

Curriculum Vitae

Informazioni personali

Nome / Cognome	Nader Khaleghi Hashemian
Indirizzo	Via Prenestina, 129, Roma
Telefono	+39 3774916898
Email	khnader92@gmail.com
PEC	khaleghihashemian.nader@omceoromapec.it
Nazionalità	Italiana
Data di nascita	31 Maggio 1992

Istruzione e Formazione

01/11/2024 - in corso	Dottorato in Biologia Umana e Genetica Medica
Ciclo	XL
Curriculum	Genetica Medica
Istituzione	Sapienza Università di Roma

21/01/2025	Diploma di Specializzazione in Genetica Medica
Votazione Conseguita	70/70 e lode
Titolo della Tesi	<i>Valutazione postnatale di quadri caratterizzati da igroma cistico o translucenza nucale aumentata, negativi alle indagini genetiche</i>
Istituzione	Relatore: prof. Antonio Pizzuti
Struttura	Sapienza Università di Roma Policlinico Umberto I

01/04/2020	Iscrizione all'Albo dei Medici Chirurghi dell'Ordine provinciale di Roma
Numero	66329

01/04/2020	Abilitazione Medica
	sessione II/2019, Sapienza Università di Roma

01/04/2020	Laurea Magistrale Medicina e Chirurgia
Votazione Conseguita	110/110
Titolo della Tesi	<i>Trattamento dei disturbi del movimento di origine genetica ad esordio in età pediatrica: studio retrospettivo</i>
Istituzione	Relatore: prof. Vincenzo Leuzzi; correlatore: dott.ssa Serena Galosi Sapienza Università di Roma

Certificazioni

07/10/2020	BLS-D
Rilasciato da	Italian Resuscitation Council

Competenze

Madrelingua

Altre lingue

Autovalutazione
Livello europeo^(*)

Inglese

Patente di Guida

Pubblicazioni

Italiano

Comprensione		Parlato		Scritto
Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	
B2	B2	B2	B2	B2

^(*) Quadro comune europeo di riferimento per le lingue (ERL)

B

Cardiac Involvement and *TBCK*-Related Neurodevelopmental Disorder: Is It a New Feature of This Condition?

Gioia Mastromoro, Daniele Guadagnolo, Francesca Gianno, Nader Khaleghi Hashemian, Alessandra Terracciano, Laura Bernardini, Antonella Giancotti, Antonio Novelli, Gerardo Piacentini, Cira Di Gioia e Antonio Pizzuti
American Journal of Medical Genetics Part A. 2025

Beyond the *BRCA1/2* genes in ovarian cancer: the role of germline pathogenic variants in the *ATM* gene

Daniele Guadagnolo, Angelo Minucci, Antonella Chiavassa, Gabriella Gentile, Francesca Salvatori, Nader Khaleghi Hashemian, Giulia Maneri, Maria Piane, Simona Grotta, Paola Grammatico, Antonio Pizzuti, Daniele Santini e Laura De Marchis
Molecular Biology Reports. 2025

Fetal First-trimester Cystic Hygroma as the Prenatal Presenting Feature of *ASCC1*-Related Spinal Muscular Atrophy with Bone Fractures 2

Daniele Guadagnolo, Gioia Mastromoro, Nader Khaleghi Hashemian, Valeria Orlando, Francesca Romana Lepri, Elena D'Alberti, Antonella Giancotti, Antonio Novelli e Antonio Pizzuti
Journal of obstetrics and gynaecology Canada: JOGC= Journal d'obstetrique et gynecologie du Canada: JOGC. 2023

A pain in the neck: Lessons learnt from genetic testing in fetuses detected with nuchal fluid collections, increased nuchal translucency versus cystic hygroma – Systematic review of the literature, meta-analysis and case series

Gioia Mastromoro, Daniele Guadagnolo, Nader Khaleghi Hashemian, Laura Bernardini, Antonella Giancotti, Gerardo Piacentini, Alessandro De Luca e Antonio Pizzuti
Diagnostics. 2022

Chromosomal microarray analysis in fetuses detected with isolated cardiovascular malformation: a multicenter study, systematic review of the literature and meta-analysis

