

COGNOME NOME

Patricia Momigliano

Professione : Pensionato

Sede lavorativa

E-mail:momigliano@med.unipmn.it

CURRICULUM

Laureata in Scienze Biologiche all'Università di Pavia nel 1968 con la votazione di 110 e lode.

Formatto: Allineato a sinistra

Tecnico Laureato presso l'Istituto di Genetica Medica dell'Università di Torino dal 1970 al 1971

Assistente di Genetica Medica presso la Facoltà di Medicina di Torino dal 1971 al 1981

Professore associato di Genetica Umana presso la Facoltà di Medicina di Torino dal 1981 al 1993

Professore di I fascia di Genetica Umana presso la Facoltà di Medicina dell'Università del Piemonte Orientale (Novara), dal 1993 al 2007.
In pensione, per dimissioni volontarie, da Giugno 2007.

Formatto: Colore carattere: Indaco, Spagnolo (Spagna - Ordinamento alfabetico moderno),

Attualmente tiene per contratto il corso di Genetica Umana e/o Medica nei Corsi di Laurea in Medicina e nelle Scuole di Specialità in Pediatria, Ginecologia, Patologia Clinica, Dermatologia, Cardiologia dell'Università del Piemonte Orientale

Vice presidente dell'Associazione Italiana per l'Immunogenetica e la Biologia dei Trapianti (AIBT) dal 1988 al 1992.

Segretaria della Fondazione Europea per l'Immunogenetica (EFI) dal 1995 al 1998.

Membro del Comitato Scientifico FISM (Fondazione Italiana Sclerosi Multipla) dal 2002 ad oggi

Membro dell'Editorial Board della rivista *Tissue Antigens*

Membro delle seguenti Società Scientifiche:

European Federation for Immunogenetics (EFI)

American Society of Human Genetics (ASHG)

Associazione Italiana per l'Immunogenetica e la Biologia dei Trapianti (AIBT)

Società Italiana di Genetica Umana (SIGU)

Società Italiana di Neuroimmunologia (AINI)

L'attività di ricerca scientifica si è concretata in 165 pubblicazioni su riviste internazionali con revisori oltre a editoriali e comunicazioni a congressi.

Gli interessi di ricerca sono stati diretti principalmente a:

- a) genetica del Sistema Maggiore di Istocompatibilità nell'uomo (HLA)
- b) ricerca di fattori genetici di suscettibilità alle malattie autoimmuni (in particolare LES, Sclerosi Multipla e Morbo Celiaco).
- c) ricerca di mutazioni responsabili di alcune malattie genetiche monofattoriali quali la Distrofia Miotonica di Steinert e il Deficit di Ormone della Crescita (GHD) isolato e combinato.

PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE (DAL 2005)

D'Alfonso S., Barizzone N., Giordano M., Chiocchetti A., Magnani C., Castelli L., Indelicato M., Giacopelli F., Marchini M., Scorza R., Danieli M.G., Cappelli M., Migliaresi S., Bigliardo B., Sabbadini M.G., Baldissera E., Galeazzi M., Sebastiani G.D., Minisola G., Ravazzolo R., Dianzani U., Momigliano-Richiardi P. Two SNPs in the 5' and 3' end of the OPN (osteopontin)

Formatto: Tipo di carattere: (Predefinito) Times New Roman

gene contribute to susceptibility to Systemic Lupus Erythematosus. *Arthritis and Rheumatism* 52: 539-547, 2005.

Eliminato: IF (2005) 7.421
rank 0.05

Chiocchetti A, Comi C, Indelicato M, Castelli L, Mesturini R, Bensi T, Mazzarino MC, Giordano M, D'Alfonso S, Momigliano-Richiardi P, Liguori M, Zorzon M, Amoroso A, Trojano M, Monaco F, Leone M, Magnani C, Dianzani U: Osteopontin gene haplotypes correlate with multiple sclerosis development and progression. *J Neuroimmunol.*, 163:172-178, 2005.

Eliminato: 154)

Lorenza Nisticò, Corrado Fagnani, Iolanda Coto, Selvaggia Percopo, Rodolfo Cotichini, Maria Giovanna Limongelli, Franco Paparo, Sandra D'Alfonso, Mara Giordano, Concettina Sferlazzas, Giuseppe Magazzù, Patricia Momigliano-Richiardi, Luigi Greco, Maria Antonietta Stazi: Concordance, disease progression and heritability of coeliac disease in Italian twins. *Gut*, 55: 803-8, 2006; Epub 2005 Dec 14.

Eliminato: IF (2005) 2.824
rank 0.38

Eliminato: 1

Eliminato: 155)

Daniela Vivenza, Laura Guazzarotti, Michela Godi, Daniela Frasca, Berardo di Natale, Patricia Momigliano-Richiardi, Gianni Bona and Mara Giordano: A novel deletion in the GH1 gene including the IVS3 branch site responsible for autosomal dominant isolated growth hormone deficiency (IGHD II). *Journal of Clinical Endocrinology & Metabolism.*, 91: 980-986, 2006.

