

DICHIARAZIONE DI ACCETTAZIONE INCARICO DI COMPONENTE COMMISSIONE GIUDICATRICE E DI INESISTENZA CAUSE DI INCOMPATIBILITÀ E ASTENSIONE

Il/La sottoscritto/a ERANUELA CONTI, nato/a il [redacted] CF [redacted] ai fini dell'assunzione dell'incarico di componente della Commissione giudicatrice per la GARA CENTRALIZZATA PER FORNITURA DI SISTEMI DIAGNOSTICI PER LA RICERCA DEL SANGUE OCCULTO NELLE FECI PER LE AZIENDE SANITARIE DELLA REGIONE LAZIO A LOTTO UNICO indetta con Determinazione n. G00053 del 08/01/2025, confermando l'esperienza nel settore oggetto della gara e accettando l'incarico,

DICHIARA

ai sensi e per gli effetti degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445, consapevole della responsabilità penale in caso di dichiarazioni mendaci e falsità in atti

- di non essere stato, nel biennio precedente all'indizione della procedura in oggetto, componente di organi di indirizzo politico della stazione appaltante;
- di non aver concorso, in qualità di membro di Commissione giudicatrice di appalti pubblici, con dolo o colpa grave accertati in sede giurisdizionale con sentenza non sospesa, all'approvazione di atti dichiarati illegittimi;
- di non essere stato condannato, anche con sentenza non passata in giudicato, per uno dei reati previsti dal Capo I del Titolo II del secondo libro del Codice penale (reati dei pubblici ufficiali contro la Pubblica Amministrazione);
- di non trovarsi in una situazione di conflitto di interessi con uno degli operatori economici partecipanti alla procedura. Costituiscono situazioni di conflitto di interessi quelle che determinano l'obbligo di astensione previste dall'articolo 7 del regolamento recante il codice di comportamento dei dipendenti pubblici, di cui al decreto del Presidente della Repubblica 16 aprile 2013, n. 62 ("Il dipendente si astiene dal partecipare all'adozione di decisioni o ad attività che possano coinvolgere interessi propri, ovvero di suoi parenti, affini entro il secondo grado, del coniuge o di conviventi, oppure di persone con le quali abbia rapporti di frequentazione abituale, ovvero, di soggetti od organizzazioni con cui egli o il coniuge abbia causa pendente o grave inimicizia o rapporti di credito o debito significativi, ovvero di soggetti od organizzazioni di cui sia tutore, curatore, procuratore o agente, ovvero di enti, associazioni anche non riconosciute, comitati, società o stabilimenti di cui sia amministratore o gerente o dirigente. Il dipendente si astiene in ogni altro caso in cui esistano gravi ragioni di convenienza");
- di non avere direttamente o indirettamente un interesse finanziario, economico o altro interesse personale nella gara in oggetto ai sensi dell'art. 16 del D.lgs. n. 36/2023;
- di impegnarsi, qualora successivamente all'assunzione dell'incarico, sopraggiunga una delle condizioni di incompatibilità di cui alle predette norme, ovvero una situazione (o la conoscenza della sussistenza di una situazione) di conflitto d'interessi, anche potenziale, a darne notizia agli altri componenti della Commissione e alla stazione appaltante e ad astenersi dalla funzione.

Il sottoscritto ERANUELA CONTI dichiara di essere informato che, ai sensi e per gli effetti di cui al Regolamento Europeo n. 2016/679 in materia di protezione dei dati personali, i dati personali raccolti sono acquisiti esclusivamente al fine della prevenzione di eventuali conflitti di interesse, cause di incompatibilità, astensione, esclusione, e saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa.

Allega curriculum professionale.

