

La sottoscritta Rosanna Lampis, nata a Cagliari (CA) il 14/07/1970, consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 360 del Codice Penale in materia di falsità in atti e dichiarazioni mendaci, dichiara di aver sottoscritto il presente contratto.



ASL 8 CAGLIARI

Dr. Rosanna Lampis

Rosanna Lampis

Rosanna Lampis

ESPERIENZA
PROFESSIONALE

Del 01/07/2016 a oggi:
attività contrattata
precedente:

Biologa con contratto di collaborazione

Clinica Pediatrica, Talassemie e Malattie Rare, U.O. Malattie Metaboliche e Screening Neonatale - Osp. Regionale per le Microcitemie, via Jenner s/n Cagliari AO Brotzu

Collaborazione al Progetto di Ricerca dal titolo: "Studio delle Malattie Ereditarie del Metabolismo nel Bambino in Sardegna: Screening Neonatale, Mucopolisaccaridosi, Malattia di Wilson Malattia Celiaca" mediante utilizzo di spettrofotometria d assorbimento atomico, isoelettrofocusing, cromatografia di oligosaccaridi urinari

Attività svolta: Ricerca scientifica in ambito sanitario

Del 01/07/2015 a oggi:

Biologa con contratto di collaborazione

Clinica Pediatrica, Talassemie e Malattie Rare, U.O. Malattie Metaboliche e Screening Neonatale - Osp. Regionale per le Microcitemie, via Jenner s/n Cagliari -ASL 8 Cagliari,(dal 1/07/15 AO Brotzu)

Collaborazione al Progetto di Ricerca dal titolo: "Studio delle Malattie Ereditarie del Metabolismo nel Bambino in Sardegna: Screening Neonatale, Mucopolisaccaridosi, Malattia di Wilson Malattia Celiaca" mediante utilizzo di spettrofotometria d assorbimento atomico, isoelettrofocusing, cromatografia di oligosaccaridi urinari

Attività svolta: Ricerca scientifica in ambito sanitario

Del 01/07/2011 a oggi:
attività svolta:

Biologa con contratto libero professionale

Clinica Pediatrica 2°, Laboratorio Malattie Metaboliche del Bambino, Osp. Regionale per le Microcitemie, via Jenner s/n Cagliari (ASL 8 Cagliari)

Collaborazione al Progetto di Ricerca dal titolo: "Studio delle malattie ereditarie del metabolismo nel bambino" in qualità di Biologa

Attività svolta: Ricerca scientifica in ambito sanitario

Del 01/07/2011 a oggi:

Biologa con contratto di collaborazione

Clinica Pediatrica 2°, Laboratorio Malattie Metaboliche del Bambino, Osp. Regionale per le Microcitemie, via Jenner s/n Cagliari (ASL 8 Cagliari)

Collaborazione al Progetto di Ricerca dal titolo: "Studio delle malattie ereditarie del metabolismo nel bambino: incremento della predittività del danno intestinale associato a malattia celiaca." in qualità di Biologa

