

**FORMATO EUROPEO PER
IL CURRICULUM VITAE**



RESO AI SENSI DEGLI ARTT. 46 E 47 DEL DPR 28 DICEMBRE 2000, N. 445 SECONDO FORMA DI
DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI CERTIFICAZIONE
DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI ATTO DI NOTORIETA'

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome | Calabrese Olga
Indirizzo
Telefono
Fax
E-mail

Nazionalità
Data di nascita
Luogo di nascita
Codice Fiscale

Qualifica | Dirigente Medico di 1° Livello
Incarico attuale | Responsabile di SSD Genetica Medica Policlinico di Modena

ESPERIENZA LAVORATIVA

- Date (da – a) | 05/2016 – a tutt'oggi
- Nome e indirizzo del datore di lavoro | AOU Policlinico di Modena
- Tipo di azienda o settore | Servizio di Genetica Medica
- Tipo di impiego | Responsabile della SSD di Genetica Medica
- Principali mansioni e responsabilità | Direzione delle attività di consulenza genetica, genetica clinica e laboratorio di citogenetica

- Date (da – a) | 11/2015 – 5/2016
- Nome e indirizzo del datore di lavoro | AOU Policlinico di Modena
- Tipo di azienda o settore | Servizio di Genetica Medica
- Tipo di impiego | Dirigente medico SSD di Genetica Medica
- Principali mansioni e responsabilità | Attività di Consulenza genetica e Genetica clinica

- Date (da – a) | 01/2015 – 11/2015
- Nome e indirizzo del datore di lavoro | AUSL di Imola
- Tipo di azienda o settore | Servizio di Genetica Medica
- Tipo di impiego | Direttore f.f. della UO, sede di Hub regionale di Citogenetica e di Spoke regionale di Genetica clinica
- Principali mansioni e responsabilità | Direzione delle attività di consulenza genetica, genetica clinica e laboratorio di citogenetica

- Date (da – a) | 1/2015 a 12/2015
- Nome e indirizzo del datore di lavoro | AUSL di Bologna
- Tipo di azienda o settore | IRCCS Istituto delle Scienze Neurologiche-Bellaria
 - Tipo di impiego | Comando per 12 ore settimanali
 - Principali mansioni e responsabilità | Attività di Consulenza genetica e Genetica clinica per le UUOO di NPI e Neurologia dell'IRCCS

- Date (da – a) | 10/2010-12/2014
- Nome e indirizzo del datore di lavoro | AUSL di Bologna
- Tipo di azienda o settore |
 - Tipo di impiego | Convenzione con AUSL di Imola per la esecuzione di indagini citogenetiche e prestazioni di consulenza di Genetica Medica
 - Principali mansioni e responsabilità | Attività di Consulenza genetica e Genetica clinica per il Dipartimento Materno-Infantile (UUOO UTIN e Ostetricia e Ginecologia dell'ASL di Bologna)

- Date (da – a) | 6/2013-6/2014
- Nome e indirizzo del datore di lavoro | Operation Smile Italia Onlus
- Tipo di impiego | Convenzione per prestazioni di consulenza genetica con AUSL di Imola per 1anno
- Principali mansioni e responsabilità | Attività di Consulenza genetica e Genetica clinica per affetti/famiglie con labio e/o palatoschisi presso Smile House di Milano-Ospedale S. Paolo. Dir.Prof Brusati

- Date (da – a) | 10/2010-12/2014
- Nome e indirizzo del datore di lavoro | AUSL di Imola
- Tipo di azienda o settore | Servizio di Genetica Medica
 - Tipo di impiego | Dirigente Medico di 1° Livello a tempo pieno, a tempo indeterminato dell'Unità Operativa di Genetica Medica, dal 1/2014 con incarico dirigenziale di "Coordinatore attività di consulenza genetica", riconducibile nell'ambito degli ex art. 27-comma 1-lett.C del CCNL 8/6/2000 del parametro E2 sg Medici- tipologia "Incarichi dirigenziali di alta natura professionale"
 - Principali mansioni e responsabilità | Attività di Consulenza genetica e Genetica clinica

- Date (da – a) | 12/2004-12/2010
- Nome e indirizzo del datore di lavoro | Azienda Ospedaliera Universitaria di Ferrara
- Tipo di azienda o settore | Servizio di Genetica Medica
 - Tipo di impiego | Dirigente Medico di 1° Livello a tempo pieno, a tempo indeterminato
 - Principali mansioni e responsabilità | Attività di Consulenza genetica e Genetica clinica

- Date (da – a) | 2001-2004
- Nome e indirizzo del datore di lavoro | Azienda Ospedaliera Universitaria di Ferrara
- Tipo di azienda o settore | Servizio di Genetica Medica
 - Tipo di impiego | Incarico libero-professionale per 2 ore (2001) e per 30 ore settimanali (2002-2004)
 - Principali mansioni e responsabilità | Attività di Consulenza genetica e Genetica clinica

- Date (da – a) | 2001-2004
- Nome e indirizzo del datore | AUSL di Imola

<ul style="list-style-type: none"> • Tipo di azienda o settore • Tipo di impiego Principali mansioni e responsabilità 	di lavoro Servizio di Genetica Medica Incarico libero-professionale per 7 ore settimanali Attività di Consulenza genetica e Genetica clinica
<ul style="list-style-type: none"> • Date (da – a) Nome e indirizzo del datore di lavoro • Tipo di impiego • Principali mansioni e responsabilità 	1999-2002 Unione Italiana Lotta alla Distrofia Muscolare di Bologna Borsa di Studio Consultorio Genetico per le malattie neuromuscolari
<ul style="list-style-type: none"> • Date (da – a) • Nome e indirizzo del datore di lavoro • Tipo di azienda o settore • Tipo di impiego • Principali mansioni e responsabilità 	1993-1994 USSL N.9 di Torino Specialistica ambulatoriale Specialista di Ginecologia e Ostetricia Attività di Ginecologia e Ostetricia ambulatoriale
<ul style="list-style-type: none"> • Date (da – a) • Nome e indirizzo del datore di lavoro • Tipo di azienda o settore • Tipo di impiego • Principali mansioni e responsabilità 	1988-1993 Ussl N.4 di Torino Consultorio familiare Incarichi a tempo determinato continuativamente rinnovati Attività di ginecologo di consultorio familiare- settore Medicina dei Servizi

QUALIFICHE PROFESSIONALI

<ul style="list-style-type: none"> • Iscrizione a Registri • Qualifiche 	Provisional Auditor CEPAS SGQ 2013-2016 NEL settore sanitario 2013 ad oggi Valutatore dell'accreditamento della Regione Emilia Romagna 2017 ad oggi Valutatore dell'accreditamento della Regione Emilia Romagna per la PMA 2013 ad oggi Auditor/Lead auditor di SGQ ISO 9001-2008 settore sanitario 2014 ad oggi Auditor SIGUCERT (Certificazione Società Italiana Genetica Medica)
---	---

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

<ul style="list-style-type: none"> • Date (da – a) • Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione • Qualifica conseguita • Livello nella classificazione nazionale (se pertinente) 	1979-1985 Università degli Studi di Torino Laurea in Medicina e Chirurgia punteggio di 105/110
<ul style="list-style-type: none"> • Date (da – a) • Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione • Qualifica conseguita • Livello nella classificazione nazionale (se pertinente) 	1988-1991 Università degli Studi di Torino Diploma di Specializzazione in Ginecologia e Ostetricia punteggio di 70/70
<ul style="list-style-type: none"> • Date (da – a) 	1994

• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Università degli Studi di Bologna
• Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	Ecografia ostetrica
• Qualifica conseguita	Master post-specialistico annuale in Ecografia Ostetrica e Ginecologica
• Date (da – a)	1994-1998
• Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Università degli Studi di Ferrara
• Qualifica conseguita	Diploma di Specializzazione in Genetica Medica
• Livello nella classificazione nazionale (se pertinente)	punteggio di 50/50 e lode