Luogo e data

ARICCIA, 11/04/2025

Dr. Emanuela Conti
Iscr. Ordine Nazionale dei Biologi n. 046509

DATA E LUOGO DI NASCITA:

- 

TITOLO DI STUDIO:

- Diploma di laurea in Scienze Biologiche, conseguito presso l'Università degli studi di Roma "La Sapienza" il 13/07/1995, con votazione di 110/110 con lode
- Abilitazione alla professione di Biologo nel novembre 1996
- Diploma di specializzazione in Patologia Clinica, conseguito presso l'Università degli studi di Roma "La Sapienza" il 18/12/2000, con votazione di 70/70 con lode
- Abilitazione al prelievo e alla gestione dei campioni biologici conseguito presso Ospedale San Pietro Fatebenefratelli , Roma 15 Novembre- 19 Dicembre 2013
- Certificato di Formazione Manageriale in Ambito Sanitario per Direttore Responsabile di Struttura Complessa conseguito presso l'Università degli studi di Roma "La Sapienza" il 01/10/2022

ESPERIENZE PROFESSIONALI E QUALIFICA GIURIDICA:

Gennaio2001-Giugno2004:

Biologo ricercatore presso l'Istituto CSS-Mendel di Roma con contratto di collaborazione professionale finalizzato alla ricerca e alla diagnostica molecolare di malattie genetiche multifattoriali

Giugno 2004-Luglio2005:

Incarico di collaborazione libero-professionale presso il laboratorio analisi P.O. di Frascati e Marino (polo H1)

Agosto 2005- Luglio 2006:

Incarico a tempo pieno e determinato con rapporto esclusivo presso il laboratorio analisi P.O. di Frascati Asl Roma 6 in qualità di Dirigente Sanitario Biologo disciplina Patologia Clinica, Medicina Diagnostica e dei Servizi

Luglio 2006- Marzo 2007:

A seguito di concorso pubblico assunzione con rapporto di lavoro a tempo pieno ed indeterminato presso il laboratorio analisi P.O. di Frascati Asl Roma 6 in qualità di Dirigente Sanitario Biologo disciplina Patologia Clinica, Medicina Diagnostica e dei Servizi

Marzo 2007-Luglio 2014:

Incarico di natura professionale dirigenza SPTA con contratto individuale a tempo pieno e indeterminato presso laboratorio analisi P.O. di Frascati Asl Roma 6 in qualità di Dirigente Sanitario Biologo disciplina Patologia Clinica, Medicina Diagnostica e dei Servizi

Agosto 2014- Ottobre 2017:

Rinnovo incarico a tempo pieno e indeterminato attività specialistica Patologia Clinica durata triennale presso laboratorio analisi P.O. di Frascati Asl Roma 6

Ottobre 2017- Ottobre 2020:

Incarico professionale ad alta specializzazione “Immunoallergologia ed Elettroforesi Proteica” a tempo pieno ed indeterminato Medicina di Laboratorio Area Castelli Asl Roma 6

Ottobre 2020- Ottobre 2023:

Rinnovo incarico professionale ad alta specializzazione Medicina di Laboratorio Area Castelli Asl Roma 6.

Aprile 2022:

Incarico dirigenziale UOS denominato ‘Gestione di Laboratorio Area Castelli ‘

Marzo 2020 –Marzo2022:

Sostituto della f.f. Dott Massarelli Patrizia per la direzione della UOC Patologia Clinica Polo H1-H2-H3 ASL Roma 6.

Aprile 2022-ad oggi:

Direttore f.f. UOC Medicina di Laboratorio Area Castelli

ATTIVITA' ORGANIZZATIVA:

2017:

Responsabile della sezione di elettroforesi proteica Polo H1-H2-H3 Asl Roma 6 : gestione dei tracciati elettroforetici, interpretazione e caratterizzazione di eventuali componenti monoclonali, successivo inquadramento diagnostico e monitoraggio dei pazienti con gammopatia monoclonale.

Gestione dei processi diagnostici di secondo livello finalizzati ad individuare in determinate condizioni la predisposizione genetica alla trombofilia.

Ottimizzazione del percorso diagnostico della malattia celiaca mediante determinazione genetica dell'aplotipo predisponente.

