

**CURRICULUM**  
**Dott. Alessandro Stella**  
**Matr. 606705**

<b>Nome e Cognome</b>	Alessandro Stella
<b>Data e luogo di nascita</b>	28-02-1962 Milano
<b>Residenza</b>	Str. Prov. Per Torre a Mare 61 70016 Noicattaro (BA)
<b>Stato civile</b>	Separato
<b>Titolo di studio</b>	Laurea in Scienze Biologiche conseguita il 22-07-1986 presso l'Università degli Studi di Napoli discutendo una tesi di Sperimentale in Genetica dal titolo "Approcci molecolari allo studio di beta-glucuronidasi" Relatore Dr. Paolo Bazzicalupo
<b>Voto di laurea</b>	110/110 e lode
<b>Titoli accademici</b>	<b>Dottore di Ricerca in Biologia della Riproduzione Umana ed Animale</b> con una tesi dal titolo "Cromosoma Y e differenziamento sessuale: studi citogenetici e molecolari"
<b>Titoli professionali</b>	Abilitazione all'esercizio della professione di Biologo conseguita con voto 150/150 nel 1987. <b>Specializzazione in Genetica Medica voto: 70/70 e lode</b> conseguita nel Novembre del 1998 discutendo una tesi dal titolo "Eterogeneità genetica e diagnosi molecolare di HNPCC"
<b>Corsi teorici e pratici</b>	dall'1 al 6 Giugno 1987, a Genova, al 2° corso teorico-pratico "Uso di tecniche di genetica molecolare in genetica umana: metodi radioattivi e non radioattivi di marcatura del DNA" presso l'Istituto G. Gaslini di Genova dal 6 al 12 Aprile 1988, a Sestri Levante, alla "European School of Medical Genetics" organizzata dalla FEBS e dall'Istituto Scientifico G. Gaslini di Genova dal 15 al 19 Aprile 1991, a Leiden, al "First EUROFAP Practical Course on Markers and Linkage in Hereditary Cancer", presso il Department of Human Genetics, University of Leiden
<b>Premi e borse di studio</b>	-Premio dall'Associazione Italiana per la Lotta alla Fibrosi Cistica, Bari 1994 -Young Scientist Research Prize, 4 <sup>th</sup> United European Gastroenterology Week, Berlin 1995 -Borsa di studio AIRC anni 1990-91-92 -Borsa di studio Anna Villa Rusconi per la frequenza di laboratori esteri 1990

**CURRICULUM**  
**Dott. Alessandro Stella**  
**Matr. 606705**

-Borsa di studio Luisa Santunione (AIRC) per perfezionamento presso laboratori esteri, 1996  
-Borsa di Studio CNR per la frequenza per un anno presso il laboratorio del Dr. Bo Liu Università di Pittsburgh 1996  
-Contributo speciale dell'Università di Bari per la permanenza per due mesi nel laboratorio del Prof. Adrian Krainer Cold Spring Harbor Laboratory NY USA 2002  
-Human Frontier Science Program (HFSP) short term fellowship per la permanenza di tre mesi presso il laboratorio del prof. Riccardo Fodde, Dept. Of Experimental Pathology, Erasmus Medical Center, Rotterdam, The Netherlands

**Incarichi d'insegnamento e didattici**

**Anni Accademici 1990/91, 1991/92, 1992/93**  
Membro supplente commissione di esame insegnamento Genetica Umana Corso di Laurea in Scienza Naturali e Scienze Biologiche Università di Bari

**Anni Accademici 1991/92, 1992/93**  
Membro supplente commissione di esame insegnamento Genetica Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia  
Facoltà di Medicina e Chirurgia Università di Bari

**Anni Accademici 1993/94, 1994/95, 1995/96**  
Insegnamento Genetica Umana  
Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia Facoltà di Medicina e Chirurgia Università di Bari  
Sede di Foggia

**Anno Accademico 1999/2000**  
Insegnamento Genetica Umana (DU Infermiere)  
Insegnamento Genetica Medica (DU Fisioterapista)  
Insegnamento Tecnologie Genetiche (DU Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico)  
Facoltà di Medicina e Chirurgia Bari

**Anno Accademico 2000/01**  
Insegnamento Genetica medica (DDUU Tecnico Audiometrista, Tecnico Audioprotesista, Tecnico Logopedista)  
Insegnamento Genetica Medica I (DU Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico)  
Facoltà di Medicina e Chirurgia Bari

**Anno Accademico 2001/02**  
Insegnamento Genetica Umana (Laurea Breve in Scienze Infermieristiche)  
Insegnamento Genetica Medica (Lauree brevi in Scienze della Riabilitazione e Tecnico Sanitario di laboratorio biomedico)

**CURRICULUM**  
**Dott. Alessandro Stella**  
**Matr. 606705**

Insegnamento Tecnologie Genetiche (Laurea Breve Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico)

Insegnamento Genetica Molecolare (Scuola di Specializzazione Genetica Medica)  
Facoltà di Medicina e Chirurgia Bari

**Anno Accademico 2002/03**

Insegnamento Genetica Medica (Lauree brevi in Scienze Ostetriche, Scienze della Riabilitazione, Tecnico Audiometrista, Tecnico Logopedista, Tecnico Audioprotesista)

Insegnamento Genetica Umana (Laurea breve in Scienze Infermieristiche)

Insegnamento Tecnologie Genetiche (Laurea breve in Tecnico sanitario di laboratorio biomedico)

Insegnamento Genetica Umana (Scuola di Specializzazione Genetica Medica)

Insegnamento Genetica Medica Generale (Scuola di Specializzazione Genetica Medica)  
Facoltà di Medicina e Chirurgia Bari

**Anno Accademico 2003/04**

Insegnamento Genetica Medica e Laboratorio di Malattie Genetiche

Facoltà di Biotecnologie Bari

Insegnamento di Genetica Medica (Laurea breve in Tecnico sanitario di laboratorio biomedico)

Insegnamento di Tecnologie Genetiche (Laurea breve in Tecnico sanitario di laboratorio biomedico)

Insegnamento Genetica Umana (Scuola di Specializzazione Genetica Medica)

Insegnamento Genetica Medica Generale (Scuola di Specializzazione Genetica Medica)

Facoltà di Medicina e Chirurgia Bari

**Anni Accademici 2004/05, 2005/06, 2006/07**

Insegnamento Genetica Medica e Laboratorio di Malattie Genetiche

Facoltà di Biotecnologie Bari

Insegnamento di Genetica Medica (Laurea triennale in Tecnico sanitario di laboratorio biomedico)

Insegnamento di Tecnologie Genetiche (Laurea triennale in Tecnico sanitario di laboratorio biomedico)

Insegnamento Il laboratorio nell'identificazione dei difetti genetici (Laurea triennale in Tecnico sanitario di laboratorio biomedico)

Insegnamento Genetica Umana (Scuola di Specializzazione Genetica Medica)

Insegnamento Genetica Medica Generale (Scuola di Specializzazione Genetica Medica)

**CURRICULUM**  
**Dott. Alessandro Stella**  
**Matr. 606705**

Facoltà di Medicina e Chirurgia Bari  
**Anni Accademici 2007/08, 2008/09, 2009/2010, 2010/11, 2011/12**

Insegnamento di Genetica Medica SSD MED/03  
(Laurea triennale in Tecnico sanitario di laboratorio biomedico)

Insegnamento di Tecnologie Genetiche SSD MED/03 (Laurea triennale in Tecnico sanitario di laboratorio biomedico)

Insegnamento Il laboratorio nell'identificazione dei difetti genetici SSD MED/50 (Laurea triennale in Tecnico sanitario di laboratorio biomedico)

Insegnamento Genetica Umana (Scuola di Specializzazione Genetica Medica)

Insegnamento Genetica Medica Generale (Scuola di Specializzazione Genetica Medica)

Facoltà di Medicina e Chirurgia Bari

**Anno Accademico 2014/15**

Medical Genetics (Bari English Medical Curriculum BEMC)

**Incarichi accademici**

Membro della Commissione Permanente per la ricerca della Facoltà di Medicina e Chirurgia Università di Bari 2001-2006

**Frequenza laboratori esteri**

**Marzo-Maggio 1990:** Galton Laboratory  
Department of Genetics and Biometry  
University College of London UK

**Resp. Elisabeth Robson**

**Giugno 1996-Agosto 1999** Department of  
Molecular Genetics & Biochemistry  
University of Pittsburgh USA

**Resp. Bo Liu**

**Gennaio-Marzo 2002** Cold Spring  
Harbor Laboratory NY, USA

**Resp. Adrian Krainer**

**Giugno-Novembre 2006** Dept. of Surgery  
University of Pittsburgh USA

**Resp. Andrea Gambotto**

**Febbraio-Aprile 2008** Dept. of Experimental  
Pathology, Erasmus Medical Center, Rotterdam  
The Netherlands

**Resp. Riccardo Fodde**

**Marzo-Luglio 2009** Dept. of Experimental  
Pathology, Erasmus Medical Center, Rotterdam  
The Netherlands

**Resp. Riccardo Fodde**

**CURRICULUM**  
**Dott. Alessandro Stella**  
**Matr. 606705**

**Frequenza laboratori italiani**

**1984-86** Istituto Internazionale di Genetica e Biofisica (I.I.G.B.) CNR, Napoli  
**1986-91** Laboratorio di Genetica Umana Istituto di Genetica Università di Bari  
**1991-96** Laboratorio di Genetica IRCCS "De Bellis" Castellana Grotte (BA)  
**1999**-Sezione di Genetica Medica DIMIMP Policlinico Università di Bari