Attività svolta: Ricerca scientifica in ambito sanitario

Attività svolta: Ricerca scientifica in ambito sanitario

- Dal 18/12/2010 al 31/03/2011 *Biologa con contratto libero professionale*
Dipartimento di Scienze Pediatriche e Medicina Clinica, Laboratorio Malattie Metaboliche del Bambino, Osp. Regionale per le Microcitemie, via Jenner s/n Cagliari (Università Studi di Cagliari)
Collaborazione al Progetto di Ricerca dal titolo: "Studio delle malattie ereditarie del metabolismo nel bambino: la cirrosi nella malattia di Wilson e correlazione tra i livelli di anticorpi anti ipofisi e bassa statura in pazienti con celiachia" in qualità di Biologa
Attività o settore: Ricerca scientifica in ambito sanitario
- Dal 13/01/2010 al 13/03/2010 *Biologa con contratto di collaborazione professionale*
Dipartimento di Scienze Pediatriche e Medicina Clinica, Laboratorio Malattie Metaboliche del Bambino, Osp. Regionale per le Microcitemie, via Jenner s/n Cagliari (Università Studi di Cagliari)
Collaborazione al Progetto di Ricerca dal titolo: "Studio delle malattie ereditarie del metabolismo nel bambino" mediante determinazione e interpretazione degli oligoelementi e di alcune attività enzimatiche sia nel sangue che in altri materiali biologici
Attività o settore: Ricerca scientifica in ambito sanitario
- Dal 24/02/2010 al 24/08/2010 *Biologa con contratto di collaborazione a progetto*
Clinica Pediatrica 2°, Laboratorio Malattie Metaboliche del Bambino, Osp. Regionale per le Microcitemie, via Jenner s/n Cagliari (ASL 8 Cagliari)
Collaborazione al Progetto di Ricerca dal titolo "Studio delle Malattie Ereditarie del Metabolismo nel Bambino" in qualità di Biologa
Attività o settore: Ricerca scientifica in ambito sanitario
- Dal 22/01/2009 al 22/03/2009 *Biologa con contratto di collaborazione professionale*
Dipartimento di Scienze Pediatriche e Medicina Clinica, Laboratorio Malattie Metaboliche del Bambino, Osp. Regionale per le Microcitemie, via Jenner s/n Cagliari (Università Studi di Cagliari)
Collaborazione al Progetto di Ricerca dal titolo: "Studio delle Malattie ereditarie del metabolismo nel bambino: diagnosi e terapia precoce" in qualità di Biologa
Attività o settore: Ricerca scientifica in ambito sanitario
- Dal 01/01/2009 al 31/12/2009 *Biologa con contratto di collaborazione coordinata e continuativa*
Clinica Pediatrica 2°, Ospedale Regionale per le Microcitemie, Laboratorio Malattie Metaboliche del Bambino, ASL 8 Cagliari
L'analisi combinata del genotipo HLA e del pattern anticorpale dell'autoimmunità intestinale possono evitare la biopsia duodenale nell'accertamento diagnostico della sprue celiaca, in qualità di Biologa
Attività o settore: Sanitario
- Dal 29/09/2008 al 29/12/2008 *Biologa con contratto di collaborazione professionale*
Dipartimento di Scienze Pediatriche e Medicina Clinica, Laboratorio Malattie Metaboliche del Bambino, Osp. Regionale per le Microcitemie, via Jenner s/n Cagliari (Università Studi di Cagliari)
Collaborazione al Progetto di Ricerca dal titolo: "Studio delle malattie ereditarie del metabolismo del bambino: diagnosi e terapia precoce" in qualità di Biologa
Attività o settore: Ricerca scientifica in ambito sanitario
- Dal 01/08/2007 al 31/12/2007 *Biologa con contratto di collaborazione professionale*
Dipartimento di Scienze Biomediche e Biotecnologie, Laboratorio Malattie Metaboliche del Bambino (Dir. Prof. S. De Virgiliis), Osp. Regionale per le Microcitemie, via Jenner s/n Cagliari (Università Studi di Cagliari)
Collaborazione al Progetto di Ricerca dal titolo: "Gli errori congeniti del metabolismo: screening neonatale metabolico allargato" in qualità di Biologa

Il sottoscritto ha firmato il presente documento con piena conoscenza e coscienza, consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 360 del D.Lgs. n. 286/1998, concernente la falsità in atti, e consapevole che in ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci, l'autore di tali atti può incorrere in sanzioni penali.



Il sottoscritto è:

Ricerca scientifica in ambito sanitario

Rosanna Lampis

Dipartimento di Scienze Biomediche dell'Università degli Studi di Sassari

Biologa con contratto libero professionale

Dipartimento di Scienze Biomediche dell'Università degli Studi di Sassari

Collaborazione al Progetto di Ricerca MIUR dal titolo: Ricerca dei fattori genetici responsabili della suscettibilità al diabete autoimmune e comprensivo delle loro conseguenze funzionali " in qualità di Biologa

Ricerca scientifica in ambito sanitario

Dipartimento di Scienze Biomediche e Biotecnologie, Laboratorio Malattie Metaboliche del Bambino (Dir. Prof. S. De Virgiliis), Osp. Regionale per le Microcitemie, via Jenner s/n Cagliari (Università Studi di Cagliari)

Biologa con Assegno di Ricerca

Dipartimento Scienze Biomediche e Biotecnologie, Laboratorio Malattie Metaboliche del Bambino (Dir. Prof. S. De Virgiliis), Osp. Regionale per le Microcitemie, via Jenner s/n Cagliari (Università Studi di Cagliari)

