

INFORMAZIONI PERSONALI

Lea Godino



Sesso Femmina | Data di nascita

| Nazionalità Italiana

ORCID 0000-0002-3763-9372

POSIZIONE RICOPERTA

Infermiera (*Infermiera di Genetica e di Ricerca*)

UO Genetica Medica –Seri, Alma Mater Studiorum – Università di Bologna c/o IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna – Policlinico di Sant’Orsola, via Massarenti, 9 – 40138 Bologna, Italia

PRINCIPALI ATTIVITA’ E RESPONSABILITA’

Dal punto di vista della **ricerca** è responsabile degli aspetti psico-sociali e del supporto a progetti per la comunicazione con assistiti e gestione/analisi dati. Responsabile sia di ricerca di tipo quantitativa e qualitativa. È inoltre responsabile della gestione dei rapporti con i Comitati Etici. Responsabile dei protocolli e schede raccolta dati, inclusi consensi informati, moduli di segnalazione dei casi (CRF), linee guida per il completamento del CRF e istruzioni tecniche. Organizza ed è in grado di monitorare lo studi clinico in corso. Responsabile della raccolta dei dati sperimentali e della elaborazione statistica dei dati. Responsabile della stesura del draft da sottoporre alla rivista scientifica per la pubblicazione e gestione dei rapporti con le riviste scientifiche.

Dal punto di vista **assistenziale** è responsabile della gestione delle richieste di consulenza, della gestione della documentazione clinica degli assistiti e dell’organizzazione della sorveglianza degli assistiti nei percorsi multidisciplinari. Identificare gli utenti che potrebbero trarre beneficio da informazioni genetiche e servizi, personalizzare la modalità d’assistenza, sostenere gli utenti a prendere decisioni informate e consapevoli, dimostrare le conoscenze del ruolo della genetica e altri aspetti correlati nella specifica condizione del paziente, fornire le informazioni necessarie dei test genetici compresi i limiti.

INDICI BIBLIOMETRICI
(aggiornati a Agosto 2021)

24 PubMed Publications (12 come primo autore, corresponding o ultimo autore)

Averag impact factor : 4.078

Total impact factor: 85,642

H-index: 7

Total citations:127

Abilitazione Scientifica Nazionale per Professore di II fascia per il settore scientifico disciplinare **MED/45** (settore concorsuale 06/M1) (dal 26/04/2021 al 26/04/2030)

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

31/05/2021

Corso di Alta Formazione continua e permanente in Statistica Medica
Università di Bologna

30/03/2020

Laurea Magistrale in Scienze Economiche

Università Niccolò Cusano, Roma, Italia. (Voto finale: 110/110 con lode).

2016/2017

Singoli corsi sostenuti all’interno della Laurea Magistrale in Scienze Statistiche,
Università di Bologna

- Clinimetria (voto 26/30)

- Controllo statistico della qualità (voto 30L/30)

- Modelli avanzati di analisi della sopravvivenza (voto 30/30)
- Psicologia sperimentale (voto 24/30)
- Statistica sociale (voto 28/30)

- 27/02/2017 **Dottorato di Ricerca**
 Titolo del progetto di ricerca: "Presymptomatic testing for familial cancer syndromes in young adults: considerations, decision making and impact", Plymouth University, Plymouth, UK
- 2015/2016 **Singoli corsi sostenuti all'interno della Laurea in Scienze Statistiche, Università di Bologna**
- Campionamento e Analisi dei dati (voto 25/30)
 - Inferenza statistica (voto 27/30)
- 19/03/2013 **Postgraduated Certificate in Genetic Healthcare**
 Faculty of Health, Education and Society, Plymouth University, Plymouth, UK.
 (More detail: <http://www1.plymouth.ac.uk/courses/postgraduate/4129/Pages/CourseDetail.aspx>)
- 28/11/2012 **Master di primo livello in Infermieristica Forense**
 Università Telematica Unitelma Sapienza Roma, Italia, Titolo della tesi: Trattamento dei dati personali in ambito genetico (Voto finale: 103/110).
- 15/04/2011 **Laurea in Infermieristica (abilitante alla professione sanitaria di Infermiere)**
 Facoltà di Medicina e Chirurgia, Università di Bologna, Titolo della tesi: La consulenza genetica prenatale (Voto finale: 103/110).

ESPERIENZE PROFESSIONALI

Da 22/09/2017 – presente

Infermiera

Dal 07/01/2020 UO Genetica Medica –Seri, Alma Mater Studiorum – Università di Bologna c/o IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna – Policlinico di Sant'Orsola, via Massarenti, 9 – 40138 Bologna, Italia

UO Oncologia Medica – Ardizzoni, Alma Mater Studiorum – Università di Bologna c/o Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna – Policlinico Sant'Orsola-Malpighi, via Massarenti, 9 – 40138 Bologna, Italia

Da 17/10/2016 – 21/09/2017

Infermiera di Genetica e di Ricerca - Borsista

UO Genetica Medica – Seri, Alma Mater Studiorum – Università di Bologna c/o Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna – Policlinico Sant'Orsola-Malpighi, via Massarenti, 9 – 40138 Bologna, Italia

Detentrica di Borsa di studio nell'ambito del progetto di ricerca dal titolo "Meeting Seniors members in the search for new associates of the exclusive hamartomatous gene club" erogata dall'Azienda Universitaria Policlinico Sant'Orsola-Malpighi, Bologna (Rinnovo).

01/09/2015-31/08/2016

Infermiera di Genetica e di Ricerca - Borsista

UO Genetica Medica – Seri, Alma Mater Studiorum – Università di Bologna c/o Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna – Policlinico Sant'Orsola-Malpighi, via Massarenti, 9 – 40138 Bologna, Italia

Detentrica di Borsa di studio nell'ambito del progetto di ricerca dal titolo "Meeting Seniors members in the search for new associates of the exclusive hamartomatous gene club" erogata dall'Azienda Universitaria Policlinico Sant'Orsola-Malpighi, Bologna (Bando n.183/P).

14/02/2014-14/08/2015

Infermiera di Genetica e di Ricerca - Borsista

UO Genetica Medica – Seri, Alma Mater Studiorum – Università di Bologna c/o Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna – Policlinico Sant'Orsola-Malpighi, via Massarenti, 9 – 40138 Bologna, Italia

Detentrica di Borsa di studio nell'ambito del progetto di ricerca dal titolo "Diagnostic advances in hereditary breast cancer/ nuovi approcci diagnostici del tumore ereditario della mammella (DIANE)" erogata dall'Azienda Universitaria Policlinico Sant'Orsola-Malpighi, Bologna (Bando n. 79/17/02/2014).

01/07/2013-30/10/2013

Infermiera di Genetica e di Ricerca - Borsista

UO Genetica Medica – Seri, Alma Mater Studiorum – Università di Bologna c/o Azienda Ospedaliero-

Universitaria di Bologna – Policlinico Sant'Orsola-Malpighi, via Massarenti, 9 – 40138 Bologna, Italia
 Detentrica di Borsa di studio nell'ambito del progetto di ricerca dal titolo " Il ruolo del Genetic Nursing nella consulenza genetica oncologica e prenatale" erogata dal Dipartimento di Scienze Ginecologiche Ostetriche e Pediatriche ora Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche, Università di Bologna (Rinnovo).