**Comunicazioni orali in sedi congressuali**

XXXIV Convegno Nazionale dell'Associazione Italiana di Genetica, Perugia, 24-26 Ottobre 1988  
2nd International Conference on Gastrointestinal Cancer, Jerusalem, 27 August-1 September 1989  
XXXV Convegno Nazionale dell'Associazione Italiana di Genetica, Verona, 16-18 Ottobre 1989  
XIII Congresso Nazionale della Società Italiana di Chirurgia Oncologica, Roma, 24-28 Ottobre 1989  
15th International Cancer Congress, Hamburg, 16-22 August 1990 (20)  
XXXVI Convegno Nazionale dell'Associazione Italiana di Genetica, Perugia, 22-26 Ottobre 1990  
XI Biennial Meeting of the European Association for Cancer Research (EACR), Genoa, 3-6 November 1991  
Attuali metodi di analisi. Genetica Molecolare. Incontri Genenco, Verona, 14 Febbraio 1992  
Workshop "Genetics of HNPCC", Elsinore, 15-17 May 1992  
Oligonucleotidi sintetici in diagnostica molecolare, Ferrara, 6-7 Ottobre 1992  
Analisi del DNA 1993. Incontri Polymed, Firenze, 26 Febbraio 1993  
EUROFAP Workshop, Leiden, 21-23 May 1993  
VIII Congresso Nazionale FISME, Sorrento, 7-10 Novembre 1993  
Joint meeting on Laboratory Medicine in Oncology, Naples, June 12-15, 1994  
IX Congresso Nazionale FISME, Spoleto (PG), 28 Settembre-1 Ottobre 1994  
4<sup>th</sup> United European Gastroenterology Week, Berlin 17-21 September 1995  
X Congresso Nazionale FISME, Spoleto (PG), 20-23 Settembre 1995  
12<sup>th</sup> ICG-HNPCC Meeting Tiberiade Israele, 20-24 Settembre 2000  
3° Congresso Nazionale S.I.G.U. Orvieto 29 Novembre-1 Dicembre 2000  
10th International Congress of Human Genetics, Vienna 15-19 Maggio 2001  
1° Congresso Nazionale A.I.F.E.G. Firenze 15-16 Novembre 2002

**CURRICULUM**  
**Dott. Alessandro Stella**  
**Matr. 606705**

6° Congresso Nazionale S.I.G.U. Verona 24-27  
Settembre 2003  
7° Congresso Nazionale S.I.G.U. Pisa 13-15  
Ottobre 2004  
Human Genome Meeting 2011 Dubai, UAE 14-  
17 March 2011  
Human Genome Meeting 2012, Sydney,  
Australia 11-14 March 2012

**Partecipazioni a congresso come moderatore**

1° Congresso Nazionale A.I.F.E.G. Firenze 15-16  
Novembre 2002  
5° Congresso Nazionale A.I.F.E.G. Padova 9-10  
Novembre 2006  
6° Congresso Nazionale A.I.F.E.G. San Giovanni  
Rotondo (FG) 8-9 Novembre 2007

**Attuale inquadramento lavorativo**

Dall'1 Novembre 1999: Ricercatore Settore  
scientifico-disciplinare MED03 Sezione di  
Genetica Medica- Dipartimento di Medicina  
Interna e Medicina Pubblica Facoltà di Medicina  
e Chirurgia- Università di Bari. Dal 1 Novembre  
2002 Ricercatore confermato. Dal 1 Novembre  
2006 dirigente sanitario non medico in  
convenzione con il SSN nell'Azienda Sanitaria  
Integrata Ospedaliero-Universitaria "Ospedale  
Consorziale Policlinico" Bari.

**Attività tutoriale**

Studenti, tirocinanti e specializzandi dei corsi di  
laurea in Scienze Biologiche, Biotecnologie  
Sanitarie e Farmaceutiche, Medicina e Chirurgia.  
Relatore di n.15 tesi di laurea

**Finanziamenti Ricevuti**

**01/01/2001-31/12/2003** Regulation of alternative  
splicing and its involvement in hereditary cancer  
syndrome **FIRB contratto RBAU01SZHB\_001**  
**2005** Functional evaluation of splicing mutations  
and alternative transcriptome analysis in HNPCC and  
FAP **A.I.R.C. 30000 €**  
**2007** Sviluppo di un nuovo kit biomolecolare per  
la diagnosi di instabilità genomica (microsatelliti)  
nelle neoplasie (PE 041) **Regione**  
**Puglia/CARSO 18700 €**  
**2010** Identificazione di eventi di splicing  
associati ai tumori del colon retto **Fondazione**  
**Cassa di Risparmio di Puglia 40.000,00 €**  
**2011** STUDIO DEI FATTORI GENETICI  
CORRELATI ALL'ONSET DI NEOPLASIA  
NEI TUMORI EREDITARI DEL COLON  
**Ricerca Scientifica di Ateneo 6.492,90**

**CURRICULUM**  
**Dott. Alessandro Stella**  
**Matr. 606705**

**Conoscenza lingua straniera**

Inglese

**ELENCO PUBBLICAZIONI SU RIVISTE INTERNAZIONALI CON IF**

1. Guanti G., Massari S., Cristofaro G., Caruso M.L., Porsia R., **Stella A.**, Susca F., Tauro A.V., Giorgio I. "Depressed level of natural killer cells in cancer family syndrome". *Cancer Immunol. Immunother.* 30:307-311 (1989) **4.31**
2. Guanti G., Susca F., Cristofaro G., Caruso M.L., Massari S., Porsia R., **Stella A.**, Giorgio I. "Cancer family syndrome: cytogenetic investigations, in vitro tetraploidy, and biomarker studies in a large family". *J. Med. Genet.* 27:441-445 (1990) **5.08**
3. **Stella A.**, Lonoce A., Resta N., Gentile M., Susca F., Mareni C., Brescia G., Origone P., Montera M.P., Guanti G. "Identification of a new frameshift mutation of the APC gene in an Italian family". *Biochem. Biophys. Res. Commun.* 184:1357-1363 (1992) **2.85**
4. Mareni C., **Stella A.**, Origone P., Susca F., Montera M.P., Lonoce A., Ponz de Leon M., Sassatelli R., Gentile M., Straface A., Caruso M.L., Palasciano N., Ajmar F., Guanti G. "Linkage studies in Italian families with familial adenomatous polyposis". *Hum. Genet.* 90:545-550 (1993) **3.66**
5. Gentile M., Susca F., Resta N., **Stella A.**, Cascone A., Guanti G. "Infertility in carriers of two bisatellited marker chromosomes". *Clinical Genetics* 44:71-75 (1993) **3.14**
6. **Stella A.**, Resta N., Gentile M., Susca F., Mareni C., Montera M.P., Guanti G. "Exclusion of the APC gene as a variant form of familial adenomatous polyposis". *Am. J. of Hum. Genet.* 53:1031-1037 (1993) **12.63**
7. **Stella A.**, Montera M.P., Resta N., Marchese C., Susca F., Gentile M., Romio L., Pilia S., Prete F., Mareni C., Guanti G. "Four novel mutations of the APC (adenomatous polyposis coli) gene in FAP patients". *Human Molecular Genetics* 3:1687-1688 (1994) **8.1**
8. Marchese M., Bertolino F., Ceccopieri B., Vanzetti M., Scaglione D., Locatelli L., Montera M., Pilla S., Romio L., Resta N., **Stella A.**, Guanti G., Mareni C. Clinical findings in a family with FAP and a missense mutation of APC gene. *Scandinavian J Gastroenterol* 31:917-920 (1996) **1.86**
9. Bianco R., Moramarco G., **Stella A.**, and Ciampi M.S. Relief of transcriptional polarity by a mutation that creates a promoter in the hisG gene of *Salmonella typhimurium* LT2. *Mol. Gen. Genet.* 257:529-533 (1998) **2.55**
10. Pegoraro E., Marks H., Garcia C.A., Crawford T., Mancias P., Connolly A.M., Fanin M., Martinello F., Trevisan C.P., Angelini C., **Stella A.**, Scavina M., Munk R.L., Servidei S., Bonnemann C.C., Bertorini T., Acsadi G., Thompson G.E., Gagnon D., Hoganson G., Carver V., Zimmerman R.A., Hoffman E.P. Laminin alpha2 muscular dystrophy: genotype-phenotype studies of 22 patients. *Neurology* 51: 101-110 (1998) **5.69**
11. **Stella A.**, Resta N., Polizzi A., Montera M., Cariola F., Susca F., Gismondi V., Bertario L., Marchese C., Tenconi R., Tibiletti M.G., Izzo P., Gentile M., Prete F., Pannarale O., Di Matteo G., Sala P., Varesco L., Mareni C., Guanti G. The familial adenomatous polyposis region exhibits many different haplotypes. *Human Genetics* 102: 624-628 (1998) **3.66**
12. Lynch H.T., Leibowitz R., Smyrk T., Fusaro R.M., Lynch J.F., Smith A., **Stella A.**, Liu B. Colorectal cancer and the Muir-Torre syndrome in a Gypsy family: a review. *American Journal of Gastroenterology* 94:575-580 (1999) **5.60**
13. Trojano M., Liguori M., De Robertis F., **Stella A.**, Guanti G., Avolio C., Livrea P. Comparison of clinical and demographic features between affected pairs of Italian Multiple Sclerosis multiplex families; relation to tumour necrosis factor genomic polymorphisms. *Journal of the Neurological Sciences* 162: 194-200 (1999) **2.41**
14. Resta N\*, **Stella A\***, Susca F, Montera M, Gentile M, Cariola F, Prete F, Tenconi R, Tibiletti MG, Logrieco G, Mattina T, Andriulli G, Caruso ML, Fiorente P, Russo S, Caputi-Jambrenghi O, Mareni C, Guanti G. Nine novel APC mutations in Italian FAP patients. *Hum Mutat.* 17:434-5 (2001) **6.47**
15. **Stella A.**, Wagner A, Shito K, Lipkin SM, Watson P, Guanti G, Lynch HT, Fodde R, Liu B. A nonsense mutation in MLH1 causes exon skipping in three unrelated HNPCC families. *Cancer Res.* 61:7020-4 (2001) **7.65**