2018:

Gestione dei processi diagnostici di laboratorio di secondo livello nei pazienti con epatite cronica virale, analisi quali/quantitativa del genoma del virus HBVe HCV, genotipizzazione per una gestione personalizzata della terapia

2019:

Responsabile organizzativa screening citologico cervico vaginale tamponi HPV all'interno del laboratorio ASL Roma 6

2020:

Collaborazione nell'organizzazione dell'allestimento della sezione destinata alla lavorazione dei tamponi molecolari per la ricerca del virus SARS CoV2 presso il laboratorio analisi specialistico di Genzano di Roma incluso nella rete CoroNet della regione Lazio.

2021:

Responsabile organizzativa dei processi diagnostici di laboratorio eseguiti con tecniche di biologia molecolare.

AGGIORNAMENTO PROFESSIONALE:

Partecipazione a numerosi corsi e convegni con conseguimento nel triennio 2014-2016 , 2017-2019 e 2020-2023 di 150 crediti ECM.

LINGUE STRANIERE:

Buona conoscenza della lingua Inglese scritta e parlata .

ATTIVITA' DI DOCENZA :

Docente presso l'Università degli studi "Tor Vergata" corso di laurea in Scienze Infermieristiche sede di Frascati per AA 2009/2010 e 2010/2011, disciplina Biochimica

PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE:

1. Novelli G., Amati F.; Mari A., Colosimo A., Sangiuolo F., Bengala M., **Conti E.**, Ratti A., Bordoni R., Pizzuti A., Baldini A., Crinelli R., Pandolfi F., Magnani M., Dallapiccola B.: "Structure and expression of the human ubiquitin fusion-degradation gene (UFD1L)" *Biochim. Biophys. Acta* (1998) 1396: 158-162
2. Mari A., Amati F., **Conti E.**, Bengala M., Novelli G., Dallapiccola B.: "A highly polymorphic CA/GT repeat (LIMK1GT) within the Williams syndrome critical region" *Clin. Genet.* (1998) 53: 226-227.
3. Pizzuti A., Novelli G., Ratti A., Amati F., Bordoni R., Mandich P., Bellone E., **Conti E.**, Bengala M., Mari A., Silani V., Dallapiccola B.: "Isolation and Characterization of a Novel Transcript Embedded Within HIRA, A Gene Deleted in DiGeorge Syndrome". *Mol. Genet. Metab.* (1999) 67:227-235
4. Wadey R., McKie J., Papapetrou C., Sutherland H., Scambler P.J., Lohman F., Osinga J., Frohn I., Hofstra R., Meijers C., Amati F., **Conti E.**, Pizzuti A., Dallapiccola B., Novelli G.: "Mutations of UFD1L are not Responsible for the Majority of Cases of DGS/VCFS Without Deletions Within Chromosome 22q11" *Am. J. Hum. Genet.* (1999) 65:247-249
5. Amati F., **Conti E.**, Novelli A., Bengala M., Digilio M.C., Marino B., Giannotti A., Gabrielli O., Novelli G., Dallapiccola B.: "Atypical Deletions Suggest Five 22q11.2 Critical Regions related to the DiGeorge/velo-cardio-facial syndrome" *Eur. J. Hum. Genet.*(1999) 7:903-909
6. Ratti A., Amati F., Bozzali M., **Conti E.**, Sangiuolo F., Berloco M., Palumbo G., Botta A., Pizzuti A., Novelli G., Dallapiccola B.: " Cloning and molecular characterization of three Ubiquitin Fusion Degradation 1 (Ufd 1) ortholog genes from *Xenopus laevis*, *Gallus gallus* and *Drosophila melanogaster*". *Cytogen Cell Genet* (2001)92:279-282.