MADRELINGUA	ITALIANO
ALTRE LINGUE	INGLESE
• Capacità di lettura	ECCELLENTE
• Capacità di scrittura	ECCELLENTE
Capacità di espressione orale	BUONO
• Capacità di lettura	FRANCESE ECCELLENTE
• Capacità di scrittura	BUONO
Capacità di espressione orale	SUFFICIENTE
• Capacità di lettura	SPAGNOLO BUONO
• Capacità di scrittura	SUFFICIENTE
Capacità di espressione orale	SUFFICIENTE

CAPACITÀ E COMPETENZE RELAZIONALI	<p>Lavoro in equipe: Buona capacità nella gestione del lavoro di gruppo e nella percezione delle esigenze individuali, sviluppata sia nell'ambito delle mansioni istituzionali che nel coordinamento di attività interaziendali di genetica medica e di valutatore regionale e nazionale di qualità e accreditamento.</p> <p>Competenze comunicative: Attitudine al contatto con gli utenti con disponibilità all'ascolto e al confronto acquisite con l'esperienza pluriennale di counselling, sia nel SSN che nella collaborazione con associazioni di volontariato.</p> <p>Competenze interculturali: attitudine al dialogo con persone provenienti da paesi e culture diverse che si rivolgono ai Servizi di Genetica Medica</p>
-----------------------------------	--

CAPACITÀ E COMPETENZE ORGANIZZATIVE	<p>Buone capacità organizzative sviluppate in eterogenei contesti.</p> <p>Presso l'UO di Ferrara, Hub regionale di Genetica Clinica, ha avuto la responsabilità delegata della pianificazione e organizzazione dell'attività consulenziale e dell'equipe di consulenza genetica.</p> <p>2005-2009 Attività di tutoraggio nella scuola di specialità di Genetica Medica di Ferrara</p> <p>Dal 2005 al 2014 Coordinatrice del gruppo di lavoro della Genetica Clinica della Regione Emilia-Romagna.</p> <p>Dal 2009 membro della Commissione della Società Italiana di Genetica Umana per la definizione degli Standards di qualità delle strutture di Genetica Clinica</p>
-------------------------------------	---

Dal 2009 al 2014 Referente per il Dipartimento Materno-Infantile dell'AUSL di Imola per la formazione professionale

Nel 2014 Referente per il Dipartimento Materno-Infantile dell'AUSL di Imola per la Qualità-Accreditamento RER

2015 - Referente per il Dipartimento Medico-Oncologico dell'AUSL di Imola per la Qualità-Accreditamento. In tale veste ha partecipato alla strutturazione del percorso e alla redazione del percorso del PDTA della mammella.

In veste di Direttore FF della UOC di Genetica medica di Imola ha partecipato alla strutturazione del percorso e alla redazione del PDTA per la Sindrome di Williams.

Dal 2016 è responsabile della SSD di Genetica Medica di Modena, in tale ruolo esplica funzioni organizzative della struttura, in collaborazione con il coordinamento tecnico e infermieristico, con un organico costituito da 1 medico specialista (Dssa Calabrese), 2 biologhe strutturate a tempo pieno e indeterminato, 1 biotecnologa con assegno di ricerca annuale dal 2016, 2 TLSB a tempo pieno indeterminato e 1 infermiera a tempo parziale e indeterminato.

L'attività della SSD è esplicitata nell'allegato 2 della casistica, elaborata dal Controllo di Gestione. Nel dettaglio l'attività clinica è sostenuta interamente dal medico specialista, l'attività di laboratorio è sostenuta da almeno 2 persone in modo equivalente e in particolare l'attività della CGH array è sostenuta dalla biotecnologa e dal medico, che vi appongono firma.

Nell'ambito di un progetto di miglioramento della SSD ha ripianificato l'attività clinica migliorando l'inserimento dell'attività entro percorsi clinici specialistici sia intra che interdisciplinari, a valorizzare, alla luce dell'appropriatezza, le ulteriori tipologie di prestazioni previste dal nomenclatore regionale ma non ancora contemplate in loco. A tal fine sono stati definiti ambulatori dedicati alle specialità di Cardiologia, Audiologia, Oculistica, Neurologia, Medicina Metabolica, Reumatologia con disponibilità settimanali prenotabili a CIP dai colleghi/pazienti. È inoltre proseguita la partecipazione all'ambulatorio multidisciplinare delle malformazioni dell'arto superiore.

ha partecipato alla strutturazione del percorso e alla redazione del PDTA "PERCORSO "Counselling" multidisciplinare delle malformazioni in epoca prenatale"

ha partecipato alla strutturazione del percorso e alla redazione del PDTA "Percorso Diagnostico Terapeutico per i pazienti con disturbi cognitivi e demenze ad esordio precoce"

ha ridistribuito i carichi di lavoro del personale di laboratorio, del pre e postnatale, reintroducendo la citogenetica molecolare e implementando fortemente l'ibridazione genomica comparativa su microarray.

Ha ridefinito il percorso per i tests genetici e la consulenza dedicata alle coppie per PMA, ampliandone la disponibilità e centralizzando presso l'unità il prelievo, la gestione dei tests, e la consulenza genetica.

Ha inoltre, in un'ottica di miglioramento della gestione del rischio clinico, provveduto a implementare, in coerenza con le norme specifiche della privacy, la gestione informatica delle relazioni di consulenza e dei referti dei tests genetici, migliorato la tracciabilità dei campioni inviati ad altri laboratori, rivisto interamente la documentazione per la qualità, inserendo il doppio controllo dei tests e dei referti.

Ha attivato e implementato gli istituti formativi aziendali per la formazione sul campo.

CAPACITÀ E COMPETENZE
TECNICHE

Pacchetto Office: ottima conoscenza
Internet e Posta Elettronica: ottima conoscenza
Banche dati online e sistemi esperti per la genetica clinica: ottima conoscenza
Banche dati e tools bioinformatici per la predizione di patogenicità di varianti genomiche: buona conoscenza

Altre capacità e competenze

Buona capacità di comunicazione e presentazione, con esperienza d'insegnamento presso corsi universitari e post-laurea.
2007-2008 Titolare del corso di Genetica Medica nel Corso di Laurea di Ostetricia
2005-2008 Titolare del corso di Genetica Medica nelle scuole di specializzazione di

Ginecologia e Ostetricia, Pediatria e Dermatologia dell'Università di Ferrara
2005-2009 titolare di 4 corsi nella scuola di specializzazione di Genetica Medica
dell'Università di Ferrara

2005-2009 Attività di tutoraggio nella scuola di specialità di Genetica Medica dell'Università
di Ferrara

Ha partecipato in qualità di relatore e docente a numerosi convegni e corsi in ambito
regionale e nazionale.

Ha partecipato a progetti di ricerca:

Progetto di Modernizzazione 2004 della Regione Emilia-Romagna "Sperimentazione di uno
spazio multimediale dedicato alla diagnosi e consulenza genetica prenatali, con particolare
riferimento ai test cromosomici prenatali e ai relativi percorsi diagnostici"

Progetto strategico ministeriale 2007 Area n° 4: Salute della Donna Area materno infantile
"Controlli di qualità e criteri valutazione delle attività di genetica correlate alla diagnosi
prenatale" come parte della UO Regione Emilia-Romagna

Progetto PRIN 2007 "Health Technology Assessment of genetic screening for venous
thrombosis in high-risk situations as a case study: systematic review, meta-analyses and
cost-effectiveness analysis"

Progetto POR-FESR 2014-2020. Hologene 7 come modello di sviluppo di una terapia
avanzata a base di cellule staminali geneticamente corrette

Progetto POR-FESR 2014-2020 "Hologene 7 2.0: L'Epidermolisi Bollosa (EB) a Modena,
dalla diagnosi alla terapia genica"

L'interesse di ricerca clinica si è concretizzato in 41 lavori editi a stampa su riviste
internazionali indicizzate, 39 relazioni orali e 55 contributi presentati a convegni nazionali e
internazionali, dettagliati nell'allegato 1.

