



## Emilio Di Maria

☎ 0105634368 📠 +393472214927  
✉ emilio.dimaria@unige.it - PEC: emilio.dimaria.imy1@ge.omceo.it

Cittadinanza: Italiana. Nato a Gela (CL) il 04.09.65  
Residenza: Piazza Nettuno, 6 - 16146 Genova  
CF: DMRMLE65P04D960G – OMCeO Genova n. 15276

- Posizione attuale** Ricercatore confermato, Dipartimento di Scienze della Salute, Università di Genova.  
Dirigente Medico in regime di convenzione presso la SSD di Genetica Medica dell'E.O. Ospedali Galliera di Genova.
- Formazione** 1993 – Università di Genova. Laurea in Medicina e Chirurgia.  
1998 – Università di Genova, Dottore di Ricerca (Medical Genetics).  
2001 – Università di Genova. Specialista in Genetica Medica.
- Incarichi accademici** Università di Genova: Componente del Gruppo di lavoro per il coordinamento degli interventi di cooperazione internazionale; Componente della Commissione per l'autorizzazione allo svolgimento di incarichi;  
già Componente della Commissione per la predisposizione dello Statuto e della Commissione per il Regolamento generale.
- Attività didattica** ad oggi:  
Università di Genova, Scuola di Scienze Mediche e Farmaceutiche:  
Corsi di Studio delle Professioni Sanitarie; Scuola di Specializzazione in Patologia Clinica;  
Scuola di Specializzazione in Farmacia Ospedaliera: insegnamento di Genetica Medica  
Corso di studio in Medicina e Chirurgia, Università di Genova, Seminari di Scienze Umane: insegnamento di Medicina delle migrazioni.  
Dottorato di Ricerca in Scienze della Salute, XXXIII ciclo.  
Università di Genova, Scuola superiore IANUA-ISSUGE, Indirizzo in Scienze Biomediche: Responsabile di modulo formativo  
Accademia di Management Sanitario: Corso di formazione manageriale per i direttori di struttura complessa, insegnamento di "Health Technology Assessment: la valutazione di nuove tecnologie".  
Università di Genova, Fondazione San Marcellino onlus, Università di Bologna: "Operare con le persone senza dimora" – docente e componente del Comitato di Indirizzo.  
Università di Genova, Dip. di Scienze della Formazione: Corso di perfezionamento in "Mediazione comunitaria in ambiti sociali complessi" – docente e Componente del Comitato di Gestione.  
Erasmus+, Agenzia Nazionale INDIRE: titolare di progetto KA 107 International Credit Mobility (Libano).  
Relatore di tesi: Corsi di laurea, Dottorati di Ricerca.  
Insegnamento a numerosi eventi accreditati ECM.
- Attività scientifica** ad oggi:
- Abilitazione:** 2013 – Abilitazione Scientifica Nazionale per Professore di II fascia, settore 06/A1, bando 2012.
- Società scientifiche** Società Italiana di Genetica Umana; SINdem, Associazione per le demenze associata alla Società Italiana di Neurologia; Società Italiana di Medicina delle Migrazioni; Network Italiano Genomica in Sanità Pubblica.
- Comitati scientifici** Cattedra UNESCO in Antropologia della Salute Biosfera e sistemi di cura, *Scientific Advisor*.  
Società Italiana di Medicina delle Migrazioni, Componente eletto del Consiglio di Presidenza (2016-2020).  
Società Italiana di Genetica Umana, Coordinatore eletto del Gruppo di Lavoro Farmacogenomica (2016-2018).  
Rete Ligure *Health Technology Assessment*, Componente del Gruppo di coordinamento (DGR 267/2013).
- Comitati di redazione** *Associate Editor, Journal of Alzheimer Disease*.
- Altri incarichi** Lead Auditor di Sistema Gestione Qualità settore sanitario (corso qualificato CEPAS); qualificato per la transizione ISO9001:2015; Auditor di SGQ della Società Italiana di Genetica Umana.  
Coordinatore, Gruppo Ligure Immigrazione e Salute della Società Italiana di Medicina delle Migrazioni (2013 – a oggi).  
Membro dell'albo esperti di Agenas; Componente del panel di esperti per la redazione dei report HTA relativi al VIII Accordo HTA tra Ministero della Salute e Agenas.  
Componente del panel di esperti per la redazione delle linee guida su "Controlli sanitari all'arrivo e percorsi di tutela sanitaria per i migranti ospiti dei centri di accoglienza", progetto interregionale approvato dalla Conferenza Stato-Regioni e condotto da INMP-ISS-SIMM.

**Ricerca**

Titolare di progetti finanziati in qualità di *principal investigator* o responsabile di unità operativa, da parte di (esempi): Ministero dell'Istruzione Università Ricerca; Centro Controllo Malattie, Ministero della Salute; Comitato Scientifico dell'E.O. Ospedali Galliera di Genova; Fondazione CaRiGe di Genova.

Ha organizzato incontri e workshops internazionali (eventi recenti selezionati: “*Health right across the Mediterranean: tackling inequalities and building capacities*”, Genova 06.04.17; “A sud del Mediterraneo – l'accoglienza oltre i confini del mare”, Genova 16.10.18).

*Visiting professor* presso la Saint-Joseph University di Beirut (Libano) e l'University of Sousse (Tunisia), nell'ambito di programmi finanziati dalla Commissione Europea.

Consulente dell'I.R.C.C.S. Centro San Giovanni di Dio - Fatebenefratelli di Brescia per lo sviluppo e l'adozione di protocolli di consulenza genetica in malattie neurodegenerative.

Revisore di progetti di ricerca per agenzie di finanziamento nazionali e internazionali (Ministero della Sanità; Ministero dell'Istruzione Università Ricerca; Alzheimer's Association, USA, etc).

