



FORMATO EUROPEO PER IL CURRICULUM VITAE

DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI CERTIFICAZIONE (art. 46 e 47 D.P.R. 445/2000)

Il sottoscritto **CORRADO MAMMI'**, 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, redatto in formato europeo, corrispondono a verità:

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome/Cognome CORRADO MAMMI

Codice Fiscale

Indirizzo

Telefono

Fax

E-mail

Cittadinanza Italiana

Data di nascita

ESPERIENZA LAVORATIVA

- **Date (da – a)** 20/07/2017 ad oggi
- **Nome e indirizzo del datore di lavoro** Grande Ospedale Metropolitano Bianchi Melacrino
Morelli – Reggio Calabria
- **Tipo di azienda o settore** Azienda Sanitaria
- **Tipo di impiego** **Responsabile U.O.S.D. Genetica Medica**

- **Date (da – a)** 09/10/2007 al 20/07/2017
 - **Nome e indirizzo del datore di lavoro** Azienda Ospedaliera Bianchi Melacrino Morelli – Reggio Calabria
 - **Tipo di azienda o settore** Azienda Sanitaria
 - **Tipo di impiego** **Responsabile U.O.S. Genetica Molecolare** nella U.O.C. Genetica Medica poi trasformata in U.O.C Patologia Clinica, Microbiologia e Virologia e Genetica Medica. **Confermato incarico triennale**, con delibera n° 899 del 25/06/2014, dopo **valutazione positiva triennale** espressa dal **Collegio Tecnico**.
-
- **Date (da – a)** 13/10/2014 ad oggi
 - **Nome e indirizzo del datore di lavoro** Regione Calabria (Decreto n°12106 del 13/10/2014)
 - **Tipo di azienda o settore** **Comitato Etico Regione Calabria-Sezione Sud**
 - **Tipo di impiego** **Componente in qualità di esperto di Genetica Medica**
-
- **Date (da – a)** 03/07/1999 al 09/10/2007
 - **Nome e indirizzo del datore di lavoro** Azienda Ospedaliera Bianchi Melacrino Morelli – Reggio Calabria
 - **Tipo di azienda o settore** Azienda Sanitaria
 - **Tipo di impiego** **Dirigente medico I livello a tempo indeterminato** presso **U.O.C. Genetica Medica** poi trasformata in U.O.C Patologia Clinica, Microbiologia e Virologia e Genetica Medica. **Valutazione positiva del Collegio Tecnico**, con delibera n° 469 del 02/04/2015, sull'attività professionale espletata ai fini dell'attribuzione della Fascia superiore dell'indennità relativa al compimento dei **15 anni di servizio**.
-
- **Date (da – a)** 07/06/2021 ad oggi
 - **Nome e indirizzo del datore di lavoro** Asgenia s.r.l. - Roma
 - **Tipo di azienda o settore** Servizi
 - **Tipo di impiego** **Senior Medical Advisor**
-
- **Date (da – a)** 01/01/1989-02/07/1999
 - **Nome e indirizzo del datore di lavoro** Istituto Clinico "Prof. Dr. R. De Blasi" di Reggio Calabria
 - **Tipo di azienda o settore** Laboratorio Analisi Cliniche Accreditato con Regione Calabria
 - **Tipo di impiego** **Responsabile sezione specializzata di Genetica Medica**

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- **Date (da – a)** 08/11/1990
- **Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione** Università degli Studi di Catania
 - **Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio** Scuola di Specializzazione in Genetica Medica
 - **Qualifica conseguita** **Specialista in Genetica Medica** con la votazione di 50/50 e lode

- **Date (da – a)** 18/10/1993
- **Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione** Università degli Studi di Messina
 - **Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio** Scuola di Specializzazione in Immunoematologia e Trasfusione
 - **Qualifica conseguita** **Specialista in Immunoematologia e Trasfusione** con la votazione di 50/50 e lode

- **Date (da – a)** 18/12/1987
- **Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione** **Abilitazione all'esercizio della professione** di medico chirurgo presso l'Università Cattolica del Sacro Cuore di Roma
 - **Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio** **Iscrizione all'albo dei medici chirurghi ed odontoiatri** della provincia di Reggio Calabria in data 25/03/1988
 - **Qualifica conseguita**

- **Date (da – a)** 27/10/1987
- **Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione** **Università Cattolica del Sacro Cuore di Roma**
 - **Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio** Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia
 - **Qualifica conseguita** **Laurea in Medicina e Chirurgia** con la votazione di 110/110 e lode