Ulteriori informazioni

Ha partecipato a innumerevoli corsi e convegni nell'ambito dell'attività specialistica svolta, si ricordano per la durata e la rilevanza:

1996-Corso di metodologia Statistica in Sanità Pubblica-Regione Emilia-Romagna presso l' ASL di Modena

1997-European School of risk assessment for reproduction. Corso Eurocat Registries of Emilia-Romagna e Tuscany.

2003-3th Course in "From developmental genes to dysmorphology" organizzato dall'European Genetics Foundation e Fondazione Internazionale Menarini

2003-Corso Approccio metodologico al bambino con sindrome malformativa-Bologna

2005 e 2006 XV e XVI corso di Genetica Medica-IRCSS Casa Sollievo della sofferenza

2007-Workshop on internal audit- Eurogentest-Leuven

2008-Quality standards for Clinical Genetic Services-Milano

2008-Corso Certificazione delle strutture di Genetica e autorizzazione al trattamento dei dati genetici-Genova

2014-Corso "La nuova ISO 9001:2015 in sanità" Bureau Veritas -Milano

2014-Corso di Perfezionamento "Management per la direzione di Strutture Sanitarie Complesse"-Università di Ferrara

2016- Course for health care guidelines developers on diagnosis of rare diseases MODENA 6-7 June 2016

2003 ad oggi Membro della Società Italiana di Genetica Medica

2009 ad oggi Componente della Commissione della Società Italiana di Genetica Umana per la certificazione delle strutture di genetica

2014 ad oggi Membro della European Society of Human Genetics

2015 Membro del "Gruppo di lavoro per il ricalcolo del rischio delle aneuploidie fetali" Det. Agenzia Sanitaria e Sociale RER n° 3223 del 19/03/2015

2016 ad oggi Componente della Commissione Nascita Provinciale Delibera N. 161 del 30/08/2016

2015-2017 Membro del Comitato Etico Interaziendale Bologna-Imola CEBI

2017 ad oggi Componente della Commissione Nascita Regione Emilia Romagna nominata con DGR n. 371/2017

2018 Tutor esterno al Master di II livello di Genetica Clinica- Università di Siena

2019 ad oggi Coordinatore degli Auditors SIGUCERT (Certificazione Società Italiana Genetica Medica)

ALLEGATI Allegato 1-pubblicazioni, relazioni orali e contributi a convegni
Allegato 2- casistica della SSD degli anni 2016-2020

Dichiaro che le informazioni riportate nel presente Curriculum Vitae sono esatte e veritiere - Dichiaro di essere consapevole di quanto comporta l'affermazione della veridicità di quanto sopra rappresentato e di essere a conoscenza delle sanzioni penali di cui all'art. 76 del D.P.R. 28.12.2000, n. 445 "Testo unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di documentazione amministrativa" ed in particolare di quanto previsto dall'art. 495 del Codice Penale in caso di dichiarazioni mendaci o di false attestazioni. Quanto sopra viene presentato sotto forma di autocertificazione (dichiarazione sostitutiva di certificazione e dichiarazione sostitutiva di atto di notorietà) ai sensi degli artt. 19, 46 e 47 del DPR n. 445/2000 Autorizzo il trattamento dei dati personali, ai sensi e per gli effetti del D.Lgs. 30.6.2003, n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati personali". Allego alla domanda fotocopia semplice di un documento di riconoscimento valido ai sensi dell'art. 35 del DPR n. 445/2000

Modena, 16-12-2020

Olga Calabrese

ALLEGATO 1

PUBBLICAZIONI

1. F. Vesce, A. Farina, G. Jorizzo, C. Tarabbia, O. Calabrese, D. Pelizzola, G. Giovannini, A. Piffanelli: Raised levels of amniotic endothelin in pregnancies with fetal aneuploidy. *Fetal Diagn Ther.* 11: 94-98 1996
2. Baroncini, E. Calzolari, O. Calabrese, A Zanetti: First trimester exposure to ciprofloxacin. *Teratology* 53; 5, 24-A, 1996
3. A.Sensi, F.Gualandi, C. Di Iasio, O. Calabrese, M. Nevio, C. Manzoni, A. Martini, E. Calzolari: Non syndromal autosomal recessive deafness: linkage analysis in a large italian family. *European Journal of Human Genetics*, 1996 (4) Suppl. 1.
4. A.Sensi, D.Gemmati, F. Gualandi, O. Calabrese, F. Bernardi, L. Merlo, E. Calzolari: Mental retardation (MR) and coagulation factor XI deficiency in two first cousins once removed: a new X-linked MR syndrome? *Medizinische Genetik*, 1997; 9(2) Supplement, 2.078 (abs)
5. O. Calabrese P. Gobbi, L. Volpi, G. Bubboli. D. Passatelli, CA Tassinari, E Calzolari : murcs-like phenotype in males. *Medizinische Genetik*, 1997; 9(2) Supplement, 2.0008 (abs)
6. F.Gualandi, O. Calabrese, A.Sensi, M. Milan, E. E.Calzolari Dextrocardia in Poland anomaly. *Medizinische Genetik*, 1997; 9(2) Supplement, 2.016 (abs)
7. F. Vesce, A Farina, M. Giorgetti, G. Jorizzo O. Calabrese, A Bianciotto, G. Mollica: Increased of incidence of preeclampsia in pregnancies complicated by fetal malformation. *Gynecol Obstet. Invest* 1997; 44: 107 - 111.
8. E. Calzolari, O. Calabrese, G. Cocchi, F. Gualandi, M. Milan, M.S. Morini: Anophtalmia and situs viscerum inversus in an infant exposed to vigabatrin. *Teratology* 1997, 56: 6; 397, p47.
9. O. Calabrese, P. Gobbi, L. Volpi, G. Rubboli, D. Passarelli, CA Tassinari. E. Calzolari: MURCS- like phenotype in males. Description of a case. *Medizinische Genetik*, 1997; 9(2) Supplement, 2.008 (abs)
10. F. Gualandi, A. Sensi, O. Calabrese, MC. Pittalis, E. Calzolari: Prenatal exclusion of UPD from cytogenetic slides: a simple method. *Pren. Diagn* 1999, Jan 19(1): 87-88
11. O. Calabrese, S. Bigoni, F. Gualandi, C. TrabANELLI, G. Camera, E. Calzolari. A new mutation in FOXD13 is associated with foot pre and postaxial polydactyly_ *Eur J Hum Genet* 2000, 8(suppl I): 140
12. L. Clauser, M. Galiè, A. Hassanipour, O. Calabrese: Saethre-Chotzen Syndrome: review of the literature and report of a case. *J Craniofacial Surg* 2000, Sep 11 (5): 480-6.
13. F. Gualandi, A Sensi, O. Calabrese, Me. Pittalis, L. Bovicelli, I. Maestri, F. Falciano, E. Calzolari: Genetic analysis of familial hydatidiform moles. *European Journal of Human Genetics*, 1999 (7) Suppl 1.
14. A Sensi, Gualandi F, MC Pittalis, O. Calabrese, F. Falciano, I Maestri, L Bovicelli, E Calzolari: Mole maker phenotype: Possible narrowing of candidate region. *Eur J Hum. Genet.* 2000, Aug 8(8) : 641-4
15. Calabrese O., Rivieri F., Calzolari E. Gruppo IMER - Regione Emilia Romagna - NewsLetter 24/2003
16. Aiello V, Pini A, Bonfatti A, Miolo GM, Calabrese O, Morizio E, Gruppioni R, Sensi A, Gobbi G, Calzolari E. A complex chromosomal rearrangement involving chromosomes 1,2,3 and 9: cytogenetic and clinical