7. DeLuca A., Pasini A., Amati F., Botta A., Spalletta G., Alimenti S., Caccamo F., **Conti E.**, Trakalo J., Macciardi F., Dallapiccola B., Novelli G.: "Association Study of a Promoter Polymorphism of UFD1L Gene with Schizofrenia". *Am J. Med. Genet.* (2001) 105:529-533.
8. Berti L., Mittler G., Przemeck G.H.K., Stelzer G., Gunzler B., Amati F., **Conti E.**, Dallapiccola B., deAngelis M.H., Novelli G., Meisterernst M.: "Isolation and characterization of a novel gene from the DiGeorge Chromosomal Region that encodes for a mediator subunit" *Genomics* (2001)74:320-332.
9. Amati F., **Conti E.**, Botta A., Amicucci P., Dallapiccola B., Novelli G.: "Functional characterization of the 5' flanking region of the human Ubiquitin Fusion Degradation 1 Like gene (UFD1L)" *Cell. Biochem. Funct.*(2002) 20:163-170
10. Digilio MC., **Conti E.**; Sarkozy A., Mingarelli R.; Dottorini T.; Marino B; Pizzuti A.; Dallapiccola B.: "Grouping of Multiple-Lentigines/LEOPARD and Noonan Syndromes on the PTPN11 Gene" *Am J Hum Genet.* (2002) 71:389-394.
11. De Luca A., **Conti E.**, Grifone N., Amati F., Spalletta G.,Caltagirone C., Bonaviri G., Pasini A., Gennarelli M.; Bignotti S.; Berti L., Mittler G., Meisterernst M., Dallapiccola B., Novelli G.: "Association study between CAG trinucleotide repeats in the PCQAP gene (PC2 glutamine/Q-rich-associated protein) and schizophrenia" *Am J Med Genet.* (2003) 116(1 Suppl):32-5.
12. Sarkozy A., **Conti E.**, Marino B., Digilio MC., Paoletti V., Mingarelli R., Esposito G., Pizzuti A., Dallapiccola B.: " Non syndromic pulmonary stenosis and the PTPN11 gene" *Am. J. Med. Genet.* (2003) 116A(4):389-90.
13. Amati F., Condò I., **Conti E.**, Sangiuolo F., Dallapiccola B., Testi R., Novelli G.: "Analysis of intracellular distribution and apoptosis involvement of Ufd1l gene product by over-expression studies" *Cell. Biochem. Funct* (2003) 21(3):263-267
14. **Conti E.**, Grifone N., Sarkozy A., Tandoi C., Marino B., Digilio MC., Mingarelli R., Pizzuti A., Dallapiccola B.: "DiGeorge subtypes of non syndromic conotruncal defects: evidence against a major role of *TBX1* gene" *Eur. J. Hum Genet.* (2003) 11(4): 349-351
15. Colosimo A., Guida V., Flex E., **Conti E.**, Dallapiccola B.: "DHPLC for rapid screening of recombinant clones" *BioTechniques* (2003) 34 (4):706-708
16. **Conti E.**, Sarkozy A., Seripa D., Digilio MC., Grifone N., Tandoi C., Fazio VM., Di Ciommo V., Marino B., Pizzuti A., Dallapiccola B.: "Correlation between PTPN11 gene mutations and congenital heart defects in Noonan and LEOPARD syndromes *J Med Genet* (2003) 40(9):704-8.
17. Pizzuti A., Sarkozy A., Newton AL., **Conti E.**, Flex E., Digilio MC., Amati F., Gianni D., Tandoi C., Marino B., Crossey M., Dallapiccola B.: "Mutations of ZFPM2/FOG-2 gene in sporadic cases of Tetralogy of Fallot" *Hum.Mutat.* (2003) 22(5):372-7
18. **Conti E.**, Dottorini T, Sarkozy A, Tiller GE, Esposito G, Pizzuti A, Dallapiccola B A novel PTPN11 mutation in LEOPARD sindrome. *Hum. Mutat.* (2003) 21(6):654.