Collaborazione al Progetto di Ricerca "Prevenzione, diagnosi precoce e screening neonatale degli errori congeniti del metabolismo, delle epatopatie genetiche, dei ritardi mentali su base genetica", in qualità di Biologa

Ricerca scientifica in ambito sanitario

Dipartimento di Scienze Biomediche e Biotecnologie, Laboratorio Malattie Metaboliche del Bambino (Dir. Prof. S. De Virgiliis), Osp. Regionale per le Microcitemie, via Jenner s/n Cagliari (Università Studi di Cagliari)

Biologa con contratto di collaborazione professionale

Dipartimento di Scienze Biomediche e Biotecnologie, Laboratorio Malattie Metaboliche del Bambino (Dir. Prof. S. De Virgiliis), Osp. Regionale per le Microcitemie, via Jenner s/n Cagliari (Università Studi di Cagliari)

Collaborazione al Progetto di Ricerca dal titolo: "Protocolli di trattamento nella malattia di Wilson e altre epatopatie metaboliche " in qualità di Biologa

Ricerca scientifica in ambito sanitario

Dipartimento di Scienze Biomediche e Biotecnologie, Laboratorio Malattie Metaboliche del Bambino (Dir. Prof. Stefano De Virgiliis), Osp. Regionale per le Microcitemie, via Jenner s/n Cagliari (Università Studi di Cagliari)

Biologa Assegnista di Ricerca, previa pubblica selezione

Dipartimento di Scienze Bioemdiche e Biotecnologie, Laboratorio Malattie Metaboliche del Bambino (Dir. Prof. Stefano De Virgiliis), Osp. Regionale per le Microcitemie, via Jenner s/n Cagliari (Università Studi di Cagliari)

Collaborazione al Progetto di Ricerca dal titolo: "Intervento sanitario per la prevenzione degli errori del metabolismo del bambino e malattie rare" in qualità di biologa.

Ricerca scientifica in ambito sanitario

Dipartimento di Scienze Biomediche e Biotecnologie, Osp. Regionale per le Microcitemie, via Jenner s/n Cagliari (Università Studi di Cagliari)

Biologa con contratto di collaborazione coordinata e continuativa

Dipartimento di Scienze Biomediche e Biotecnologie, Osp. Regionale per le Microcitemie, via Jenner s/n Cagliari (Università Studi di Cagliari)

In qualità di biologa

Ricerca scientifica in ambito sanitario

Istituto di Clinica e Biologia dell'Età evolutiva, Laboratorio Malattie Metaboliche del Bambino (Dir. Prof. S. De Virgiliis), Osp. Regionale per le Microcitemie, via Jenner s/n Cagliari (Università Studi di Cagliari)

Biologa con contratto di collaborazione coordinata e continuativa

Istituto di Clinica e Biologia dell'Età evolutiva, Laboratorio Malattie Metaboliche del Bambino (Dir. Prof. S. De Virgiliis), Osp. Regionale per le Microcitemie, via Jenner s/n Cagliari (Università Studi di Cagliari)

Collaborazione, (dopo apposita selezione artt. 7 e 15 del Regolam. Attività contrattuale ex art.58) al Progetto di Ricerca dal titolo: "Prevenzione delle Complicanze della Malattia Celiaca in Sardegna" in qualità di Biologa

Attività contrattuale Ricerca scientifica in ambito sanitario

Dal 17/08/1997 al 16/08/1998

Biologa con contratto di collaborazione coordinata e continuativa

Istituto di Clinica e Biologia dell'Età Evolutiva, Laboratorio Malattie Metaboliche del Bambino (Dir. Prof. S. De Virgiliis), Osp. Regionale per le Microcitemie, via Jenner s/n Cagliari (Università Studi di Cagliari)

Collaborazione al Progetto di Ricerca dal titolo: "Progetto pilota per la prevenzione della malattia di Wilson in Sardegna" in qualità di Biologa