characterization. *Ann Genet* 46(2-3):224. 2003

17. V.Aiello, N.Astolfi, A.Sensi, M.Neri, R.Faggioli, L.Mazzoni, B.Buldrini R.Gruppioni, A.Bonfatti, O. Calabrese, F.Stanzial, E.Frate, L.Rocchetti, E.Malaspina, S.Bigoni, E.Calzolari. Subtelomeric FISH screening in Mental retardation: A Survey report" *Eur J.Hum.Genet* ,vol.12-supplement 1, 2004
18. O.Calabrese, A Capucci P Battaglia, A Baroncini. WAGR syndrome in patient with unbalanced reciprocal translocation with deletion of 11p13. *Eur J.Hum.Genet* ,vol.12-supplement 1, 2004
19. Fichera M, Lo Giudice M, Falco M, Stumio M, Amata S, Calabrese O, Bigoni S, Calzolari E, Neri M. Evidence of kinesin heavy chain (KIF5A) involvement in pure hereditary spastic paraplegia. *Neurology*. 2004 Sep 28;63(6):1108-10.
20. La Starza R, Rosati R, Roti G, Gorello P, Bardi A, Crescenzi B, Pierini V, Calabrese O, Baens M, Folens C, Cools J, Marynen P, Martelli MF, Mecucci C, Cuneo A. A new NDE1/PDGFRB fusion transcript underlying chronic myelomonocytic leukaemia in Noonan Syndrome. *Leukemia*. 2007 Apr;21 (4):830-3.
21. Baroncini A, Borghi L, Rosato S, Battaglia P, Calabrese O, Zucchini S, Nicoli MA, Calzolari E. Prenatal genetic counselling from the women point's of view. *Eur J Hum Genet*. Vol 15 supplement I 2007
22. Monaldini C, Azzini C, Della Colletta E, Capone J, Paolino E, Sette E, Calabrese O, Santorelli F, Calzolari F, Tugnoli V, Tola MR, Granieri E. A novel mutation of SACS gene in autosomic spastic ataxia of Charlevoix- Saguenay in an Italian patient. *Neurological Sciences* Oct. vol 28 S160, 2007
23. Denora P, Schlesinger D, Casali C, Kolk F, Tessa A, Boukris A, Azzedine H, Dotti MT, Bruno C, Truchetto J, Biancheri R, Fedirko E, Di Rocco M, Bueno C, Malandrini A, Battini R, Sikc1 E, De Leva MF, Boepf1ug-Tanguy O, Silvestri G, Simonati A, Said E, Ferbert A, Criscuolo C, Heinimann K, Modni A, Weber P, Palmeri S, Plasilova M, Pauri F, Cassandrini D, Battisti C, Pini A, Tosetti M, Hauser E, Masciullo M, Di Fabio R, Piccolo F, Denis E, Cioni G, Massa R, Dellagiustina E, Calabrese O, Melone MAB, De Michele G, Federico A, Bertini E, Durr A, Brockmann K, Van Der Knaap M Zatz M, Filla A, Brice A, Stevanin G, Santorelli F Screening of AHRSP- TCC patients expands the spectrum of SPG II mutations and includes a large scale gene deletion. *Human Mutation* 29:E500-E519, 2008
24. Rivieri F, Rosato S, Astolfi G, Barocini A, Bigoni S, Sani G, Sensi A, Soli F, Calzolari E, Calabrese O. A retrospective analysis of clinical prenatal counselling activity performer in two medical genetics centers in Emilia Romagna region, Italy (2000-2006). *European Journal of Human Genetics* Volume 16 S.2, 425, 2008
25. A novel family with lamin B1 duplication associated with adult onset leukoencephalopathy A. Brussino , G. Vaula, C. Cagnoli, A. Mauro, L. Pradotto, D. Daniele, E. Di Gregorio, M. Barberis, C. Arduino, S. Squadrone, M. Abete. Migone, O. Calabrese, A. Brusco; *European Journal of Human Genetics* Volume 16 S2, 269, 2008
26. Brussino A, Vaula G, Cagnoli C, Pradotto L, Daniele D, Di Gregorio E, Barberis M, Arduino C, Squadrone S, Abete MC, Migone N, Calabrese O, Brusco A. A novel family with Lamin B 1 duplication associated with adult-onset leukoencephalopathy. *J Neurol. Neurosurg psychiatry* 80; 237-240, 2009
27. Palka C, Giuliani R, Brancati F, Mohn A, Di Muzio A, Calabrese O, Huebner A, De Grandis D, Chiarelli F, Ferlini A, Stuppia L Two Italian patients with novel AAAS gene mutation expand allelic and phenotypic spectrum of triple A (Allgrove) syndrome.*Clin Genet*. 2010 Mar;77(3):298-301.
28. Diggle CP, Carr IM, Zitt E, Wusik K, Hopkin RJ, Prada CE, Calabrese O, Rittinger O, Punaro MG, Markham AF, Bonthron DT Common and recurrent HPGD mutations in Caucasian individuals with primary hypertrophic osteoarthropathy. *Rheumatology* . 2010 Jun;49(6):1056-62.

