

**Stefania Trasarti**

**DATI ANAGRAFICI E BREVE PRESENTAZIONE**

Stefania Trasarti, nata a Roma il 30.07.1971. Coniugata.



Ambulatorio Prime Visite Adulti, **Telefono 06-49974716**

[trasarti@bce.uniroma1.it](mailto:trasarti@bce.uniroma1.it)

**Sportello malattie rare:**

[malattierare@policlinicoumberto1.it](mailto:malattierare@policlinicoumberto1.it) (Sportello Malattie Rare **Telefono 06 49976914**)

[rare.emocromatosi@bce.uniroma1.it](mailto:rare.emocromatosi@bce.uniroma1.it)

Dirigente Medico di I livello con attività assistenziale in regime ambulatoriale (ambulatorio Prime Visite Adulti) impegnata soprattutto nella diagnostica delle malattie del sangue. Attività di visita clinica dei pazienti adulti che afferiscono al suddetto ambulatorio, riguardo anche a patologie non prettamente oncologiche, che necessitano spesso di una stretta collaborazione con altre strutture internistico-specialistiche (malattie infettive, chirurgia generale, gastroenterologia, ginecologia...).

Responsabile clinico del gruppo Malattie Rare del Policlinico per le patologie del metabolismo del ferro, come l'Emocromatosi Ereditaria.

**TITOLO DI STUDIO**

Laureata in Medicina e Chirurgia il 26/7/95. presso l'Università degli Studi 'La Sapienza' di Roma con la votazione di 110/110 e lode.

Specializzazione in Ematologia Clinica e di Laboratorio conseguita il 17/11/99. presso la I° scuola di Specializzazione l'Università degli Studi 'La Sapienza' di Roma con la votazione di 70/70 e lode.

**FORMAZIONE ED ESPERIENZA PROFESSIONALE**

Ha sviluppato esperienza nell'attività pratica e scientifica, indirizzata soprattutto verso la terapia delle emopatie maligne dell'adulto e del bambino. In particolare, ha fatto esperienza, soprattutto nella fase di formazione professionale, nella gestione clinica del paziente, affetto da leucemia acuta e cronica, linfoma, mieloma, in chemioterapia, in corso di autotrapianto, in terapia con IL-2 (sia durante il ricovero sia, successivamente, in ambulatorio).

Nell'ambito delle patologie ematologiche non neoplastiche, si è interessata della gestione del paziente affetto da anemia carenziale (sideropenica, megaloblastica), anemia emolitica, piastrinopenia, porpora trombotica trombocitopenica primitiva o associata a neoplasia.

Dal 01/12/1999 al 30/06/2000 si è occupata di Assistenza domiciliare nell'ambito dell'unità di cure ASSDOM per pazienti in fase avanzata di malattia, pazienti in fase terminale onco-ematologici e pazienti in dimissione protetta in fase di aplasia midollare dopo chemioterapia. Prescrizione delle indagini di laboratorio ed esecuzione di quelle strumentali, necessarie a diagnosticare eventuali emopatie (agoaspirati midollari, biopsie osteomidollari, punture lombari, prelievi venosi, etc).

Ha avuto una collaborazione professionale con il GIMEMA (Gruppo Italiano Malattie EMatologiche dell'Adulto) per la raccolta di dati clinici e di laboratorio di pazienti ematologico inseriti in protocolli nazionali di chemioterapie, acquisendo esperienza nella successiva elaborazione informatica mediante Database strutturati. Inoltre, ha redatto la documentazione scientifica di alcuni farmaci ospedalieri utilizzati in protocolli nazionali e internazionali di chemioterapie per pazienti oncoematologici, necessaria per richiedere il parere del Comitato Etico dell'Azienda Policlinico Umberto I al fini di acquisire il giudizio di notorietà sui farmaci.

Dal 01/01/2001 - 31/03/2002 ha svolto attività assistenziale come Assistente Medico A ROMAIL presso questo Istituto ed in particolare nell'ambulatorio di Prime Visite Adulti. Dal 2005 ad oggi in servizio con funzione assistenziale di Dirigente Medico di I livello presso l' Azienda Policlinico Umberto I Divisione di Ematologia, presso lo stesso ambulatorio.

In questo ambulatorio gestisce, insieme ad altri colleghi, la fase di diagnostica ambulatoriale delle malattie del sangue, con particolare riguardo alle patologie onco-ematologiche, che giovano di un inquadramento specialistico integrato biologico-prognostico-terapeutico. Svolge un'attività di visita clinica dei pazienti adulti ematologici cronici, anche non neoplastici, che afferiscono all'Ambulatorio Accettazione Prime Visite Adulti (anemie, piastrinopenie, gammopatie monoclonali, linfadenopatie).