- **Date (da – a)** 1975-80
- **Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione** Istituto Liceo Classico "Tommaso Campanella", Reggio Calabria
 - **Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio**

<ul style="list-style-type: none"> • Qualifica conseguita 	Diploma di maturità classica conseguita con la votazione di 60/60
CAPACITÀ E COMPETENZE PERSONALI <i>Acquisite nel corso della vita e della carriera ma non necessariamente riconosciute da certificati e diplomi ufficiali.</i>	Iscrizione Soc. Italiana di Genetica Umana (SIGU) Iscrizione Soc. Italiana Endocrinologia Diabetica Pediatrica (SIEDP)
MADRELINGUA	ITALIANO
ALTRE LINGUA	INGLESE
<ul style="list-style-type: none"> • Capacità di lettura • Capacità di scrittura • Capacità di espressione orale 	BUONO BUONO BUONO
CAPACITÀ E COMPETENZE TECNICHE <i>Con computer, attrezzature specifiche, macchinari, ecc.</i>	WINDOWS (OFFICE), FILE MAKER (PROGRAMMATORE)
PATENTE O PATENTI	Patente auto
RELATORE A CONGRESSI:	<ul style="list-style-type: none"> • ITALIAN FOCUS GROUP: evidenze di pratica clinica e progetti di ricerca nella Sindrome di Prader Willi, Roma, 7 luglio 2017 • VII Congresso della rete diabetologica pediatrica calabrese, Reggio Calabria, 29 Ottobre 2016 • “I volontari del sangue nella medicina preventiva, nella ricerca e nella medicina del territorio”, Federazione Nazionale degli ordini dei medici chirurghi e degli odontoiatri, Reggio Calabria, 17 Settembre 2016 • “Sport e attività fisica nelle varie fasce di età, alimentazione e integrazione”, Santa Maria Capua Vetere (CE), 20 Maggio 2016 • “Next generation sequencing and bioinformatics: methods, tools and applications in basic research, clinical diagnostics and much more”, IRCCS Centro neurolesi “Boninopulejo”, Messina, 27-28 Maggio 2016) • “Sindrome di Prader Willi e obesità”, Roccella Jonica (RC), 17 Febbraio 2016

- VI Congresso della rete diabetologica pediatrica calabrese, Cetraro (CS), 2-3 Ottobre 2015
- “La FMF e le sindromi autoinfiammatorie”, Reggio Calabria, 5 Settembre 2015
- “Incontro gruppo AIL pazienti MMP Ph- “, Reggio Calabria, 25 Novembre 2014
- V Congresso della rete diabetologica pediatrica calabrese, Catanzaro, 17-18 Ottobre 2014
- “Napoli tipo uno”, Napoli, 18 Settembre 2014
- “Innovazione tecnologica nel laboratorio biomedico”, azienda ospedaliera BMM Reggio Calabria, 18 Dicembre 2013
- IV Congresso della rete diabetologica pediatrica calabrese, Lametia Terme, 6-7 Dicembre 2013
- “Monitoraggio terapeutico dei farmaci e screening farmacotossicologico”, azienda ospedaliera BMM, Reggio Calabria, 4-5 dicembre 2006
- “Problemi di medicina e chirurgia pediatrica”, azienda sanitaria n°9, Locri (RC), 4 Novembre 2006
- “Diagnosi genetica precoce: dall’epoca prenatale ai primi anni di sviluppo”; Reggio Calabria, 28 Novembre 2005
- “Donna e cuore”, ordine dei medici chirurghi e odontoiatri, Reggio Calabria, 1 Ottobre 2005
- “Fisiopatologia della riproduzione umana, medicina perinatale e laparoscopia ginecologica”, Reggio Calabria, 17-18 Giugno 2005
- “Leucemia linfatica cronica”, Reggio Calabria, 21-22 Gennaio 2005
- “Le malattie infiammatorie croniche intestinali”, azienda ospedaliera BMM, Reggio Calabria, 4-5 Marzo 2005
- “Esperienze a confronto sulle problematiche di oftalmologia pediatriche”, Azienda sanitaria n°9, Locri(RC), 18 Dicembre 2004
- “Percorso nascita”, Azienda sanitaria n° 9, Locri (RC), 28 Giugno 2004
- “Il bambino con malattie cardiovascolari”, Azienda sanitaria n°9, Locri (RC), 23 Giugno 2004
- “Corso di formazione avanzato in ostetricia e ginecologia”, Ordine provinciale dei medici chirurghi e degli odontoiatri, Reggio Calabria, 29 Maggio 2004