Attività contrattuale Ricerca scientifica in ambito sanitario

Dal 14/08/1995 al 16/08/1997

Biologa con contratto di collaborazione coordinata e continuativa

Istituto di Clinica e Biologia dell'età evolutiva, Laboratorio Malattie Metaboliche del Bambino (Dir. Prof. Stefano De Virgiliis), Osp. Regionale per le Microcitemie, via Jenner s/n Cagliari (Università Studi di Cagliari)

Progetto "Screening delle Malattie Metaboliche in Sardegna" in qualità di Biologa

Attività contrattuale Ricerca scientifica in ambito sanitario

Dal 12/10/1990 al 13/08/1995

Biologa con contratto di collaborazione coordinata e continuativa

Presso Ospedale Regionale per le Microcitemie, Cagliari

II° Piano di Prevenzione per le Malattie Metaboliche Ereditarie in Sardegna

Attività contrattuale Sanitario

Dal 16/01/1989 al 11/10/1990

Biologa volontaria

Presso il Laboratorio di terapia ferrochelante, Ospedale Regionale per le Microcitemie, Cagliari

Attività volontaria Sanitario

Dal 15/09/1986 al 22/12/1986

Biologa volontaria

Presso il Laboratorio di Patologia Molecolare, Istituto di Clinica e Biologia dell'Età Evolutiva, Ospedale Regionale per le Microcitemie (Università Studi di Cagliari)

Partecipando allo Studio della Mappatura del locus della Malattia di Wilson, analizzando i polimorfismi di restrizione (RFLPs) del DNA sul cromosoma 13.

Attività volontaria Sanitario

Dal 16/09/1985 al 15/09/1986

Tirocinio post laurea

Presso il Laboratorio di Ematologia e Biologia Molecolare, Istituto di Medicina Interna, Clinica Medica I dell'Università degli Studi di Cagliari

Attività contrattuale Sanitario

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

1985/09/15 -

25

^a $\chi^2 = 1.1$, $df = 1$, $p = .29$. ^b $\chi^2 = 1.1$, $df = 1$, $p = .29$.

Laurea in Scienze Biologiche conseguita presso l'Università degli Studi di Cagliari nel marzo 1985 con votazione 99/110. Titolo tesi: "Conoscenze attuali sulla tossina del tetano" – Relatore: Anna Maria Ciochia

Italiana

《臺灣省志》卷之四

1969-1970

PRODUZIONE SCRITTA

Amel.

1000

9/25/2014

Produzione orale

Francese

A1

A2

A1

A1

A2

Sostituire con il nome del certificato di lingua acquisito. Inserire il livello, se conosciuto

[illegible]