Gioia Mastromoro, Nader Khaleghi Hashemian, Daniele Guadagnolo, Maria Grazia Giuffrida, Barbara Torres, Laura Bernardini, Flavia Ventriglia, Gerardo Piacentini e Antonio Pizzuti
Diagnostics. 2022

Molecular approaches in fetal malformations, dynamic anomalies and soft markers: diagnostic rates and challenges – systematic review of the literature and meta-analysis

Gioia Mastromoro, Daniele Guadagnolo, Nader Khaleghi Hashemian, Enrica Marchionni, Alice Traversa e Antonio Pizzuti

Diagnostics. 2022

Attività di Ricerca

2021

Metanalysis of exome sequencing application in fetal structure anomalies: current practice and future perspectives

Ruolo

Collaboratore

Finanziatore

Sapienza Università di Roma

Partecipazione a Congressi

04-06 ottobre 2023

A Pain in the Neck: Lessons Learnt from Genetic Testing in Fetuses Detected with Nuchal Fluid Collections, Increased Nuchal Translucency versus Cystic Hygroma

G. Mastromoro, D. Guadagnolo, N. Khaleghi Hashemian, L. Bernardini, A. Giancotti, G. Piacentini, A. De Luca, A. Pizzuti

XXVI Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Medica Rimini

04-06 ottobre 2023

Novel 14q32.2 microdeletion in a patient with complex phenotype including neurodevelopmental disorders, dysmorphisms, Parkinsonism/dystonia and T-cell Acute Lymphoblastic Leukemia

D. Guadagnolo, G. Mastromoro, N. Khaleghi Hashemian, B. Torres, M.C. D'Asdia, A. De Luca, L. Bernardini, A. Pizzuti

XXVI Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Medica Rimini

04-06 ottobre 2023

First-trimester Cystic Hygroma as the prenatal presenting feature of ASCC1-related Spinal Muscular Atrophy With Congenital Bone Fractures

D. Guadagnolo, G. Mastromoro, N. Khaleghi Hashemian, V. Orlando, F.R. Lepri, E. D'Alberti, F. Zullo, A. Giancotti, A. Novelli, A. Pizzuti

XXVI Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Medica Rimini

04-06 ottobre 2023

Paternally Inherited NFIA-Related Disorder: Prenatal and Postnatal Diagnosis at Once

N. Khaleghi Hashemian, G. Mastromoro, D. Guadagnolo, E. Marchionni, A. Terracciano, A. Novelli, A. Pizzuti

XXVI Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Medica Rimini

10-13 giugno 2023

Pathogenic LZTR1 variants are frequent among individuals with isolated café-au-lait macules

G. Mastromoro, V. Pinna, P. Daniele, F.R. Lepri, M.C. D'Asdia, F. Picci-Sparascio, D. Guadagnolo, N. Khaleghi Hashemian, M. Castori, D. Melis, M. Accadia, G. Traficante, L. Tarani, P. Fontana, C. Leoni, A. Cecconi, T. Mazza, G. Zampino, L. Papi, M. Genuardi, A. Pizzuti, A. Novelli, M.C. Digilio, M. Tartaglia, A. De Luca

European Society of Human Genetics Glasgow

10-13 giugno 2023

Spinal Muscular Atrophy with Bone Fractures

D. Guadagnolo, G. Mastromoro, N. Khaleghi Hashemian, V. Orlando, F. R. Lepri, E. D'Alberti, F. Zullo, A. Giancotti, A. Novelli, A. Pizzuti