**PARTECIPAZIONE A CORSI DI
FORMAZIONE SU
STRUMENTAZIONE:**

- “La sindrome di Prader Willi nel contesto delle obesità infantili”, azienda ospedaliera BMM, Reggio Calabria, 8 Novembre 2003
- “La formazione continua del personale sanitario dei laboratori di analisi”, A.N.Te.L., Reggio Calabria, 31 Ottobre 2003
- “Genetica medica per i medici di base” ordine provinciale dei medici chirurghi e odontoiatri, Reggio Calabria, 4 Ottobre 2003
- “Nefrourologia pediatrica”, azienda sanitaria n° 9, Locri (RC), 22 Febbraio 2003
- “Qualità e tecnica nella diagnostica di laboratorio”, A.N.Te.L., Reggio Calabria, 26 Ottobre 2002
- “Corso di aggiornamento in pediatria ospedaliera e territoriale”, azienda sanitaria n°9, Locri(RC),16 Febbraio 2002
- “Gli ultrasuoni e gli screening in ostetricia e ginecologia”, Cosenza, 15-16 Dicembre 2001
- “Il consultorio genetico: tra ospedale e territorio”; azienda sanitaria n°9, Locri (RC), 8 Marzo 2001
- “Le neurofibromatosi nel bambino: realtà e prospettive”, azienda ospedaliera BMM, Reggio Calabria, 4 Marzo 2000
- “Il Workshop di medicina della riproduzione”, Lamezia Terme, 9 Novembre 2000
- Primo corso di aggiornamento sulla diagnosi genetica-molecolare della Distrofia Muscolare di Duchenne e delle Distrofinopatie, Ferrara, 11 Ottobre 2016
- VITROS 5600 INTEGRATED SYSTEM GOT, Reggio Calabria, 29 Giugno-2 Luglio 2015
- ION CHEF SYSTEM OPERATIONAL, Reggio Calabria, 16 Dic 2014
- NANOGEN USERS MEETING, centro ricerche Tettamanti, Monza, 12-15 Luglio 2004
- ABI PRISM 310 e 377, Roma,15-18 Maggio 2001

INCARICHI DIDATTICI:

Docenze universitarie

- Docente presso il master di II livello “Nutrizione e integrazione nutraceutica”, UNIVERSITA' DELLA CALABRIA (UNICAL), SETTEMBRE 2020
- Docente presso il master di II livello in “Nutrizione” organizzato dalla NUTRIFOR Cosenza Giugno 2017

- Docente presso il master di II livello “Nutrizione e integrazione nutraceutica”, Arcavacata di Rende (CS), 21 Ottobre 2016
- Docente presso il master di II livello “Management del diabete mellito e delle endocrinopatie in età evolutiva”, Università Magna Graecia di Catanzaro, 11 Luglio 2015
- Docente presso il master “Innovazioni in ingegneria biomedica”, Università degli Studi Mediterranea di Reggio Calabria, 29 Novembre 2004

Correlatore Tesi di Laurea Universitarie

- Corso di Laurea specialistica in Chimica e Tecnologia Farmaceutiche. **Università della Calabria.** “ Applicazioni di un Total Genetic Risk Score (TGRS) predittivo dell’iperglicemia correlata alla terapia con Nilotinib nella Leucemia Mieloide Cronica”. Candidato: Silvia Rodi. Anno Accademico: 2015-2016
- Corso di Laurea magistrale in Biologia. **Università degli studi di Messina.** “Analisi mutazionale del gene CALR in una coorte di pazienti affetti da sindrome mieloproliferativa cronica JAK2 negativa”. Candidato: Musolino Letizia. Anno Accademico 2015-2016
- Corso di Laurea Magistrale in biologia cellulare e molecolare. **Università degli studi di Roma Tor Vergata.** “Analisi mutazionale del gene MEFV in pazienti con sospetta FMF ed in una coorte di soggetti non selezionati”. Candidato: Selene Cipri. Anno Accademico 2013-2014
- Corso di Laurea magistrale in Biologia. **Università degli studi di Messina.** “Mutazioni nel gene KRAS e farmaco genetica dell’adenocarcinoma del colon retto”. Candidato: Gruttadaura Walter. Anno Accademico 2012-2013
- Corso di Laurea Magistrale in biologia cellulare e molecolare. **Università degli studi di Roma Tor Vergata.** “Nuove mutazioni nel gene GCK responsabili di Maturity Onset Diabetes of the Young type 2 (MODY2)”. Candidato: Rosalba Gemi. Anno Accademico 2012-2013
- Corso di Laurea magistrale in Biologia. **Università degli studi di Messina.** “Analisi mutazionale del gene GCK e diabete monogenico MODY 2”. Candidato: Labate Claudia. Anno Accademico 2010-2011

