

CURRICULUM VITAE

INFORMAZIONI PERSONALI

COGNOME E NOME

PEISSEL BERNARD

DATA DI NASCITA

19 MARZO 1961

AMMINISTRAZIONE

FONDAZIONE IRCCS – ISTITUTO NAZIONALE DEI TUMORI

INCARICO E STRUTTURA

DIRIGENTE MEDICO PRESSO S.S. DI GENETICA MEDICA

NUMERO TELEFONICO UFFICIO

02/2390 2809

FAX UFFICIO

02/2390 2114

E-MAIL ISTITUZIONALE

bernard.peissel@istitutotumori.mi.it

TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI ED
ESPERIENZE
LAVORATIVE

TITOLO DI STUDIO

ALTRI TITOLI DI STUDIO E PROFESSIONALI

ESPERIENZE PROFESSIONALI

DIPLOMA DI LAUREA IN MEDICINA E CHIRURGIA

Laurea in Medicina e Chirurgia con tesi in Ematologia (titolo: Fattori di rischio della GVHD) conseguita con la votazione "très honorable avec les felicitations du jury". Facolta' di Medicina di Grenoble, Francia

DIPLOMA DI SPECIALIZZAZIONE IN GENETICA MEDICA

Specializzazione in Genetica Medica con la votazione di 50/50. Facolta' di Medicina e Chirurgia di Verona, Italia

Esperienze formative e professionali:

Internato in Medicina:

-1985-1986: Reparto di Ematologia, Ospedale Universitario di Grenoble (Francia)

-1986-1987: Reparto di Medicina, Ospedale Regionale di Voiron (Francia)

Attività di Ricerca:

-1989-1994: Borsista nel laboratorio di Scienze Biologiche e Genetica Medica, presso la Facolta' di Medicina e Chirurgia dell'Universita' di Verona, Italia. Studio della genetica delle malattie renali.

-1994-1997: "Research fellow" (borsista CIB, AIRC) in medicina presso il Brigham and Women's Hospital, Universita' di Harvard, Boston (USA). Studio della genetica molecolare del rene policistico e della sindrome di Alport associata con la leiomiomatosi diffusa.

-1997-1999: Borsa TMR della CEE (Formazione e Mobilita' dei Ricercatori, *Marie Curie fellowship*) presso il laboratorio del Dr Dragani, Istituto Nazionale dei Tumori, Milano. Studio della predisposizione ai tumori della cute e del polmone nel topo.

-1999-2001: Collaboratore esterno di ricerca presso il reparto di Oncologia Sperimentale dell'Istituto Nazionale dei Tumori di Milano, Unita' Operativa "Ereditarieta' poligenica"

Attività Clinica:

-1985-1987: Internato in medicina (Francia)

-1987-1989: Medico di reparto (reparto di medicina-Francia)

-1/10/2001-08/2007: Genetista Medico (collaboratore professionale) presso la sezione di genetica medica dell'Istituto Nazionale dei Tumori di Milano con attività di consulenza in oncogenetica, partecipazione alla gestione degli ambulatori di sorveglianza clinica per individui predisposti allo sviluppo di neoplasie e ricerca in oncogenetica

-08/2007 ad oggi: Assunzione come Dirigente Medico disciplina Genetica Medica presso la s.s di Genetica Medica (a tempo indeterminato)

Attività di insegnamento:

- Scuola di infermieri dell'Istituto Nazionale dei Tumori di Milano (scienze della vita/genetica. 2003-2004)

Corsi di aggiornamento professionale:

- primo corso residenziale di Genetica Medica, 13-15 giugno 1991, presso l'ospedale Generale di San Giovanni Rotondo (FG)

- "Genetic-epidemiological studies of Complex Diseases", Cold Spring Harbor Course (USA): June 7-13, 2000

- "Third Course in Genetic Counseling in Practice", 22-28 settembre, 2001, Sestri Levante (Italy).

- corso monotematico "Senologia Clinica" della Scuola di Patologia Genitale. Milano, 22-23 settembre, 2003

- corso "Fumo e Patologie", Milano (Istituto Nazionale Tumori), 13 gennaio al 16 marzo, 2003 (2008).

CAPACITÀ LINGUISTICHE

LINGUA	LIVELLO PARLATO	LIVELLO SCRITTO
FRANCESE, MADRELINGUA		
ITALIANO	BUONO	BUONO
INGLESE	BUONO	BUONO

ALTRO

PARTECIPAZIONE E RELAZIONI A

Pagina 2 - Curriculum vitae di
[COGNOME, nome]

- Coinvolto in studi sui vari aspetti della genetica medica delle malattie renali e della genetica oncologica,

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

co-autore di diverse pubblicazioni scientifiche su riviste internazionali con Impact Factor. Attualmente, partecipa a vari studi di ricerca sulle predisposizioni geneticamente determinate alle forme di predisposizione allo sviluppo delle neoplasie mammarie e ovariche e all'analisi genetica dei geni *BRCA*.

- partecipazione al convegno "Attualità in Senologia" sul Carcinoma Ereditario familiare della Mammella, Firenze, 2005
- membro del gruppo di lavoro della FONCaM (Forza Operativa Nazionale sul Carcinoma Mammario), incaricato della stesura delle linee guida sul carcinoma ereditario della mammella
- membro del gruppo di lavoro per il progetto multicentrico italiano per la valutazione della RMN mammaria ed altre tecniche di imaging per la diagnosi precoce del carcinoma mammario in soggetti ad alto rischio genetico. Istituto Superiore di Sanità, Roma, dal 2001 a tutt'oggi.
- membro della Marie Curie Fellowship Association (MCFA)
- membro della Società Italiana di Genetica Umana (SIGU)