Eliminato: IF (2005) 7.692
rank 0.07

Eliminato: 156)

Mara Giordano, Michela Godi, Francesca Giacopelli, Monica Lessi, Simona Mellone, Roberta Paracchini, Antonella Petri, Jaelle Bellone, Roberto Ravazzolo, Gianni Bona, Patricia Momigliano-Richiardi: A variation in a Pit-1 site in the GH1 promoter induces a differential transcriptional activity. *Mol Cell Endocrinol.* 249: 51-7, 2006;

Eliminato: IF (2005) 6.02 rank 0.09

Eliminato: 157)

Eliminato: (?)

Eliminato: (?)

Eliminato: IF (2005): 2.786
rank 0.39

Eliminato: 158)

Giordano M, Marano C, Mellai M, Limongelli MG, Bolognesi E, Clerget-Darpoux F, Momigliano-Richiardi P, Greco L.: A family-based study does not confirm the association of MYO9B with celiac disease in the Italian population. *Genes Immun.* 7:606-8, 2006.

Eliminato: IF (2005) 3.779
rank 0.27

Eliminato: 159)

Corrado L., D'Alfonso S., Bergamaschi L., Testa L., Leone M., Nasuelli N., Momigliano-Richiardi P., Mazzini L.: SOD1 gene mutations in Italian patients with Sporadic Amyotrophic Lateral Sclerosis. (ALS) *Neuromuscul Disord.* 16:800-4 ; 2006.

Eliminato: IF (2005): 3.34 rank 0.14

Eliminato: 160)

The Games Collaborative Group, Ban M, Booth D, Heard R, Stewart G, Goris A, Vandenbroeck K, Dubois B, Laaksonen M, Ilonen J, Alizadeh M, Edan G, Babron MC, Brassat D, Clanet M, Courne-Rebeix I, Fontaine B, Semana G, Goedde R, Epplen J, Weber A, Infante-Duarte C, Zipp F, Rajda C, Bencsik K, Vécsei L, Heggarty S, Graham C, Hawkins S, Liguori M, Momigliano-Richiardi P, Caputo D, Grimaldi LM, Leone M, Massacesi L, Milanese C, Salvetti M, Savettieri G, Trojano M, Bielecki B, Mycko MP, Selmaj K, Santos M, Maciel P, Pereira C, Silva A, Silva BM, Coraddu F, Marrosu MG, Akesson E, Hillert J, Datta P, Oturai A, Harbo HF, Spurkland A, Goertsches R, Villoslada P, Eraksoy M, Hensiek A, Compston A, Setakis E, Gray J, Yeo TW, Sawcer S. Linkage disequilibrium screening for multiple sclerosis implicates JAG1 and POU2AF1 as susceptibility genes in Europeans. *J Neuroimmunol.* 179: 108-16, 2006

Corrado L., Battistini S., Penco S., Bergamaschi L., Testa L., Ricci C., Giannini F., Greco G., Patrosso MC., Pileggi S., Causarano R., Mazzini L., Momigliano-Richiardi P., D'Alfonso S.: Variations in the coding and regulatory sequences of the angiogenin (ANG) gene are not associated to ALS (Amyotrophic Lateral Sclerosis) in the Italian population. *Journal of the Neurological Sciences* 258: 123-127, 2007

Eliminato: 161)

Formattato: Italiano (Italia)

D'Amato M, Bruce S, Bresso F, Zucchelli M, Ezer S, Pulkkinen V, Lindgren C, Astegiano M, Rizzetto M, Gionchetti P, Riegler G, Sostegni R, Daperno M, D'Alfonso S, Momigliano-Richiardi P, Torkvist L, Puolakkainen P, Lappalainen M, Paavola-Sakki P, Halme L, Farkkila M, Turunen U, Kontula K, Lofberg R, Pettersson S, Kere J.: Neuropeptide S Receptor 1 Gene Polymorphism Is Associated With Susceptibility to Inflammatory Bowel Disease. *Gastroenterology* 133: 808-817, 2007

Eliminato: 162)

Eliminato: 163)

Eliminato: Franca R Guerini2, Pasquale Ferrante2,3,

Eliminato: Lucia Corrado

Formattato: Tipo di carattere: Times New Roman, 12 pt, Non Apice / Pedice

Formattato: Tipo di carattere: Times New Roman, 12 pt

Eliminato: Daniela,

Eliminato: Daniela4

Formattato: Tipo di carattere: Times New Roman, 12 pt

Formattato: Tipo di carattere: Times New Roman, 12 pt

Formattato: Tipo di carattere: Times New Roman, 12 pt

Formattato: Tipo di carattere: Times New Roman, 12 pt, Non Apice / Pedice

Formattato: Tipo di carattere: Times New Roman, 12 pt

Eliminato: (Magnani),

Eliminato:

Eliminato: .