**PARTECIPAZIONE A GRUPPI DI
STUDIO NAZIONALI:**

- Gruppo di studio delle obesità genetiche, Roma, 2 Dicembre 2016
- “X phile- valutazione della risposta nella LMC: strumenti e prospettive future”, Roma, 15 Giugno 2009 poi confluito nel progetto LABNET

PUBBLICAZIONI:

Capitoli di libri

- “Neonatal Diabetes Mellitus: an introduction”. Fabrizio Barbetti, Corrado Mammì, Ming Liu, Valeria Grasso, Peter Arvan, Maria Remedi, Colin Nichols. In ‘Diabetes associated with single gene defects and chromosomal abnormalities’. A volume in the series ‘**Frontiers in Diabetes**’, in press 2017
- “Varianti genetiche della Glutathione S transferasi: predisposizione genetica e significato prognostico”. C. Mammì, C. Muzzupappa, C. Laganà, P.Iacopino, F.Morabito “**Il Mieloma Multiplo**”. Selecta Medica,2003

Poster Internazionali

- A Genetic Risk Score for Insulin Resistance Identify Patients with Chronic Myeloid Leukemia, Treated with Nilotinib, Developing Diabetes. B. Martino, C. Labate, C. Alati, D. Ielo, C. Laganà, F. Ronco and C. Mammì. ASH (American Association of Hematology), 2016, San Diego (CA), USA
- Type 1 CALR mutation improves diagnosis of prefibrotic idiopathic myelofibrosis (MF0), B. Martino, C. Labate, D. Ielo, D. Rotilio, C. Mammì, C. Laganà, F. Ronco. EHA 2015 (European Hematology Association), Vienna (Austria)
- Clinical and hematological features of genetic mutations in MPN patients with diagnosis of prefibrotic idiopathic myelofibrosis (MF0), B. Martino, C. Labate, B. Greve, , D. Ielo, D. Rotilio, D. Chemist, C. Mammì, C. Laganà and F. Ronco, ASH 2015 (American Association of Hematology), Orlando (Florida, USA)
- On the absence of Calreticulin (CALR) mutations in Chronic Myeloproliferative Neoplasms (MPNs) with Splanchnic Venous Thrombosis (SVT):experience from a single institution, B. Martino, C. Mammì, C. Labate, A. Grazia Recchia, C. Alati, D. Ielo, E. A. Martino, F. Ronco, C. Laganà, and F. Morabito. ASH 2014 (American Association of Hematology), San Francisco (California, USA)

Articoli su riviste (censite PUBMED)

1. Accuracy of bone marrow histochemical TP53 expression compared to the detection of TP53 somatic mutations in patients with myelodysplastic syndromes harbouring a del5q cytogenetic abnormality. Oliva EN, Latagliata R, Sabattini E, Mammì C, Cuzzola M, D'Errigo MG, Cannatà MC, Bova I, Capodanno I, Palumbo GA, Pane F, Reda G, Fianchi L, Riva M, Poloni A. *Am J Blood Res.* 2021 Aug 15;11(4):417-426. eCollection 2021.
2. Differences between transient neonatal diabetes mellitus subtypes can guide diagnosis and therapy. Bonfanti R, Iafusco D, Rabbone I, Diedenhofen G, Bizzarri C, Patera PI, Reinstadler P, Costantino F, Calcaterra V, Iughetti L, Savastio S, Favia A, Cardella F, Lo Presti D, Girtler Y, Rabbiosi S, D'Annunzio G, Zanfardino A, Piscopo A, Casaburo F, Pintomalli L, Russo L, Grasso V, Minuto N, Mucciolo M, Novelli A, Marucci A, Piccini B, Toni S, Silvestri F, Carrera P, Rigamonti A, Frontino G, Trada M, Tinti D, Delvecchio M, Rapini N, Schiaffini R, Mammì C, Barbetti F; Diabetes Study Group of ISPED. *Eur J Endocrinol.* 2021 Apr;184(4):575-585. doi: 10.1530/EJE-20-1030.
3. Development, behaviour and sensory processing in Marshall-Smith syndrome and Malan syndrome: phenotype comparison in two related syndromes. Mulder PA, van Balkom IDC, Landlust AM, Priolo M, Menke LA, Acero IH, Alkuraya FS, Arias P, Bernardini L, Bijlsma EK, Cole T, Coubes C, Dapia I, Davies S, Di Donato N, Elcioglu NH, Fahrner JA, Foster A, González NG, Huber I, Iascone M, Kaiser AS, Kamath A, Kooblall K, Lapunzina P, Liebelt J, Lynch SA, Maas SM, Mammì C, Mathijssen IB, McKee S, Mirzaa GM, Montgomery T, Neubauer D, Neumann TE, Pintomalli L, Pisanti MA, Plomp AS, Price S, Salter C, Santos-Simarro F, Sarda P, Schanze D, Segovia M, Shaw-Smith C, Smithson S, Suri M, Tatton-Brown K, Tenorio J, Thakker RV, Valdez RM, Van Haeringen A, Van Hagen JM, Zenker M, Zollino M, Dunn WW, Piening S, Hennekam RC. *J Intellect Disabil Res.* 2020 Dec;64(12):956-969. doi: 10.1111/jir.12787. Epub 2020 Oct 9.
4. Maturity Onset Diabetes of the Young is Not Necessarily Associated with Autosomal Inheritance: Case Description of a De Novo HFN1A Mutation. Salzano G, Passanisi S, Mammì C, Priolo M, Pintomalli L, Caminiti L, Messina MF, Pajno GB, Lombardo F. *Diabetes Ther.* 2019 Aug;10(4):1543-1548. doi: 10.1007/s13300-019-0633-3. Epub 2019 May 16.
5. Further delineation of Malan syndrome. Priolo M, Schanze D, Tatton-Brown K, Mulder PA, Tenorio J, Kooblall K, Acero IH, Alkuraya FS, Arias P, Bernardini L, Bijlsma EK, Cole T, Coubes C,

