

PAOLA MARIA CAMPUS

Curriculum scientifico-professionale

DATI PERSONALI

Nome: Paola Maria Campus

Data di nascita: 21.01.1960

Nazionalità: italiana

C.F.:

Indirizzo: Viale S. Pietro n43/B – 07100 Sassari

Tel. Laboratorio: 0792644244

Email: paola.campus@aouss.it

Dal 1/01/2019 Dirigente Biologo, contratto Individuale di Lavoro a Tempo Pieno e Indeterminato Dirigenza SPTA presso SSD Genetica e Biologia dello Sviluppo della Azienda Ospedaliera Universitaria di Sassari. Impegno orario 38 ore settimanali

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

1986-1987 Laurea in Scienze Biologiche. Titolo tesi: *"Polimorfismo del DNA normale e patologico nel cluster del gene α -globinico"*.

1987-1989 Tirocinio pratico *post-lauream* annuale per l'ammissione all'esame di Stato per l'esercizio della professione di Biologo presso l'Istituto di Puericultura e Neonatologia e presso il Centro di Genetica Clinica della Facoltà di Medicina e Chirurgia della Università degli Studi di Sassari.

Aprile 1989 Abilitazione all'esercizio della professione di Biologo.

Settembre 1989 Iscrizione all'Albo professionale dei Biologi. Sezione Sardegna N. SAR_A0230

1990-1991 Ammissione al corso di Dottorato di Ricerca in "Biochimica e fisiopatologia dell'invecchiamento" (V ciclo) presso le Università di Bologna (Sede amministrativa) e di Sassari (Sede consociata).

Ottobre 1994 Consegue titolo di Dottore di Ricerca. Titolo della tesi: *"Modelli di studio delle mutazioni somatiche in relazione alla senescenza cellulare"*.

Ottobre 1999 Specializzazione in "Citogenetica Umana" presso la Scuola di Specializzazione di Citogenetica Umana - Facoltà di Medicina e Chirurgia - Università degli Studi di Pavia. Titolo della tesi: *"Individuazione di fenotipi mutatori coinvolti nella patogenesi di disordini mieloproliferativi"*.

Socio Società Italiana Genetica Umana (SIGU)

ATTIVITÀ DIAGNOSTICA

Dal 1986 a tutt'oggi collabora col Centro di Genetica Clinica della Facoltà di Medicina e Chirurgia della Università degli Studi di Sassari con sede presso il Dipartimento di Scienze Biomediche.

Si occupa della diagnosi di anomalie cromosomiche costituzionali, sia pre che postnatali.

Ha collaborato fattivamente alla messa a punto delle metodologie relative:

- alla diagnostica delle anomalie cromosomiche acquisite, soprattutto nell'ambito delle neoplasie ematologiche;
- alla coltura e alle successive valutazioni delle cellule midollari.

Dal 2000 a tutt'oggi: - è responsabile del settore relativo alle analisi su sangue midollare;
- garantisce la continuità del servizio di diagnosi citogenetica prenatale in tutte le situazioni di necessità.

Di tali servizi si avvalgono i reparti dell'Azienda Ospedaliero Universitaria di Sassari e quelli ospedalieri di differenti AA.SS.LL.

Mantiene i rapporti di interscambio scientifico e culturale con l'utenza che fa riferimento al Centro.

INCARICHI PROFESSIONALI

Incarichi conferiti dal Dipartimento di Scienze Biomediche - Università degli Studi di Sassari

20/09/1999-30/11/1999 Contratto prestazione d'opera occasionale come biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica.

28/05/2001-15/07/2001 Incarico di collaborazione occasionale come biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica.

28/09/2001-10/12/2001 Incarico di collaborazione occasionale come biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica.

13/05/2002-30/09/2002 Incarico di collaborazione occasionale come biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica.

17/10/2002-30/11/2002 Incarico di collaborazione occasionale come biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica.

Incarichi stipulati con la ASL n° 1 – Sassari - dal 27 Maggio 2003 al 30 giugno 2007

27/05/2003-26/11/2003 Contratto di prestazione d'opera intellettuale da libero professionista in qualità di biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica dell'Università degli Studi di Sassari. Impegno orario 20 ore settimanali