**CURRICULUM**  
**Dott. Alessandro Stella**  
**Matr. 606705**

16. Montera M, Piaggio F, Marchese C, Gismondi V, **Stella A**, Resta N, Varesco L, Guanti G, Mareni C. A silent mutation in exon 14 of the APC gene is associated with exon skipping in a FAP family. *J Med Genet.* 38:863-7 (2001) **5.08**
17. Resta N, **Stella A**, Susca FC, Di Giacomo M, Forleo G, Miccolis I, Rossini FP, Genuardi M, Piepoli A, Grammatico P, Guanti G. Two novel mutations and a new STK11/LKB1 gene isoform in Peutz-Jeghers patients. *Hum Mutat.* 20:78-9 (2002) **6.47**
18. Boudeau J, Kieloch A, Alessi DR, **Stella A**, Guanti G, Resta N. Functional analysis of LKB1/STK11 mutants and two aberrant isoforms found in Peutz-Jeghers Syndrome patients. *Hum Mutat* 21: 172 (2003) **6.47**
19. Lastella P, Resta N, Miccolis I, Quagliarella A, Guanti G, **Stella A**. Site directed mutagenesis of hMLH1 exonic splicing enhancer does not correlate with splicing disruption. *J Med Genet* **41(6):e72 (2004) 5.08**
20. Hastings MI, Resta N, Traum D, **Stella A**, Guanti G, Krainer AR. An LKB1 AT-AC intron mutation causes Peutz-Jeghers syndrome via splicing at noncanonical cryptic splice sites. *Nature Struct Mol Biol* 12: 54-59 (2005) **11.05**
21. Petruzzella V, Panelli D, Torraco A, **Stella A**, Papa S. Mutations in the NDUFS4 gene of mitochondrial complex I alter stability of the splice variants. *FEBS Lett.* 579:3770-6. (2005) **3.37**
22. Resta N, Susca FC, Di Giacomo MC, **Stella A**, Bukvic N, Bagnulo R, Simone C, Guanti G. A homozygous frameshift mutation in the ESCO2 gene: evidence of intertissue and interindividual variation in Nmd efficiency. *J Cell Physiol.* 209:67-73. (2006) **3.63**
23. Lastella P, Surdo NC, Resta N, Guanti G, **Stella A**. In silico and in vivo splicing analysis of MLH1 and MSH2 missense mutations shows exon- and tissue-specific effects. *BMC Genomics.* 7:243 (2006) **4.21**
24. **Stella A**, Surdo NC, Lastella P, Barana D, Oliani C, Tibiletti MG, Viel A, Natale C, Piepoli A, Marra G, Guanti G. Germline novel MSH2 deletions and a founder MSH2 deletion associated with anticipation effects in HNPCC. *Clinical Genetics* 71: 130-9 (2007) **3.14**
25. Marignani P, Scott K, Bagnulo R, Cannone D, Ferrari E, **Stella A**, Guanti G, Simone C, Resta N. Novel Splice Isoforms of STRAD $\alpha$  Differentially Affect LKB1 Activity, Complex Assembly and Subcellular Localization. *Cancer Biology and Therapy* 6:1627-31 (2007) **2.81**
26. Su Y, Fu C, Ishikawa S, **Stella A**, Kojima M, Shitoh K, Schreiber EM, Day BW, Liu B. APC is essential for targeting phosphorylated beta-catenin to the SCFbeta-TrCP ubiquitin ligase. *Mol Cell* 32:652-61 (2008) **12.9**
27. Resta N, Giorda R, Bagnulo R, Beri S, Mina ED, **Stella A**, Piglionica M, Susca FC, Guanti G, Zuffardi O, Ciccone R. Breakpoint determination of 15 large deletions in Peutz-Jeghers subjects. *Hum Genet.* (2010) 128:373-82 **4.52**
28. Lastella P, Patruno M, Forte G, Montanaro A, Di Gregorio C, Sabbà C, Suppressa P, Piepoli A, Panza A, Andriulli A, Resta N, **Stella A**. Identification and surveillance of 19 Lynch syndrome families in southern Italy: report of six novel germline mutations and a common founder mutation. *Fam Cancer* (2011) 10:285-295 **2.19**
29. Bozzao C, Lastella P, Ponz de Leon M, Pedroni M, Di Gregorio C, D'Ovidio FD, Resta N, Prete F, Guanti G, **Stella A**. Analysis of telomere dynamics in peripheral blood cells from Lynch syndrome patients. *Cancer* (2011) 117:4325-4335 **5.42**
30. Triggiani V, Guastamacchia E, Renzulli G, Giagulli VA, Tafaro E, Licchelli B, Resta F, Sabbà C, Bagnulo R, Lastella P, **Stella A**, Resta N. Papillary Thyroid Carcinoma in Peutz-Jeghers Syndrome. *Thyroid.* 2011 Aug 30. [Epub ahead of print] **4.32**
31. Bozzao C., Lastella P., **Stella A**. Anticipation in Lynch syndrome: Where we are where we go. *Current Genomics* (2011) 12: 451-465 **2.48**
32. Pierucci P, Lenato GM, Suppressa P, Lastella P, Triggiani V, Valerio R, Comelli M, Salvante D, **Stella A**, Resta N, Logroscino G, Resta F, Sabbà C. A long diagnostic delay in patients with Hereditary Haemorrhagic Telangiectasia: a questionnaire-based retrospective study. *Orphanet J Rare Dis.* (2012) 7:33 **5.93**
33. Panelli D, Lorusso FP, Trentadue R, **Stella A**, Sardanelli AM, Papa S. The hUPF1-NMD factor

**CURRICULUM**  
**Dott. Alessandro Stella**  
**Matr. 606705**

- controls the cellular transcript levels of different genes of complex I of the respiratory chain. *Biochimie* (2012) vol. 94, p. 2600-2607 **3.02**
34. Piglionica M, Baldassarra SL, Giardina E, **Stella A**, D'Ovidio FD, Frati P, Lenato GM, Resta N, Dell'erba A. Population data for 17 Y-chromosome STRs in a sample from Apulia (Southern Italy). *Forensic Science International: Genetics*, (2013) Jan;7(1):e3-4. ISSN: 1872-4973, doi: 10.1016/j.fsigen.2012.08.003 **3.08**
35. Bozzao C, Varvara D, Piglionica M, Bagnulo R, Forte G, Patruno M, Russo S, Piscitelli D, **Stella A**, Resta N. Survey of KRAS, BRAF and PIK3CA mutational status in 209 consecutive Italian colorectal cancer patients. *The International Journal Of Biological Markers*, (2012) 27:4 ISSN: 0393-6155, doi: 10.5301/IBM.2012.9765 **1.48**
36. The mechanism of alternative splicing of the X-linked NDUFB11 gene of the respiratory chain complex I, impact of rotenone treatment in neuroblastoma cells. Panelli D, Lorusso FP, Papa F, Panelli P, **Stella A**, Caputi M, Sardanelli AM, Papa S. *Biochim Biophys Acta*. (2013) 1829 :211-8 **4.40**
37. Cancer risk associated with STK11/LKB1 germline mutations in Peutz-Jeghers syndrome patients: Results of an Italian multicenter study. Resta N, Pierannunzio D, Lenato GM, **Stella A**, Capocaccia R, Bagnulo R, Lastella P, Susca FC, Bozzao C, Sabbà C, Urso E, Sala P, Fornasarig M, Grammatico P, Piepoli A, Host C, Turchetti D, Viel A, Memo L, Giunti L, Stigliano V, Varesco L, Bertario L, Genuardi M, Cordisco EL, Tibiletti MG, Di Gregorio C, Andriulli A, de Leon MP (2013). *Digestive And Liver Disease* (2013) 45: 606-11 **3.16**
38. Loconte DC, Patruno M, Lastella P, Di Gregorio C, Grossi V, Forte G, Ingravallo G, Varvara D, Bagnulo R, Simone C, Resta N, **Stella A**. A rare MSH2 mutation causes defective binding to hMSH6, normal hMSH2 staining, and loss of hMSH6 at advanced cancer stage. *Hum Pathol* (2014) 45:2162-7. **2.80**
39. Loconte DC, Grossi V, Bozzao C, Forte G, Bagnulo R, **Stella A**, Lastella P, Cutrone M, Benedicenti F, Susca FC, Patruno M, Varvara D, Germani A, Chessa L, Laforgia N, Tenconi R, Simone C, Resta N. Molecular and Functional Characterization of Three Different Postzygotic Mutations in PIK3CA-Related Overgrowth Spectrum (PROS) Patients: Effects on PI3K/AKT/mTOR Signaling and Sensitivity to PIK3 Inhibitors. *PLOS ONE* (2015) vol. 10, ISSN: 1932-6203, doi: doi: 10.1371/journal.pone.0123092 **3.23**