- Dapia I, Davies S, Di Donato N, Elcioglu NH, Fahrner JA, Foster A, González NG, Huber I, Iacone M, Kaiser AS, Kamath A, Liebelt J, Lynch SA, Maas SM, Mammì C, Mathijssen IB, McKee S, Menke LA, Mirzaa GM, Montgomery T, Neubauer D, Neumann TE, Pintomalli L, Pisanti MA, Plomp AS, Price S, Salter C, Santos-Simarro F, Sarda P, Segovia M, Shaw-Smith C, Smithson S, Suri M, Valdez RM, Van Haeringen A, Van Hagen JM, Zollino M, Lapunzina P, Thakker RV, Zenker M, Hennekam RC. *Hum Mutat.* 2018 Sep;39(9):1226-1237. doi: 10.1002/humu.23563. Epub 2018 Jun 25.
6. Genetic risk of prediabetes and diabetes development in chronic myeloid leukemia patients treated with nilotinib. Martino B, Mammì C, Labate C, Rodi S, Ielo D, Priolo M, Postorino M, Tripepi G, Ronco F, Laganà C, Musolino C, Greco M, La Nasa G, Caocci G. *Exp Hematol.* 2017 Nov;55:71-75. doi: 10.1016/j.exphem.2017.07.007. Epub 2017 Jul 28.
 7. NFIX mutations affecting the DNA-binding domain cause a peculiar overgrowth syndrome (Malan syndrome): a new patients series. Gurrieri F, Cavaliere ML, Wischmeijer A, Mammì C, Neri G, Pisanti MA, Rodella G, Laganà C, Priolo M. *Eur J Med Genet.* 2015 Sep;58(9):488-91
 8. Treatment of transient neonatal diabetes mellitus: insulin pump or insulin glargine? Our experience. Passanisi S, Timpanaro T, Lo Presti D, Mammì C, Caruso-Nicoletti M. *Diabetes Technol Ther.* 2014 Dec; 16(12):880-4.
 9. Identification of candidate children for maturity-onset diabetes of the young type 2 (MODY2) gene testing: a seven-item clinical flowchart (7-iF). Pinelli M, Acquaviva F, Barbetti F, Caredda E, Coccozza S, Delvecchio M, Mozzillo E, Pirozzi D, Prisco F, Rabbone I, Sacchetti L, Tinto N, Toni S, Zucchini S, Iafusco D; Italian Study Group on Diabetes of the Italian Society of Pediatric Endocrinology and Diabetology. *PLoS One.* 2013 Nov 11;8(11)
 10. A peculiar mutation in the DNA-binding/dimerization domain of NFIX causes Sotos-like overgrowth syndrome: a new case. Priolo M, Grosso E, Mammì C, Labate C, Naretto VG, Vacalebri C, Caridi P, Laganà C. *Gene.* 2012 Dec 10;511(1):103-5
 11. Absence of deletion and duplication of MLL2 and KDM6A genes in a large cohort of patients with Kabuki syndrome. Priolo M, Micale L, Augello B, Fusco C, Zucchetti F, Prontera P, Paduano V, Biamino E, Selicorni A, Mammì C, Laganà C, Zelante L, Merla G. *Mol Genet Metab.* 2012 Nov; 107(3):627-9.
 12. Minimal incidence of neonatal/infancy onset diabetes in Italy is 1:90,000 live births. Iafusco D, Massa O, Pasquino B, Colombo C, Iughetti L, Bizzarri C, Mammì C, Lo Presti D, Suprani T, Schiaffini R, Nichols CG, Russo L, Grasso V, Meschi F, Bonfanti R, Brescianini S, Barbetti F; Early Diabetes Study Group of ISPED.