- 27/11/2003-26/05/2004** Contratto di prestazione d'opera intellettuale da libero professionista in qualità di biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica dell'Università degli Studi di Sassari (**Proroga**). Impegno orario 20 ore settimanali
- 27/05/2004-26/11/2004** Contratto di prestazione d'opera intellettuale da libero professionista in qualità di biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica dell'Università degli Studi di Sassari (**Proroga**). Impegno orario 20 ore settimanali
- 27/11/2004-31/12/2004** Contratto di collaborazione coordinata e continuativa in qualità di biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica dell'Università degli Studi di Sassari. Impegno orario 36 ore settimanali
- 01/01/2005-28/02/2005** Contratto di collaborazione coordinata e continuativa in qualità di biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica dell'Università degli Studi di Sassari (**Proroga**). Impegno orario 36 ore settimanali
- 01/03/2005-31/08/2005** Contratto di collaborazione coordinata e continuativa in qualità di biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica dell'Università degli Studi di Sassari. Impegno orario 36 ore settimanali
- 01/09/2005-31/12/2005** Contratto di collaborazione coordinata e continuativa in qualità di biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica dell'Università degli Studi di Sassari (**Proroga**). Impegno orario 36 ore settimanali
- 01/01/2006-30/06/2006** Contratto di prestazione d'opera intellettuale da libero professionista in qualità di biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica dell'Università degli Studi di Sassari. Impegno orario 36 ore settimanali
- 01/07/2006-31/12/2006** Contratto di prestazione d'opera intellettuale da libero professionista in qualità di biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica dell'Università degli Studi di Sassari (**Proroga**). Impegno orario 36 ore settimanali
- 01/01/2007-30/06/2007** Contratto di prestazione d'opera intellettuale da libero professionista in qualità di biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica dell'Università degli Studi di Sassari (**Proroga**). Impegno orario 36 ore settimanali

Incarichi stipulati con la A.O.U di Sassari - dal 01 luglio 2007 al 30 settembre 2015

- 01/07/2007-31/10/2007** Contratto di prestazione d'opera intellettuale da libero professionista in qualità di biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica dell'Università degli Studi di Sassari **(Proroga)**. Impegno orario 36 ore settimanali
- 01/11/2007-31/12/2007** Contratto di prestazione d'opera intellettuale da libero professionista in qualità di biologo citogenetista presso il Centro di Genetica Clinica dell'Università degli Studi di Sassari **(Proroga)**. Impegno orario 36 ore settimanali
- 01/01/2008-31/03/2008** Contratto di prestazione d'opera intellettuale da libero professionista in qualità di biologo citogenetista presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari. Impegno orario 36 ore settimanali
- 01/04/2008-30/11/2008** Contratto di prestazione d'opera intellettuale da libero professionista in qualità di biologo citogenetista presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari. **(Proroga)**. Impegno orario 36 ore settimanali
- 01/12/2008-31/12/2009** Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista (dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari. Impegno orario 38 ore settimanali
- 01/01/2010-30/06/2010** Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista (dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari.**(Proroga)** Impegno orario 38 ore settimanali
- 01/07/2010-31/12/2010** Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista (dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari.**(Proroga)** Impegno orario 38 ore settimanali
- 01/01/2011-30/06/2011** Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista (dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari.**(Proroga)** Impegno orario 38 ore settimanali
- 01/07/2011-31/12/2011** Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista (dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari.**(Proroga)** Impegno orario 38 ore settimanali

- 01/01/2012-30/06/2013** Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista (dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari.**(Proroga)** Impegno orario 38 ore settimanali
- 01/07/2013-30/11/2013** Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista (dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari.**(Proroga)** Impegno orario 38 ore settimanali
- 01/12/2013-28/02/2014** Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista (dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari.Impegno orario 38 ore settimanali
- 01/03/2014-31/12/2014** Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista(dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari. Impegno orario 38 ore settimanali
- 01/01/2015-30/03/2015** Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista(dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari. Impegno orario 38 ore settimanali
- 01/04/2015-30/09/2015** Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista (dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari. Impegno orario 38 ore settimanali
- 01/10/2015-30/06/2016** Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista (dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari. Impegno orario 38 ore settimanali
- 1/07/2016-30/06/2017** Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista (dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari. Impegno orario 38 ore settimanali
- 1/07/2017-30/06/2018** Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista (dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari. Impegno orario 38 ore settimanali
- 1/07/2018-31/12/2018** Contratto di assunzione a tempo pieno e determinato in qualità di biologo citogenetista(dirigenza SPTA) presso il Servizio di Genetica Clinica della A.O.U di Sassari. Impegno orario 38 ore settimanali
- 1/01/2019** Contratto Individuale di Lavoro a Tempo Pieno e Indeterminato Dirigenza SPTA presso SSD Genetica e Biologia dello Sviluppo della A.O.U di Sassari. Impegno orario 38 ore settimanali

