

**CURRICULUM FORMATIVO
DIDATTICO, SCIENTIFICO E PROFESSIONALE DEL CANDIDATO**

Dichiarazione sostitutiva di certificazioni

(Art. 46, D.P.R. 28 dicembre 2000 n. 445)

Dichiarazione sostitutiva dell'atto di notorietà

(da sottoscrivere davanti all'impiegato addetto o da presentare o spedire con la fotocopia di un documento di identità)

(Art. 47, D.P.R. 28 dicembre 2000 n. 445)

Estremi del bando di selezione	Area: 06 – Scienze Mediche – Settore concorsuale :06/G1 – Pediatria generale, specialistica e neuropsichiatria infantile – SSD: MED/38 – Titolo del progetto : Studio Chimerismo dopo trapianto in pazienti pediatrici Beta Talassemici Responsabile Scientifico: Paolo Moi – codice selezione: 53 D.R. n. 717 del 27/06/2019
Informazioni aggiornate al	10/01/2022
Nome e Cognome	Laura Manunza
Data di nascita	27/11/1980

Si raccomanda di indicare con precisione tutti gli elementi valutabili ai sensi del bando di selezione (aggiungere o togliere righe secondo necessità).

Esperienza professionale

Periodo	Ente	Principali attività e responsabilità
Dal 3/06/2008 al 2/12/2008	University of Wageningen (NL)	Wias Fellowship (borsa di ricerca)
Dal 10/08/ 2010 al 9/08/2012	Università di Cagliari	Assegno di ricerca (percorso di rientro Master and back)
Dal 21/01/2013 al 20/02/2013	Università di Cagliari	Contratto di lavoro autonomo di natura occasionale
Dal 12/01/2016 al 11/12/2016	Università di Cagliari	Borsa di Ricerca , BR 45-2015
Dal 20/12/2016 al 19/05/2017	Università di Cagliari	Borsa di Ricerca , BR 13-2016, dal titolo
Dal 3/07/2017 al 10/07/2019	Università di Cagliari	Assegno di Ricerca, DR 613 del 4.05.2017
Dal 25/09/2019 al 24/12/2020	Università di Cagliari	Assegno di Ricerca, D.R. n.717 del 27.06.2019
Dal 29/12/2020 al 28/12/2021	Università di Cagliari	Assegno di Ricerca, D.R. n.717 del 27.06.2019

Istruzione, formazione (es. titoli di studio, certificazioni professionali/linguistiche/informatiche)

Data	Titolo / Principali tematiche	Ente
23/02/2007	Laurea in Scienze Biologiche	Università di Cagliari
11/03/2016	Dottorato di ricerca in Terapia Pediatrica e Farmacologia dello sviluppo (CICLO XXVIII)	Università di Cagliari

Pubblicazioni / Convegni

Mingioia M. , Caria CA. , Ye L., Asunis I., Marongiu M.F. , Manunza L. , Sollaino MC. , Wang J. , Cabriolu A. ,

Kurita R. , Nakamura Y. , Cucca F. , Kan YW , Marini MG. , Moi P. Induction of therapeutic levels of HbF in genome-edited primary β^0 39-thalassaemia haematopoietic stem and progenitor cells. <i>Br J Haematol.</i> 2020 Nov 20. doi: 10.1111/bjh.17167.
Manchinu MF, Simbula M, Caria CA, Musu E, Perseu L, Porcu S, Steri M, Poddie D, Frau J, Cocco E, Manunza L , Barella S, Ristaldi MS. Delta-Globin Gene Expression Is Enhanced in vivo by Interferon Type I. <i>Front Med (Lausanne).</i> 2020 May 22;7:163. doi: 10.3389/fmed.2020.00163. eCollection 2020 .
<ul style="list-style-type: none"> ▪ Fugazza C, Barbarani G, Elangovan S, Marini MG, Giolitto S, Font-Monclus I, Marongiu MF, Manunza L, Strouboulis J, Cantù C, Gasparri F, Barabino SML, Nakamura Y, Ottolenghi S, Moi P, Ronchi AE. The Coup-TFII orphan nuclear receptor is an activator of the γ-globin gene. <i>Haematologica.</i> 2020 Feb 27;haematol.2019.241224. doi: 10.3324/haematol.2019.241224.
Satta S, Paglietti ME, Sollaino MC, Barella S, Moi P, Desogus MF, Demartis FR, Manunza L , Origa R. Changes in HbA2 and HbF in alpha thalassaemia carriers with KLF1 mutation.. <i>Blood Cells Mol Dis.</i> 2017 Mar 18;64:30-32.
Cosenza LC, Breda L, Breveglieri G, Zuccato C, Finotti A, Lampronti I, Borgatti M, Chiavilli F, Gamberini MR, Satta S, Manunza L , De Martis FR, Moi P, Rivella S, Gambari R, Bianchi N. A validated cellular biobank for β -thalassaemia. <i>J Transl Med.</i> 2016 Sep 2;14(1):255.
Paglietti ME, Satta S, Sollaino MC, Barella S, Ventrella A, Desogus MF, Demartis FR, Manunza L , Origa R. The Problem of Borderline Hemoglobin A2 Levels in the Screening for β -Thalassaemia Carriers in Sardinia <i>Acta Haematol.</i> 2016 Jan 22;135(4):193-199.
Danjou F, Francavilla M, Anni F, Satta S, Demartis FR, Perseu L, Manca M, Sollaino MC, Manunza L , Mereu E, Marceddu G, Pissard S, Joly P, Thuret I, Origa R, Borg J, Forni GL, Piga A, Lai ME, Badens C, Moi P, Galanello A genetic score for the prediction of beta-thalassaemia severity. <i>Haematologica.</i> 2015 Apr;100(4):452-7. Epub 2014 Dec 5.
Perseu L, Satta S, Moi P, Demartis FR, Manunza L , Sollaino MC, Barella S, Cao A, Galanello R. KLF1 gene mutations cause borderline HbA(2). <i>Blood.</i> 2011 Oct 20;118(16):4454-8. Epub 2011 Aug 5.
Satta S, Perseu L, Moi P, Asunis I, Cabriolu A, Maccioni L, Demartis FR, Manunza L , Cao A, Galanello R. Compound heterozygosity for KLF1 mutations associated with remarkable increase of fetal hemoglobin and red cell protoporphyrin. <i>Haematologica.</i> 2011 May;96(5):767-70. Epub 2011 Jan 27.

Altre attività scientifiche

Ulteriori informazioni pertinenti

Luogo Cagliari , data 11/01/2022