13. Role of glutathione-S-transferase (GST) polymorphisms in patients with advanced Hodgkin lymphoma: results from the HD2000 GISL trial. Morabito F, Hohaus S, Mammi C, Marcheselli L, Gentile M, Merli F, Montanini A, Stelitano C, La Sala A, Scalone R, Voso MT, Luminari S, Iannitto E, Gobbi P, Federico M. *Leuk Lymphoma*. 2012 Mar;53(3):406-10
14. Budd-Chiari syndrome and splanchnic vein thrombosis: masked myeloproliferative neoplasms and JAK2V617F. Fama A, Rago A, Gioiosa F, Marzano C, Latagliata R, Mammi C, Laganà C, D'Elia GM, Bizzoni L, Trasarti S, Ferretti A, Breccia M, Riggio O, Tafuri A. *Clin Ter*. 2010;161(2):169-71.
15. High Incidence of Factor V Leiden and Prothrombin G20210A in Healthy Southern Italians. Sottilotta G, Mammi C, Furlò G, Oriana V, Latella C, Lombardo VT. *Clin Appl Thromb Hemost*. 2009 Feb 11.
16. Prevalence of prothrombotic polymorphisms in a selected cohort of cryptogenic and noncryptogenic ischemic stroke patients. Calabrò RS, La Spina P, Serra S, Laganà A, Postorino P, Savica R, Mammi C, Laganà C, Musolino R. *Neurol India*. 2009 Sep-Oct;57(5):636-7.
17. The incidence of JAK2 V617F mutation in bcr/abl-negative chronic myeloproliferative disorders: assessment by two different detection methods. Lucia E, Martino B, Mammi C, Vigna E, Mazzone C, Gentile M, Quattieri G, Bisconte MG, Naccarato M, Gentile C, Laganà C, Romeo F, Neri A, Nobile F, Morabito F. *Leuk Lymphoma*. 2008 Oct;49(10):1907-15.
18. MS-MLPA is a specific and sensitive technique for detecting all chromosome 11p15.5 imprinting defects of BWS and SRS in a single-tube experiment. Priolo M, Sparago A, Mammi C, Cerrato F, Laganà C, Riccio A. *Eur J Hum Genet*. 2008 Jan 23
19. Utility of the clinical practice of administering thrombophilic screening and antithrombotic prophylaxis with low-molecular-weight heparin to healthy donors treated with G-CSF for mobilization of peripheral blood stem cells. Martino M, Luise F, Oriana V, Console G, Moscato T, Mammi C, Messina G, Massara E, Irrera G, Piromalli A, Lombardo VT, Laganà C, Iacopino P. *Tumori*. 2007 Mar-Apr;93(2):155-9.
20. Role of hyperhomocystinemia in retinal vascular occlusive disease. Sottilotta G, Oriana V, Latella C, Luise F, Piromalli A, Ramirez F, Mammi C, Occhiuto A, Lombardo VT. *Clin Appl Thromb Hemost*. 2007 Jan;13(1):104-7.
21. Genetic prothrombotic risk factors in women with unexplained pregnancy loss. Sottilotta G, Oriana V, Latella C, Luise F, Piromalli A, Ramirez F, Mammi C, Santoro R, Iannaccaro P,