**Total IF (31/05/2015) = 185.9**

**H-index: 14 Citations: 594 Documents: 42**

**Primo nome = 7 Ultimo nome = 5**

\* Gli autori hanno contribuito in egual misura

**COMUNICAZIONI A CONGRESSI INTERNAZIONALI**

1. Guanti G., Mareni C., **Stella A.**, Susca F., Origone P., Caruso M.L., Bertario L., Ponz de Leon M., D'Aiuto L., Giorgio I., Ajmar F. "Linkage studies on adenomatous polyposis coli in italian families". 2nd International Conference on Gastrointestinal Cancer Abstracts,42 (1989)
2. Guanti G., **Stella A.**, Cristofaro G., Caruso M.L., Susca F., Massari S., Porsia R., Tauro A.V., Giorgio I. "Exclusion of linkage of loci on chromosome 5 with Cancer Family Syndrome (CFS)". 21st European Society of Human Genetics Symposium Abstracts,91 (1989)
3. Guanti G., Susca F., Cristofaro G., Massari S., Porsia R., **Stella A.**, Tauro A.V., Giorgio I. "Depressed level of natural killer (NK) cells in Cancer Family Syndrome (CFS)". 21st European Society of Human genetics Symposium Abstracts,92 (1989)
4. **Stella A.**, Caruso M.L., Palasciano N., Susca F., D'Aiuto L., Lupo L., Giorgio I., Guanti G. "Loss of constitutional heterozygosity in colorectal carcinomas". J.Exp.Clin.Cancer Res. 8:3,Supplement,121-122 (1989)
5. **Stella A.**, Mareni C., Susca F., Origone P., Caruso M.L., Bertario L., Ponz de Leon M., Illeni M., Misciagna G., Leoci C., Centonze S., Miccolis G., D'Aiuto L., Giorgio I., Ajmar F., Guanti G. "Molecular marker studies in familial adenomatous polyposis (FAP)". J.Exp.Clin.Cancer Res. 8:3,Supplement,120 (1989)
6. **Stella A.**, Caruso M.L., D'Aiuto L., Di Leo A., Susca F., Messa C., Cavallini A., Linsalata M., Zizza G., Giorgio I., Guanti G. " Loss of heterozygosity in colon cancer: search for biological and clinical implications". J.of Cancer Res. and Clin. Oncol. 116 (Part I) Supplement,154 (1990)
7. Guanti G., **Stella A.**, Origone P., Susca F., Lonoce A., Gentile M., Montera M.P., Ponz de Leon M., Sassatelli R., Straface A., Palasciano N., Caruso M.L., Bertario I., Ajmar F., Mareni C. "Linkage studies in italian families with familial adenomatous polyposis".in 5th International Symposium on Colorectal Cancer.Abstracts,80 (1991)
8. Guanti G., **Stella A.**, Origone P., Susca F., Lonoce A., Gentile M., Montera M.P., Ponz de Leon M., Sassatelli R., Straface A., Palasciano N., Caruso M.L., Bertario L., Ajmar F., Mareni C. "Linkage of six polymorphic markers mapping close to familial adenomatous polyposis gene". European Journal of Cancer 27: supplement 3,560 (1991)
9. **Stella A.**, Lonoce A., Mareni C., Resta N., Susca F., Gentile M., Brescia G., Montera M.P.,Origone P., Guanti G. "Familial Adenomatous Polyposis: search of APC gene mutations in Italian families". in Biotech '92 International Symposium "New generation of monoclonal antibodies in diagnosis and therapy".Abstract book,130 (1992)
10. Gentile M., **Stella A.**, Susca F., Resta N., Brescia G., Lonoce A., Ventruto V., Abbaticchio G., Guanti G. "45,X/46,XY mosaicism: clinical,molecular and in situ non-isotopic hybridization studies". Journal of Endocrinological Investigation 15 Supplement,49 (1992)
11. **Stella A.**, Susca F., Lonoce A., Gentile M., Resta N., Brescia G., Guanti G. "Genetic and biomarker studies in HNPCC". Workshop on Hereditary Non-Polyposis Cancer GENETICS OF HNPCC Abstracts,29 (1992)
12. **Stella A.**,Lonoce A.,Mareni C.,Resta N.,Susca F.,Gentile M.,Brescia G.,Montera M.P.,Origone P.,Guanti G. "Familial Adenomatous Polyposis:analysis of linkage and search of APC gene mutations in italian families". Workshop on Hereditary Non-Polyposis Cancer GENETICS OF HNPCC Abstracts,44 (1992)
13. **Stella A.**,Gentile M.,Resta N.,Lonoce A.,Brescia G.,Susca F.,Guanti G.:" New DNA markers in hereditary colon cancer". in Carcinogenesis as process D.Kanduc,P.Pani eds.,41-46 (1992)
14. **Stella A.**,Resta N.,Montero M.P.,Gentile M.,Susca F.,Brescia G.,Marchesi C., Mareni C.,Guanti G. "Linkage analysis of here ditary polyposis in italian families" in APC Mutations and linkage for presymptomatic diagnosis of familial adenomatous polyposis . P. Meera Khan and J. Mohr eds.,33 (1993)
15. Resta N.,**Stella A.**,Montero M.P.,Gentile M.,Susca F.,Brescia G.,Marchesi C.,Mareni C.,Guanti G. "Analysis of APC gene mutations in italian FAP families".in APC mutations and linkage for

**CURRICULUM**  
**Dott. Alessandro Stella**  
**Matr. 606705**

- presymptomatic diagnosis of familial adenomatous polyposis. P.Meera Khan and J.Mohr eds.,34 (1993)
16. **Stella A.**,Mareni C.,Resta N., Montera M.P.,Marchese C.,Susca F.,Gentile M.,Cariola F.,Polizzi A.,Guanti G.."Analysis of APC (Adenomatous Polyposis Coli) gene in italian FAP families:description of four novel mutations". EACR XIII Abstract book pag.97 (1994)
  17. Marchese C.A., Bertolino F., Ceccopieri B., Vanzetti M., Locatelli L., Scaglione D., Montera M., Pilia S., Romio L., Resta N., **Stella A.**, Guanti G., Mareni C."Ocular fundus lesions and localization of adenomatous polyposis coli (APC) gene mutations in patients with familial adenomatous polyposis (FAP)" in Genetics of FAP and HNPCC 5th Workshop P.Meera Khan & Jan Mohr eds. pag.28 (1994)
  18. Montera M., **Stella A.**, Resta N., Marchese C.A., Susca F., Gentile M., Romio L., Pilia S., Guanti G., Mareni C."Novel mutations in the APC gene in FAP patients" in Genetics of FAP and HNPCC 5th Workshop P.Meera Khan & Jan Mohr eds. pag.33 (1994)
  19. **Stella A.**, Resta N., Montera M., Marchese C.A., Susca F., Gentile M., Romio L., Pilia S., Mareni C., Guanti G.."Searching for alfa-catenin gene mutations in FAP patients" in Genetics of FAP and HNPCC 5th Workshop P.Meera Khan & Jan Mohr eds. pag.46 (1994)
  20. **Stella A.**, Mareni C., Resta N., Montera M.P., Marchese C., Susca F., Gentile M., Guanti G. "Four novel germline mutations at the APC locus" Journal of Tumor Marker Oncology. 9:2 67 (1994)
  21. Resta N., **Stella A.**, Montera M., Marchese C., Susca F., Gentile M., Cariola F., Polizzi A., Mareni C.."Genetic analysis of APC linked and APC unlinked hereditary polyposis". Cancer Genetics and Tumor Suppressor Genes Abstract book pag 124 (1995)
  22. Gentile M., Di Carlo A., Susca F., **Stella A.**, Resta N., Gambotto A., Caruso M.L., Francavilla A., Vajro P., Guanti G. "Congenital hepatic fibrosis associated with other malformations in two brothers". Gut Supplement n.2 vol 37 A228 (1995)
  23. **Stella A.**, Montera M., Resta N., Marchese C., Susca F., Romio L., Gentile M., Prete F., Gambotto A., Polizzi A., Mareni C., Guanti G. "Presymptomatic detection of APC gene mutations in Familial Adenomatous Polyposis". Gut Supplement n.2 vol.37 A229 (1995)
  24. Resta N., **Stella A.**, Polizzi A., Cariola F., Susca F., Tibiletti MG., Gentile M., Montera M., Mareni C., Guanti G. APC mutations associated with attenuated familial adenomatous polyposis. Medizinische Genetik Supplement 9 n°2:91-92 (1997)
  25. Gentile M., Resta N., Susca F., Buonadonna L., Stella A., Polizzi A., Di Carlo A., Bukvic N., Fanizza G., Guanti G. Molecular and FISH studies in patients with structural abnormalities of the Y chromosome. Medizinische Genetik Supplement 9 n°2:153 (1997)
  26. Vietmeier B.N., **Stella A.**, Liu B., Getzenberg R.H. Characterization of the rat prostate cancer nuclear matrix protein. Proceedings of the American Association for Cancer Research 235 (1999)
  27. Resta N., Simone C., Cariola F., Civitelli S., **Stella A.**, Caruso M.L., Montera M., Gentile M., Leo S., Mareni C., Guanti G. Prognostic value of 18q allelic loss and microsatellite instability in colorectal cancer . Proceedings of the American Association for Cancer Research 138 (1999)
  28. **Stella A.**,Lipkin SM.,Agarwala R.,Schäffer A.A.,Wang V.,Fang Q.,Ishikawa S.,Smyrk T.,Watson P.,Rubinstein WS., Finkelstein S.,Lynch H.T.,Liu B..HNPCC Susceptibility Caused by MLH1 Exon Skipping Without an Identifiable Germline Mutation. 12th ICG-HNPCC meeting Abstract Book, 43 (2000)
  29. **Stella A.**, Fang Q., Smyrk T., Lynch H. T., Resta N., Guanti G., Liu B. Molecular Mechanism of Mutation in Hereditary Non Polyposis Colorectal Cancer Colon. 12th ICG-HNPCC meeting Abstract Book, 100 (2000).
  30. **Stella A.**, Resta N., Lipkin S. M., Lynch H. T., Watson P., Wang Q., Susca F., Miccolis I., Liu B., Guanti G. Functional analysis of pathogenic exon skipping in MLH1 gene unmask phenocopies in HNPCC. European Journal of Human Genetics Vol.9 Supplement 1: 81-82 (2001)
  31. Resta N., **Stella A.**, Susca F., Di Giacomo M., Genuardi M., Lattanzi W., Simone C., Rossini F. P., Guanti G. STK11/LKB1 gene; identification of alternative transcripts and new germline mutations. European Journal of Human Genetics Vol.9 Supplement 1: 107 (2001)