CONCLUSIONS

Buone competenze comunicative acquisite durante la mia esperienza lavorativa

1. DATE _____
 2. NAME _____
 3. ADDRESS _____
 4. CITY _____
 5. STATE _____
 6. ZIP _____
 7. TELEPHONE _____
 8. TELETYPE _____
 9. FAX _____
 10. E-MAIL _____
 11. WEB _____
 12. MOBILE _____
 13. HOME _____
 14. WORK _____
 15. CELL _____
 16. PAGER _____
 17. EMAIL _____
 18. WEB _____
 19. MOBILE _____
 20. HOME _____
 21. WORK _____
 22. CELL _____
 23. PAGER _____
 24. EMAIL _____
 25. WEB _____
 26. MOBILE _____
 27. HOME _____
 28. WORK _____
 29. CELL _____
 30. PAGER _____
 31. EMAIL _____
 32. WEB _____
 33. MOBILE _____
 34. HOME _____
 35. WORK _____
 36. CELL _____
 37. PAGER _____
 38. EMAIL _____
 39. WEB _____
 40. MOBILE _____
 41. HOME _____
 42. WORK _____
 43. CELL _____
 44. PAGER _____
 45. EMAIL _____
 46. WEB _____
 47. MOBILE _____
 48. HOME _____
 49. WORK _____
 50. CELL _____
 51. PAGER _____
 52. EMAIL _____
 53. WEB _____
 54. MOBILE _____
 55. HOME _____
 56. WORK _____
 57. CELL _____
 58. PAGER _____
 59. EMAIL _____
 60. WEB _____
 61. MOBILE _____
 62. HOME _____
 63. WORK _____
 64. CELL _____
 65. PAGER _____
 66. EMAIL _____
 67. WEB _____
 68. MOBILE _____
 69. HOME _____
 70. WORK _____
 71. CELL _____
 72. PAGER _____
 73. EMAIL _____
 74. WEB _____
 75. MOBILE _____
 76. HOME _____
 77. WORK _____
 78. CELL _____
 79. PAGER _____
 80. EMAIL _____
 81. WEB _____
 82. MOBILE _____
 83. HOME _____
 84. WORK _____
 85. CELL _____
 86. PAGER _____
 87. EMAIL _____
 88. WEB _____
 89. MOBILE _____
 90. HOME _____
 91. WORK _____
 92. CELL _____
 93. PAGER _____
 94. EMAIL _____
 95. WEB _____
 96. MOBILE _____
 97. HOME _____
 98. WORK _____
 99. CELL _____
 100. PAGER _____
 101. EMAIL _____
 102. WEB _____
 103. MOBILE _____
 104. HOME _____
 105. WORK _____
 106. CELL _____
 107. PAGER _____
 108. EMAIL _____
 109. WEB _____
 110. MOBILE _____
 111. HOME _____
 112. WORK _____
 113. CELL _____
 114. PAGER _____
 115. EMAIL _____
 116. WEB _____
 117. MOBILE _____
 118. HOME _____
 119. WORK _____
 120. CELL _____
 121. PAGER _____
 122. EMAIL _____
 123. WEB _____
 124. MOBILE _____
 125. HOME _____
 126. WORK _____
 127. CELL _____
 128. PAGER _____
 129. EMAIL _____
 130. WEB _____
 131. MOBILE _____
 132. HOME _____
 133. WORK _____
 134. CELL _____
 135. PAGER _____
 136. EMAIL _____
 137. WEB _____
 138. MOBILE _____
 139. HOME _____
 140. WORK _____
 141. CELL _____
 142. PAGER _____
 143. EMAIL _____
 144. WEB _____
 145. MOBILE _____
 146. HOME _____
 147. WORK _____
 148. CELL _____
 149. PAGER _____
 150. EMAIL _____
 151. WEB _____
 152. MOBILE _____
 153. HOME _____
 154. WORK _____
 155. CELL _____
 156. PAGER _____
 157. EMAIL _____
 158. WEB _____
 159. MOBILE _____
 160. HOME _____
 161. WORK _____
 162. CELL _____
 163. PAGER _____
 164. EMAIL _____
 165. WEB _____
 166. MOBILE _____
 167. HOME _____
 168. WORK _____
 169. CELL _____
 170. PAGER _____
 171. EMAIL _____
 172. WEB _____
 173. MOBILE _____
 174. HOME _____
 175. WORK _____
 176. CELL _____
 177. PAGER _____
 178. EMAIL _____
 179. WEB _____
 180. MOBILE _____
 181. HOME _____
 182. WORK _____
 183. CELL _____
 184. PAGER _____
 185. EMAIL _____
 186. WEB _____
 187. MOBILE _____
 188. HOME _____
 189. WORK _____
 190. CELL _____
 191. PAGER _____
 192. EMAIL _____
 193. WEB _____
 194. MOBILE _____
 195. HOME _____
 196. WORK _____
 197. CELL _____
 198. PAGER _____
 199. EMAIL _____
 200. WEB _____
 201. MOBILE _____
 202. HOME _____
 203. WORK _____
 204. CELL _____
 205. PAGER _____
 206. EMAIL _____
 207. WEB _____
 208. MOBILE _____
 209. HOME _____
 210. WORK _____
 211. CELL _____
 212. PAGER _____
 213. EMAIL _____
 214. WEB _____
 215. MOBILE _____
 216. HOME _____
 217. WORK _____
 218. CELL _____
 219. PAGER _____
 220. EMAIL _____
 221. WEB _____
 222. MOBILE _____
 223. HOME _____
 224. WORK _____
 225. CELL _____
 226. PAGER _____
 227. EMAIL _____
 228. WEB _____
 229. MOBILE _____
 230. HOME _____
 231. WORK _____
 232.