29. A Baroncini, L Borghi, O Calabrese, A Gatto, MA Nicoli L'informazione nella diagnostica pre-natale. Il punto di vista delle utenti e degli operatori. Agenzia sanitaria e Sociale Emilia-Romagna Dossier 205 del 2011
30. G Pini; M Pintaudi; A Renieri; A Romanelli; MF Scusa; P Visconti; M Zappella; F Ariani; R Battini; A Benincasa; F Bianchi; S Bigoni; U Bonuccelli; P Borelli; O Calabrese; M Casarano; G Cioni; RS Delamont; P Di Marco; Veneselli E; IWitt Engerström; B Felloni; G Gobbi; SHansen; P O Julu; B Morin; J Bieber Nielsen Variant of Rett syndrome and CDKL5 gene: clinical and autonomic description of 10 cases. *Neuropediatrics*. 2012 Feb;43(1):37-43.
31. Migliore C, Athanasakis E, Dahoun S, Wonkam A, Lees M, Calabrese O, Connell F, Lynch SA, Izzi C, Pompili E, Thakur S, van Maarle M, Wilson LC, Meroni G. Complex rearrangement of the exon 6 genomic region among Opitz G/BBB Syndrome MID1 alterations *Eur J Med Genet*. 2013 Aug;56(8):404-10.
32. M Lucci, G Astolfi, S Bigoni, A Baroncini, O Calabrese, A Ferlini, G Parmeggiani, E Pompili, M Seri, E Calzolari. Prenatal genetic counselling: issues and perspectives for pre-conceptional health care in Emilia Romagna (Northern Italy) *Epidemiology, Biostatistics and Public Health* Vol 11, No 2 (2014)
33. Pompili E, Astolfi G, Calabrese O, Calzolari E, Ferlini A, Lucci M, Parmeggiani G, Seri M, Baroncini A Prenatal genetic counseling referrals for advanced maternal age:still room for improvement..*Prenat Diagn*. 2014 Jan;34(1):71-4.
34. Baroncini A Calabrese O,Colotto M, Pelo E, Torricelli F, Boccia S Knowledge and attitude of general practitioners towards direct-to-consumer genomic tests: a survey conducted in Italy. *Epidemiology, Biostatistics and Public Health* Vol 12, No 4, 2015
35. 45,X/47,XX,+18 mosaicism in a young girl: clinical presentation and different distribution of cell lines in peripheral blood lymphocytes and skin fibroblast. P. Battaglia, A. Capucci, I. Loddo, A. Tanzariello, L. Serra, M. Lanari, O. Calabrese *European Journal of Human Genetics* Volume S, 2016
36. Kaufman oculocerebrofacial syndrome: Novel UBE3B mutations and clinical features in four unrelated patients. Yilmaz R, Szakszon K, Altmann A, Altunoglu U, Senturk L, McGuire M, Calabrese O, Madan-Khetarpal S, Basel-Vanagaite L, Borck G. *Am J Med Genet A*. 2018 Jan;176(1):187-193
37. Scamporlino A, Mengoli MC, Calabrese O, Della Casa G, Aramini B, Spallanzani A, Morandi U, Stefani A Cannonball-Like Lung Nodules in a Patient With a Colorectal Tumor..*Chest*. 2019 Oct;156(4):e85-e89
38. Domenico Laterza, Marco Ritelli, Andrea Zini, Marina Colombi ,Maria Luisa Dell'Acqua, Laura Vandelli, Guido Bigliardi, Luca Verganti, Stefano Vallone, Chiara Vincenzi, Francesca Rosafio, Ludovico Ciolli,, Olga Calabrese, Paolo Frigio Nichelli, Livio Picchetto Novel pathogenic TGFBR1 and SMAD3 variants identified after cerebrovascular events in adult patients with Loeys-Dietz syndrome. *Eur.J. Med Genet-* 62, 10, 2019
39. Nuovo S, Bacigalupo I, Ginevrino M, Battini R, Bertini E, Borgatti R, Casella A, Micalizzi A, Nardella M, Romaniello R, Serpieri V, Zanni G, Valente EM, Vanacore N; JS Italian Study Group. Age and sex prevalence estimate of Joubert syndrome in Italy.*Neurology*. 2020 Feb 25;94(8):e797-e801
40. Baldelli I, Baccarani A, Barone C, Bedeschi F, Bianca S, Calabrese O, Castori M, Catena N, Corain M, Costanzo S, Barbato GP, De Stefano S, Divizia MT, Feletti F, Formica M, Lando M, Lerone M, Lorenzetti F, Martinoli C, Mellini L, Nava MB, Porcellini G, Puliti A, Romanini MV, Rondoni F, Santi P, Sartini S, Senes F, Spada L, Tarani L, Valle M, Venturino C, Zaottini F, Torre M, Crimi M. Consensus based

recommendations for diagnosis and medical management of Poland syndrome (sequence) Orphanet J Rare Dis. 2020 Aug 5;15(1):201

41. Sandra Whalen, Marie Shaw, Odile Boespflug Tanguy, Cyril Mignot, Thierry Billette de Villemeur, Sandra Chantot Bastaraud, Delphine Heron, Cecile Cieuta Walti, Jan Liebelt, Frances Elmsie, Patrick Yap, Jane Hurst, Elisabeth Forsythe, Brian Kirmse, Jillian Ozmore, Alessandro Mauro Spinelli, Olga Calabrese, Anne Claude Tabet, Jonathan Levy, Agnes Guet, Manoelle Kossorotoff, Ben Kamien, Jenny Morton, Anne McCabe, Laurent Villard, Josef Gecz. Further delineation of BCAP31 deficiency based on the description of 17 new families. European Journal of Human Genetics. Article in press

RELAZIONI ORALI E POSTERS A CONGRESSI

Relazioni Orali

1. O. Calabrese Perché un genetista si occupa di teratologia. Relazione orale al Convegno: La valutazione del rischio dei tossici esogeni in gravidanza. Bologna 15 marzo 2001
2. O. Calabrese La genetica delle displasie otomandibolari. Relazione orale al Seminario di Chirurgia Maxillo-facciale. Ferrara, 17 Aprile 2002
3. O. Calabrese La genetica delle craniosinostosi. Relazione orale al XVIII convegno IMER Ferrara, 18 maggio 2002
4. O. Calabrese Aspetti genetici del reflusso vescico-ureterale. Relazione orale al Corso: Giornate ferraresi di nefro-urologia pediatrica. Ferrara 5 Aprile 2003
5. Calabrese O Corso "Shire-informatizzazione delle strutture di genetica medica: potenzialità e sviluppo" Genova, Relazione Orale 11-12-2004
6. Calabrese O. Il Pediatra ed il Genetista di fronte al bambino con anomalie congenite Seminario Relazione orale Sala Ex Consiglio dell'Osp. Bufalini di Cesena, 30 Ottobre 2004
7. Calabrese O Relazione orale: Aspetti genetico-ambientali, interazioni nell'estrinsecarsi della patologia. Il criptorchidismo ed il varicocele idiopatico in età pediatrica: il problema della tutela della fertilità. Giornate Ferraresi di Nefro-Urologia Pediatrica. 12 Marzo 2005
8. Calabrese O. Relazione orale: Teratogenicità dei retinoidi topici. Relazione orale al III Meeting di aggiornamento sull'acne e dermatosi correlate. Ferrara 24 settembre 2005
9. Calabrese O. L'assunzione di farmaci al I e II trimestre di gravidanza. La diagnostica prenatale: attualità e percorsi Relazione orale al II corso di aggiornamento Parma, 20-21 gennaio 2006
10. Calzolari E, Calabrese O. Genetic Counselling and Risk Communication. Relazione orale al Nephird Conference Istituto Superiore di Sanità 20-23 settembre 2006
11. Calabrese O Le basi genetiche del Parkinson. Relazione orale a Focus on le nuove frontiere della ricerca nella M. di Parkinson. Ferrara, 19 dicembre 2007
12. Calabrese O DTN e labiopalatoschisi folato-dipendenti Relazione orale a Acido folico:impiego razionale in ostetricia e ginecologia. Ferrara, 14 novembre 2008

13. Calabrese O Consulenza genetica: quale ruolo Relazione orale a Approccio al neonato/bambino con anomalie congenite. Ospedale Morgagni-Pierantoni-Forlì 14 novembre 2008
14. Calabrese O La consulenza genetica La Relazione orale al XXII convegno IMER Bologna, 27 marzo 2009
15. Calabrese O Relazione orale al Corso gestione processo - diagnosi citogenetica prenatale mediante amniocentesi Imola, 27-1-2010
16. Calabrese O La consulenza genetica nelle labiopalatoschisi Relazione orale Corso di aggiornamento sulla epidemiologia e percorsi diagnostico-assistenziali delle malformazioni congenite IMER Ferrara 17-12-2011
17. Calabrese O. Le sindromi malformative. Relazione orale al corso di formazione: Conoscere per assistere. Diagnosi e assistenza sulle malattie rare per PdL e MMG. Bologna 22 ottobre 2011
18. Calabrese O La genetica clinica al servizio delle malattie rare: impegni della rete regionale Relazione orale al "Formazione, informazione e ascolto in Emilia-Romagna. Giornata mondiale delle malattie rare." Bologna 3 marzo 2012
19. Calabrese O Relazione orale al Corso "Il percorso per l'offerta attiva del test combinato in gravidanza unica". Imola, 10 marzo 2012
20. Calabrese O Informatizzazione dei Servizi di Genetica Medica Relazione orale alla Riunione congiunta Sigu Sanità - Network GENISAP Bologna 27-9-2012
21. Calabrese O Epilepsies: Genetic tests and counselling for dummies. Relazione Orale al corso di aggiornamento: Esami genetici per l'epilessia in Emilia-Romagna: quali percorsi. Bologna, 19 ottobre 2012
22. Calabrese O Informatizzazione dei Servizi di Genetica Medica Relazione Orale al Workshop "Certificazione di qualità e innovazione tecnologica". XV Congresso SIGU Sorrento 21-23 novembre 2012
23. Calabrese O. Intervento preordinato alla Tavola Rotonda al Corso postcongressuale "La consulenza genetica come strumento fondamentale nel trasferimento delle nuove conoscenze alla clinica" XV Congresso 21-23 novembre 2012, Sorrento
24. Calabrese O. la sindrome di Williams. Epidemiologia e genetica. Relazione orale al corso La sindrome di Williams nell'adulto: costruzione di un percorso di follow-up. Imola, 18-1-2013
25. Calabrese O Il contributo della genetica nella diagnosi delle malattie rare. Relazione orale al convegno: il neurologo e le malattie rare: approccio clinico-gestionale. Cesena, 19 aprile 2013
26. Calabrese O Progettazione e implementazione dei PDTA in genetica. Esperienze in Emilia Romagna. Relazione orale al convegno: La qualità nelle strutture di genetica medica. MILANO, Lunedì 27 maggio 2013
27. Calabrese O Il ruolo dei laboratori di genetica della regione Emilia-Romagna. Relazione orale al convegno: Le nuove sindromi epilettiche e le sindromi epilettiche note: i percorsi genetici. 5 luglio 2013, Faenza
28. Calabrese O intervento preordinato alla Tavola Rotonda: Incontro con gli esperti sul percorso diagnostico nella disabilità intellettiva. Olga Calabrese, Francesca Faravelli, Sabrina Giglio, Annalisa