02/03/2012-01/05/2013 **Infermiera di Genetica e di Ricerca - Borsista**

UO Genetica Medica – Seri, Alma Mater Studiorum – Università di Bologna c/o Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna – Policlinico Sant'Orsola-Malpighi, via Massarenti, 9 – 40138 Bologna, Italia
 Detentrica di Borsa di studio nell'ambito del progetto di ricerca dal titolo " Il ruolo del Genetic Nursing nella consulenza genetica oncologica e prenatale" erogata dal Dipartimento di Scienze Ginecologiche Ostetriche e Pediatriche ora Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche, Università di Bologna (Bando n.32/2012).

06/06/2011-07/10/2011 **Infermiera - Borsista**

UO Genetica Medica – Seri, Alma Mater Studiorum – Università di Bologna c/o Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna – Policlinico Sant'Orsola-Malpighi, via Massarenti, 9 – 40138 Bologna, Italia
 Detentrica di Borsa di studio nell'ambito del progetto di ricerca dal titolo " Ruolo dell'infermiere nella gestione dei problemi etici e comunicativi connessi alla consulenza genetica" erogata dal Dipartimento di Scienze Ginecologiche Ostetriche e Pediatriche ora Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche, Università di Bologna (Bando n.32/2012).

ESPERIENZE PROFESSIONALI ALL'ESTERO

13/09/2011 – 13/02/2012

Honorary Contract - Research Associate - School of Nursing & Midwifery - Faculty of Health, Education and Society
 Tutor : Prof.ssa Heather Skirton

24/04/2012 – 31/05/2012

Visiting scholar presso la Plymouth University (UK), sede distaccata di Tauton (UK) per attività di ricerca e studio sul ruolo del Genetic Nursing nella consulenza genetica oncologica e prenatale (Bando numero 21/2012 dell'Università di Bologna). Durante questo periodo ha avuto la possibilità di affiancare la Prof.ssa Heather Skirton (da ottobre 2017 Retired Former Professor of Applied Health Genetics) nelle sue attività di ricerca e di clinica quotidiana.
 Tutor: Prof.ssa Heather Skirton, Prof.ssa Daniela Turchetti

PREMI/ RICONOSCIMENTI PER L'ATTIVITÀ SCIENTIFICA

28/11/2020

Vincitrice Premio SISI Researcher 2020

Per il miglior articolo pubblicato su riviste scientifiche negli ultimi 5 anni

07/06/2011

Titolare di borsa di studio per esperienze formative all'estero

Fondi diritto allo studio 2011 (Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università di Bologna) per attività di ricerca e studio sul ruolo dell'infermiere nell'ambito della genetica con finanziamento di 2.000 euro.

PROGETTI DI RICERCA

01/03/2011-presente

Referente coordinatore del centro di Bologna dello studio quantitativo multicentrico coordinato dalla Dott.ssa Margherita Patruno Guberti (La comunicazione della diagnosi genetica nelle famiglie BRCA) che sarà condotto in otto Aziende Ospedaliere italiane con l'obiettivo di valutare le modalità di comunicazione intra-familiare dell'informazione genetica acquisita in consulenza In fase di valutazione da parte del Comitato Etico.

26/01/2021-presente

Co-investigatore dello studio longitudinale internazionale coordinato dalla Prof.ssa Judith Daniels (Well-being in health-care workers during the pandemic) con l'obiettivo di valutare gli effetti a lungo termine del Covid-19 sul personale sanitario negli ospedali. In fase di raccolta dati.

29/10/2020-presente

Referente coordinatore del centro di Bologna dello studio qualitativo multicentrico coordinato dalla Dott.ssa Monica Guberti e Dott.ssa Cristina Pedroni PC_CovidRE (COVID-19: il vissuto nei racconti dei professionisti sanitari) che sarà condotto in sei Aziende Ospedaliere italiane con l'obiettivo di esplorare il vissuto degli operatori e raccogliere le loro esperienze raccontate in prima persona. In fase di analisi delle interviste.

02/08/2020 – 01/04/2021

Co-investigatore dello studio descrittivo comparativo con rilevazione unica EPA-QOL (Qualità della

vita correlata alla salute in una popolazione con malattia epatica cronica avanzata).

I risultati sono stati pubblicati in un articolo su rivista scientifica internazionale (posizione: secondo autore).

- 13/03/2020 - presente **Progettazione e Co-investigatore** dello studio osservazionale prospettico di Coorte monocentrico che è stato condotto per mezzo di focus group successivi alla consulenza genetica a distanza COVID-COGENT (COME una Variazione Improvvisa del paraDigma di CONsultenza GENeTica cambia la comunicazione: la percezione dei professionisti) con l'obiettivo primario di valutare il punto di vista del personale sanitario nell'effettuare a distanza l'attività di consulenza genetica. Nel contesto della riorganizzazione dell'attività di consulenza genetica causata dall'emergenza sanitaria COVID-19, che ha implicato l'effettuazione di sessioni a distanza (telefoniche o in video conferenza), si sono effettuati dei focus groups con il personale partecipante alla consulenza subito dopo la sessione. Le informazioni ottenute attraverso i focus groups sono stati analizzati attraverso il metodo della Grounded Theory .
I risultati sono stati pubblicati in un articolo su rivista scientifica internazionale (posizione: ultimo autore).
- 01/03/2020 - presente **Progettazione e Co-investigatore** dello studio in aperto, randomizzato, controllato con controllo attivo, a gruppi paralleli, monocentrico, in persone afferenti all'ambulatorio di genetica oncologica GEO-STAR (Impatto della consulenza genetica oncologica post-test telefonica in confronto alla consulenza standard in presenza: trial randomizzato e controllato) con l'obiettivo primario dello studio è di valutare l'efficacia e l'impatto della consulenza genetica post-test telefonica per la comunicazione del risultato del test genetico per predisposizione al cancro, in confronto alla classica consulenza in presenza. In fase di raccolta dati.
- 01/02/2020 - presente **Co-investigatore** dello studio osservazionale prospettico di Coorte monocentrico esplorativo multidisciplinare STARTER (Studio osservazionale su stile di vita e alimentazione in individui a rischio di tumori eredo-familiari) con l'obiettivo di indagare la prevalenza, tra i pazienti che giungono all'Ambulatorio di Genetica Oncologica per valutare il rischio eredo-familiare di carcinoma mammario o colorettoleale, dei comportamenti modificabili associati ad un aumentato rischio e i fattori che possono influenzare tali comportamenti. In fase di raccolta dati.
- 20/01/2020 - presente **Co-investigatore** dello studio osservazionale con follow-up a 4 o 5 o 6 ore Biopsia Epatica (Studio per la definizione dei tempi ideali di osservazione infermieristica dopo prelievo percutaneo di tessuto epatico) con l'obiettivo primario di Verificare l'intervallo di tempo dopo l'effettuazione della biopsia epatica percutanea ambulatoriale in cui diventano rilevabili i segni e i sintomi delle complicanze da procedura, in modo da rendere appropriati e coerenti i tempi di monitoraggio post prelievo del tessuto epatico. Analisi dei dati.
- 13/11/2019 - presente **Co-investigatore** dello studio studio clinico di intervento nutrizionale, aperto, randomizzato, controllato, prospettico della durata di 16 settimane, monocentrico VLCK (Efficacia della dieta chetogenica a bassissimo contenuto calorico (VLCK) in donne affette da Sindrome dell'Ovaio Policistico obeso ed insulino-resistenti: studio randomizzato controllato) con l'obiettivo primario di confrontare l'efficacia della dieta VLCK rispetto ad una dieta standard a basso contenuto calorico nella perdita di peso e nei cambiamenti della composizione corporea. In fase di raccolta dati.
- 17/09/2018 - presente **Co-investigatore** dello studio osservazionale trasversale monocentrico esplorativo multidisciplinare ABBRACCIAMO (ABBRACCIAMO la conoscenza: valutazione dell'impatto di incontri informativi dedicati a persone portatrici di varianti nei geni BRCA1 e BRCA2 e ai loro familiari) con l'obiettivo di valutare la chiarezza percepita e la soddisfazione, così come l'impatto sulla preoccupazione per il rischio di tumori, di incontri informativi per persone portatrici di varianti dei geni BRCA1 e BRCA2 e i loro familiari. In fase di raccolta dati.
- 05/05/2018 - presente **Co-investigatore** dello studio in aperto, randomizzato, controllato con controllo attivo, a gruppi paralleli, monocentrico, in pazienti anziani ricoverati in reparto geriatri o DEAS (Trial randomizzato e controllato sulla deambulazione assistita vs l'usual care nel paziente anziano ospedalizzato) con l'obiettivo primario di migliorare la deambulazione del paziente alla dimissione rispetto al ricovero. Un articolo è stato redatto (posizione di secondo autore e correspondent author) ed è attualmente in press in una rivista scientifica internazionale. Un secondo articolo sui dati del follow-up è in corso di redazione per la pubblicazione in rivista scientifica internazionale
- 18/04/2018 - presente **Co-investigatore** dello studio monocentrico quasi-sperimentale pre-post test con gruppi disomogenei di genitori non casualizzati in fase di campionamento, con operatori sanitari confrontabili nelle due rilevazioni e con gruppo di controllo per entrambi UMANDECO' (Valutazione dell'associazione fra un intervento di umanizzazione basata sulla decorazione murale e la percezione affettiva: studio quasi sperimentale pre post test con gruppo di controllo) con l'obiettivo primario di valutare se e quale associazione l'umanizzazione basata sulla decorazione murale potesse avere sulla percezione affettiva dei genitori e del personale sanitario nelle situazioni prima e dopo l'intervento di umanizzazione decorativa murale. Analisi secondarie dei dati.