**CURRICULUM**  
**Dott. Alessandro Stella**  
**Matr. 606705**

32. **Stella A.**, Resta N., Miccolis I., Quagliarella A., Di Giacomo M.C., Guanti G. Screening for NF-1 mutations in a set of italian patients and mismatch repair deficient tumors and cell lines. 10<sup>th</sup> European Neurofibromatosis Meeting. Abstract book, 61 (2003)
33. **Stella A.** Do missense mutations in the hMLH1 and hMSH2 gene colocalize with ese? ICGEB-ESF Workshop "The pathology of pre-mRNA splicing: Diagnostic and mechanistic aspects" (2004)
34. **Stella A.**, Lastella P, Bozzao C., Resta N., Barana D, Oliani C, Tibiletti MG, Viel A, Natale C, Piepoli A, Marra G, Guanti G. MSH2 deletions and anticipation effects in HNPCC. European Human Genetics Conference. Abstract P0561 (2007)
35. N. Resta, P. A. Marignani, K. D. Scott, R. Bagnulo, D. Cannone, **A. Stella**, G. Guanti, C. Simone. Novel splice isoforms of STRAD $\alpha$  differentially affect LKB1 activity, complex assembly and subcellular localization. European Human Genetics Conference. Abstract P0619 (2007)
36. **Stella A.**, Bozzao C., Lastella P., Ponz de Leon M., Pedroni M., Di Gregorio C., D'Ovidio F., Resta N., Prete F., Guanti G. Analysis of telomere dynamics in peripheral blood cells from Lynch syndrome patients. Human Genome Meeting 2011, Dubai Abstract L61 pag.96 (2011)
37. **Stella A.**, Gaspar C, Loconte D, Kremer A, Purdom E, Fodde r. Global analysis of beta-catenin dependent alternative transcriptome profile in colorectal cancer cell lines. RNA 2011 Kyoto Japan. Abstract P688 (2011)

**COMUNICAZIONI A CONGRESSI NAZIONALI**

1. Massari S.,Porsia R.,Cristofaro G.,Giorgio I.,Locritani D.,Lombardo M., **Stella A.** , Susca F.,Guanti G.. "Cancro ereditario del colon : studio di alcuni aspetti immunologici".Atti AGI, XXXIII,211-212 (1987)
2. Massari S.,Porsia R.,Cristofaro G.,Giorgio I.,Locritani D.,Lombardo M.,**Stella A.**,Susca F.,Guanti G.. "Studio di marcatori biologici nella Cancer Family Syndrome: valutazione quantitativa delle cellule Natural Killer". In Patologia genetica ad esordio tardivo Monduzzi ed.,349-353 (1987)
3. Susca F.,**Stella A.**,Caruso M.L.,Giorgio I.,Guanti G.. "Human colon cancer: cytogenetic studies in primary tumors and cell lines".Atti AGI, XXXIV,307-308 (1988)
4. **Stella A.**,Locritani D.,Cristofaro G.,Caruso M.L.,D'Aiuto L.,Giorgio I.,Lombardo M.,Massari S.,Porsia R.,Susca F.,Guanti G.. "Cancer Family Syndrome: studio dei polimorfismi del DNA del cromosoma 5". Atti 3° Congresso FISME,119 (1988)
5. **Stella A.**,Susca F.,Caruso M.L.,Giorgio I.,Guanti G.. "Colon cancer gene(s) on chromosome 5: molecular marker studies in primary tumors and cell lines". Atti AGI, XXXIV,303 (1988)
6. Guanti G.,**Stella A.**,Caruso M.L.,Susca F.,D'Aiuto L.,Tauro A.V.Giorgio I.. "Analisi di alterazioni molecolari di adenocarcinomi del colon-retto". Tumori,75:139 (1989)
7. Mareni C.,**Stella A.**,Susca F.,Origone P.,Caruso M.L.,Bertario L.,Ponz de Leon M.,Giorgio I.,Ajmar F.,Guanti G.. "L'uso di marcatori polimorfi (RFLP) del cromosoma 5 per l'identificazione preclinica di soggetti con poliposi familiare adenomatosa (FAP)". Tumori,75:139 (1989)
8. Susca F.,Cristofaro G.,Giorgio I.,Locritani D.,Lombardo M.,Massari S.,Nuzzo F.,Porsia R.,Stefanini M.,**Stella A.**,Guanti G.. "Cancer Family Syndrome: Report on a genetic studies in a family". in Molecular aspects of human diseases Gorrod,Albano,Papa eds.,167-170 (1989)
9. **Stella A.**,Mareni C.,Susca F.,Origone P.,Ponz de Leon M.,D'Aiuto L.,Ajmar F.,Guanti G.. "Gene mapping studies in familial adenomatous polyposis (FAP) ".Atti AGI, XXV,357-358 (1989)
10. **Stella A.**,Susca F.,Caruso M.L.,Giorgio I.,D'Aiuto L.,Palasciano N.,Guanti G.. "Allelotypes in colorectal cancer".Atti AGI, XXXV,355-356 (1989)
11. **Stella A.**,Mareni C.,Susca F.,Ponz de Leon M.,Origone P.,Caruso M.L.,D'Aiuto L.,Lonoce A.,Misciagna G.,Leoci C.,Centonze S.,Miccolis P.,Giorgio I.,Ajmar F.,Guanti G.. "Poliposi adenomatosa familiare (FAP):vantaggi diagnostici dell'uso di marcatori molecolari".Folia Oncologica XIII:70 (1990)
12. **Stella A.**,Caruso M.L.,Susca F.,Palasciano N.,D'Aiuto L.,Lonoce A.,Giorgio I.,Guanti G.. "Alterazioni molecolari nel cancro del colon: ricerca di un significato clinico".Folia Oncologica XIII:71 (1991)
13. **Stella A.**, Susca F.,Giovannucci Uzielli M.L.,Albarani V.,Bussani C.,Failli M.,Guanti G.. " Genotype-phenotype correlations: molecular studies using Y-specific probes". Atti AGI, XXXVI,181-182 (1990)
14. **Stella A.**,Susca F.,Giovannucci Uzielli M.L.,Susca F.,Ventruto V.,Perrone L.,Montacuti V.,Gentile M.,Guanti G.. " Genotype-phenotype correlations: molecular studies using Y-specific probes". in DNA analysis of genetic diseases: state-of-the-art in Italy.Vol.6,81-85 Camaschella,Furbetta,Merlin,Pirastu eds. (1991)
15. Guanti G.,Resta N.,Susca F.,Lonoce A.,**Stella A.**,Gentile M.,Archidiacono N.,Rocchi M.. "Fluorescent in situ hybridization (FISH) a useful tool in cytogenetics and gene mapping".Atti AGI, XXXVII,137 (1991)
16. **Stella A.**,Lonoce A.,Susca F.,Gentile M.,Resta N.,Brescia G.,Guanti G.. " Poliposi familiare del colon (FAP): identificazione dei portatori delle mutazioni mediante uso di polimorfismi evidenziabili con SSCP e PAGE". in Attuali metodi di analisi genetica molecolare.Incontri Genenco.53,54 (1992)