Buone competenze organizzative acquisite durante la mia esperienza lavorativa

01111624326: 100/10000000000

Consolidata competenza nell'utilizzo di metodiche di Biologia Molecolare inerenti l'estrazione del DNA e RNA dai linfociti; PCR, analisi del comportamento elettroforetico degli acidi nucleici; utilizzo degli enzimi di restrizione, analisi di sequenza del DNA, Tipizzazione ad alta risoluzione dell'HLA classe II e conoscenza delle frequenze alleliche aplotipiche e genotipiche nella popolazione sarda per una corretta determinazione del rischio genetico di malattia celiaca e diabete di tipo 1.

Copyright © 2004 by John Wiley & Sons, Inc.

Buona padronanza principali applicativi, come microsoft office, utilizzo posta elettronica e principali browser per la navigazione in internet.

Fitzpatrick, D. G. 2003.

B

12

Publicazioni

1. Poor vaccine-related immunity against HBV in children with autoimmune diseases: Early or late sign of immunological disorder?
Antonucci R, Frasseletto R, Vacca N, Mura D, Castiglia P, Sotgiu G, Piana A, Clemente M G.
Vaccine 37 (2019) 2527-2528
2. Anti-actin IgA antibodies identify celiac disease patients with a Marsh 3 intestinal damage among subjects with moderate anti-TG2 levels. Schirru E1, Danjou F, Cicotto L, Rossino R, Macis MD, **Lampis R**, Jores RD, Congia M. *Biomed Res Int.* 2013;2013:630463. doi: 10.1155/2013/630463. Epub 2013 Sep 5.
3. High frequency of low-risk human leukocyte antigen class II genotypes in latent celiac disease. Schirru E, Jores RD, Cicotto L, Frau F, De Virgiliis S, Rossino R, Macis MD, **Lampis R**, Congia M. *Hum Immunol.* 2011 Feb;72(2):179-82. Epub 2010 Nov 12.
4. Number of autoantibodies and HLA genotype, more than high titers of glutamic acid decarboxylase autoantibodies, predict insulin dependence in latent autoimmune diabetes of adults. Maioli M, Pes GM, Delitala G, Puddu L, Falomi A, Tolu F, **Lampis R**, Orrù V, Secchi G, Cicalò AM, Floris R, Madau GF, Pilosu RM, Whalen M, Cucca F.
Eur J Endocrinol. 2010 Oct;163(4):541-9. Epub 2010 Jul 5.
4. Variation within the CLEC16A gene shows consistent disease association with both multiple sclerosis and type 1 diabetes in Sardinia. Zoledziewska M, Costa G, Pitzalis M, Cocco E, Melis C, Moi L, Zavattari P, Murru R, **Lampis R**, Morelli L, Poddie F, Frongia P, Pusceddu P, Bajorek M, Marras A, Satta AM, Chessa A, Pugliatti M, Sotgiu S, Whalen MB, Rosati G, Cucca F, Marrosu MG.
Genes Immun. 2009 Jan;10(1):15-7. Epub 2008 Oct 23.
5. Genetic loci linked to type 1 diabetes and multiple sclerosis families in Sardinia. Pitzalis M, Zavattari P, Murru R, Deidda E, Zoledziewska M, Murru D, Moi L, Motzo C, Orrù V, Costa G, Sollà E, Fadda E, Schirru L, Melis MC, Lai M, Mancosu C, Tranquilli S, Cuccu S, Rolesu M, Secci MA, Corongiu D, Contu D, **Lampis R**, Nucaro A, Pala G, Pacifico A, Maioli M, Frongia P, Chessa M, Ricciardi R, Lostia S, Marinaro AM, Milia AF, Landis N, Zedda MA, Whalen MB, Santoni F, Marrosu MG, Devoto M, Cucca F. *BMC Med Genet.* 2008 Jan 20;9:3.