ATTIVITÀ DIDATTICA

1996 - 1997	Attività di tutorato presso il Centro di Genetica Clinica per gli studenti del Diploma Universitario in Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico.
1997 - 1998	Contratto di prestazione d'opera intellettuale presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia della Università degli Studi di Sassari per attività didattica integrativa tecnico-pratica al corso di Biologia e Genetica del Diploma Universitario di Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico.
1998 - 1999	Contratto di prestazione d'opera intellettuale presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia della Università degli Studi di Sassari per attività didattica integrativa teorico-scientifica al corso di Genetica Medica del corso integrato di Biologia e Genetica del Diploma Universitario Fisioterapista.
2000 - 2001	Attività di tutorato presso il Centro di Genetica Clinica per gli studenti del Diploma Universitario in Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico.
2001 - 2002	Professore a contratto presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia della Università degli Studi di Sassari per l'insegnamento di Genetica Medica del corso integrato di Biologia e Genetica del Diploma Universitario in Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico.
2002-2003	Professore a contratto presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia della Università degli Studi di Sassari per l'insegnamento di Genetica Medica del corso integrato di Biologia e Genetica del Diploma Universitario in Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico.

ATTIVITÀ SCIENTIFICA

Dal 1986 a tutt'oggi	collabora alle ricerche in atto presso il Centro di Genetica Clinica della Facoltà di Medicina e Chirurgia della Università degli Studi di Sassari.
1990-91 / 1993-94	durante il periodo di iscrizione al corso di Dottorato di Ricerca, ha collaborato alla realizzazione di progetti di ricerca anche presso l'Istituto di Chimica Biologica della Facoltà di Medicina e Chirurgia della Università degli Studi di Sassari.

Principali argomenti di ricerca

Studio citogenetico in vari modelli cellulari (eritrociti, linfociti, amniociti, cardiomiociti e fibroblasti di soggetti normali e di soggetti affetti da Sindrome di Werner);

Studio del comportamento biochimico di alcuni enzimi (peptidasi, transglutaminasi) e metaboliti (poliamine) nei suddetti modelli cellulari;

Studio mediante tecniche di citogenetica molecolare (FISH) e di citogenetica tradizionale (colture di sangue periferico, sangue midollare, liquido amniotico, fibroblasti, villi coriali e loro trattamento per l'analisi del cariotipo).

Attività di organizzazione Convegni

Da 2012 a 2019 comitato Scientifico-organizzativo per la Giornata Mondiale delle Malattie Rare.

Corsi di aggiornamento

“*Consulenza Genetica Prenatale*”- Pisa 16 ottobre 2004
con relativi E.C.M.

“*Mosaicismi cromosomici in diagnosi postatale*” -Chia Laguna-Cagliari - 1 ottobre 2005 con relativi E.C.M.

“*La Genetica nel Sistema Sanitario Nazionale*”- Lido di Venezia 11 novembre 2006 con relativi E.C.M.

“*La tolleranza immunitaria. Aspetti Genetici e Clinico-terapeutici*”Alghero, Porto Conte Ricerche 5 Ottobre 2007

“*Predisposizioni ereditarie allo sviluppo di neoplasie pediatriche*” - Montecatini Terme, 17 Novembre 2007 con relativi E.C.M.

“*Certificazione delle strutture di genetica e autorizzazione al trattamento dei dati genetici*” – Genova 26 Novembre 2008 con relativi E.C.M.

“*La salute ed il benessere della persona: la cultura della programmazione al servizio delle Aziende Sanitarie della Sardegna*” – Sassari 30 Gennaio 2008 con relativi E.C.M.

Immunogenetica “*Come la genetica indirizza la risposta immunitaria*” - Torino 11 Novembre 2009 con relativi E.C.M.

“*Consulenza genetica Oncologica*” – Firenze 14 Ottobre 2010 con relativi E.C.M.

Corso “*Sindromi Mielodisplastiche:dalla diagnosi alla terapia*”-Oristano 20 Novembre 2010

Convegno “*Genetica e Malattie Cardiovascolari:dal laboratorio alla Clinica*” Sassari 27 Novembre 2010

Corso “*Potenziamento della Diagnosi Eziopatologica del Ritardo Mentale Sindromico e dell'Autismo Sindromico*”. Sassari 27 Maggio 2011

Corso avanzato di *Citogenetica Costituzionale:verso il cariotipo molecolare?* II Edizione
Genova, 15-17 Giugno 2011 con relativi E.C.M.