- Muleo G, Lombardo VT. *Thromb Res.* 2006;117(6):681-4. Epub 2005 Jul 12.
22. Determinazione delle mediane per l'alfa-fetoproteina su liquido amniotico nel secondo trimestre di gravidanza. F.A. Borruto, G.messineo, P.Borruto, C.Petraroli, R.Bumbaca, G.Casile, C. Mammi, C. Laganà. *LigandAssay* 10 (1)2005
23. Y chromosomal haplogroup J as a signature of the post-neolithic colonization of Europe. Di Giacomo F, Luca F, Popa LO, Akar N, Anagnou N, Banyko J, Brdicka R, Barbujani G, Papola F, Ciavarella G, Cucci F, Di Stasi L, Gavrilu L, Kerimova MG, Kovatchev D, Kozlov AI, Loutradis A, Mandarino V, Mammi' C, Michalodimitrakis EN, Paoli G, Pappa KI, Pedicini G, Terrenato L, Tofanelli S, Malaspina P, Novelletto A. *Hum Genet.* 2004 Oct; 115(5):357-71.
24. Pharmacological effects of melatonin on reproductive activity: experimental bioimplants with sustained-release polymeric systems Tripodi L, Tripodi A, Mammi C, Pullè C, Pecile A, Cremonesi F.*Clin Exp Obstet Gynecol.* 2004;31(2):117-9.
25. Clinal patterns of human Y chromosomal diversity in continental Italy and Greece are dominated by drift and founder effects. Di Giacomo F, Luca F, Anagnou N, Ciavarella G, Corbo RM, Cresta M, Cucci F, Di Stasi L, Agostiano V, Giparaki M, Loutradis A, Mammi' C, Michalodimitrakis EN, Papola F, Pedicini G, Plata E, Terrenato L, Tofanelli S, Malaspina P, Novelletto A.*Mol Phylogenet Evol.* 2003 Sep;28(3):387-95.
26. Pharmacological action and therapeutic effects of glutathione on hypokinetic spermatozoa for enzymatic-dependent pathologies and correlated genetic aspects. Tripodi L, Tripodi A, Mammi C, Pullè C, Cremonesi F.*Clin Exp Obstet Gynecol.* 2003;30(2-3):130-6.
27. The Langer-Giedion syndrome (TRP 2). A case report. Loria G, Marafioti F, Mammi C, Scribano E. *Radiol Med (Torino).* 1994 Apr;87(4):537-9. Review. Italian.
28. Leucocorie e retinoblastoma: Aspetti genetici. Barberi I., C. Mammi, G. Amato, F. Chiarenza: *Bollettino di Oculistica*, anno 72, Suppl. n° 3, 1993
29. Prevenzione delle malattie genetiche. Barberi I., Chiarenza F., Mammi C., Perri D.: *Prospettive ed aspetti etici. Rivista di pediatria Preventiva e Sociale*, vol 43, n° 5-6, 169-174, 1993

- Complesso polimalformativo, ritardo di crescita pre e post natale, sordità, ritardo mentale in paziente con ricorrenza di microduplicazione citogenetica in famiglia. M. Priolo, E. Rossi, G. Casile, C. Mammì, R. Di Noi, O.Zuffardi, C.Laganà. 7° Congresso Nazionale SIG.Pisa 2004
- Studi delle varianti genetiche della Glutathione S-Transferasi (M1, T1, P1) in pazienti affetti da Linfoma di Hodgkin. C. Mammì, C.Stelitano, F.Morabito, MG D'Errigo, V.Callea, MC Cannatà, F.Nobile, C.Laganà. 7° Congresso Nazionale SIG.Pisa 2004
- Ischemia cerebrale, Trombofilia genetica ed uso della tecnologia NANOGEN. C.Mammì, P. La Spina, MG D'Errigo, S.Calabrò, MC Cannatà, R. Musolino, C. Laganà 7° Congresso Nazionale SIG.Pisa 2004
- Analisi mutazionale di IgVH nella B-CLL, selezione antigenica e prognosi clinica. C. Mammì, F. Morabito, MC Cannatà, M. Priolo, I. Bova, V. Callea, G. Casile, F. Nobile, C. Laganà. 7° Congresso Nazionale SIGU, Pisa 2004
- Mutazioni geniche e polimorfismo 5/7/9 T nel gene CFTR in reverse dot blot (INNOLIPA) in 314 soggetti sottoposti a tecniche di procreazione assistita. I. Bova, C. Muzzupappa, S. Vaccarella, C. Mammì, C. Laganà. 6° Congresso Nazionale SIGU, Verona 2003
- Polimorfismo piastrinico HPA 1a/b (PLA1/PLA2) in RFLP fluorescente su ABBI PRISM 310 ed aggregazione piastrinica spontanea. M.C. Cannatà, M.G. D'Errigo, C. Mammì, C. Laganà, A. Piromalli, F. Luise, M. Piero, V. Trapani Lombardo, G. Bresolin, F. Giuseppe, G. Antonio, 6° Congresso Nazionale SIGU, Verona 2003
- Utilizzo di microsatelliti dinucleotidi in QF-PCR per lo studio delle aneuploidie cromosomiche su materiale abortivo. C. Mammì, C. Muzzupappa, M.C. Cannatà, I. Bova, R. Di Noi, C. Laganà. 6° Congresso Nazionale SIGU, Verona 2003
- Diagnosi prenatale su liquido amniotico della Sindrome di Pallister-Killian: identificazione in QF-PCR di tetrasomia i(12p) e non disgiunzione meiotica materna. C. Mammì, M. Priolo, G. Casile, M.G. D'Errigo, C. Laganà. 6° Congresso Nazionale SIGU, Verona 2003
- MS-PCR del promotore di FMR1 in un soggetto affetto da Sindrome dell'X fragile con mosaicismo di metilazione al Southern Blot. C. Muzzupappa, C. Mammì, G. Casile, M.C.