	European Society of Human Genetics Glasgow
10-13 giugno 2023	<i>Prenatal External Hydrocephalus as a Feature of Noonan Syndrome</i> N. Khaleghi Hashemian, G. Mastromoro, D. Guadagnolo, E. Marchionni, F. Ventriglia, A. De Luca, A. Manganaro, A. Pizzuti European Society of Human Genetics Glasgow
10-13 giugno 2023	<i>Diagnostic yield of prenatal exome sequencing in Central Nervous System anomalies: a single-center experience and systematic literature review</i> E. Marchionni, D. Guadagnolo, G. Mastromoro, N. Khaleghi Hashemian, L. Manganaro, A. Giancotti, A. Novelli, A. Pizzuti European Society of Human Genetics Glasgow
07-09 settembre 2022	<i>Prenatal External Hydrocephalus as a Feature of Noonan Syndrome</i> N. Khaleghi Hashemian, G. Mastromoro, A. De Luca, E. Marchionni, F. Ventriglia, A. Manganaro, A. Pizzuti XXV Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Medica Trieste
07-09 settembre 2022	<i>Molecular Approaches in Fetal Malformations, Dynamic Anomalies and Soft Markers: Diagnostic Rates and Challenges - Systematic Review of the Literature and Meta-analysis</i> D. Guadagnolo, G. Mastromoro, N. Khaleghi Hashemian, E. Marchionni, A. Traversa, A. Pizzuti XXV Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Medica Trieste
07-09 settembre 2022	<i>Critical prenatal diagnosis and management of incidental exon 43-44 deletion in the dystrophin gene</i> D. Guadagnolo, G. Mastromoro, E. Marchionni, N. Khaleghi Hashemian, A. Giancotti, M.G. Giuffrida, L. Bernardini, A. Pizzuti XXV Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Medica Trieste
07-09 settembre 2022	<i>Potocki-Lupski Mimicking Dubowitz Syndrome: the importance of molecular methodological approach</i> N. Khaleghi Hashemian, G. Mastromoro, D. Guadagnolo, A. Novelli, A. Pizzuti XXV Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Medica Trieste
07-09 settembre 2022	<i>Cardiac involvement and TBCK-related neurodevelopmental disorder: is it a new feature of this condition?</i> G. Mastromoro, D. Guadagnolo, N. Khaleghi Hashemian, L. Bernardini, A. Giancotti, A. Novelli, V. Caputo, C. Di Gioia, G. Piacentini, A. Pizzuti XXV Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Medica Trieste
07-09 settembre 2022	<i>Chromosomal Microarray Analysis in fetuses detected with isolated cardiovascular malformation: a multicentre study, systematic review of the literature and meta-analysis</i> G. Mastromoro, N. Khaleghi Hashemian, D. Guadagnolo, M. G. Giuffrida, B. Torres, L. Bernardini, F. Ventriglia, G. Piacentini, A. Pizzuti XXV Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Medica Trieste
11-14 giugno 2022	<i>Cardiac involvement and TBCK-related neurodevelopmental disorder: is it a new feature of this condition?</i> G. Mastromoro, D. Guadagnolo, N. Khaleghi Hashemian, L. Bernardini, A. Giancotti, A. Novelli, V. Caputo, C. Di Gioia, G. Piacentini, A. Pizzuti European Society of Human Genetics Hybrid Conference Vienna

11-14 giugno 2022	<i>Second-hit in ATM in a case of gallbladder cancer: hints at driver mechanism, therapeutic target and cancer susceptibility redefinition</i> D. Guadagnolo, G. Mastromoro, N. Khaleghi Hashemian, C. Savio, F. Libi, S. Sadeghi, A. Germani, S. Petrucci, M. Piane, L. De Marchis, A. Pizzuti European Society of Human Genetics Hybrid Conference Vienna
11-14 giugno 2022	<i>Potocki-Lupski Mimicking Dubowitz Syndrome: the Importance of Molecular Methodological Approach</i> N. Khaleghi Hashemian, G. Mastromoro, D. Guadagnolo, A. Novelli, A. Pizzuti European Society of Human Genetics Hybrid Conference Vienna
19 novembre 2021	<i>Heterotaxy syndromes and prenatal diagnosis: the emerging role of exome sequencing</i> G. Mastromoro, D. Guadagnolo, E. Marchionni, N. Khaleghi Hashemian, M. Magliozzi, F. Ventriglia, A. Novelli, S. Petrucci, A. Pizzuti XXIV Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Medica Virtual Conference

Autorizzo al trattamento dei dati personali presenti nel Curriculum Vitae secondo l'art. 13 del D. Lgs. 196/2003 e l'art. 13 GDPR 679/16.
Il sottoscritto, consapevole che le dichiarazioni false comportano l'applicazione delle sanzioni penali previste dall'art. 76 del D.P.R. 445/2000
dichiara che le informazioni riportate nel seguente curriculum vitae corrispondono a verità.