- 01/10/2017-15/09/2020 **Co-investigatore** dello studio multicentrico Care Bundle Cadute (Studio randomizzato per cluster con disegno stepped wedge per valutare i risultati dell'applicazione di un care bundle per la prevenzione delle cadute accidentali nei pazienti anziani ricoverati) coordinato dal Prof. Paolo Chiari, Professore Associato MED/45 dell'Università degli Studi di Bologna, condotto in 12 degenze di geriatria, medicina interna, riabilitazione e post-acuti dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Bologna e dell'Azienda USL di Bologna.
Responsabile dell'analisi secondaria dei dati sui fattori prognostici. Un articolo sull'analisi secondarie riguardanti i fattori prognostici è in corso di redazione per la pubblicazione in rivista scientifica internazionale.
- 09/09/2016-15/09/2020 **Co-investigatore** dello studio osservazionale multicentrico esplorativo multidisciplinare CIRBOCA (Comunicazione intra-familiare di rischio di tumore ereditario della mammella e dell'ovaio) condotto in quattro Aziende Ospedaliere italiane con l'obiettivo di analizzare quali siano le dinamiche interne e i fattori che possono facilitare o impedire la comunicazione intrafamiliare.
I risultati sono stati pubblicati in un articolo su rivista scientifica internazionale (posizione: ottava autore)
- 24/12/2015-31/01/2021 **Co-investigatore** dello studio multicentrico di validazione del PAHC-R (Psychosocial Aspects of Hereditary Cancer-Revised), una versione rivista e adattata al contesto italiano di uno strumento psicometrico sviluppato a livello internazionale nell'ambito della consulenza genetica oncologica, il Psychosocial Aspects of Hereditary Cancer (PAHC), che misura la presenza di problematiche psicosociali specifiche in chi decide di intraprendere un percorso di consulenza genetica oncologica.
I risultati sono stati pubblicati in un articolo su rivista scientifica internazionale (posizione: settimo autore).
- 01/09/2015-21/09/2017 **Co-investigatore** del progetto di ricerca Ministero della Salute-Ricerca Finalizzata 2011-2012; Progetto RF/2011-02352088: Meeting Seniors members in the search for new associates of the exclusive hamartomatous gene club.
- 14/07/2014 - presente **Progettazione e Co-investigatore** dello studio osservazionale prospettico di Coorte monocentrico esplorativo multidisciplinare CoOPeR (Studio osservazionale prospettico di Coorte sull'impatto della consulenza genetica oncologica sulla percezione del rischio) con l'obiettivo di valutare variazioni nella percezione del rischio in pazienti che si sottopongono a consulenza genetica oncologica.
Un articolo è in corso di redazione (posizione di primo autore).
- 14/02/2014-14/08/2015 **Co-investigatore** del progetto di ricerca Programma di Ricerca Regione-Università 2010-2012; Progetto PRUa1GR-2012-001: Diagnostic advances in hereditary breast cancer/ nuovi approcci diagnostici del tumore ereditario della mammella (DIANE).
- 01/01/2013-17/02/2017 **Principal Investigator** di uno studio mixed-method design (revisione sistematica, studio qualitativo: Grounded Theory design, studio quantitativo: cross-sectional design) all'interno del progetto di dottorato di ricerca dal titolo 'PRESYMPTOMATIC TESTING FOR FAMILIAL CANCER SYNDROMES IN YOUNG ADULTS: CONSIDERATIONS, DECISION MAKING AND IMPACT'.
In relazione a questo progetto, autore di quattro pubblicazioni su riviste scientifiche internazionali (posizione di primo autore).
I risultati complessivi dello studio sono inoltre contenuti nella tesi di dottorato disponibile nel catalogo della Plymouth University (UK) <http://hdl.handle.net/10026.1/8643>
- 02/02/2013-03/11/2020 **Progettazione e Co-investigatore** dello studio osservazionale multicentrico esplorativo multidisciplinare AttlINT (Studio osservazionale sull'atteggiamento degli utenti dell'ambulatorio di genetica medica verso le informazioni genetiche "incidental" emergenti dall'uso delle nuove tecnologie) condotto in tre Aziende Ospedaliere italiane con l'obiettivo di valutare la volontà dei pazienti di essere informati circa i difetti genetici "incidental" che potrebbero emergere con l'utilizzo delle nuove tecnologie di diagnosi genetica.
I risultati sono stati pubblicati in un articolo su rivista scientifica internazionale (posizione di primo autore).
- 05/09/2012-31/01/2015 **Progettazione e Co-investigatore** dello studio osservazionale trasversale monocentrico esplorativo multidisciplinare CoGePIC (Consulenza genetica prenatale per età materna avanzata: confronto tra colloquio individuale e incontro collettivo) con l'obiettivo di valutare i due approcci di consulenza genetica prenatale per età materna: individuale e collettivo; e di analizzare le motivazioni e le aspettative delle donne che si sottopongono a diagnosi prenatale invasiva e correlazione con parametri socio-demografici.
I risultati sono stati pubblicati in un articolo su rivista scientifica internazionale (posizione di primo autore).
- 13/09/2011-13/02/2012 **Collaboratore** del team di ricerca coordinato dalla Prof.ssa Heather Skirton (Plymouth University, UK) nel contesto della ricerca sul genetic nursing. In questo contesto è stata condotta una revisione

sistematica della lettura e due ricerche originali sulle conoscenze della genetica tra gli infermieri. In relazione a questo progetto sono stati pubblicati tre articoli su riviste scientifiche internazionali (posizione di primo autore).