**CURRICULUM**  
**Dott. Alessandro Stella**  
**Matr. 606705**

17. **Stella A.**, Resta N., Lonoce A., Brescia G., Susca F., Gentile M., Guanti G. "Poliposi Familiare del Colon (FAP): identificazione dei portatori della mutazione mediante uso di polimorfismi evidenziabili con SSCP e PAGE su DNA amplificato". Convegno CIB Atti,19 (1992)
18. Resta N., Susca F., **Stella A.**, Gentile M., Brescia G., Lonoce A., Guanti G. " Poliposi adenomatosa familiare: identificazione dei portatori della mutazione mediante PCR". in Oligonucleotidi sintetici in diagnostica molecolare R.Gambari,C.Nastruzzi e R.Piva eds.,43-47 (1992)
19. **Stella A.**, Gentile M., Lonoce A., Resta N., Susca F., Brescia G., Guanti G. " Cancro coloretale ereditario non poliposico (HNPCC): esclusione di associazione con i loci APC,p53 e DCC". in Oligonucleotidi sintetici in diagnostica molecolare R.Gambari,C.Nastruzzi e R.Piva eds.,49-53 (1992)
20. Guanti G., Brescia G., Gentile M., Lonoce A., Resta N., **Stella A.**, Susca F. " Diagnosi di portatore di poliposi adenomatosa familiare (FAP) in fase presintomatica mediante amplificazione del DNA (PCR)". SIBioC'92 Abstracts,74 (1992)
21. Resta N., **Stella A.**, Mareni C., Lonoce A., Gentile M., Susca F., Brescia G., Montera M.P., Guanti G. " Mutazioni del gene APC (Adenomatous Polyposis Coli): quale strategia adottare per individuarne i portatori? ". Atti SIBBM,259-260 (1992)
22. Resta N., **Stella A.**, Mareni C., Susca F., Brescia G., Gentile M., Lonoce A., Montera M.P., Origone P., Guanti G. " Familial adenomatous polyposis: linkage studies and analysis of APC gene mutations in italian families". Atti AGI, XXXVIII,279 (1992)
23. Gentile M., Susca F., Resta N., **Stella A.**, Brescia G., Cascone A., Rocchi M., Guanti G. " Infertilità associata alla presenza di due marcatori bisatellitati soprannumerari". Pathologica 85,82 (1992)
24. **Stella A.**, Mareni C., Resta N., Lonoce A., Montera M.P., Susca F., Gentile M., Brescia G., Guanti G. " Mutazioni del gene APC nella poliposi familiare del colon". Pathologica 85,168 (1992)
25. Resta N., Brescia G., Gentile M., **Stella A.**, Susca F., Guanti G. " SSCP orizzontale: una procedura sensibile,rapida e non radioattiva". in Analisi del DNA 1993 P.Gasparini,L.Zelante eds.,35 (1993)
26. Resta N., Gentile M., **Stella A.**, Susca F., Guanti G. "Vantaggi dell'uso di polimorfismi del DNA nella diagnosi preclinica della poliposi familiare del colon".VI Congresso Internazionale ECBA Il ruolo della biologia nella diagnostica del 2000.Atti pagg.313-317 (1993)
27. Giovannucci Uzielli M.L., Guanti G., **Stella A.**, Bussani C., Guarducci S., Lapi E., Abruzzese M., Failli M. "Riarrangiamenti del cromosoma Y nel maschio:identificazione e caratterizzazione citogenetica e molecolare".Pathologica 85 Suppl. 58 (1993)
28. Resta N., **Stella A.**, Susca F., Mareni C., Gentile M., Montera M.P., Guanti G. Una forma attenuata di poliposi familiare del colon non è legata a mutazioni del gene FAP". Pathologica 85 Suppl. 174-175 (1993)
29. **Stella A.**, Resta N., Polizzi A., Gentile M., Susca F., Cariola F., Guanti G. "Nuove metodologie diagnostiche nell'identificazione del gene APC".VII Congresso Internazionale ECBA/Ordine Nazionale dei Biologi Abstracts (1994)
30. Resta N., **Stella A.**, Montera M., Susca F., Gentile M., Polizzi A., Cariola F., Marchese C., Mareni C., Guanti G. "Approcci metodologici diversi per la individuazione di mutazioni nel gene APC". Atti Convegno Congiunto ABCD-AGI-SIBBM-SIMGBM pag.505 (1994)
31. Gentile M., Susca F., Bukvic N., Resta N., **Stella A.**, Ianniruberto A., Guanti G. "Analisi di alterazioni strutturali del cromosoma Y mediante ibridazione in situ fluorescente (FISH). Atti IX Congresso Nazionale FISME pag.153 (1994)
32. Guanti G., Resta N., Susca F., Gentile M., **Stella A.**, Polizzi A., Cariola F. "Prevenzione del cancro ereditario del colon" Atti VIII Simposio Nazionale della Società Italiana di Endoscopia Digestiva pag.41-46 (1994)
33. Guanti G., **Stella A.**, Mareni C., Resta N., Susca F., Montera M., Gentile M., Polizzi A. "Analisi di linkage nelle neoplasie coloretali ereditarie". Atti Congresso Nazionale Malattie Digestive pagg.261-267 (1994)
34. Montera M., **Stella A.**, Romio L., Resta N., Susca F., Gentile M., Marchese C., Guanti G., Mareni C. "Ricerca di mutazioni nel gene APC (Adenomatous Polyposis Coli) con SSCP (Single Strand

**CURRICULUM**  
**Dott. Alessandro Stella**  
**Matr. 606705**

- Conformation Polymorphism) e PTT (Protein Truncation Test). in *Analisi del DNA 1995 Abstract book* pag.38 (1995)
35. Resta N., Montera M.P., **Stella A.**, Susca F., Gentile M., Marchese C., Polizzi A., Tibiletti M.G., Cornaggia M., Tenconi R., Marenì C., Guanti G.. “Diagnosi presintomatica di mutazioni del gene APC in pazienti affetti da poliposi adenomatosa familiare (FAP)”. *Atti X Congresso Nazionale FISME*, pag.55 (1995)
  36. **Stella A.**, Resta N., Polizzi A., Susca F., Gentile M., Gambotto A., Cariola F., Fiorente P., Guanti G.. “Analisi di linkage in due famiglie con una forma attenuata di poliposi familiare”. *Atti X Congresso Nazionale FISME*, pag.255 (1995)
  37. Susca F., Gentile M., Buonadonna L., Resta N., **Stella A.**, Gambotto A., Polizzi A., Sala C., Toniolo D., Ventruto V., Guanti G.. “Analisi fine di una traslocazione Xp/Yq”. *Atti X Congresso Nazionale FISME*, pag.257 (1995)
  38. Bianco R., Murolo N., Moramarco G., **Stella A.**, Ciampi M.S.. “Polarità nell’operone dell’istidina di Salmonella: sequenza del DNA di mutazioni che eliminano la polarità e caratterizzazione genetica di nuovi mutanti”. *Atti Convegno Congiunto AGI-SIBBM-ABCD-SIMMGBM*, pag.140 (1995)
  39. Gentile M., Di Carlo A., Susca F., **Stella A.**, Resta N., Gambotto A., Caruso M.L., Francavilla A., Vajro P., Guanti G.. “Congenital hepatic fibrosis associated with other malformations in two brothers”. *Italian Journal of Gastroenterology* 27 Suppl.1: 123 (1995)
  40. Resta N., **Stella A.**, Marchese C., Montera M., Gentile M., Susca F., Romio L., Prete F., Gambotto A., Polizzi A., Marenì C., Guanti G.. “Identification of APC gene mutations in familial adenomatous polyposis. The value of presymptomatic screening”. *Italian Journal of Gastroenterology* 27 Suppl.1: 216 (1995)
  41. **Stella A.**, Resta N., Polizzi A., Gentile M., Cariola F., Susca F., Guanti G.. “Linkage analysis in two families with an attenuated form of polyposis”. *Italian Journal of Gastroenterology* 27 Suppl.1: 234 (1995)
  42. **Stella A.**, Resta N., Polizzi A., Varesco L., Heohuaine A., Bertario L., Sala P., Tibiletti M.G., Izzo P., Scarano M.I., Marenì C., Montera M., Romio L., Marchese C., Pannarale O., Prete F., Cariola F., Fiorente P., Gentile M., Guanti G. *Analisi degli aplotipi intragenici al locus APC in pazienti affetti da poliposi adenomatosa familiare e nella popolazione italiana. Atti XI Congresso Nazionale FISME*, pag. 59(1996)
  43. Romio L., Montera M., Civitelli S., Marchese C., **Stella A.**, Civitelli B., Resta N., Pacchiarotti M.C., Donadini A., Penco S., Guanti G., Marenì C. *Frequenza di mutazioni germinali dei geni MMR in carcinomi coloretali giovanili Atti XI Congresso Nazionale FISME*, pag.275 (1996)
  44. **Stella A.**, Fang Q., Resta N., Gentile M., Marenì C., Susca F., Guanti G., Liu B. *Screening for mutation in mismatch repair genes in italian families with hereditary non polyposis colorectal cancer. Gene Targets for cancer treatment Capri, Settembre 1997 Abstract book*
  45. **Stella A.**, Resta N., Susca F., Lynch HT., Watson P., Wang Q., Liu B., Ishikawa S., Guanti G. *Diagnosi molecolare di HNPCC, analisi funzionale di mutazioni e fenocopie. Atti 3° Congresso Nazionale SIGU*, pag.65 (2000)
  46. Resta N., **Stella A.**, Susca F., Di Giacomo M., Rossigni F.P., Piepoli A., Genuardi M., Grammatico P., Guanti G. *Mutazioni germinali del gene LKB1/STK11 nella sindrome di Peutz-Jeghers ed evidenza di trascritti alternativi. Atti 3° Congresso Nazionale SIGU*, pag.63 (2000)
  47. Montera M., Piaggio F., Marchese C., Resta N., **Stella A.**, Pozzi S., Gismondi V., Varesco L., Guanti G., Marenì C. *Una mutazione silente nell’esone 14 del gene APC induce sbilanciamento nello splicing alternativo in una famiglia FAP. Atti 3° Congresso Nazionale SIGU*, pag.61 (2000)
  48. **Stella A.**, Resta N., Miccolis I., Quagliarella A., Lattanzi W., Di Giacomo MC, Guanti G. *“Screening for NF-1 mutations in mismatch repair deficient tumors and cell lines. Atti 5° congresso Nazionale S.I.G.U. pag.269 (2002)*