**Pubblicazioni**

Oltre 70 articoli a stampa su riviste internazionali indicizzate e con *peer review*; [vedi elenco allegato oppure <http://orcid.org/0000-0002-8357-2658>]; numerosi abstracts pubblicati su riviste internazionali e nazionali.

H-index: 19 [fonte: Scopus - Scopus Author ID: 6603693525], citations: >1049.

Responsabile della collana “*Health Pathways – Percorsi di salute*”, Genova University Press.

**10 articoli selezionati:**

- Pitini E, De Vito C, Marzuillo C, D'Andrea E, Rosso A, Federici A, Di Maria E, Villari P. How is genetic testing evaluated? A systematic review of the literature. *European Journal of Human Genetics*, 26:605-15, 2018.
- Bocchetta M, Mega A, Bernardi L, Di Maria E, Benussi L, Binetti G, Borroni B, Colao R, Di Fede G, Fostinelli S, Galimberti D, Gennarelli M, Ghidoni R, Piaceri I, Pievani M, Porteri C, Redaelli V, Rossi G, Suardi S, Babiloni C, Scarpini E, Tagliavini F, Padovani A, Nacmias B, Sorbi S, Frisoni GB, Bruni AC, SINDem. Genetic counselling and testing for Alzheimer's Disease and Frontotemporal Lobar Degeneration: an Italian consensus protocol. *Journal of Alzheimer's Disease*, 51:277-91, 2016.
- Di Maria E, Giorgio E, Uliana V, Bonvicini C, Faravelli F, Cammarata S, Galimberti D, Scarpini E, Zanetti O, Gennarelli M, Tabaton M. Possible Influence of a Non-Synonymous Polymorphism Located in the NGF Precursor on Susceptibility to Late-Onset Alzheimer's Disease and Mild Cognitive Impairment. *Journal of Alzheimer's Disease* 29:699-705, 2012.
- Giorgio E, Caroti C, Mattioli F, Uliana V, Parodi MI, D'Amico M, Fucile C, Marini V, Forzano F, Cassola G, Martelli A, Faravelli F, Di Maria E. Severe fluoropyrimidine-related toxicity: clinical implications of DPYD analysis and UH2/U ratio evaluation. *Cancer Chemotherapy and Pharmacology*, 68:1355-1361, 2011.
- Di Maria E, Cammarata S, Parodi MI, Borghi R, Benussi L, Galli M, Galimberti D, Ghidoni R, Gonella D, Novello C, Pollero V, Perroni L, Odetti P, Scarpini E, Binetti G, Tabaton M. The H1 haplotype of the tau gene (MAPT) is associated with mild cognitive impairment. *Journal of Alzheimer's Disease*, 19:909-914, 2010.
- Di Maria E, Bonvicini C., Bonomini C., Alberici A., Zanetti O., Gennarelli M. Genetic variation in the G72/G30 gene locus (DAOA) influences the occurrence of psychotic symptoms in patients with Alzheimer's disease. *Journal of Alzheimer's Disease*, 18:953-960, 2009.
- Viassolo V, Previtali SC, Schiatti E, Magnani G, Minetti C, Zara F, Grasso M, Dagna Bricarelli F, Di Maria E. Inclusion body myopathy, Paget's disease of the bone and frontotemporal dementia: recurrence of the VCP R155H mutation in an Italian family and implications for genetic counselling. *Clinical Genetics* 74: 54-60, 2008.
- Di Maria E, Marasco A, Tartari M, Ciotti P, Abbruzzese G, Novelli G, Bellone E, Cattaneo E, Mandich P. No evidence of association between BDNF gene variants and age-at-onset of Huntington's disease. *Neurobiology of Disease* 24:274-279, 2006.
- Di Maria E, Gulli R, Begni S, De Luca A, Bignotti S, Pasini A, Bellone E, Pizzuti A, Dallapiccola B, Novelli G, Ajmar F, Gennarelli M, Mandich P. Variations in the NMDA receptor subunit 2B gene (GRIN2B) and schizophrenia: a case-control study. *American Journal of Medical Genetics* 128B:27-29, 2004.
- Di Maria E, Tabaton M, Vigo T, Abbruzzese G, Bellone E, Donati C, Frasson E, Marchese R, Montagna P, Munoz DG, Pramstaller PP, Zanusso G, Ajmar F, Mandich P. Corticobasal degeneration shares a common genetic background with progressive supranuclear palsy. *Annals of Neurology* 47(3):374-377, 2000.

**2 libri selezionati:**

- Di Maria E, Editor. *Noi e altri: identità e differenze al confine tra scienze diverse (libro+DVD)*. Genova University Press, Genova, 2017. ISBN-13: 978-88-97752-77-6.
- Baglio G, Marceca M, Tosti ME, Editors. *Affronti M, Angarano G, Bartoloni A, Bisoffi Z, Cristaudo A, Cuccia M, Da Rioli RM, Declich S, De Masi S, Di Maria E, et al. I controlli alla frontiera - La frontiera dei controlli. Controlli sanitari all'arrivo e percorsi di tutela per i migranti ospiti nei centri di accoglienza*. EuroLit, Roma, 2017. ISBN: 9788898544189.

Il sottoscritto Il sottoscritto è a conoscenza che, ai sensi dell'art. 76 del DPR 445/2000, le dichiarazioni mendaci, la falsità negli atti e l'uso di atti falsi sono puniti ai sensi del codice penale e delle leggi speciali; autorizza il trattamento dei dati personali ai sensi del Regolamento UE 2016/679 (*General Data Protection Regulation*) e D.Lgs. 196/2003 (Codice in materia di protezione dei dati personali).

Genova, 31.01.2019

Emilio Di Maria

[firma digitale ai sensi della normativa corrente]