



Curriculum Vitae Europass

Informazioni personali

Nome(i) / Cognome(i)

Nome(i) Cognome(i) **MARIA PIA MANITTO**

E-mail

manitto.mariapia@hsr.it

Occupazione desiderata/Settore professionale

Medico Chirurgo Specialista in Oftalmologia

Esperienza professionale

Date

Lavoro o posizione ricoperti

Medico Chirurgo Specialista in Oftalmologia, libero professionista

Principali attività e responsabilità

Responsabile dei Servizi di Oftalmologia Pediatrica e di Genetica Oculare dell'Ospedale San Raffaele di Milano. Divisione di Oculistica Direttore F: Bandello

Nome e indirizzo del datore di lavoro

Tipo di attività o settore

Istruzione e formazione

Date

- Specializzazione in Oftalmologia presso l'Università di Milano, in data 15/11/1995, con votazione di 70/70 e lode
- Laurea in Medicina e Chirurgia presso l'Università di Milano, in data 02/07/1991, con votazione di 110/110 e lode
- Diploma di Scuola Superiore presso il Liceo Classico G. Carducci di Milano nell'anno 1985, con votazione 60/60

Principali tematiche/competenze professionali possedute

Autore e coautore di pubblicazioni tra cui

- 1) Clinical Utility Gene Card for: autosomal recessive cone-rod dystrophy. Manitto MP, Roosing S, Boon CJ, Souied EH, Bandello F, Querques G. Eur J Hum Genet. 2015 Apr 15. doi: 10.1038/ejhg.2015.67.
- 2) Morpho-functional correlation of fundus autofluorescence in Stargardt disease. Parodi MB, Iacono P, Triolo G, La Spina C, Zucchiatti I, Cicinelli MV, Borrelli E, Manitto MP, Martina E, Bandello F. Br J Ophthalmol. 2015 Apr 2. pii: bjophthalmol-2014-306237.
- 3) Posterior polymorphous corneal dystrophy concomitant to large colloid drusen. Del Turco C, Pierro L, Querques G, Gagliardi M, Corvi F, Manitto MP, Bandello FM. Eur J Ophthalmol. 2015 Mar-Apr;25(2):177-9.
- 4) Spectral domain optical coherence tomography findings in patients with retinitis pigmentosa. Triolo G, Pierro L, Parodi MB, De Benedetto U, Gagliardi M, Manitto MP, Bandello F. Ophthalmic Res. 2013;50(3):160-4.
- 5) Ocular phenotypes associated with biallelic mutations in BEST1 in Italian patients. Sodi A, Menchini F, Manitto MP, Passerini I, Murro V, Torricelli F, Menchini U. Mol Vis. 2011;17:3078-87.
- 6) Are microarrays useful in the screening of ABCA4 mutations in Italian patients affected by macular degenerations? Stenirri S, Alaimo G, Manitto MP, Brancato R, Ferrari M, Cremonesi L. Clin Chem Lab Med. 2008;46(9):1250-5
- 7) De novo deletion removes a conserved motif in the C-terminus of ABCA4 and results in cone-rod dystrophy. Stenirri S, Battistella S, Fermo I, Manitto MP, Martina E, Brancato R, Ferrari M, Cremonesi L. Clin Chem Lab Med. 2006;44(5):533-7.
- 8) Denaturing HPLC profiling of the ABCA4 gene for reliable detection of allelic variations. Stenirri S, Fermo I, Battistella S, Galbiati S, Soriani N, Paroni R, Manitto MP, Martina E, Brancato R, Allikmets R, Ferrari M, Cremonesi L. Clin Chem. 2004 Aug;50(8):1336-43.
- 9) Identification and characterization of C1orf36, a transcript highly expressed in photoreceptor cells, and mutation analysis in retinitis pigmentosa. Lavorgna G, Lestingi M, Ziviello C, Testa F, Simonelli F, Manitto MP, Brancato R, Ferrari M, Rinaldi E, Ciccodicola A, Banfi S. Biochem Biophys Res Commun. 2003 Aug 29;308(3):414-21.

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 (facoltativo)".

Firma Maria Pia Manitto



Milano 04 gennaio 2016