**CURRICULUM**  
**Dott. Alessandro Stella**  
**Matr. 606705**

49. Resta N., **Stella A.**, Alessi D., Boudeau J., Guanti G. Impaired function of novel LKB1/STK11 mutants found in Peutz-jeghers syndrome. Atti 5° congresso Nazionale S.I.G.U. pag.281 (2002)
50. Montera M., Resta N., Torrini M., Marchese C., Gismondi V., Varesco L., Mareni C., **Stella A.**, Guanti G. Analisi funzionale di una mutazione nel branching site dell'introne 6 del gene APC in una famiglia FAP. Atti 1° Congresso Nazionale A.I.F.E.G. pag.38 (2002)
51. Boudeau J., Kieloch A., Alessi DR, **Stella A.**, Guanti G., Resta N. Analisi funzionale di mutazioni nel gene STK11 in pazienti con sindrome di Peutz-Jeghers. Atti 1° Congresso Nazionale A.I.F.E.G. pag.79 (2002)
52. **Stella A.**, Resta N., Gentile M., Fiorente P., Miccolis I., Guanti G. Valutazione di frequenze genotipiche in polimorfismi del gene MLH1 in tumori coloretali. Analisi Atti 1° Congresso Nazionale A.I.F.E.G. pag.80 (2002)
53. Lastella P., Lenato G.M., Resta N., **Stella A.**, Di Giacomo M.C., Sabbà C., Guanti G. Teleangectasia emorragica ereditaria (HHT): nuove mutazioni e correlazioni genotipo-fenotipo. Atti 6° Congresso nazionale SIGU pag. 43 (2003)
54. **Stella A.**, Lastella P., Resta N., Miccolis I., Quagliarella A., Guanti G. Identificazione di elementi di regolazione dello splicing nell'esone 12 di hMLH1 mediante mutagenesi sito-diretta e saggio funzionale. Atti 6° Congresso nazionale SIGU pag. 120 (2003)
55. Resta N., Hastings M., **Stella A.**, Quagliarella A., Krainer A., Guanti G. Effetti possibili e reali sullo splicing di una mutazione nelle giunzioni non canoniche (AT-AC) dell'introne 2 del gene LKB1. Atti 6° Congresso nazionale SIGU pag. 133 (2003)
56. Susca F.C., Resta N., Bukvic N., Di Giacomo M.C., **Stella A.**, Guanti G. Sindrome di Roberts: analisi real time di geni coinvolti nella coesione cromatidica. Atti 6° Congresso nazionale SIGU pag. 493 (2003)
57. **Stella A.**, Surdo N., Resta N., Di Giacomo M., Spinelli F., Bagnulo R., Quagliarella A., Guanti G. Ricerca di mutazioni nel gene NF1 in un gruppo di pazienti pugliesi: primi risultati. Atti 7° Congresso nazionale SIGU pag. 540 (2004)
58. Resta N., Hastings M., **Stella A.**, Krainer A., Quagliarella A., Bagnulo R., Guanti G. An unusual splicing defect highlighting the mode of recognition and mechanism of splicing of U12-dependent introns. Atti 7° Congresso nazionale SIGU pag. 334 (2004)
59. **Stella A.**, Lastella P., Resta N., Surdo N., Lenato GM., Guanti G. Associazione di mutazioni missenso in hMLH1 e hMSH2 con enhancer di splicing (ESE): analisi computazionale e funzionale. Atti 7° Congresso nazionale SIGU pag. 305 (2004)
60. **Stella A.**, Lastella P., Surdo N., Resta N., Di Giacomo M., Susca F., Lenato GM., Guanti G. Mutazioni missenso in sequenze ESE alterano lo splicing dipendentemente dal contesto esonico e dal tipo cellulare. Atti 4° Congresso Nazionale A.I.F.E.G. (2005)
61. Resta N., Susca F.C., Di Giacomo M., **Stella A.**, Bagnulo R., Bukvic N., Guanti G. La mutazione frameshift 745-746 delGT del gene ESCO2 e' responsabile di una forma letale in epoca prenatale di sindrome di Roberts. Atti 8° Congresso Nazionale SIGU pag. 33 (2005)
62. Bukvic N., Susca F.C., Fanelli M., Ballini A., Lovreglio P., Bagnulo R., Quagliarella A., Lastella P., Resta N., Di Giacomo M.C., Lattanzi W., **Stella A.**, Soleo L., Guanti G. Esiste un'influenza dei polimorfismi dell'enzima epossidrolasi microsomiale (mEH) sui marcatori citogenetica di danno genotossico? Atti 8° Congresso Nazionale SIGU pag. 563 (2005)
63. Lastella P., Surdo N., Resta N., Giardina C., **Stella A.**, Guanti G. Identificazione di tre nuove mutazioni e di una putativa mutazione founder nei geni MLH1 e MSH2 in famiglie HNPCC pugliesi. Atti VI° congresso Nazionale AIFEG (2007)

**CURRICULUM**  
**Dott. Alessandro Stella**  
**Matr. 606705**

64. Lastella P., Forte G., Surdo N.C., Resta N., Guanti G., Stella A. Identificazione in due famiglie pugliesi di una possibile founder mutation con probabile effetto dominante negativo. Atti VIII congresso AIFEG (2009)
65. Stella A., Lastella P., Loconte D., Gaspar C., Kremer A., Fodde R. Analisi globale del trascritto soma alternativo beta-catenina dipendente in linee cellulari del cancro del colon. Atti XIII Congresso nazionale SIGU pag.22 (2010)
66. Bozzao C., Varvara D., P. Lastella P., G. Forte G., A. Stella A., Resta N. Risultati dell'analisi mutazionale del gene k-ras in 105 pazienti con cancro coloretale: implicazioni per la terapia nei casi discordanti. Congresso nazionale SIGU pag.22 (2010)
67. Bozzao C., Lastella P., Ponz de Leon M., Pedroni M., Di Gregorio C., D'Ovidio F. D., Resta N., Prete F., Guanti G., Stella A. Variazione della lunghezza telomerica in pazienti con sindrome di Lynch. Congresso nazionale SIGU pag.22 (2010)
68. Stella A., Lastella P., Loconte D., Gaspar C., Kremer A., Fodde R. Analisi globale ed identificazione di eventi di splicing beta-catenina dipendenti in linee cellulari del cancro del colon. Atti I Congresso nazionale TUMORI EREDITARI: dalla biologia al trattamento (2010)
69. Bozzao C., Lastella P., Ponz de Leon M., Pedroni M., Di Gregorio C., D'Ovidio F. D., Resta N., Prete F., Guanti G., Stella A. Differente correlazione della lunghezza telomerica con l'età in portatori di mutazione nei geni MSH2 e MLH1. Atti I Congresso nazionale TUMORI EREDITARI: dalla biologia al trattamento (2010)
70. Lastella P., Patruno M., Forte G., Monatanaro A., Di Gregorio C., Sabbà C., Suppressa P., Piepoli A., Panza A., Andriulli A., Resta N., Stella A. Selezione e sorveglianza di 19 famiglie affette da sindrome di Lynch: esperienza nel Sud italia. Atti I Congresso nazionale TUMORI EREDITARI: dalla biologia al trattamento (2010)
- 71.

**CURRICULUM**  
**Dott. Alessandro Stella**  
**Matr. 606705**

**CAPITOLI DI LIBRI**

Susca F., Cristofaro G., Giorgio I., Locritani D., Lombardo M., Massari S., Nuzzo F., Porsia R., Stefanini M., **Stella A.** and Guanti G. "Cancer Family Syndrome: Report on genetic studies in a family". *in* Gorrod JW, Albano O., Papa S. (eds) Molecular aspects of human disease Vol.1 pagg.167-170 (1989)

Guanti G., **Stella A.** "Genetic alterations in lung cancer" *in*: F.Carpagnano, M.De Lena (eds.), Recent advances in lung cancer , pagg. 7-16 (1995)

Surdo NC, Lastella P, **Stella A.** "Alternative splicing in colorectal cancer" *in*: J. Venables (ed) Alternative splicing in cancer, (2006)

**CURRICULUM**  
**Dott. Alessandro Stella**  
**Matr. 606705**

**CURRICULUM VITAE/ ALLEGATO1**

**CENNI BIOGRAFICI**

Alessandro Stella è nato a Milano il 28 Febbraio 1962.

Ha conseguito il diploma di maturità classica presso il liceo "P.Colletta" di Avellino con voto 58/60.

Ha compiuto tutti gli studi universitari nella Facoltà di Scienze MM.FF.NN. dell'Università di Napoli dove ha frequentato come allievo interno, dall'anno accademico 1983-84 all'anno accademico 1985-86, l'Istituto Internazionale di Genetica e Biofisica (I.I.G.B.) del C.N.R (Napoli).

Ha conseguito la laurea in Scienze Biologiche il 22 Luglio 1986 con voto 110/110 e lode, discutendo con la Prof. Maria Furia (relatore) ed il Dr. Paolo Bazzicalupo (corelatore) la tesi sperimentale in Genetica "Approcci alla biologia molecolare della beta-glucuronidasi nel nematode *Caenorhabditis elegans*".

Ha svolto il tirocinio pratico post-lauream dal 15 Settembre 1986 al 15 Settembre 1987 nel laboratorio di Genetica Umana, diretto dalla Prof. Ginevra Guanti, dell'Istituto di Genetica dell'Università di Bari.

Nel Gennaio 1987, a seguito di concorso vinto con voto 60/60 è stato ammesso al corso di dottorato in "Biologia della Riproduzione Umana ed Animale" 3° ciclo (coordinatore Prof. Paolo Minoia)

Ha conseguito l'abilitazione all'esercizio della professione di Biologo nella IIa sessione dell'Esame di Stato per l'anno 1987 con voto 150/150.

Ha conseguito il titolo di Dottore di Ricerca in Biologia della Riproduzione Umana ed Animale il 13 Luglio 1990 discutendo a Roma con i Proff. Angelo Gimbo, Aurelio Marusi e Michele Mastronardi la tesi di dottorato dal titolo "Cromosoma Y e differenziamento sessuale: studi citogenetici e molecolari".

Nel Dicembre 1989 è risultato vincitore, a seguito di concorso, di una borsa di studio A.I.R.C., rinnovatagli negli anni 1990 e 1991.

Da Marzo fino a Maggio 1990 ha trascorso un periodo di perfezionamento presso il Galton Laboratory, Department of Genetics and Biometry, University College London, diretto dalla Prof. E.B. Robson, per l'apprendimento sotto la guida di J. Attwood, dell'uso di programmi di calcolo statistico concernenti l'associazione genica con particolare modo riguardo al programma LINKAGE.

Dall'1 Luglio 1991 al 15 Dicembre 1993 è stato titolare di un contratto di collaborazione scientifica con l'IRCCS "S. De Bellis".

Nel Gennaio del 1995 è risultato vincitore di concorso come docente presso il Consorzio di Addestramento e Ricerca Scientifica Oncologica (C.A.R.S.O.)

Dal 21 Ottobre 1994 al 14 Giugno 1995 biologo collaboratore incaricato presso il Laboratorio di Genetica dell'IRCCS "S. De Bellis".

Dal 18 Agosto 1995 al 3 Giugno 1996 titolare di contratto di ricerca su P.F. del Ministero della Sanità "Identificazione di mutazioni responsabili di poliposi familiare"

Da Giugno 1996 a Giugno 1999 postdoc scientist presso il Dept. of Molecular Genetics & Biochemistry dell'Università di Pittsburgh essendo risultato vincitore di una borsa per perfezionamento all'estero "Luisa Santunione" della FIRC e successivamente vincitore di una borsa per perfezionamento presso istituzioni estere del CNR.

