

## Curriculum Vitae Europass



### Informazioni personali

Nome(i) / Cognome(i) **Maurizio Genuardi**  
Indirizzo(i) Sezione di Medicina Genomica, Dipartimento di Scienze della Vita e di Sanità Pubblica, Università Cattolica del Sacro Cuore, Largo Francesco Vito 1, 00168 ROMA  
Telefono(i) 06-30154927; 06-3054449  
Fax 06-30157223  
E-mail maurizio.genuardi@unicatt.it  
Cittadinanza Italiana

### Esperienza professionale

Date 2014-presente  
Posizione Professore Ordinario di Genetica Medica  
Principali attività e responsabilità - Responsabile Sezione di Medicina Genomica (già Istituto di Medicina Genomica fino a novembre 2019), Dipartimento di Scienze della Vita e di Sanità Pubblica, Università Cattolica del Sacro Cuore  
- Responsabile UOC Genetica Medica, Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS, Roma  
Ente - Università Cattolica del Sacro Cuore  
- Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS  
Date 2001-2014  
Posizione Professore Ordinario di Genetica Medica  
Principali attività e responsabilità - Responsabile SOD Complessa Genetica Medica, AOU Careggi  
- Responsabile UOC Genetica Medica AOU Meyer (2005-2012)  
Ente - Università degli Studi di Firenze  
- Azienda ospedaliero-Universitaria Careggi, Firenze  
- Azienda ospedaliero-Universitaria Meyer, Firenze  
Date 1988-2001  
Posizione Ricercatore Universitario  
Principali attività e responsabilità Assistente e dal 1994 Aiuto del Servizio di Genetica Medica  
Ente Università Cattolica del Sacro Cuore – Policlinico Universitario A. Gemelli, Roma  
Date 1986-1988  
Posizione Project Investigator  
Ente Dept. Biochemistry and Molecular Biology, MD Anderson Cancer Center, Houston, Texas  
Date 1985-1986  
Posizione Borsista  
Ente Istituto IRCCS OASI Maria SS, Troina (EN)

Date 1984  
Posizione Medico Interno Universitario con Compiti Assistenziali  
Ente Servizio di Citogenetica Clinica, Policlinico "A. Gemelli" – Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma

### Visite di Studio

Date 1994  
Posizione Visiting Assistant Professor  
Ente Genetics Laboratory, Vermont Cancer Center, University of Vermont, Burlington, USA

Date 2001  
Posizione Visiting Assistant Professor and Clinical Scientist  
Ente Victorian Clinical Genetics Services/Murdoch Children's Research Institute, Melbourne, Australia

2007  
Visiting Professor and Clinical Scientist; Honorary Consultant  
Victorian Clinical Genetics Services/Murdoch Children's Research Institute and Royal Melbourne Hospital, Melbourne, Australia

### Istruzione

Date 1984  
Titolo della qualifica rilasciata Specializzazione in Ematologia Generale (Clinica e Laboratorio)  
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma

Date 1981  
Titolo della qualifica rilasciata Laurea in Medicina e Chirurgia  
Nome e tipo d'organizzazione erogatrice dell'istruzione e formazione Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma

### Capacità e competenze personali

Madrelingua(e) Italiano

Altra(e) lingua(e) Inglese, francese

**Incarichi accademici** 2001-2007 e 2010-2014: Direttore della Scuola di Specializzazione in Genetica Medica, Università degli Studi di Firenze  
2015-presente: Direttore della Scuola di Specializzazione in Genetica Medica, Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma  
2004-2007 e 2012-2015: Referente Nazionale presso il C.U.N. per le Scuole di Specializzazione italiane in Genetica Medica

## Partecipazione a e incarichi in Società Scientifiche

Membro delle seguenti società scientifiche: Società Italiana di Genetica Umana; European Society of Human Genetics; International Society for the Study of Gastrointestinal Hereditary Tumors (InSiGHT); Associazione Italiana per lo Studio della Familiarità ed Ereditarietà dei Tumori (AIFET-ONLUS; già AIFEG); Human Genome Variation Society; American Society of Human Genetics (1989-2022);

Presidente AIFEG: 2004-2007

Coordinatore dello Italian Country Node, Human Variome Project, 2013-2020

Membro del Variant Interpretation Committee (VIC), InSiGHT (2007-presente; coordinatore 2007-2018)

Membro del VIC Governance Committee, InSiGHT (2014-2020)

Membro dell'InSiGHT-ClinGen CRC-Polyposis VCEP, 2020-presente

Coordinatore, gruppo di Lavoro di Genetica Oncologica, SIGU (2012-2015)

Membro, Scientific Program Planning Committee, European Society of Human Genetics (2012-2016 e 2018)

Membro eletto del Council InSiGHT per il quadriennio 2013-2017; Chairman per il biennio 2015-2017; Past Chairman, 2018-2019