Seminario teorico pratico: *"Evoluzione delle tecnologie nel laboratorio di citogenetica classica"*
Centro di Genetica Clinica- Dip.to Scienze Biomediche Università degli studi di Sassari, Sassari 18 ottobre 2011

Evento formativo n. 9209 edizione n°1: *"Myelodysplastic Syndromes Documentation-Best Practice in the Treatment with Hypomethylating Agents"* Cagliari 6/09/2011 con relativi E.C.M.

Corso: *"Citogenetica Oncoematologica"* Milano 16 Novembre 2011 con relativi E.C.M.

Corso Avanzato di Citogenetica Costituzionale: *"Il cariotipo molecolare perchè quando e come"*
corso teorico pratico III Edizione Genova 13-15 Giugno 2012 con relativi ECM

Corso per attività a rischio di incendio elevato con relativo conseguimento di idoneità tecnica eseguito dall'apposita commissione e registrato con verbale n°894 del 4/10/2012 per l'espletamento dell'incarico di "addetto antincendio"

Evento formativo n. 46911, edizione n.1 *"Next Generation Sequencing: Istruzioni per l'uso"*
Sorrento (Na) 24 Novembre 2012 con relativi ECM

Evento Formativo n.48742 edizione n. 1: *"L'Evoluzione della sicurezza alimentare"* Sassari
Dip.Scienze Biomediche-Università degli Studi di Sassari 15 Dicembre 2012 con relativi ECM

II Corso *"Le Malattie da accumulo lisosomiale:riconoscerle per curarle"* Complesso Biologico -
Università degli studi di Sassari, 01 Febbraio-19 Aprile 2013 con relativi ECM

Evento Formativo n.63600, edizione n.1: *"Qualità nelle Strutture di Genetica Medica"* Milano 27
Maggio 2013 con relativi ECM

Corso: *"Sindromi Mielodisplastiche: dalla diagnosi alla gestione multidisciplinare del paziente"*
Monza 13 Settembre 2013

Corso: *"Malformazioni Cardiache prima e dopo la nascita: sinergia tra clinica e diagnosi genetica verso un counselling efficace"* Roma 28 Settembre 2013 con relativi ECM

Corso: *"Incontro teorico-pratico di endocrinologia pediatrica"* Sassari Università Centrale 12
Ottobre 2013

III Corso *"Le Malattie da accumulo lisosomiale:riconoscerle per curarle"* Complesso Biologico -
Università degli studi di Sassari, 01 Febbraio-19 Aprile 2013 con relativi ECM

IV Corso *"Le Malattie da Accumulo Lisosomiale: Riconoscerle per curarle"* Hotel Carlo Felice
Sassari 16-17 Maggio 2014

Sassari 7/10 e 20/10/2014: "Corso di formazione in materia di prevenzione e protezione dei rischi nei laboratori biologici" Formazione aziendale obbligatoria

Sassari 14/01/2015 "Comunicazione e Relazione in ambito Sanitario" ECM 6,8

Sassari 10/10/2015: “ VI Incontro di Endocrinologia Pediatrica” Aula Magna Università degli Studi di Sassari

Sassari 19 Dicembre 2015: Incontro Formativo SIBIOC Delegazione Regione Sardegna:2 Il Controllo di

Qualità nel Laboratorio Diagnostico: dalla teoria alla pratica” Aula Magna Facoltà di Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Sassari

Sassari, 4 Maggio 2016: “Pediatric Liver Diseases: An Update” Aula A Complesso Biologico Università degli Studi Sassari

Bosa, 6/7 maggio 2016: Ematologia in Sardegna “Stato Dell’Arte in tema di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale, Oncoematologia, Patologia della Coagulazione e Talassemie

Sassari, 18 Giugno 2016: La malattia da virus Ebola: l’esperienza a Sassari nel maggio 2015
Aula Magna Università degli Studi di Sassari

Alghero 13/05/2016 Corso di aggiornamento “La sicurezza nei Laboratori tra Linee Guida e Procedure” Auditorium Liceo Scientifico Enrico Fermi ECM 5

Roma 20 Dicembre 2017: FAD “Temi di Genetica Medica” Ospedale Pediatrico Bambino Gesù
Evento formativo n.784-164664 Edizione n.1.