07/06/2011-31/12/2011

Co-investigatore del progetto FIRB-MIUR 2006 "Test genetici e biobanche: problemi bioetici tra diritto e società" con finanziamento ottenuto da MIUR. P.I. Prof.ssa Carla Faralli

PARTECIPAZIONE A GRUPPI DI RICERCA

Dal 2020

Membro del gruppo di Ricerca e Formazione SIAN (Società Infermieri Area Nefrologica) – Italia

Dal 2018

Membro del gruppo di lavoro di genetica oncologica della **società italiana di genetica umana** (SIGU)

Pubblicazioni:

Gruppo di redazione costituitosi da tre Gruppi di Lavoro SIGU – GdL Genetica Oncologica, GdL Genetica Molecolare, GdL Farmacogenomica. Linee di indirizzo sull'analisi dei geni BRCA1 e BRCA2 in ambito clinico: criteri di accesso al test, aggiornamento sulle piattaforme diagnostiche e interpretazione del test somatico. 2021

https://sigu.net/wp-content/uploads/2021/03/Linee-di-indirizzo-sullanalisi-dei-geni-BRCA1-e-BRCA2-in-ambito-clinico-Rev1_2021.pdf

Dal 2015

Membro del "Centro di ricerca sui tumori ereditari" del Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche dell'Università di Bologna

Dal 2013

Membro di gruppo di lavoro della **regione emilia-romagna** per l'implementazione e la validazione di un Programma di valutazione e gestione del rischio eredo-familiare di carcinoma mammario e ovarico.

Pubblicazioni:

Contributi 91/2016 "Protocollo assistenziale nelle donne a rischio ereditario di tumore della mammella e/o ovaio". Collana curata dal Servizio prevenzione collettiva e sanità pubblica, Regione Emilia Romagna, giugno 2016.

Contributi 83/2014 "Protocollo assistenziale nelle donne a rischio ereditario di tumore della mammella e/o ovaio". Collana curata dal Servizio della sanità pubblica, Regione Emilia- Romagna, ottobre 2014.

2011-2017

REVIEWER RIVISTE INTERNAZIONALI

Partecipazione al gruppo di ricerca condotto dalla Prof.ssa Heather Skirton presso l'University of Plymouth (Regno Unito)

Nursing & Health Sciences
European Journal of Human Genetics
BMC Nursing
Patient Education and Counseling
The Breast

ATTIVITÀ DIDATTICA ED INVITI

2021/2022

Incarico di **docenza** nel Master in Evidence-Based Practice e Metodologia della Ricerca Clinico-Assistenziale presso l'Università di Bologna

5-7/11/2021

2021 – International Society of Nurses in Genetics (ISONG Word Congress 2021) Novembre 5- 7, 2021 Virtual congress. **Oral presentation** (da selezione di abstract)

03/10/2021

2021- XXXIX Congresso Nazionale SIAN (Società Infermiere Area Nefrologica) 3-4 Ottobre 2021 - presenterà una relazione dal titolo 'Gli infermieri all'epoca del Covid, i risultati di due questionari. Relatore su invito.

26/03/201

2021- All'interno del Corso Evidence Based Practice base ed avanzato e Protocollo di Ricerca – SIAN (Società Infermiere Area Nefrologica) Marzo e Ottobre 2021 – Incontro virtuale (26/03/2021) docente di un seminario dal titolo 'Ricerca della letteratura in Medline tramite quesito e Ricerca e valutazione di revisioni sistematiche e metanalisi'. **Relatore su invito.**

2020/2021

Docent di un seminario sulla Revisione Sistematica e Meta-Analisi dell'insegnamento di Metodologia della ricerca per il Master in Coordinamento delle professioni sanitarie dell'Università di Bologna affidato alle Dott.sse Elisa Ambrosi e Domenica Gazineo. Anno accademico 2020/2021.

13/11/2020

2020 – International Society of Nurses in Genetics (ISONG Word Congress 2020) Novembre 13- 15,

- 2020 Virtual congress. Invitata a partecipare come panelist alla sessione intitolata Global Panel: Genomic Practice and Research during a Pandemic. **Relatore su invito**
- 15/07/2020 2020 – All'interno dell'incontro del Gruppo di Lavoro Genetica Oncologica – SIGU (Società Italiana Genetica Umana)– Incontro virtuale (15 luglio 2020) ha presentato una relazione dal titolo 'Esperienze di Teleconsulenza Genetica Oncologica nell'era COVID'. **Relatore su invito**
- 2020/2021 Incarico di **docenza** nel Master in Evidence-Based Practice e Metodologia della Ricerca Clinico-Assistenziale presso l'Università di Bologna
- 16/11/2019 2019 - XXII Congresso Nazionale SIGU, 13 e 16 Novembre Roma, Italia All'interno del Corso Post Congressuale "Corso di comunicazione in consulenza genetica" di questo congresso SIGU (16 Novembre 2019) ha presentato una relazione dal titolo 'Il ruolo del Genetic Nurse'. **Relatore su invito**
- 31/05/2019 2019 – Seminario “Storie di Ricerca” Progettare e sviluppare percorsi di ricerca in assistenza infermieristica e fisioterapica (Bologna il 31/05/2019) ha presentato una relazione dal titolo “Storia di CARE BUNDLE CADUTE: i risultati”. **Relatore su invito**
- 05/03/2018 2018 – Il counselling genetico nelle donne con carcinoma ovarico (Bologna 5 marzo 2018) ha partecipato come facilitatore nella sessione 'Role play: simulazione di situazioni realistiche di counselling genetico nell'ambulatorio del Ginecologo e dell'Oncologo'. **Relatore su invito**
- 17/11/2017 2017 – XX Congresso Nazionale SIGU (Napoli, 17/11/2017) ha presentato una relazione dal titolo “Trovare se stessi davanti a uno specchio: i giovani e i test genetici predittivi” all'interno di una sessione speciale (da lei organizzata) intitolata “Gli aspetti psico-sociali della consulenza genetica in oncologia”. Organizzatore e **Relatore su invito**
- 29/03/2017 2017 – Congresso Health IT “Innovazione e risorse per un cambiamento di qualità” (Milano, 29/03/2017) ha presentato una relazione dal titolo “ Genetic Nurse: perché investire in questo ruolo?” all'interno di una sessione parallela intitolata “Innovation in Education & Management”. **Relatore su invito**
- 14/02/2017 Membro del **Corpo Docente della Commissione di Laurea** in 0990 - Psicologia Clinica del 14/02/2017 presso l'Università di Bologna sede di Cesena.
- 2017/2018 Incarico di **docenza** nel Master in Genetic Counsellors and Nurses presso l'Università di Siena
- 2015/2016 **Docent** di un seminario intitolato “La consulenza genetica” nell'ambito del corso integrato di basi Molecolari della Vita, Corso di Laurea in Infermieristica, Università Cattolica del Sacro Cuore sede di Roma affidato al Prof. Maurizio Genuardi. Anno accademico 2015/2016
- 25/10/2016 2016 – All'interno del Corso dal titolo “Il percorso di individuazione, sorveglianza e cura delle donne con mutazione genetica e/o con tumore eredo-familiare della mammella” (11-25 ottobre 2016 e 8-22 novembre 2016), ha presentato in data 25 ottobre 2016 “Il ruolo dell'infermiere case manager nell'ambito dei centri Hub e l'Organizzazione dei centri Hub”. **Relatore su invito**
- 04/08/2016-06/08/2016 2016 – International Society of Nurses in Genetics (ISONG World Congress 2016; Agosto 4- 6, Dublino, Irlanda). Godino L, et al. 'The impact of predictive genetic testing for cancer on young adults: two points of view' all'interno della Sessione Environment/Youth. **Oral presentation** (da selezione di abstract
- 08/07/2016 2016 – All'interno dell'incontro del Gruppo di Lavoro Genetica Oncologica – SIGU (Società Italiana Genetica Umana)– 24° Incontro di Genetica Oncologica Clinica (8 luglio 2016) ha presentato una relazione dal titolo 'Test genetici predittivi nei giovani adulti: motivazioni e impatto'. **Relatore su invito**
- 11/05/2016-14/05/2015 2016 – European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG 2016; Maggio 11- 14, 2016, Barcellona, Spagna). Godino L, et al. 'The impact of predictive genetic testing for cancer on young adults' all'interno della Sessione Plenaria EMPAG intitolata “EPL6 - Helicopter View On Cancer Genetics. **Oral presentation** (da selezione di abstract)
- 2014/2015 **Docent** di seminari sulla figura del Genetic Nurse all'estero e in Italia all'interno dell'insegnamento di Genetica Medica (C.I. SCIENZE BIOLOGICHE) per il Corso di Laurea in Infermieristica dell'Università di Bologna affidato al Prof. Giuseppe Gasparre. Anni accademici 2014/2015.
- 21/10/2015-24/10/2015 2015 – All'interno del XVIII Congresso Nazionale SIGU (21-24 Ottobre 2015, Rimini, Italia) ha