Nel Novembre del 1998 consegue il titolo di Specialista in Genetica Medica con voto 70/70 e lode discutendo una tesi dal titolo "Eterogeneità genetica e diagnosi molecolare di HNPCC"

Dal 1° Novembre 1999 è ricercatore in Genetica Medica (raggruppamento MED03) presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università di Bari.

E' stato componente della Commissione Permanente per la Ricerca della Facoltà di Medicina dell'Università di Bari dal Novembre 2001 al Novembre 2006.

**CURRICULUM**  
**Dott. Alessandro Stella**  
**Matr. 606705**

**CURRICULUM VITAE/ALLEGATO 2**

**ATTIVITA' SCIENTIFICA\***

Alessandro Stella ha iniziato la sua attività di ricerca scientifica nell'I.I.G.B. a Napoli sotto la guida di Paolo Bazzicalupo. Nei due anni ivi trascorsi si è dedicato allo studio del nematode *Caenorhabditis elegans* ed in particolar modo dei seguenti argomenti:

1. Isolamento e caratterizzazione di mutanti beta-glucuronidasi deficienti dopo mutagenesi
2. Regolazione dell'enzima beta-glucuronidasi nei diversi stadi di sviluppo del nematode
3. Identificazione del gene codificante la beta-glucuronidasi mediante incroci tra ceppi ad alto numero di copie dell'elemento trasponibile Tc1 ed elementi a basso numero di copie dello stesso (tecnica del tagging)

Dal Novembre 1986 ha continuato la sua attività scientifica nel laboratorio di Genetica Umana della Prof.ssa Guanti. Ha quindi indirizzato i suoi studi sui tumori ereditari e sul differenziamento sessuale occupandosi delle seguenti problematiche:

1. Identificazione e localizzazione del gene responsabile della CFS (Cancer Family Syndrome) e ricerca di marcatori biologici della stessa
2. Identificazione di marcatori altamente polimorfi (e perciò informativi) e strettamente associati al locus FAP (responsabile della trasmissione con eredità autosomica dominante di una forma di tumore del colon nota come Poliposi Adenomatosa Familiare)
3. Ricerca e caratterizzazione di mutazioni nel gene APC (Adenomatous Polyposis Coli) in famiglie affette da poliposi familiare
4. Analisi e correlazione tra mutazioni e/o perdita di eterozigotità ai loci FAP (5q21), p53 (17p), DCC (18q), IGLC (22q) e, livello di recettori ormonali e gastrine in tumori sporadici del colon
5. Studio dei parametri immunologici (livello e attività delle cellule NK) in soggetti appartenenti a famiglie CFS
6. Identificazione e caratterizzazione a livello molecolare di soggetti portatori di anomalie del differenziamento sessuale

Dal Giugno 1996 come research associate presso il Department of Molecular Genetics & Biochemistry dell'Università di Pittsburgh nel laboratorio del Prof. Bo Liu ha lavorato alla messa a punto di una strategia per un'efficace identificazione delle mutazioni nei geni di riparo (MMR genes) responsabili di cancro ereditario del colon e nell'identificazione di geni coinvolti nel cancro ereditario della mammella.

Alessandro Stella ha collaborato attivamente con il Prof. Paolo Minoia titolare della cattedra di Clinica Ostetrica e Ginecologia Veterinaria e con l'I.R.C.C.S. "De Bellis" di Castellana Grotte.

Dal 2001 ha iniziato ad occuparsi dell'analisi di mutazioni in grado di alterare lo splicing. Nell'ambito di questo progetto ha iniziato dal 2002 una collaborazione con il prof. Adrian R. Krainer del Cold Spring Harbor Laboratory.

**CURRICULUM**  
**Dott. Alessandro Stella**  
**Matr. 606705**

Nei mesi di Febbraio, Marzo e Aprile del 2008 ha trascorso 3 mesi come fellow presso il Department of Experimental Pathology dell'Erasmus Medical Center di Rotterdam per la realizzazione del progetto collaborativo con il prof. Riccardo Fodde "Identification of splicing events regulated by beta-catenin in epithelial homeostasis and cancer". Questa collaborazione è proseguita da Marzo a Luglio 2009 per un'ulteriore permanenza presso l'Erasmus Medical Center di 5 mesi

**CURRICULUM VITAE/ ALLEGATO 3**

**PARTECIPAZIONI A CONGRESSI**

1. -XXXIII Convegno Nazionale dell'Associazione Italiana di Genetica, Padova, 5-7 Ottobre 1987
2. -International Conference on "Perspectives in Molecular Approaches to Human Diseases", Bari, 26-31 October, 1987
3. -XXXIV Convegno Nazionale dell'Associazione Italiana di Genetica, Perugia, 24-26 Ottobre 1988
4. -XXI European Society of Human Genetics Symposium, Groningen, The Netherlands, 11-13 May 1989
5. -2nd International Conference on Gastrointestinal Cancer, Jerusalem, Israel, 27 August-1 September 1989
6. -XXXV Convegno Nazionale dell'Associazione Italiana di Genetica, Verona, 16-18 Ottobre 1989
7. -XIII Congresso Nazionale della Società Italiana di Chirurgia Oncologica, Roma, 24-28 Ottobre 1989
8. -15th International Cancer Congress, Hamburg, Germany, 16-22 August 1990
9. -XXXVI Convegno Nazionale dell'Associazione Italiana di Genetica, Perugia, 22-26 Ottobre 1990
10. -5th International Symposium on Colorectal Cancer, Turin, 24-26 September 1991
11. -XI Biennial Meeting of the European Association for Cancer Research (EACR), Genoa, 3-6 November 1991
12. -Attuali metodi di analisi. Genetica Molecolare. Incontri Genenco, Verona, 14 Febbraio 1992
13. -3rd International Symposium on Reproductive Medicine, Malta, 13-15 April 1992
14. -Workshop "Genetics of HNPCC", Elsinore, Denmark, 15-17 May 1992 (30,31)
15. -Oligonucleotidi sintetici in diagnostica molecolare, Ferrara, 6-7 Ottobre 1992
16. -Analisi del DNA 1993. Incontri Polymed, Firenze, 26 Febbraio 1993
17. -EUROFAP Workshop, Leiden, The Netherlands, 21-23 May 1993
18. -VI Congresso Internazionale ECBA/Ordine Nazionale dei Biologi Il ruolo della biologia nella diagnostica del 2000 Riccione (FO) 23-26 Settembre 1993
19. -VIII Congresso Nazionale FISME, Sorrento, 7-10 Novembre 1993
20. -Joint meeting on Laboratory Medicine in Oncology, Naples, June 12-15, 1994
21. -VII Congresso Internazionale ECBA/Ordine Nazionale dei Biologi, Vieste (FG), 22-25 Settembre 1994
22. -IX Congresso Nazionale FISME, Spoleto (PG), 28 Settembre-1 Ottobre 1994
23. -III Congresso Nazionale SIMA, Viterbo, 10-13 Ottobre 1994
24. -Cancer Genetics and Tumor Suppressor Genes, Frederick, USA, 14-17 Giugno 1995
25. -4<sup>th</sup> United European Gastroenterology Week, Berlin, Germany, 17-21 September 1995
26. -X Congresso Nazionale FISME, Spoleto (PG), 20-23 Settembre 1995
27. -90th Annual Meeting of the American Association of Cancer Research, Philadelphia USA 14-19 Aprile 1999
28. -12<sup>th</sup> ICG-HNPCC Meeting Tiberias, Israel, 20-24 Settembre 2000
29. -3° Congresso Nazionale S.I.G.U. Orvieto 29 Novembre-1 Dicembre 2000
30. -10th International Congress of Human Genetics, Wien, Austria 15-19 Maggio 2001
31. -5° Congresso Nazionale S.I.G.U. Verona 24-27 Settembre 2002
32. -1° Congresso Nazionale A.I.F.E.G. Firenze 15-16 Novembre 2002\*
33. -10<sup>th</sup> European Neurofibromatosis Meeting Turku, Finland, 24-27 July 2003

**CURRICULUM**  
**Dott. Alessandro Stella**  
**Matr. 606705**

34. -6° Congresso Nazionale S.I.G.U. Verona 24-27 Settembre 2003
35. -7° Congresso Nazionale S.I.G.U. Pisa 13-15 Ottobre 2004
36. -3° Congresso Nazionale A.I.F.E.G. Napoli 11-12 Novembre 2004
37. -ICGEB-ESF Workshop "The pathology of pre-mRNA splicing: Diagnostic and mechanistic aspects". Trieste, 7-9 Aprile 2005
38. -4° Congresso Nazionale A.I.F.E.G. Pavia 10-11 Novembre 2005
39. -5° Congresso Nazionale A.I.F.E.G. Padova 11-12 Novembre 2006\*
40. -"Stem Cells and Cancer" Symposium Keystone Resort, Keystone CO USA 2-7 March 2007
41. -Human Genetics Conference, Nice, France, 16-19 June 2007
42. -6° Congresso Nazionale A.I.F.E.G. San Giovanni Rotondo (FG) 28-29 Novembre 2007\*
43. 7° Congresso Nazionale A.I.F.E.G. Roma
44. 8° Congresso nazionale A.I.F.E.G. Roma 29-30 Ottobre 2009
45. XIII Congresso nazionale S.I.G.U. Firenze 14-17 Ottobre 2010
46. 1° Congresso Nazionale TUMORI EREDITARI: dalla biologia molecolare al trattamento. Modena 18-19 Novembre 2010
47. Human Genome Meeting 2011. Dubai 14-17 March 2011
48. RNA 2011, Kyoto, Japan June 14-18 2011
49. XIV Congresso Nazionale S.I.G.U. Milano 13-16 Novembre 2011
50. Human Genome Meeting 2012, Sydney Australia 11-14 March 2012

- congresso con partecipazione come moderatore

Bari, 31 Ottobre 2014

Alessandro Stella