Vetro al Corso avanzato di citogenetica costituzionale e acquisita: come sta cambiando la diagnostica. IV edizione. 19-20-21/06/2013

29. Calabrese O Nozioni di base di genetica e inquadramento dei test genetici Relazione orale al convegno: Choosing wisely: scelte appropriate in tema di test genetici. Imola, 18-1-2014
30. Calabrese O Nozioni di base di genetica e inquadramento dei test genetici Relazione orale al convegno: La genomica in sanità pubblica. Evidenze e indicazioni per scelte appropriate in tema di test genetici. Reggio Emilia, 15 marzo 2014
31. Calabrese O Il contributo della consulenza genetica: come, quando e perché. Relazione orale al convegno: La genomica in sanità pubblica: quali ricadute per la neurologia. Bologna 11 dicembre 2014
32. Calabrese O Il ruolo delle diverse figure professionali nell'approccio al bambino e alla famiglia relazione orale: Il genetista. Relazione orale preordinata nella tavola rotonda: XXIX Convegno IMER. Le malformazioni degli arti: dalla diagnosi prenatale al trattamento. Bologna 15 Aprile 2016
33. Calabrese O La clessidra genetica dell'ovaio. Il gene FMR1. Relazione orale: 2° hot topics in medicina della riproduzione dalla biologia della riproduzione alla salute riproduttiva. Modena 15-16 Dicembre 2016
34. Calabrese O Aspetti genetici della sindrome dell'X fragile. Relazione orale al convegno: La sindrome dell'X fragile. Conoscere per riconoscere. Rare disease day Modena 1 marzo 2017
35. Calabrese O. La genetica clinica al servizio delle malattie rare. MALATTIE RARE-Una mano per la vita, Modena 24-2-2018 UNA MANO PER LA VITA
36. Calabrese O Comunicare le malattie rare: il rapporto medico-paziente. Comprendere, comunicare e innovare nelle malattie rare European Biotech Week 2019 25-9-2020 Modena
37. Calabrese O. Consulenza genetica nella diagnosi prenatale Master TECNICHE ECOGRAFICHE E CARDIOTOCOGRAFICHE PER OSTETRICHE ANNO ACCADEMICO 2018/2019 15 aprile 2019
38. Calabrese O. Consulenza genetica nella diagnosi prenatale Master TECNICHE ECOGRAFICHE E CARDIOTOCOGRAFICHE PER OSTETRICHE ANNO ACCADEMICO 2019/2020 16 novembre 2020
39. Calabrese O Diagnosi genetica della S. di Noonan. FAD sincrona: Noonan update. Attualità in tema di percorsi diagnostici terapeutici nella sindrome di Noonan. 6 novembre 2020

POSTERS

1. G. Giardina, S. Danese, O. Calabrese, A Bocci: Il razionale ed i limiti attuali del "second look" Riunioni di Oncologia Ginecologica, Torino 5-7 maggio 1987
2. F. Vesce, E. Calzolari, A. Sensi, A. Farina, L. Giorgetti, O. Calabrese, G. Mollica: Gestosis and congenital abnormalities : Clinical and physiopathological correlations. International Society for the study of hypertension in pregnancy. Leuven 20-22 July 1995.
3. MC. Pittalis, A Sensi, L. Baldazzi, R. Gruppioni, F. Gualandi, A Frazioni, E. Malvezzi, P. Bisio, S. Cavallarin, O. Calabrese, M. Capelli, L. Tartaglia, N. Rizzo, E. Cacciari, L. Bovicelli, E. Calzolari: Traslocazione t(Y;15): insidioso problema diagnostico in citogenetica prenatale. XI Congresso Nazionale FISME, Spoleto (PG) 9-12 Ottobre 1996.
4. Sensi, F. Gualandi, O. Calabrese, MC. Pittalis, L. Bovicelli, 1. Maestri, E. Calzolari: Mola ricorrente

familiare: analisi molecolare e proposta di un'ipotesi eziologica. I° Congresso Nazionale S.I.G.U, Spoleto (pG) 30 settembre - 3 Ottobre 1998.

5. S. Bigoni, F. Gualandi, C. Trabanelli, O. Calabrese, E. Calzolari: "Studio genetico-molecolare del gene HOXD13 in un caso di ricorrenza familiare di polidattilia pre-postassiale agli arti inferiori isolata", pag.101, Atti del 2° Congresso Nazionale SIGU, Orvieto, 29-1 Ottobre 1999
6. O. Calabrese, G. Miolo, S. Bigoni, L. Volpi, E. Calzolari. Displasia frontonasale-eterotopia della sostanza grigia: osservazione di un nuovo caso. Congresso Nazionale SIGU Orvieto 28- 30 Novembre 2001
7. M. Femia, S Bigoni, O Calabrese, V De Sanctis, C Monetti, E Calzolari A Ravani, A Ferlini. Analisi di linkage in un pedigree con ricorrenza di ritardo mentale aspecifico X-linked. V Congresso Nazionale SIGU Verona 24-27 settembre 2002
8. O. Calabrese, S Bigoni, A Sensi, V Aiello, L Volpi, E Calzolari . Monosomia 1p36-ulteriore caso clinico a conferma di una sindrome clinicamente riconoscibile. VO Congresso Nazionale SIGU Verona 24-27 settembre 2002
9. F. Rivieri, O Calabrese, S Bigoni, E Calzolari. Anomalie congenite multiple con difetti della blastogenesi: problematiche del counselling genetico, Atti del VI Congresso Nazionale SIGU, Verona 24-27 Settembre 2003
10. O. Calabrese, M Neri, S Bigoni, L Clauser, E. Calzolari: espansione del fenotipo della sindrome cranio-fronto-nasale. Atti del VI Congresso Nazionale SIGU, Verona 24-27 Settembre 2003
11. O. Calabrese, M.Neri, S.Bigoni, M. Galiè, L.Clauser, E. Calzolari: riscontro di anomalie mulleriane in una paziente con sindrome cranio-fronto-nasale. XIX Convegno IMER Ferrara 2 Aprile 2004
12. F. Rivieri, O Calabrese, S. Bigoni, E Calzolari: Anomalie della blastogenesi: difficoltà di classificazione. XIX Convegno IMER Ferrara 2 Aprile 2004
13. O. Calabrese, A Capucci, P. Battaglia, A Baroncini. Sindrome WAGR in soggetto portatore di delezione della regione 11p13 da traslocazione reciproca sbilanciata de novo. XIX Convegno IMER Ferrara 2 Aprile 2004
14. V. Aiello, N.Astolfi, A. Sensi, M. Neri, R Faggioli, L. Mazzoni, B. Buldrini, R Gruppioni, A.Bonfatti, O. Calabrese, F. Stanzial, E. Frate, L. Rocchetti, E. Malaspina, S. Bigoni, E. Calzolari, Subtelomeric FISH Screening in Mental Retardation: A Survey Report, European Society of Human Genetics, Monaco, 12-15 giugno 2004 (abs)
15. O. Calabrese, A. Capucci , P. Battaglia, A. Baroncini. Wagr syndrome in patient with unbalanced reciprocal translocation with deletion of 11 P 13 region. European Society of Human Genetics, Monaco, 12-15 giugno 2004 (abs)
16. Gualandi F, Rimessi P, Fini S, Calabrese O. Calzolari E, Ferlini A Identificazione di portatrici di delezioni nel gene di strobina mediante Real-Time PCR. Atti del VII Congresso Nazionale SIGU, Pisa, 13-15 Ottobre 2004
17. Neri M, Dolcini B, Taddei Masieri M, Calabrese O. ,Bigoni S, Calzolari E, Ferlini A. l'analisi di segregazione e haplotype sharing in una famiglia con ricorrenza di ritardo mentale ed epilessia suggerisce una mappatura in Xp22. Atti del VII Congresso Nazionale SIGU, Pisa, 13-15 Ottobre 2004
18. Gualandi F, Neri M, Rimessi P, Calabrese O.,Trabanelli C, Fini S, Pini A, Calzolari E, Ferlini A. Analisi molecolare del gene Caveolina-3 in pazienti con iperCkemia isolata, distrofia muscolare dei cingoli e

