

**FORMATO EUROPEO
PER IL CURRICULUM
VITAE**



INFORMAZIONI PERSONALI

Nome **RAMENGI UGO**
Indirizzo
Telefono
Fax
E-mail

Nazionalità **Italiana**

Data di nascita

ESPERIENZA LAVORATIVA

• Date
Nome del datore di lavoro
Principali mansioni e responsabilità

Nel febbraio 1979 è stato nominato medico interno universitario presso la II Clinica Pediatrica dell' Università di Torino, dove ha lavorato nel reparto di Diabetologia e Malattie Dismetaboliche.
Dal luglio 1980 all' agosto 1981 ha prestato servizio come Ufficiale medico presso l'Ospedale Militare di Torino "A.Riberi", nel ruolo di assistente medico presso il Laboratorio di Analisi.
Dal giugno 1985 all'ottobre 2002 come Ricercatore Confermato e dal 1 novembre 2002 come Professore Associato ha svolto attività assistenziale nell'Ospedale Infantile Regina Margherita di Torino, presso il Reparto Degenza, il Day Hospital e gli ambulatori della Divisione di Ematologia del Dipartimento di Scienze Pediatriche e dell'Adolescenza
Dal 1990 è responsabile del Day Hospital della Divisione di Ematologia
Attualmente è responsabile della Struttura Semplice "Ematologia".

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

• Date (da – a)
• Nome e tipo di istituto di istruzione e Qualifica conseguita

laureato in Medicina e Chirurgia a Torino il 30.10.1978
Il 18 novembre 1981 ha conseguito presso l'Università degli Studi di Torino la specializzazione in Clinica Pediatrica, col punteggio di 70/70 e lode.
Il 6 novembre 1986 ha conseguito presso l'Università degli Studi di Torino la specializzazione in Oncologia, col punteggio di 70/70 .
Il 7 novembre 1991 ha conseguito presso l'Università degli Studi di Torino la specializzazione in Ematologia, col punteggio di 70/70 e lode.

PRIMA LINGUA **ITALIANO**

ALTRE LINGUE

• Capacità di lettura
• Capacità di scrittura
• Capacità di espressione orale

INGESE E FRANCESE
ECCELLENTE
BUONO
BUONO

PERIODI ALL'ESTERO

Nel 1983 soggiorno di studio presso l' Ematologia Infantile dell' Ospedale

"Saint Louis" di Parigi sotto la supervisione del prof. G. Schaison.
Nel 1989 (04/89-02/90) ha svolto attività di ricerca sui fattori di crescita emopoietici presso il Ludwig Institute for Cancer Research di Melbourne, Australia (sotto la supervisione del prof G Morstyn).

CAPACITÀ E COMPETENZE
TECNICHE E
ORGANIZZATIVE

Svolge attività didattica regolarmente dal 1985 (esercitazioni, lezioni, seminari ed esami) Titolare di insegnamento dal 1990 (corso di Laurea in Medicina e Chirurgia, Scuola di Specializzazione in Pediatria, Scuola di Specializzazione in Chirurgia Pediatrica, Corso di Laurea Triennale in Terapista della Neuropsicomotricità nell'età evolutiva; Corso di Laurea Triennale in Infermieristica Pediatrica, Facoltà di Medicina, Università di Torino.
Ha seguito numerosi studenti nella preparazione di tesi di laurea sperimentali, di cui è stato relatore.

Fa parte del Collegio Docenti della Scuola di Dottorato in Scienze Biomediche e Oncologia Umana

Svolge attività di ricerca, coordina l'attività di un laboratorio universitario dove lavorano 4 tecnici laureati e numerosi borsisti.

L'attività di ricerca è documentata da 104 pubblicazioni scientifiche di cui 77 lavori originali o rassegne su riviste internazionali con referee, 16 su riviste nazionali con referee e 11 capitoli di libri. I risultati delle ricerche sono stati presentati annualmente a congressi nazionali e internazionali. **Impact Factor Totale (2007) : 413,7**

ULTERIORI INFORMAZIONI

E' stato ricercatore responsabile locale di trial clinici

Coordinatore locale di ricerche finanziate dal MURST (PRIN), dalla Fondazione Telethon e dalla Regione Piemonte (Ricerca sanitaria Finalizzata).