presentato una relazione dal titolo 'Genetic Nurse: formazione e ruolo assistenziale nei paesi anglosassoni' all'interno della Sessione Parallela intitolata "Genetica clinica: quando gli infermieri fanno la differenza". **Relatore su invito**

2011/2014

Docent di seminari sulla figura del Genetic Nurse all'estero e in Italia all'interno dell'insegnamento di Genetica Medica (C.I. SCIENZE BIOLOGICHE) per il Corso di Laurea in Infermieristica dell'Università di Bologna affidato alla Prof.ssa Daniela Turchetti. Anni accademici 2011/2012, 2012/2013, 2013/2014.

31/05/2014-03/06/2014

2014 – European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG 2014; May 31- June 3, 2014, Milan, Italy). Godino L et al. "What would you like to know?" Patients' attitudes towards communication of incidental findings emerging from new sequencing technologies' all'interno della Sessione Plenaria EMPAG intitolata "EPL6 - Facilitating communication about genetic information". **Oral presentation** (da selezione di abstract)

SUPERVISOR DI TESI DI LAUREA

2021 - Ausilia Bellina Terra '*Impatto della consulenza genetica sulla percezione di rischio oncologico – studio osservazionale prospettico di coorte monocentrico esplorativo "CoOPeR"*'.

Relatore: Prof. Giuseppe Gasparre

2020 - Sara Venturi '*Percezione del rischio oncologico e dell'utilità di incontri informativi nei portatori di alterazioni dei geni BRCA1 e BRCA2*'

Relatore: Prof. Giuseppe Gasparre

2019- Fabio Barbagallo '*Il ruolo Dell'Infermiere nella Genetica*'

Relatore: Dott.ssa Silvia Villani

2017 – Marco Valente '*Istantanee dei pazienti oncologici che si rivolgono al servizio di consulenza oncogenetica: uno studio preliminare*'

Relatore: Prof.ssa Silvana Grandi

2016 - Sara Tenuzzo '*Scelte e opzioni riproduttive in donne portatrici della mutazione genetica BRCA 1/2: stato dell'arte e prospettive future in Ostetricia*'

Relatore: Prof.ssa Kerry Jane Rhoden

2015 - Annarita Decembrino '*Risultati preliminari dello studio CoOPeR (Studio osservazionale prospettico di Coorte sull'impatto della consulenza genetica oncologica sulla percezione del rischio)*'

Relatore: Prof.ssa Daniela Turchetti

2014 - Sara Venturi '*Acido folico nella prevenzione dei difetti congeniti: effettivo utilizzo e ruolo dell'educazione sanitaria*'

Relatore: Prof.ssa Daniela Turchetti

2014 - Virginia Alberici '*Motivazioni, caratteristiche ed esigenze delle persone accedenti alla consulenza genetica*'

Relatore: Prof.ssa Daniela Turchetti

2014 - Domenico Morabito '*Percorsi assistenziali per l'identificazione e la gestione di donne a rischio eredo-familiare di carcinoma mammario*'

Relatore: Prof.ssa Daniela Turchetti

2013 - Mila Mirra '*Atteggimento degli utenti dell'ambulatorio di Genetica Medica del Policlinico Sant'Orsola verso le informazioni genetiche inaspettate emergenti dall'uso delle nuove tecnologie*'

Relatore: Prof. Marco Seri

2013 - Federica D'Anna '*Studio delle motivazioni, delle aspettative e dell'approccio ottimale di consulenza genetica in donne candidate a indagini prenatali invasive*'

Relatore: Prof.ssa Daniela Turchetti

2012 - Chiara Bernini '*Consulenza e diagnosi genetica nelle malattie neuromuscolari ereditarie: il ruolo dell'infermiere*'

Relatore: Prof.ssa Daniela Turchetti

2012 - Giuseppe Sciabarrasi '*La trisomia 21: dalla diagnosi prenatale alla gestione clinica*'

Relatore: Prof.ssa Daniela Turchetti

2011 - Filomena Cosenza '*Impatto della consulenza genetica in donne a rischio familiare di tumore al seno*'

Relatore: Prof.ssa Daniela Turchetti

2011 – Elisabetta Lamagna ‘*Realizzazione e somministrazione di un questionario per la valutazione dei rischi genetici in donne che si sottopongono a determinazione del cariotipo fetale*’
Relatore: Prof.ssa Daniela Turchetti

2011 - Lorenzo Maurizzi ‘*La genetica nella pratica infermieristica*’
Relatore: Prof.ssa Daniela Turchetti

