con assistiti e gestione/analisi dati. Responsabile sia di ricerca di tipo quantitativa e qualitativa. È inoltre responsabile della gestione dei rapporti con i Comitati Etici. Responsabile dei protocolli e schede raccolta dati, inclusi consensi informati, moduli di segnalazione dei casi (CRF), linee guida per il completamento del CRF e istruzioni tecniche. Organizza ed è in grado di monitorare lo studio clinico in corso. Responsabile della raccolta dei dati sperimentali e della elaborazione statistica dei dati. Responsabile della stesura del draft da sottoporre alla rivista scientifica per la pubblicazione e gestione dei rapporti con le riviste scientifiche.

Dal punto di vista **assistenziale** è responsabile della gestione delle richieste di consulenza, della gestione della documentazione clinica degli assistiti e dell'organizzazione della sorveglianza degli assistiti nei percorsi multidisciplinari. Identificare gli utenti che potrebbero trarre beneficio da informazioni genetiche e servizi, personalizzare la modalità d'assistenza, sostenere gli utenti a prendere decisioni informate e consapevoli, dimostrare le conoscenze del ruolo della genetica e altri aspetti correlati nella specifica condizione del paziente, fornire le informazioni necessarie dei test genetici compresi i limiti. Nello specifico nella gestione delle richieste di consulenza, della documentazione clinica e dell'organizzazione della sorveglianza degli assistiti nei percorsi multidisciplinari.

Competenza digitale

AUTOVALUTAZIONE				
Elaborazione delle informazioni	Comunicazione	Creazione di Contenuti	Sicurezza	Risoluzione di problemi
Utente avanzato	Utente avanzato	Utente avanzato	Utente avanzato	Utente avanzato

Livelli: Utente base - Utente intermedio - Utente avanzato
[Competenze digitali - Scheda per l'autovalutazione](#)

Perfetta conoscenza e padronanza di sistemi operativi quali Mac OS X e Windows.

Ottima conoscenza di Microsoft Office (Word, Excel, Power Point, Forms): il corso di informatica ECDL (Patente europea del Computer) le ha permesso di approfondire la sua conoscenza sui concetti base della tecnologia informatica, uso del computer- gestione file, elaborazione testi, foglio elettronico, database, presentazione, reti informatiche-Internet.

Buona padronanza della piattaforma REDcap (Research Electronic Data capture). Nello specifico è in grado di progettare, costruire e-CRF, gestire la qualità del dato configurando il sistema in modo tale che vi siano dei controlli sui dati inseriti (es formato, range ecc.), creare query automatiche e manuali per il monitoraggio dello studio ed esportare i dati raccolti nei formati utili per le elaborazioni statistiche.

Buona padronanza di programmi statistici quali SPSS, SAS, STATA e programmi di analisi qualitativa quali NVivo acquisita attraverso corsi specifici presso sia l'Università di Plymouth (durante il dottorato) sia l'Università di Bologna (durante il CdL Magistrale in Scienze Statistiche).

Padronanza di attrezzature quali fotocamere e macchine da presa e altre apparecchiature elettroniche.

Buona padronanza delle tecniche di base del software di editing digitale Final Cut Pro.

Buona padronanza delle tecniche di base del software Adobe Illustrator.

Conoscenza di Wordpress.

Buona padronanza dell'ambiente Social Media come Instagram, Facebook, Twitter.

ALLEGATI

Nessuno

Dati personali

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati personali".

DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI CERTIFICAZIONE E/O SOSTITUTIVA DELL'ATTO DI NOTORIETA' (art.19, 46 e 47 D.P.R. n. 445 del 28/12/2000)

La sottoscritta/a LEA GODINO nata il 06.08.1988 a BOLOGNA (BO) e residente a Bologna (cap. 40126) Via Imerio, n.10 consapevole della responsabilità penale cui può andare incontro in caso di dichiarazione mendace ai sensi dell'art. 76 del DPR 445/2000, dichiara la veridicità di quanto attestato.

Bologna, 27/02/2022

In fede

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Lea Godino". The signature is fluid and cursive, with a long vertical stroke extending downwards from the end.