Eliminato: Naldi, S....(Milano)

Formattato: Tipo di carattere: Times New Roman, 12 pt, Non Apice / Pedice

Formattato [1]

Eliminato:

Eliminato: Caputo, Salvett

Formattato [2]

Formattato [3]

Eliminato: Genes and In... [4]

Formattato [5]

Formattato: Italiano (Italia)

Formattato [6]

Formattato [7]

Formattato [8]

Eliminato: 164)

Eliminato: 165)

Eliminato: Epub 2007

Formattato: Italiano (Italia)

Formattato [9]

Formattato [10]

Formattato [11]

Sandra D'Alfonso, Elisabetta Bolognesi, Franca R Guerini, Nadia Barizzone, Sara Bocca, Daniela Ferrante, Luca Castelli, Pasquale Ferrante, Paola Naldi, Domenico Caputo, Clara Ballerini, Marco Salvetti, Daniela Galimberti, Maria Trojano, Patricia Momigliano-Richiardi: A sequence variation in the MOG Gene is involved in Multiple Sclerosis susceptibility. *Genes Immun.* 2008 Jan;9(1):7-15

Bona G, Cornelì G, Vivenza D, Bellone S, Prodam F, Godi M, Giordano M, Momigliano P. Genetics of low stature. *Minerva Pediatr.* 59:543-544; 2007

Giordano M, Godi M, Mellone S, Petri A, Vivenza D, Tiradani L, Carlomagno Y, Ferrante D, Arrigo T, Cornelì G, Bellone S, Giacopelli F, Santoro C, Bona G, Momigliano-Richiardi P.: A functional common polymorphism in the vitamin D-responsive element of the GH1 promoter contributes to isolated growth hormone deficiency. *J Clin Endocrinol Metab.* 2008 Mar;93(3):1005-12.

Godi M, Mellone S, Petri A, Arrigo T, Bardelli C, Corrado L, Bellone S, Prodam F, Momigliano-Richiardi P, Bona G, Giordano M. A recurrent signal peptide mutation in the growth hormone releasing hormone receptor with defective translocation to the cell surface and isolated growth hormone deficiency. *J Clin Endocrinol Metab.* 2009 Oct;94(10):3939-47.

Carlomagno Y, Salerno M, Vivenza D, Capalbo D, Godi M, Mellone S, Tiradani L, Cornelì G, Momigliano-Richiardi P, Bona G, Giordano M. A novel recessive splicing mutation in the POU1F1 Gene causing Combined Pituitary Hormone Deficiency. *J Endocrinol Invest.* 2009 May 12. [Epub ahead of print] PubMed PMID: 19498317.

Laura Bergamaschi, Maurizio A. Leone, Maria Edvige Fasano, Franca R Guerini, Daniela Ferrante, Elisabetta Bolognesi, Nadia Barizzone, Lucia Corrado, Paola Naldi, Cristina Agliardi, Ennia Dametto, Marco Salvetti, Andrea Visconti, Daniela Galimberti, Elio Scarpini, Marco Vercellino, Roberto Bergamaschi, Francesco Monaco, Domenico Caputo, Patricia Momigliano-Richiardi, Sandra D'Alfonso: HLA class I markers and Multiple Sclerosis susceptibility in the Italian population. *Genes Immun.* in corso di stampa

Orario di Ricevimento
(quando – dove – modalità)

via Solaroli 17, Genetica Umana, su appuntamento

Pagina 3: [1] Formattato	patricia	13/10/2009 12.23.00
Tipo di carattere: Times New Roman, 12 pt		
Pagina 3: [2] Formattato	patricia	13/10/2009 12.23.00
Tipo di carattere: Times New Roman, 12 pt, Non Corsivo		
Pagina 3: [3] Formattato	patricia	13/10/2009 12.23.00
Tipo di carattere: Times New Roman, 12 pt		
Pagina 3: [4] Eliminato	patricia	13/10/2009 12.31.00
Genes and Immunity 2007, Genes Immun. 2007 Oct 11; [Epub ahead of print];		
Pagina 3: [5] Formattato	patricia	13/10/2009 12.32.00
Tipo di carattere: Times New Roman, 12 pt, Italiano (Italia)		
Pagina 3: [6] Formattato	patricia	13/10/2009 12.21.00
Tipo di carattere: Times New Roman, 12 pt		
Pagina 3: [7] Formattato	patricia	13/10/2009 12.21.00
Tipo di carattere: Times New Roman, 12 pt, Inglese (Regno Unito)		
Pagina 3: [8] Formattato	patricia	13/10/2009 12.21.00
Tipo di carattere: Times New Roman, 12 pt		
Pagina 3: [9] Formattato	patricia	13/10/2009 12.29.00
Inglese (Regno Unito)		
Pagina 3: [10] Formattato	patricia	13/10/2009 12.44.00
Tipo di carattere: (Predefinito) Times New Roman, 12 pt		
Pagina 3: [11] Formattato	patricia	13/10/2009 12.44.00
Inglese (Regno Unito)		