PUBBLICAZIONI in PEER-REVIEWED JOURNALS

- IF: 2.367 **Godino L**, Turchetti D, Jackson L, Hennessy C, Skirton H. Genetic counselling as a route to enhanced autonomy: using a sequential mixed methods research approach to develop a theory regarding presymptomatic genetic testing for young adults at risk of inherited cancer syndromes. *J Community Genet.* 2021 Aug 20. doi: 10.1007/s12687-021-00548-x. Epub ahead of print. PMID: 34415557
- IF: 3.441 Gazineo D, **Godino L**, Bui V, El Mouttaqi L, Franciosi E, Natalino A, Ceci G, Ambrosi E. Health-related quality of life in outpatients with chronic liver disease: a cross-sectional study. *BMC Gastroenterol.* 2021 Aug 7;21(1):318. doi: 10.1186/s12876-021-01890-7. PMID: 34364363
- IF: 2.990 Franiuk M, Molinari E, Battistuzzi L, Razzaboni E, De Matteis E, Turchetti D, **Godino L**, Chiorri C, Varesco L. Development and Validation of an Italian Adaptation of the Psychosocial Aspects of Hereditary Cancer Questionnaire. *Front Psychol.* 2021 Jul 20;12:697300. doi: 10.3389/fpsyg.2021.697300. PMID: 34354641
- IF: 2.537 Turchetti D, Battistuzzi L, Bertozzi B, **Godino L**. Sudden shift to remote genetic counseling during the COVID-19 pandemic: Experiences of genetics professionals in Italy. *J Genet Couns.* 2021 Aug;30(4):1024-1037. doi: 10.1002/jgc4.1441. Epub 2021 Jun 6. PMID: 34096134
- IF: 5.562 Gazineo D, **Godino L***, Decaro R, Calogero P, Pinto D, Chiari P, Zoli M, Ambrosi E. Assisted Walking Program on Walking Ability in In-Hospital Geriatric Patients: A Randomized Trial. *J Am Geriatr Soc.* 2021 Mar;69(3):637-643. doi: 10.1111/jgs.16922.
- IF: 2.537 **Godino L**, Varesco L, Bruno W, Bruzzone C, Battistuzzi L, Franiuk M, Miccoli S, Bertozzi B, Graziano C, Seri M, Turchetti D. Preferences of Italian patients for return of secondary findings from clinical genome/exome sequencing. *J Genet Couns.* 2021 Jun;30(3):665-675. doi: 10.1002/jgc4.1350
- IF: 4.440 Di Pietro ML, Zaçe D, Orfino A, Di Raimo FR, Poscia A, de Matteis E, Turchetti D, **Godino L**, Bertozzi B, Franiuk M, Bruzzone C, Varesco L, Lucci-Cordisco E, Genuardi M. Intrafamilial communication of hereditary breast and ovarian cancer genetic information in Italian women: towards a personalised approach. *Eur J Hum Genet.* 2021 Feb;29(2):250-261. doi: 10.1038/s41431-020-00723-7. Epub 2020 Sep 14. Erratum in: *Eur J Hum Genet.* 2020 Sep 23;: PMID: 32929237
- IF: 5.923 Dondi G, Coluccelli S, De Leo A, Ferrari S, Gruppioni E, Bovicelli A, **Godino L**, Coadă CA, Morganti AG, Giordano A, Santini D, Ceccarelli C, Turchetti D, De Iaco P, Perrone AM. An Analysis of Clinical, Surgical, Pathological and Molecular Characteristics of Endometrial Cancer According to Mismatch Repair Status. A Multidisciplinary Approach. *Int J Mol Sci.* 2020 Sep 29;21(19):E7188. doi: 10.3390/ijms21197188. PMID: 33003368.
- IF: 6.639 Isidori F, Bozzarelli I, Ferrari S, **Godino L**, Innella G, Turchetti D, Bonora E.. RASAL1 and ROS1 Gene Variants in Hereditary Breast Cancer. *Cancers (Basel).* 2020;12(9):E2539. Published 2020 Sep 7. doi:10.3390/cancers12092539
- IF:2.367 Crimi M, Minerì R, **Godino L**, Bertozzi B, Bruzzone C, Pivetta B, Cordier C, Coviello DA, Feroce I. Building awareness on genetic counselling: the launch of Italian Association of Genetic Counsellors (AIGeCo). *J Community Genet.* 2020;11(4):495-496. doi:10.1007/s12687-020-00483-3
- IF:4.452 Cortesi L, Baldassarri B, Ferretti S, Razzaboni E, Bella M, Bucchi L, Canuti D, De Iaco P, De Santis G, Falcini F, Galli V, **Godino L**, Leoni M, Perrone AM, Pignatti M, Saguatti G, Santini D, Sassoli de'Bianchi P, Sebastiani F, Taffurelli M, Tazzioli G, Turchetti D, Zamagni C, Naldoni C. (2020) A regional population-based hereditary breast cancer screening tool in Italy: First 5-year results. *Cancer medicine*, 9(7):2579-2589. doi: 10.1002/cam4.2824
- IF:4.440 **Godino L.**, Jackson L., Turchetti D., Hennessy C., Skirton H. (2018) Presymptomatic genetic testing for hereditary cancer in young adults: a survey of young adults and parents. *Eur J Hum Genet.* 2019 Feb;27(2):291-299. doi: 10.1038/s41431-018-0262-8.

- IF:4.599 Zuntini R, Ferrari S, Bonora E, Buscherini F, Bertonazzi B, Grippa M, **Godino L**, Miccoli S, Turchetti D. Dealing With BRCA1/2 Unclassified Variants in a Cancer Genetics Clinic: Does Cosegregation Analysis Help? *Front Genet.* 2018 Sep 11;9:378. doi: 10.3389/fgene.2018.00378. PMID: 30254663
- IF: 10.435 Jackson L., O'Conner A., Paneque M., Curtisova V., Lunt P.W., Pourouva R.K., Macek Jr M., Stefansdottir V., Turchetti D., Campos M., Henneman L., **Godino L.**, Skirton H., Cornel M. (2018) The Correction: Gen-Equip Project: evaluation and impact of genetics e-learning resources for primary care in six European languages. *Genet Med.* 2019 Mar;21(3):718-726. doi: 10.1038/s41436-018-0132-3.
- IF:4.440 **Godino L.**, Jackson L., Turchetti D., Hennessy C., Skirton H. (2018) Decision making and experiences of young adults undergoing presymptomatic genetic testing for familial cancer: a longitudinal grounded theory study. *European Journal of Human Genetics*, 26(1):44-53. doi: 10.1038/s41431-017-0030-1
- IF:4.440 **Godino L.**, Turchetti D., Jackson L., Hennessy C., Skirton H. (2016) Impact of presymptomatic genetic testing on young adults: a systematic review. *European Journal of Human Genetics*, 24:496-503. doi:10.1038/ejhg.2015.153
- IF:4.440 **Godino L.**, Pompili E., D'Anna F., Morselli-Labate A.M., Nardi E., Seri M., Rizzo N., Pilu G., Turchetti D. (2016) Attitudes of women of advanced maternal age undergoing invasive prenatal diagnosis and the impact of genetic counselling. *European Journal of Human Genetics*, 24(3):331-337. doi:10.1038/ejhg.2015.116
- IF:2.537 **Godino L.**, Razzaboni E, Bianconi M, Turchetti D. (2015) Impact of genetic counseling in women with a family history of breast cancer in Italy. *Journal of Genetic Counselling.* 25(2):405-411. doi:10.1007/s10897-015-9884-y
- IF:2.372 **Godino L.**, Turchetti D., Skirton H. (2013) A Systematic Review of factors influencing uptake of invasive fetal genetic testing by pregnant women of advanced maternal age, *Midwifery*, 29(11):1235-1243. doi:10.1016/j.midw.2012.11.009
- IF:3.187 **Godino L.**, Turchetti D., Skirton H. (2013) Knowledge of genetics and the role of the nurse in genetic health care: a survey of Italian nurses, *Journal of Advanced Nursing*, 69(5):1125-35. doi:10.1111/j.1365-2648.2012.06103.x
- IF:1.857 **Godino L.**, Turchetti D., Skirton H. (2013) Genetic counselling: a survey to explore knowledge and attitudes of Italian nurses and midwives, *Nursing and Health Sciences*, 15(1):15-21. doi:10.1111/j.1442-2018.2012.00708.x
- n/a **Godino L.**, Skirton H. (2012) A Systematic Review of nurses' knowledge of genetics. *Journal of Nursing Education and Practice*, 2(3):173-184. doi:10.5430/jnep.v2n3p173

ULTERIORI INFORMAZIONI

Poster

Daniela Turchetti, Linda Battistuzzi, Benedetta Bertonazzi, Lea Godino. Sudden shift to remote genetic counseling during the COVID-19 pandemic: experiences of genetics professionals. ESHG Online Conference

Feoce I., Minerì R. Godino L., Bertonazzi B., Bruzzone C., Pivetta., Crimi M. Associazione Italiana Genetic Counselor: AIGeCo. XXII Congresso Nazionale SIGU, Roma, Italia

Bertonazzi B, L. Polpatelli, S.Miccoli, M. Grippa, L. Godino, D. Turchetti., Abbracciamo la conoscenza: incontri informativi dedicati alle famiglie con varianti patogenetiche dei geni BRCA1 e BRCA2. XXII Congresso Nazionale SIGU, Roma, Italia

Godino L., Turchetti D., Jackson L., Hennessy C., Skirton H. Findi g yourself in front of the mirror: development of a theory regarding presymptomatic genetic testing in young adults. European Society Human Genetics Conference 27-30 Maggio, 2017, Copenhagen, Denmark.