- 1) Campagnoli MF, Pucci A, Garelli E, Carando A, Defilippi C, Lala R, Ingrosso , Dianzani I, Forni , **Ramenghi U**. Familial Tumoral Calcinosis and Testicular Microlithiasis associated with a new mutation of GALNT3 in a Caucasian Family. *J Clin Path* 59: 440-442, 2006.
- 2) Campagnoli MF, Garbarini L, Quarello P, Garelli E, Carando A, Baravalle V, Doria A, Biava A, Chiocchetti A, Rosolen A, Dufour C, Dianzani U, **Ramenghi U**. The broad spectrum of the autoimmune lymphoproliferative disease: molecular bases, clinical features and long-term follow-up in 31 patients. *Haematologica*, 91: 538-541, 2006.
- 3) Clementi R, Chiocchetti A, Cappellano G, Cerutti E, Ferretti M, Orilieri E, Dianzani I, Ferrarini M, Bregni M, Danesino C, Bozzi V, Putti MC, Cerutti F, Cometa A, Locatelli F, Maccario R, **Ramenghi U**, Dianzani U. Variations of the perforin gene in patients with autoimmunity/lymphoproliferation and defective Fas function. *Blood* 108: 3079-84, 2006.
- 4) **Ramenghi U**, Amendola G, Farinasso L, Giordano P, Loffredo G, Nobili B, Perrotta S, Russo G, Zecca M. Splenectomy in children with chronic ITP: long-term efficacy and relation between its outcome and responses to previous treatments. *Pediatr Blood Cancer*. 47:742-5,2006
- 5) Cerutti E, Campagnoli MF, Ferretti M, Garelli E, Crescenzo N, Rosolen A, Chiocchetti A, Lenardo MJ, **Ramenghi U**, Dianzani U. Co-inherited mutations of Fas and caspase-10 in development of the autoimmune lymphoproliferative syndrome. *BMC Immunol*. 13;8:28, 2007
- 6) Vlachos A, Ball S, Dahl N, Alter BP, Sheth S, **Ramenghi U**, Meerpohl J, Karlsson S, Liu JM, Leblanc T, Paley C, Kang EM, Leder EJ, Atsidaftos E, Shimamura A, Bessler M, Glader B, Lipton JM. Diagnosing and treating Diamond Blackfan anaemia: results of an international clinical consensus conference. *Br J Haematol*. 142: 859-876, 2008.
- 7) Campagnoli MF, **Ramenghi U**, Armiraglio M, Quarello P, Garelli E, Carando A, Avondo F, Pavesi E, Fribourg S, Gleizes PE, Loreni F, Dianzani I. RPS19 mutations in patients with Diamond-Blackfan anemia. *Hum Mutation* 29: 911-20, 2008.
- 8) Boria I, Quarello P, Avondo F, Garelli E, Aspesi A, Carando A, Campagnoli MF, Dianzani I, **Ramenghi U**. A new database for ribosomal protein genes which are mutated in Diamond-Blackfan Anemia *Hum Mutation* 29: E263-70, 2008.
- 9) Quarello P, Garelli E, Brusco A, Carando A, Pappi P, Barberis M, Coletti V, Campagnoli MF, Dianzani I, **Ramenghi U**. Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification (MLPA) enhances molecular diagnosis of Diamond Blackfan Anemia due to *RPS19* deficiency. *Haematologica* 93:1748-50, 2008.
- 10) Parodi E, Rivetti E, Amendola G, Bisogno G, Calabrese R, Farruggia P, Giordano P, Rosaria Matarese SM, Nardi M, Nobili B, Notarangelo LD, Russo G, Vimercati C, Zecca M, De Mattia D, **Ramenghi U**. Long-term follow-up analysis after rituximab therapy in children with refractory symptomatic ITP: identification of factors predictive of a sustained response. *Br J Haematol*. 2008