19. Digilio MC, Pacileo G, Sarkozy A, Limongelli G, **Conti E**, Cerrato F, Marino B, Pizzuti A, Calabro R, Dallapiccola B "Familial aggregation of genetically heterogeneous hypertrophic cardiomyopathy: a boy with LEOPARD syndrome due to PTPN11 mutation and his nonsyndromic father lacking PTPN11 mutations" *Birth Defects Res Part A Clin Mol Teratol.* (2004) 70(2):95-8
20. Sarkozy A, **Conti E**, Digilio MC, Marino B, Morini E, Pacileo G, Wilson M, Calabrò R, Pizzuti A, Dallapiccola B "Clinical and molecular analysis of 30 patients with multiple lentigines / Leopard syndrome" *J Med Genet* (2004) 41(5):e68
21. Yagubyan M., Panneton J. M., Lindor N.M., **Conti E.**, Sarkozy A., Pizzuti A "LEOPARD syndrome: a new polyaneurysmal association and an update on the molecular genetics of the disease" *J Vascul Surg* (2004) 39(4):897-900
22. Sarkozy A., Obregon MG, **Conti E.**, Esposito G., Mingarelli R., Pizzuti A., Dallapiccola B. "A novel PTPN11 gene mutation bridges Noonan syndrome, multiple lentigines/LEOPARD syndrome, and Noonan like/multiple giant cell lesion syndrome". *Eur. J. Hum Genet.* (2004) 12(12):1069-72
23. Sinibaldi L, De Luca A, Bellacchio E, **Conti E**, Pasini A, Paloscia C, Spalletta G, Caltagirone C, Pizzuti A, Dallapiccola B "Mutations of the Nogo-66 receptor (RTN4R) gene in schizophrenia" *Hum Mutat.* (2004) 24(6):534-5.
24. Sarkozy A, **Conti E.**, D'Agostino R., Digilio MC, Formigari R., Picchio F., Marino B, Pizzuti A, Dallapiccola B "ZFPM2/FOG2 and HEY2 genes analysis in nonsyndromic tricuspid atresia." *Am. J. Med. Genet.* (2005) 133(1):68-70
25. Sarkozy A, **Conti E.**, Neri C., D'Agostino R., Digilio MC, Esposito G., Toscano A., Marino B, Pizzuti A, Dallapiccola B "Spectrum of atrial septal defects associated with mutations of NKX2.5 and GATA4 transcription factors" *J Med Genet* (2005) 42(2):e16
26. Digilio MC, Marino B, Capolino R, Angioni A, Sarkozy A, Roberti MC, **Conti E**, De Zorzi A, Dallapiccola B "Familial Recurrence of Nonsyndromic Congenital Heart Defects in First Degree Relatives of Patients with Deletion 22q11.2" *Am. J. Med. Genet.* (2005) 134(2):158-64
27. De Luca A, Bottillo I, Sarkozy A, Carta C, Neri C, Bellacchio E, Schirinzi A, **Conti E**, Zampino G, Battaglia A, Maiore S, Rinaldi MM, Carella M, Marino B, Pizzuti A, Digilio MC, Tartaglia M, Dalla piccola B "NF1 gene mutations represent the major molecular event underlying neurofibromatosis- Noonan syndrome" *Am J Hum Genet.* (2005) 77(6): 1092-101
28. Sarkozy A, Esposito G, **Conti E**, Digilio MC, Marino B, Calabro R, Pizzuti A., Dallapiccola B.: " CRELD1 and GATA4 gene analysis in patients with nonsyndromic atrioventricular canal defects" *Am. J. Med. Genet.* (2005) 139(3):236-8
29. Sarkozy A, **Conti E.**, Lepri FR, Pizzuti A, Dallapiccola B, Autore C, Tartaglia M "Hypertrophic cardiomyopathy and the PTPN11 gene" *Am. J. Med. Genet.* (2005) 136(1):93-4

30. Paradisi M, Pedicelli C, Ciasulli A, Pinto F, **Conti E**, Sarkozy A, Angelo C "PTPN11 gene mutation in LEOPARD syndrome" *Minerva Pediatr.* (2005) 57(4):183-93

Autorizzo al trattamento dei miei dati personali ai sensi della legge 675/96.

ARICCA, 11/04/2025