Godino L, Venturi S, Pompili E, Rizzo N, Seri M, Turchetti D Utilizzo dell'acido folico tra le donne sottoposte a determinazione del cariotipo fetale per età materna avanzata. XVIII Congresso Nazionale SIGU, Rimini, Italia

Godino L, Pompili E, D'Anna F, Turchetti D. Impact of genetic counselling in women undergoing invasive prenatal diagnosis for advanced maternal age. European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG 2014) Giugno 2014, Milano, Italia

L.Godino, G.Rodella, G. Severi, M.Mirra, G.Lanzoni, M.Romagnoli, A.Tranchina, G.Tortora, S.Miccoli, C.Graziano, A.Wischmeijer, M.Seri, D.Turchetti "What would you like to know?" Patients' attitude towards communication of incidental findings emerging from new sequencing technologies' XVII Congresso Nazionale SIGU, 31/05- 3/06/2014, Bologna, Italia

F.Buscherini, C.Diquigiovanni, F.Isidori, L.Godino, D.Turchetti, E.Bonora Setting up the basis for translating "omic" data for BRCA1/2 into clinical practice. European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG 2014), May 31- June 3, 2014 in Milan, Italy

L.Godino, A.M. Perrone, S.Miccoli, L. Gioachin, L.Ricciardiello, C.Zamagni, P.De Iaco, D.Turchetti Realizzazione di un percorso per l'identificazione e la gestione clinica di donne a rischio ereditario di neoplasie ginecologiche. XVI Congresso Nazionale SIGU, 25-28 Settembre 2013, Roma, Italia

L.Godino, G.Tortora, A.Elmakky, S.Miccoli, M.C. Pittalis, G.Simonazzi, M.Segata, E.Pompili. Trisomia 8 a mosaico in diagnosi prenatale: correlazione genotipo fenotipo. XV Congresso Nazionale SIGU, 21-24 Novembre 2012, Sorrento, Italia

L.Godino, H. Skirton, S. Turchetti. Indagine sulle conoscenze e l'atteggiamento verso la genetica medica degli infermieri italiani. XV Congresso Nazionale SIGU, 21-24 Novembre 2012, Sorrento, Italia

L.Godino, M. Bianconi, E.Razzaboni, D.Turchetti. Impatto della consulenza genetica in donne con storia familiare di carcinoma mammario. XV Congresso Nazionale SIGU, 21-24 Novembre 2012, Sorrento, Italia

L.Godino, D.Turchetti, H.Skirton. Knowledge and attitudes of Italian nurses toward genetics, European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG 2012) 23-26 Giugno 2012, Nuremberg, Germany

L.Godino, M.Bianconi, E.Razzaboni, D.Turchetti. Impact of genetic counselling in woman with a family history of breast cancer, European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG 2012) 23-26 Giugno 2012, Nuremberg, Germany

L. Godino, E. Pompili, M. Gnoli, S. Miccoli, G. Tortora, M.C. Pittalis, P. Biso, A. Mattarozzi, E. Malpezzi, L.Brondelli, A. Perolo, G. Pilu, N. Rizzo, G. Romeo, M. Seri, D.Turchetti, Consulenza genetica preliminare alla diagnosi prenatale invasiva presso l'AOU di Bologna: i primi sei mesi di attività, XIII Congresso Nazionale SIGU, 14-17 October 2010, Palazzo dei Congressi e Palazzo degli Affari, Florence, Italy

Conferenze/Corsi

2021 – European Society of Human Genetics (ESHG Conference) 28-31/08/2021 – Online

2021 - La patologia ginecologica: percorso terapeutico e test diagnostici nel 2021, 13/05/2021 – Online

2021 - Tumori dell'ovaio 2021, 08/05/2021 – Online

2021 - NEXT GENERATION SEQUENCING: Dal laboratorio alla pratica clinica: un percorso ad ostacoli? 25/03/2021

2020 - International Society of Nurses in Genetics (ISONG World Congress 2020) - Online

2020 - Forum Nazionale OncoGenEtica, I Incontro Virtuale, 16 ottobre 2020

2020 – Il percorso BRCA nella Regione Emilia Romagna – Webinar 16 ottobre 2020

2019 - XXII Congresso Nazionale SIGU, 15 e 16 Novembre Roma, Italia

2019 – MGB. I meeting della Gastroenterologia di Bologna. I tumori dello stomaco: un approccio multidisciplinare. Acc Med, Bologna, 13 maggio 2019.

2019 – Tumori dell'ovaio 2019: strategie attuali e prospettive future, tenutosi l' 11 maggio 2019 presso

l'Aula Magna 'Viola', Oncologia Media Addarii e LOTO, Bologna, Italia.

2018 – Corso ECM “MED3-0093 –DLgs 81/2008 – Formazione Generale”, Corso in modalità FAD.

2018 – Il Percorso clinico-assistenziale per le donne con tumore della mammella, , tenutosi il 26 giugno 2018, Bologna, Italia.

2018 – Gen-Equip Continuing Professional Development course on genetic in healthcare in Italian. The modules completed are: Familial breast cancer and ovarian cancer; Inherited colon cancer; Inherited cardiac conditions; Familial hypercholesterolaemia; Pregnancy modules 1, 2, 3, 4.

2018 – Partecipazione a sei seminari del programma formativo in Genetica Gen-Equip: Raccogliere la storia familiare; Registrare la storia familiare; Modalità tipiche di trasmissione ereditaria; Test prenatali; Comprendere i risultati dei test genetici; Come e quando inviare un paziente ai servizi di genetica medica.

2017 – Il percorso diagnostico – terapeutico assistenziale internazionale della paziente con neoplasia ovarica, tenutosi il 21 aprile 2017, Azienda Ospedaliera – Università di Bologna.

2017 – Una professione di valore, tenutosi il 27 gennaio 2017 presso l'Aula Magna, Nuove Patologie, Sant'Orsola-Malpighi.

2017 – 25th incontro di Genetica Oncologica Clinica, tenutosi il 18 gennaio 2017 presso l'Auletta Pediatria, della Scuola di Medicina e Chirurgia dell'Università di Bologna, Italia.

2016 – International Society of Nurses in Genetics (ISONG Word Congress 2016) Agosto 4- 6, 2016 Dublino, Irlanda.

2016 – European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG 2016) Maggio 11- 24, 2016 in Barcellona, Spagna.