6. Zonulin upregulation is associated with increased gut permeability in subjects with type 1 diabetes and their relatives. Sapone A, de Magistris L, Pietzak M, Clemente MG, Tripathi A, Cucca F, **Lampis R**, Kryszak D, Carteni M, Generoso M, Iafusco D, Prisco F, Laghi F, Riegler G, Carratu R, Counts D, Fasano A. *Diabetes.* 2006 May;55(5):1443-9.
7. Heterogeneity in the magnitude of the insulin gene effect on HLA risk in type 1 diabetes. Motzo C, Contu D, Cordell HJ, **Lampis R**, Congia M, Marrosu MG, Todd JA, Devoto M, Cucca F. *Diabetes.* 2004 Dec;53(12):3286-91.
8. The co-inheritance of type 1 diabetes and multiple sclerosis in Sardinia cannot be explained by genotype variation in the HLA region alone. Marrosu MG, Motzo C, Murru R, **Lampis R**, Costa G, Zavattari P, Contu D, Fadda E, Cocco E, Cucca F.
Hum Mol Genet. 2004 Dec 1;13(23):2919-24. Epub 2004 Oct 7.
9. No association between variation of the FOXP3 gene and common type 1 diabetes in the Sardinian population. Zavattari P, Deidda E, Pitzalis M, Zoa B, Moi L, **Lampis R**, Contu D, Motzo C, Frongia P, Angius E, Maioli M, Todd JA, Cucca F. *Diabetes.* 2004 Jul;53(7):1911-4.
10. Sex-related bias and exclusion mapping of the nonrecombinant portion of chromosome Y in human type 1 diabetes in the isolated founder population of Sardinia. Contu D, Morelli L, Zavattari P, **Lampis R**, Angius E, Frongia P, Murru D, Maioli M, Francalacci P, Todd JA, Cucca F. *Diabetes.* 2002 Dec;51(12):3573-6.
11. A correlation between the relative predisposition of MHC class II alleles to type 1 diabetes and the structure of their proteins. Cucca F, **Lampis R**, Congia M, Angius E, Nutland S, Bain SC, Barnett AH, Todd JA. *Hum Mol Genet.* 2001 Sep 15;10(19):2025-37.
12. The HLA-DPB1-associated component of the IDDM1 and its relationship to the major loci HLA-DQB1, -DQA1, and -DRB1. Cucca F, Dudbridge F, Loddo M, Mulargia AP, **Lampis R**, Angius E, De Virgiliis S, Koeleman BP, Bain SC, Barnett AH, Gilchrist F, Cordell H, Welsh K, Todd JA.
Diabetes. 2001 May;50(5):1200-5.
13. Conditional linkage disequilibrium analysis of a complex disease superlocus, IDDM1 in the HLA region, reveals the presence of independent modifying gene effects influencing the type 1 diabetes risk encoded by the major HLA-DQB1, -DRB1 disease loci. Zavattari P, **Lampis R**, Motzo C, Loddo M, Mulargia A, Whalen M, Todd JA, Cucca F. *Hum Mol Genet.* 2001 Apr 1;10(8):881-9.
14. The distribution of HLA class II haplotypes reveals that the Sardinian population is genetically differentiated from the other Caucasian populations. **Lampis R**, Morelli L, De Virgiliis S, Congia M, Cucca F. *Tissue Antigens.* 2000 Dec;56(6):515-21.
15. Confirmation of the DRB1-DQB1 loci as the major component of IDDM1 in the isolated founder population of Sardinia. Zavattari P, **Lampis R**, Mulargia A, Loddo M, Angius E, Todd JA, Cucca F.
Hum Mol Genet. 2000 Dec 12;9(20):2967-72.