miopatia distale. Atti del VII Congresso Nazionale SIGU, Pisa, 13-15 Ottobre 2004

19. Lo Giudice M, Falco M, Di Benedetto D, Guarnaccia V, Scionti D, Amata S, Spalletta A, Sturnio M, Calabrese O., Calzolari E, Neri M, Fichera M. A second family with pure HSP segregates a KIF5A mutation. Atti del VII Congresso Nazionale SIGU, Pisa, 13-15 Ottobre 2004
20. Trabanelli C, Calabrese O., Calzolari E, Ferlini A. Identificazione di una nuova mutazione GJAI In un paziente con displasia oculo-dento-digitale. Atti del VII Congresso Nazionale SIGU, Pisa, 28-30 Settembre 2005
21. Calabrese O., Spaggiari F, Bigoni S, A. Sensi, Aiello, R, Gruppioni R., Prontera P, Calzolari E. Sindrome di Williams. Dove NON ti porta il cuore. Atti del VII Congresso Nazionale SIGU, Pisa, 28-30 Settembre 2005
22. S. Bigoni, O. Calabrese, V. Aiello, A. Sensi, M.C. Bonaglia, E. Calzolari Cisti del setto pellucido e cavum vergae in un caso di sindrome di Phelan-McDermid (o sindrome da delezione 22q13) VIII Congresso Nazionale di Neuroradiologia pediatrica, Ferrara, 4-6 maggio 2006
23. S. Bigoni, S. Penco, O. Calabrese, C. Patrosso, M.A. Cavallo, F. Spaggiari, E. Calzolari (Ferrara, Milano) Angiomatosi cavernosa cerebrale familiare e mutazione del gene krit 1. VIII Congresso Nazionale di Neuroradiologia pediatrica, Ferrara, 4-6 maggio 2006
24. O. Calabrese, R. Faggioli, V. Boffoli, A. Sensi, P. Banin, F. Spaggiari, S. Bigoni, E. Calzolari Alterazione unilaterale della sostanza bianca associata ad alterazioni della morfogenesi: caso clinico insoluto. VIII Congresso Nazionale di Neuroradiologia pediatrica, Ferrara, 4-6 maggio 2006
25. Rivieri F, Baroncini A, Calabrese O., Rosato S, Astolfi G, Sani G, Capucci A, Battaglia P, Torrente I, Calzolari E. Analisi retrospettiva, mediante il sistema informatizzato GCS, dell'attività clinica di due servizi clinici di genetica medica della regione Emilia-Romagna nel quinquennio 2000-2004. Atti del IX Congresso Nazionale SIGU, Lido di Venezia, 8-10 novembre 2006
26. Bigoni S., Gualandi F, Rimessi P, Calabrese O., Neri M, Trabanelli C, Venturoli A, Taddei Masieri M, Brandi A, Dolcini B, Calzolari E, Ferlini A Analisi mutazionale nel gene MECP2 in femmine con fenotipo compatibile con sindrome di Rett, Rett-like e ritardo mentale. Atti del IX Congresso Nazionale SIGU, Lido di Venezia, 8-10 novembre 2006
27. Gualandi F, Vattemi G, Neri M, Calabrese O., Tonin P, Quatralè R, Tomelleri G, Calzolari E, Ferlini A Miopatia distale e doppia eterozigosi per mutazioni nei geni disferlina e caveolina-3: possibili interazioni fra le due proteine. Atti del IX Congresso Nazionale SIGU, Lido di Venezia, 8-10 novembre 2006
28. Caracciolo S., Molinari S., Tugnoli S., Caravita G., Calabrese O., Di Donato G., Calzolari E., Il lavoro psicologico nella consulenza genetica per la malattia di Huntington, Abstract Book p.14 della Conferenza sulla Comunicazione per la Salute 2007, Università degli Studi di Milano, Milano, 8-10 Novembre 2007.
29. S. Bigoni, R. Gruppioni, F. Spaggiari, V. Aiello, O. Calabrese, A. Baroncini, L. Cardarelli, S. Gomirato, L. Mammi, A. Bonfatti, P. Battaglia, M. Petrella, F. Vesce, A. Sensi, E. Calzolari Mosaicismo per trisomia 8 rilevato in diagnosi citogenetica prenatale da CVS: presentazione della nostra casistica e dei dati relativi al follow up in epoca postnatale. X Congresso Nazionale SIGU 14 - 16 novembre 2007, Montecatini Terme (PT)
30. N. Astolfi, O. Calabrese, A. Huebner, S. Bigoni, E. Calzolari, D. De Grandis, A. Ferlini A sindrome della tripla A (Allgrove): caratterizzazione del primo caso italiano X Congresso Nazionale SIGU 14 - 16 novembre 2007, Montecatini Terme (PT)