Cannatà, M. Grasso, C. Laganà. 6° Congresso Nazionale SIGU, Verona 2003

- Ricorrenza di Sindrome di Fryns: descrizione di due casi aggiuntivi con caratteristiche sovrapponibili a Sindrome di Pallister-Killian letale. M. Priolo, A. Quartuccio, C. Mammì, R. Bumbaca, C. Laganà. 6° Congresso Nazionale SIGU, Verona 2003
- Diagnosi prenatale in amniocentesi di trisomia 16 a mosaico dopo tritest positivo per alfafetoproteina e bHCG aumentate. G. Casile, C. Mammì, M.C. Cannatà, M.G. D'Errigo, F. Saccà, L. Parisi, C. Laganà. 5° Congresso Nazionale SIGU, Verona 2002
- Screening genetico trombofilico per Fattore V Leiden, 20210 Protrombina, 677 MTHFR: un'ampia casistica ospedaliera. C. Mammì, G.M. Abramo, C. Muzzupappa, M.C. Cannatà, R. Di Noi, A. Muscatello, V. Oriana, C. Latella, G. Sottilotta, V. Trapani Lombardo, C. Laganà. 5° Congresso Nazionale SIGU, Verona 2002
- Diagnosi postnatale di aneuploidia 48,XXYY conferma molecolare di doppia non disgiunzione meiotica paterna. C. Mammì, I. Bova, M. Priolo, R. Di Noi, G. Casile, C. Laganà. 5° Congresso Nazionale SIGU, Verona 2002
- Diagnosi prenatale in QF-PCR di trisomia 18 a mosaico da non disgiunzione meiotica materna. M.C. Cannatà, C. Mammì, G. Casile, C. Muzzupappa, R. Bumbaca, C. Laganà. 5° Congresso Nazionale SIGU, Verona 2002
- Trisomia 21 in QF-PCR su liquido amniotico non coltivato ed amplificazione preferenziale. C. Mammì, M.G. D'Errigo, C. Muzzupappa, R. Di Noi, C. Laganà. 5° Congresso Nazionale SIGU, Verona 2002
- Genotipizzazione batterica di Strain a fini epidemiologici: infezioni umane da Bartonella. C. Muzzupappa, C. Mammì, M.C. Cannatà, G. Casile, C. Laganà. 5° Congresso Nazionale SIGU, Verona 2002
- Cariotipo fetale 47,XY,+invdup22 in amniocentesi. M.G. D'Errigo, G. Casile, M. Priolo, C. Mammì, F. Corrado, M.C. Cannatà, C. Laganà. 5° Congresso Nazionale SIGU, Verona 2002

- Diagnosi rapida, in PCR fluorescente e CE, dei portatori sani di del35G nel gene GJB2 della Connexina 26, ai fini di uno screening di popolazione. C. Mammì, M.C. Cannatà, C. Muzzupappa, I. Bova, C. Laganà. 5° Congresso Nazionale SIGU, Verona 2002
- Diagnosi rapida di aneuploidia dei cromosomi 21,13,18, X,Y su amniociti non coltivati mediante QF-PCR di STRs (ABI PRISM). C. Mammì, G. Casile, C. Muzzupappa, M.C. Cannatà, C. Laganà. 3° Congresso Nazionale SIGU, Orvieto 2000
- Metodo di analisi del chimerismo cellulare in soggetti sottoposti a trapianto di cellule staminali ematopoietiche mediante PCR fluorescente quantitativa. C. Mammì, G. Casile, C. Muzzupappa, M.C. Cannatà, C. Laganà, M. Cuzzola, A. Cuzzocrea, F. Procopio, F. Morabito, P. Iacopino. 3° Congresso Nazionale SIGU, Orvieto 2000

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del decreto legislativo 30/06/2003 n°196 "Codice in materia di protezione dei dati personali"

DATA 27/12/2021