2015 - XVIII Congresso Nazionale SIGU, tenutosi dal 21 al 24 Ottobre a Rimini, Italia

2015 – Summer Institute in Qualitative Research Putting Theory to Work, tenutosi dal 6 al 10 Luglio 2015 presso l' Education and Social Research Institute Manchester Metropolitan Univeristy, UK

2015 – Corso ECM “Il programma di gestione del rischio ereditario per carcinoma della mammella e dell'ovaio nelle donne della Regione Emilia-Romagna” tenutosi il 22/06/2015 a Bologna, Italia.

2015 – Corso ECM “Dal “to cure” al “to care”: nuovi orizzonti dell'assistenza alla persona con problemi ematologici ed oncoematologici” tenutosi il 22/05/2015 presso il Collegio Ghislieri a Pavia, Italia.

2015 – Nvivo Workshop tenutosi il 26 Gennaio 2015 presso la Plymouth University, UK

2014 – Nvivo Introduction tenutosi il 26 Novembre 2014 presso la Plymouth University, UK

2014 - XVII Congresso Nazionale SIGU, tenutosi dal 30 al 31 Ottobre a Bologna, Italia

2014 – European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG 2014) May 31- June 3, 2014 in Milan, Italy.

2013- Corso post congressuale nell'ambito del XVI Congresso Nazionale SIGU “Eterogeneità genetica nei tumori ereditari: quali test proporre nella pratica clinica”, tenutosi il 28 settembre a Roma, Italia.

2013 - XVI Congresso Nazionale SIGU, tenutosi dal 25 al 28 Settembre a Roma, Italia

2013 – 17th incontro di Genetica Oncologica Clinica, tenutosi il 11 gennaio 2013 presso l'Aula Didattica, Polo didattico “A.Murri”, della Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università di Bologna, Italia.

2012 – V Congresso Nazionale SIGU, tenutosi dal 21 al 24 Novembre in Sorrento, Italia

2012 – 16° incontro di Genetica Oncologica Clinica, tenuto si il 20 luglio 2012 presso l’Aula Didattica, Polo didattico “A.Murri”, della Facoltà di Medicina e Chirurgia dell’Università di Bologna, Italia.

2012 – European Meeting on Psychosocial Aspects of Genetics (EMPAG 2012) June 23-26, 2012 in Nuremberg, Germany.

2012 – Corso ECM “Prevenzione e gravidanza”. Quando la lotta per la vita comincia “prima”: possibilità, limiti e dilemmi della medicina prenatale.

2010 – 10th Course in Genetic Counselling in Practice, 18th-22th September. The course consisted of theoretical lectures and technical workshops. Diretto da H.Skirton e F.Forzano.

Moderatore EMPAG 2016, Barcellona: Ha avuto il privilegio di moderare una Sessione Plenaria EMPAG intitolata "The Implication for Families of Various Genetic Diseases".
 EMPAG 2014, Milano: Ha avuto il privilegio di moderare una Sessione Plenaria EMPAG intitolata "Reproductive decision making".

Appartenenza a gruppi/associazioni ISONG (International Society of Nurse in Genetics) dal 2020
 SISI (Società Italiana di Scienze Infermieristiche) dal 2020
 SIAN (Società Infermieri Aria Nefrologica) dal 2020
 EBMG (European Board of Medical Genetics) Registered Genetic Counsellor dal 2018
 SIGU (Società Italiana Genetica Umana) dal 2016
 IPASVI (ora OPI, Ordine Professione Infermieristiche) di Bologna dal 2011

COMPETENZE PERSONALI

Lingua madre Italiana

Altre lingue

Inglese

COMPRESIONE		PARLATO		PRODUZIONE SCRITTA
Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	
B2	B2	B2	B2	B2

Livelli: A1/A2: Utente base - B1/B2: Utente intermedio - C1/C2: Utente avanzato
Quadro Comune Europeo di Riferimento delle Lingue

Competenze comunicative

Buone capacità comunicative e relazionali sviluppate sia in ambito universitario in occasione di progetti di gruppo, sia lavorativo in occasione di comunicazioni telefoniche e comunicazioni interne.

Competenze organizzative e gestionali

È in grado di organizzare autonomamente il lavoro, definendo priorità e assumendo responsabilità acquisite tramite le diverse esperienze professionali sopra elencate nelle quali le è stato richiesto di gestire autonomamente le diverse attività rispettando le scadenze e gli obiettivi prefissati.
 È in grado di lavorare in situazioni di stress acquisita grazie alla gestione di relazioni con gli assistiti nell’esperienza lavorativa e in particolar modo attraverso l’esperienza all’estero in cui la puntualità nella gestione e nel rispetto delle diverse scadenze era un requisito minimo.

Competenze professionali

Dal punto di vista della ricerca è responsabile della gestione dei rapporti con i Comitati Etici. Responsabile dei protocolli e schede raccolta dati, inclusi consensi informati, moduli di segnalazione dei casi (CRF), linee guida per il completamento del CRF e istruzioni tecniche. Organizza ed è in grado di monitorare lo studio clinico in corso. Responsabile della raccolta dei dati sperimentali e della elaborazione statistica dei dati. Responsabile della stesura del draft da sottoporre alla rivista scientifica per la pubblicazione e gestione dei rapporti con le riviste scientifiche.

Dal punto di vista clinico, buone capacità nell’identificare le persone che potrebbero trarre beneficio da informazioni genetiche e servizi, personalizzare la modalità d’assistenza, sostenere i clienti a prendere decisioni informate e consapevoli, dimostrare le conoscenze del ruolo della genetica e altri aspetti

correlati nella specifica condizione del cliente, fornire le informazioni necessarie dei test genetici compresi i limiti. Nello specifico nella gestione delle richieste di consulenza, della documentazione clinica e dell'organizzazione della sorveglianza degli assistiti nei percorsi multidisciplinari.

Competenza digitale

AUTOVALUTAZIONE				
Elaborazione delle informazioni	Comunicazione	Creazione di Contenuti	Sicurezza	Risoluzione di problemi
Utente avanzato	Utente avanzato	Utente avanzato	Utente avanzato	Utente avanzato

Livelli: Utente base - Utente intermedio - Utente avanzato
Competenze digitali - Scheda per l'autovalutazione

È in grado di utilizzare i diversi applicativi del pacchetto Office, in particolar modo Excel, Word e Power Point che in maggior misura utilizza quotidianamente. Il corso di informatica ECDL (Patente europea del Computer) le ha permesso di approfondire la sua conoscenza sui concetti base della tecnologia informatica, uso del computer- gestione file, elaborazione testi, foglio elettronico, database, presentazione, reti informatiche-Internet.
 Buona padronanza di programmi statistici quali SPSS, SAS, STATA e programmi di analisi qualitativa quali NVivo acquisita attraverso corsi specifici presso sia l'Università di Plymouth (durante il dottorato) sia l'Università di Bologna (durante il CdL Magistrale in Scienze Statistiche).

ALLEGATI

Nessun

Dati personali

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".

DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI CERTIFICAZIONE E/O SOSTITUTIVA DELL'ATTO DI NOTORIETA' (art.19, 46 e 47 D.P.R. n. 445 del 28/12/2000)

La sottoscritta/a LEA GODINO nata il _____ a _____ e residente a _____ consapevole della responsabilità penale cui può andare incontro in caso di dichiarazione mendace ai sensi dell'art. 76 del DPR 445/2000, dichiara la veridicità di quanto attestato.

Bologna, 02/09/2021

In fede