Il sottoscritto, consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 17 del D.Lgs. 196/2003 per chi presta false dichiarazioni, o per la ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci, dichiara che quanto sopra è vero e non è stato alterato.



Rosanna Lampis

Rosanna Lampis

16. The inter-regional distribution of HLA class II haplotypes indicates the suitability of the Sardinian population for case-control association studies in complex diseases.

Lampis R, Morelli L, Congia M, Macis MD, Mulargia A, Loddo M, De Virgiliis S, Marrosu MG, Todd JA, Cucca F. *Hum Mol Genet.* 2000 Dec 12;9(20):2959-65.

17. Major factors influencing linkage disequilibrium by analysis of different chromosome regions in distinct populations: demography, chromosome recombination frequency and selection.

Zavattari P, Deidda E, Whalen M, **Lampis R**, Mulargia A, Loddo M, Eaves I, Mastio G, Todd JA, Cucca F. *Hum Mol Genet.* 2000 Dec 12;9(20):2947-57.

18. Evaluation of IgA deficiency in Sardinians indicates a susceptibility gene is encoded within the HLA class III region. Cucca F, Zhu ZB, Khanna A, Cossu F, Congia M, Badiali M, **Lampis R**, Frau F, De Virgiliis S, Cao A, Amone M, Piras P, Campbell RD, Cooper MD, Volanakis JE, Powis SH. *Clin Exp Immunol.* 1998 Jan;111(1):76-80.

19. HLA class II genes in chronic hepatitis C virus-infection and associated immunological disorders. Congia M, Clemente MG, Dessi C, Cucca F, Mazzoleni AP, Frau F, **Lampis R**, Cao A, Lai ME, De Virgiliis S. *Hepatology.* 1996 Dec;24(6):1338-41.

20. The distribution of DR4 haplotypes in Sardinia suggests a primary association of type I diabetes with DRB1 and DQB1 loci. Cucca F, **Lampis R**, Frau F, Macis D, Angius E, Masile P, Chessa M, Frongia P, Silvetti M, Cao A, De Virgiliis S, Congia M. *Hum Immunol.* 1995 Aug;43(4):301-8.

21. Effect of iron overload on the response to recombinant interferon-alfa treatment in transfusion-dependent patients with thalassemia major and chronic hepatitis C. Clemente MG, Congia M, Lai ME, Lilliu F, **Lampis R**, Frau F, Frau MR, Faa G, Diana G, Dessi C, et al. *J Pediatr.* 1994 Jul;125(1):123-8.

22. HLA-DQB1*0305 and -DQB1*0304 alleles among Sardinians. Evolutionary and practical implications for oligotyping. Cucca F, Frau F, **Lampis R**, Floris M, Argiolas L, Macis D, Cao A, De Virgiliis S, Congia M. *Hum Immunol.* 1994 Jun;40(2):143-9.

23. A gene dosage effect of the DQA1*0501/DQB1*0201 allelic combination influences the clinical heterogeneity of celiac disease. Congia M, Cucca F, Frau F, **Lampis R**, Melis L, Clemente MG, Cao A, De Virgiliis S. *Hum Immunol.* 1994 Jun;40(2):138-42.

24. Combinations of specific DRB1, DQA1, DQB1 haplotypes are associated with insulin-dependent diabetes mellitus in Sardinia. Cucca F, Muntoni F, **Lampis R**, Frau F, Argiolas L, Silvetti M, Angius E, Cao A, De Virgiliis S, Congia M. *Hum Immunol.* 1993 Jun;37(2):85-94.

25. A novel HLA-DQB1 allele: evidence for gene conversion event promoted by chi-like sequence at DQB1 locus. Cucca F, Muntoni F, **Lampis R**, Frau F, Cao A, De Virgiliis S, Congia M. *Tissue Antigens.* 1993 May;41(5):263-6.

26. A high frequency of the A30, B18, DR3, DRw52, DQw2 extended haplotype in Sardinian celiac disease patients: further evidence that disease susceptibility is conferred by DQ A1*0501, B1*0201. Congia M, Frau F, **Lampis R**, Frau R, Mele R, Cucca F, Muntoni F, Porcu S, Boi F, Contu L, et al. *Tissue Antigens.* 1992 Feb;39(2):78-83.

27. A PvuII RFLP at D6S114E locus in the HLA region (RING4 locus). Muntoni F, **Lampis R**, Frau F, Argiolas L, Murru MR, Costa G, Congia M. *Nucleic Acids Res.* 1991 Dec 25;19(24):6974.

28. Carrier detection and early diagnosis of Wilson's disease by restriction fragment length polymorphism analysis. Figus A, **Lampis R**, Devoto M, Ristaldi MS, Ideo A, de Virgiliis S, Nurchi AM, Comas A, Corda R, Lai ME, et al. *J Med Genet.* 1989 Feb;26(2):78-82.

Prof. Paolo Moi

Come allegato, attestato dal Prof. Paolo Moi, Dir. Clinica Pediatrica, Talassemie e Malattie Rare, Osp. Microcitemico, Cagliari

Dott. Giuseppe Mura

Autorizzo il trattamento dei miei dati personali ai sensi del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati personali".

ALLEGATI

Sostituire con la lista di documenti allegati al CV. Esempio:

- copie delle lauree e qualifiche conseguite;
- attestazione di servizio;
- attestazione del datore di lavoro.

Data _09/04/2020_

Firma