31. F. Rivieri, O. Calabrese, S. Rosato, G. Bersanetti, G. Astolfi, E. Calzolari La consulenza teratologica: esperienza del servizio di genetica medica dell' azienda ospedaliera universitaria di ferrara (1999-2006). X Congresso Nazionale SIGU 14 - 16 novembre 2007, Montecatini Terme (PT)
32. N. Astolfi, O. Calabrese, V. Aiello, R. Gruppioni, A. Bonfatti, B. Buldrini, N. Beltrami, L. Donati, S. Bigoni, A. Sensi, E. Calzolari. Un nuovo caso di duplicazione interstizi a 1p: aspetti clinici e genetici. X Congresso Nazionale SIGU 14 - 16 novembre 2007, Montecatini Terme (P T)
33. Brussino, G. Vaula, C. Cagnoli, A. Mauro, L. Pradotto, D. Daniele, E. Di Gregorio, S. Squadrone, M.C. Abete, S. D'Alfonso, L. Collimedaglia, F.R. Guerini, N. Migone, O. Calabrese, A. Brusco Lamin bl (Imnbl) gene duplication in late-onset autosomal dominant leukoencephalopathy and multiple sclerosis. X Congresso Nazionale S1GU 14 - 16 novembre 2007, Montecatini Terme (PT)
34. L. Borghi, S. Rosato, O. Calabrese, S. Zucchini, M.A. Nicoli, E. Calzolari. Consulenza genetica prenatale vista attraverso gli occhi delle donne X Congresso Nazionale S1GU 14 - 16 novembre 2007, Montecatini Terme (PT)
35. Calabrese O, Donati I, Astolfi N, Bettoli V, Diggle CP, Carr 1M, Bonthron DT. Prima famiglia italiana con pachidermoperiostosi associata a mutazione del gene HPGD. X Congresso Nazionale SIGU 23-25 novembre 2008, Genova
36. Pompili E., Calabrese O., Astolfi G., Parmeggiani G., Lucci M., Ferlini A., Seri M., Calzolari E., Baroncini A. Problematiche connesse all'individuazione di rischi inattesi nella consulenza genetica prenatale per eta' materna avanzata. SIGU Milano 2011
37. O. Calabrese, E. Tanfani, A. Baroncini, P. Landa, M. Lucci, E. Calzolari, A. Testi Analisi e modellizzazione dei percorsi di genetica clinica nelle gravidanze a rischio. XV Congresso Nazionale SIGU – Sorrento, 21-24 novembre 2012
38. O. Calabrese, E. Calzolari, B. Canesi, L. Corradi, A. Pernice, E. Tanfani, A. Testi, A. Baroncini. Tempi e carichi di lavoro in genetica clinica: elementi primari per la valutazione dei costi e della qualità assistenziale. XV Congresso Nazionale SIGU – Sorrento, 21-24 novembre 2012
39. D.Passarelli, A. Boni , F. Bisulli, O. Calabrese, A. Guerra, P. Ricciardelli, R.Rizzi M. Santucci, R. Michelucci.Proposta di percorso di inquadramento delle forme genetiche di epilessia. 36° Congresso Nazionale LICE 12-14/06/2013
40. D.Passarelli, S. Bigoni, F. Bisulli, A. Boni, O. Calabrese, A. Guerra, L. Licchetta, C. Nobile, T. Pippucci, P. Ricciardelli, R.Rizzi, M. Santucci, A. Sensi, R. Michelucci.Percorso di Inquadramento Diagnostico delle forme Genetiche di Epilessia 37°Congresso Nazionale LICE Trieste, 4 - 6 Giugno 2014
41. F Conte, R Brusati, G Garattini, O Calabrese, A Franchella, M Rubini. Association between HLA-G and non-syndromic Oral Cleft European Human Genetics Conference 2014 May 31 - June 3, Milan, Italy
42. A. Baroncini, O. Calabrese, E. Calzolari General practitioners and direct-to-consumer genomic tests: a survey in Emilia-Romagna region (Italy). European Human Genetics Conference 2014 May 31 - June 3, Milan, Italy
43. F. Boaretto, A. Spalletta , G. Vazza, E. Pegoraro, G. Sorarù, C. Briani, A. Martinuzzi, O. Calabrese, I. Ricca, L. Provinciali, M.L. Mostacciolo NGS TECHNOLOGIES IN PATIENTS WITH CMT2/DHMN - CONVEGNO NAZIONALE SIGU II Sequenziamento di Nuova Generazione in Genetica Umana e Medica-30-31 ottobre 2014
44. A Pini, S Soffritti, M Maffei, O Calabrese, M Martelli, A Colonna, F Sandri, G Gobbi, A Cersosimo. The

floppy newborn baby. 43rd meeting European Society of Pediatric Neurology (Société Européenne de Neurologie Pédiatrique) Brussels, Belgium 17.-19.09.2015

45. C. Farabegoli, A. Baroncini, P. Borea, O. Calabrese, E. Dalmonte, A. Mongardi, L. Serra, G. Suzzi., R. Ventura PTA per il follow-up e il trattamento della Sindrome di Williams in età infantile e in età adulta Congresso Nazionale e Internazionale sui Percorsi Diagnostici Terapeutici Assistenziali 2015. I PDTA in azione: livelli di sviluppo e applicazione, esperienze in corso e prospettive future. Reggio Emilia 29-31 ottobre 2015
46. Calabrese O, Pini A, Villard L Due fratelli con DDCH (distonia, sordità, ipomielinizzazione cerebrale): un'ulteriore famiglia con mutazione del gene BCAP31 : CONVEGNO NAZIONALE SIGU; Rimini , 21-24 ottobre-2015
47. O. Calabrese, A. Pini , D. Gueraldi, M. Stroppiano, M. Filocamo. Mucopolidiosi IV: una rara, probabilmente sotto diagnosticata, patologia neuro metabolica. CONVEGNO NAZIONALE SIGU; Rimini, 21-24 ottobre-2015
48. D. Gueraldi, O. Calabrese , M. Maffei, A. Lambertini, A. Pini Mucopolidiosi IV: una rara patologia neurodegenerativa. XLI CONGRESSO NAZIONALE SINP 25-28/11/2015 BOLOGNA
49. Gloria Rossi, Simona Filomena Madeo, Patrizia Bruzzi, Valentina Mandese, Ilaria Stanghellini, Olga Calabrese, Lorenzo Iughetti. "Caso Clinico: un'obesità non poi così "semplice"" XXI Congresso nazionale SIEDP – Padova – 27-29 Settembre 2017
50. Silvia Mazzoni, Simona Filomena Madeo, Chiara Cattelani, Ilaria Stanghellini, Barbara Predieri, Olga Calabrese "Caso Clinico: sindrome da microdelezione 16p11.2 prossimale", Lorenzo Iughetti XXI Congresso nazionale SIEDP – Padova – 27-29 Settembre 2017
51. I. Stanghellini, P. Bergonzini, E. Caramaschi, C. Falcinelli, L. Iughetti, O. Calabrese Exonic microdeletions of the gephyrin gene as risk factor for neurodevelopmental disorders. Report of an additional family. XXI CONVEGNO NAZIONALE SIGU; Catania 25-27 ottobre 2018
52. Stanghellini Ilaria, Madeo Simona Filomena, Leo Francesco, Rocca Laura, Ciancia Silvia, Menozzi Cristina, Iughetti Lorenzo, Calabrese Olga OBESITA' IN ETA' PEDIATRICA: ANALISI DI RIARRANGIAMENTI GENOMICI XXI CONVEGNO NAZIONALE SIGU; Catania 25-27 ottobre 2018
53. Madeo SF, Ciancia S., Leo F., Bruzzi P., Predieri B., Stanghellini I., Calabrese O., Iughetti L Obesity in Pediatric age. The analysis of genomic rearrangements. Vienna, 19-21 September 2019
54. A.M. Spinelli, I. Stanghellini , C. Falcinelli , C. Menozzi , S. Giulini , O. Calabrese Balanced reciprocal translocation mosaicism: two new cases XXII CONGRESSO NAZIONALE SIGU, 13-16 novembre 2019 Roma
55. Sandra Whalen, Marie Shaw, Odile Boespflug Tanguy, Cyril Mignot, Thierry Billette de Villemeur, Sandra Chantot Bastarud, Delphine Heron, Cecile Cieuta Walti, Jan Liebelt, Frances Elmsie, Patrick Yap, Jane Hurst, Elisabeth Forsythe, Brian Kirmse, Jillian Ozmore, Alessandro Mauro Spinelli, Olga Calabrese, Anne Claude Tabet, Jonathan Levy, Agnes Guet, Manoelle Kossorotoff, Ben Kamien, Jenny Morton, Anne McCabe, Laurent Villard, Josef Gecz. Anomalies du gène BCAP31 Description clinique et radiologique de 16 nouveaux patients de 13 familles. Assises de Génétique Humaine et Médicale 21-24 gen 2020, Tours, Francia