Presidente, Società Italiana di Genetica Umana (SIGU), 2017-2019

Membro del Comitato Scientifico, SIGU (2022-presente)

Membro della Commissione di Bioetica, SIGU (2023-presente)

Membro dell'Executive Board della European Society of Human Genetics, 2019-2023

Presidente, European Society of Human Genetics, 2021-2022

Vice-Presidente, European Society of Human Genetics, 2022-2023

Membro del Board e del Policy and Ethics Committee, European Society of Human Genetics (2023-presente)

Membro dell'Executive Board Plus e Coordinatore del Thematic Group 4 (Other rare hereditary cancer syndromes), European Reference Network on Genetic Tumour Risk Syndromes - GENTURIS (2021-2024)

Coordinatore Nazionale per l'Italia, European Reference Network on Genetic Tumour Risk Syndromes - GENTURIS (2021-presente)

Presidente AIFET (2023-presente)

## Attività editoriale e di revisore e altri riconoscimenti

Revisore per diverse riviste scientifiche, tra cui: American Journal of Medical Genetics, Journal of Medical Genetics, European Journal of Human Genetics, Human Genetics, Human Mutation, Lancet Oncology, Lancet Endocrinology, International Journal of Cancer, British Journal of Cancer, Genes Chromosomes and Cancer, Melanoma Research, Neuroscience Letters, Human Reproduction, Oncogene, Clinical Genetics, Cancer Letters, Human Molecular Genetics, Gastroenterology, Digestive and Liver Disease, Hereditary Cancer in Clinical Practice, Familial Cancer, GeneReviews

Revisore di progetti scientifici per: MIUR, Dutch Cancer Society, Ateneo Italo-Tedesco, Scottish Executive, Institut National du Cancer (Francia), Swiss National Science Foundation, EU

Membro del comitato di valutazione programma SIR (Scientific Independence of Young Investigators), MIUR 2014-2015

Guest Editor di un fascicolo monografico della rivista Seminars in Medical Genetics (American Journal of Medical Genetics Part C), Inherited Cancer Predisposition, Agosto 2004

Associate Editor, BMC Medical Genetics (2011-2015)

Communicating Editor, Human Mutation (2013-presente)

Section Editor (Cancer Genetics), European Journal of Human Genetics (2014-presente)

Membro dello IARC (International Agency for Research on Cancer) Working Group on Unclassified Sequence Variants in Cancer Predisposition Genes (Lione, 2008)

Coordinatore dello IARC Working Group on Unclassified Sequence Variants in Mismatch Repair Genes (Lione, 2009)

Membro del gruppo di lavoro "Medicina Personalizzata" – Fondazione Smith Kline (2008)

Membro del Comitato Etico Locale dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi (2004-2012)

Membro del Comitato Etico del Policlinico "A. Gemelli", Roma, e successivamente della Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli e della Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS (2013-2021)

Membro del Comitato Etico IRCCS Sicilia – Sezione Centro Neurolesi "Bonino-Pulejo", Messina (2016-2023)

Membro del Comitato Etico del Policlinico Universitario Campus Biomedico, Roma (2019-2023)

Membro del Comitato Etico Territoriale Lazio Area 2 (2023-presente)

Membro del Comitato Nazionale per la Biosicurezza, le Biotecnologie e le Scienze della Vita presso la Presidenza del Consiglio dei Ministri per il quadriennio 2016-2020, confermato per i quadrienni 2020-2024 e 2024-2028

Relatore su invito a oltre 300 tra seminari, eventi scientifici e corsi nazionali e internazionali

Certificato di Good Clinical Practice ottenuto il 25/7/2020 (NIDA Clinical Trials Network)

## Attività di ricerca

-Titolare di progetti di ricerca MIUR, Ministero della Salute, AIRC, Ente Cassa di Risparmio di Firenze, Regione Toscana (Istituto Toscano Tumori), Fondazione FiorGen, LILT, altri privati  
-Autore di oltre 250 lavori scientifici pubblicati su riviste internazionali con Impact Factor. H-index (Scopus): 45. Citazioni: 8.873, e di diversi capitoli su libri in italiano e inglese.  
-Autore di libro di testo per il Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia: "Genetica Umana e Medica", Neri G., Genuardi M., Ed. Masson-Elsevier-EDRA (1<sup>a</sup> edizione 2007; 2<sup>a</sup> edizione 2010; 3<sup>a</sup> edizione 2014; 4<sup>a</sup> edizione 2018; 5<sup>a</sup> edizione 2024)

## Interessi di ricerca

Diversi ambiti della genetica clinica e molecolare, con particolare riguardo alla predisposizione ereditaria a tumori nell'uomo, Classificazione clinica delle varianti di sequenza del DNA.

Firma

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'M. Genuardi', is written on a light-colored background. The signature is fluid and cursive, with a prominent initial 'M' and a final flourish.

Data: 7/2/2025