Svolge consulenze specialistiche riguardanti problematiche di pertinenza ematologica per pazienti che giungono inviati da altri reparti dell'Azienda Policlinico "Umberto I" o da altri centri ospedalieri della regione Lazio o di altre regioni italiane.

Dal 2013 è responsabile del gruppo Malattie Rare del Policlinico per le patologie del metabolismo del ferro, come l'Emocromatosi Ereditaria, divenuto uno dei Centri di Riferimento della Regione Lazio. Si occupa in questo ambito della fase diagnostica di queste patologie, in collaborazione con l'Istituto di Genetica Medica dell'osp. S.Camillo di Roma e della fase clinico-assistenziale (terapeutica) con il dipartimento di Clinica Medica III e con il Centro Trasfusionale del Policlinico Umberto I di Roma.

Organizzazione e gestione del personale, attività di tutoraggio a studenti, borsisti, dottorandi e specializzandi. Svolgimento di seminari ed esercitazioni pratiche agli studenti del corso di Laurea in Medicina e Chirurgia corso di Ematologia.

#### **LAVORI SCIENTIFICI NEGLI ULTIMI ANNI**

1. Paola Volpicelli, Marco Mancini, Antonietta Ferretti, Ida Carmosino, Maria Lucia De Luca, Federico Vozella, Stefania Trasarti, Eleonora Sangiorgi, Chiara Lisi, Massimo Breccia, Roberto Latagliata, Giuliana Alimena. ***Is a 1st line erythropoietin approach in myelodysplastic patients with del 5q- useful?*** EHA-3379 2016. Cellular Biotechnologies and Hematology, Policlinico Umberto I, Rome, Italy
2. R.Latagliata, C.Montagna, L. Bizzoni, A.Salaroli,F. Stocchi, P. Volpicelli, M.Vignetti, Ida Carmosino, Angela Di Giulio, Marco Mancini, Alessandra Di Francesco, Matteo Molica, Massimo Breccia, Giacinta Pistilli, Agostino Tafuri, Federico Vozella, Stefania Trasarti, Giuliana Alimena. ***Jak-2 V617f Allele Burden Increases***

***Over Time In Heterozygous Patients With Essential Thrombocythemia Receiving Or Not Treatment With Hydroxyurea.*** EHA 2014. Cellular Biotechnologies and Hematology, University Sapienza, Rome, Italy

3. Majore S, Radio F.C, Trasarti S, Valiante M, De Bernardo C, Grammatico P. ***A novel HFE frameshift mutation in a patient with hereditary hemochromatosis type 1.*** IBIS 2013 Meeting - University College London UK, 14-18 aprile 2013.
4. Majore S, Radio F.C, Trasarti S, Valiante M, De Bernardo C, Grammatico P. ***Nuova mutazione frameshift in un paziente con emocromatosi ereditaria di tipo 1.*** XVI Congresso Nazionale SIGU – Ergife Palace Roma, 25-27 settembre 2013.
5. Pistilli G, Latagliata R, Stocchi F, Carmosino I, Vozella F, Romano A, Montagna C, Salaroli A, Campanelli M, Di Francesco A, Di Giulio A, Loglisci G, Trasarti S, Mancini M, Breccia M, Tafuri A, Alimena G. ***Is the marrow fibrosis evaluation worthwhile in the prognostication of newly diagnosed polycythemia vera patients?*** SIE2013. Department of Cellular Biotechnologies and Hematology, University “La Sapienza” of Rome
6. L. Lombardi, S. Trasarti, L. Bizzoni, E. Iannella, P. Finsinger, M.S. De Propris, S. Raponi, A. Guarini, M. Vignetti, R. Foà. ***Development of lymphoproliferative disorders in patients with a diagnosis of myeloproliferative neoplasms:*** the experience of the Division of Hematology of the Sapienza University of Rome. Abstract n. po-171. Haematologica. 2012
7. M.Cagliuso, V.Conti, S.Trasarti, L.LombardiL, M.Riminucci, M. Perez, O.Turriziani, F.Falasca, M.Nanni, A.Tafuri, I.Mezzaroma. ***Splenic marginal zone lymphoma in a HIV-1 infected patient: evidence favouring a pathogenetic role of HIV-1 itself in the lymphomagenesis.*** Infection. 2012 Sep 25.