Sassari, 9-10 Giugno 2017: “ Endocrinologia 2.0: Ormoni, Diabete e Metabolismo (II Edizione)”
Hotel Carlo Felice

Sassari 22 settembre 2017; “ Regimi NUCS-SPARING e BOOSTER FREE” Hotel Carlo Felice
ECM 7,5

FAD “Riconoscere una malattia rara” Ospedale Pediatrico Bambino Gesù I.R.C.C.S. Accreditamento.784- edizione n.1 15/04/2017-14/04/2018 ECM 14

Alghero 7/10/2017 Corso di aggiornamento “ Come cambia la Microbiologia alla luce delle nuove tecnologie” Sala Convegni Hotel Carlos V ECM 6

FAD 13 Dicembre 2017 “Il paziente con Leucemia Mieloide Cronica (LMC): attualità terapeutiche e sviluppi futuri”. Accademia Nazionale di Medicina. Evento formativo n. 31-191115 Edizione n.1

Sassari 20/09/2018 “Prevenzione del rischio chimico e biologico nei laboratori biomedici circa l’utilizzo in sicurezza dei dispositivi di protezione collettiva”. Aggiornamenti codice:2449 AOU Sassari Corso di Formazione Aziendale obbligatorio

Sassari 28/11/2018 “Analisi delle procedure preanalitiche alla diagnostica di laboratorio: dalla richiesta di esami, al prelievo, al contenimento delle non conformità” X edizione AOU Sassari SSD Formazione e Sperimentazione Clinica

Sassari 23/12/2018 Congresso“Approcci Multidisciplinare delle Amiloidosi **ECM 6**

FAD 8/11/2018 “Preparazione, lettura e interpretazione di un preparato PD-L1 nel carcinoma polmonare” ECM 3 Accademia Nazionale di Medicina

Sassari 24/11/2018 “ Rete HCV MMG-EPATOLOGIA” ECM 7 Aula Andreoni Centro didattico Malattie Infettive

FAD n.31-214150 01/02/2019 “I sarcomi: aggiornamento scientifico e approfondimenti tematici” Accademia Nazionale di Medicina ECM 4

Sassari 21/06/2019 “Focus Sul Carcinoma Mammario” Hotel Grazia Deledda ECM 5,6

FAD n. 31-236949 9/06/2019 “Scenari clinici complessi nei tumori testa collo:un approccio multidisciplinare” Accademia Nazionale di Medicina ECM 5

FAD n.31-254667 12/06/ 2019 “Leucemia Linfoblastica Acuta: aspetti biologici, prognostici e scelte terapeutiche” Accademia Nazionale di Medicina ECM 5

FAD n.31-250559 14/06/ 2019 “Leucemia Mieloide Acuta: dalla moderna diagnostica alle terapie mirate” Accademia Nazionale di Medicina ECM 4

Alghero 27/06/2019 Convegno di Studio “Test rapidi On-demand” Quartè Sayal, sala congressi ECM 3

Sassari, 13/12/2019 “Linee Guida- Protocolli-Procedure- VII Meeting Regionale di Medicina di Laboratorio della Sardegna Memoriale G.B. Cherchi ECM 7

Sassari 24/01/2020 “Prospettive Immunologiche In Onco-Ematologia” , Camera di Commercio 6 ECM

Sassari 12/03/ 2020 FAD “Formazione generale per lavoratori in materia di salute e sicurezza nei luoghi di lavoro, ai sensi del Dlgs 81/08 e s.m.i. (art 37 comma 2) e Accordo Stato-Regioni-21 dicembre 2011” 4 ore formazione obbligatoria aziendale AOU Sassari

FAD :25/01-30/03/2020 “Nuovo codice deontologico” – parte I Ordine Nazionale Biologi ECM 6

29-30/06/2020 Corso di Formazione “Specifica-Rischio ” alto per lavoratori modalità telepresenza corso obbligatorio di 12 ore AOU Sassari

FAD n. 292318 28/02/2020-28/04/2020 « Istituto Superiore di Sanità "Emergenza sanitaria da nuovo coronavirus SAERS CoV-2 : preparazione e contrasto » ECM 20,8

FAD n. 287106 30/03/2020-28/2/2021 Istituto Superiore di Sanità "Genetica e Genomica pratica-Corso avanzato per Medici e Biologi" ECM 30

FAD n. 294967 30/03/2020-28/12/2020 Istituto Superiore di Sanità "Prevenzione e controllo delle infezioni nel contesto dell'emergenza COVID-19" ECM 6,5

FAD n.309731 29/12/2020 Istituto Nazionale Malattie Infettive L. Spallanzani « COVID-19 Formazione Multidisciplinare » ECM 13

FAD 25/01-30/03/2020 "Nuovo codice deontologico" – parte I 6 ECM

FAD n. 292448 01/04-20/04/2020 Ospedale Pediatrico Bambino Gesù I.R.C.C.S. “Batti il 5 – La Buona Pratica dell' Igiene delle mani” ECM 6

FAD - 04/12/2020 - 30/11/2021 Ospedale Pediatrico Bambino Gesù I.R.C.C. « Protezione e Promozione della Salute neiI primi 1000 giorni di vita » ECM 9.

FAD 07/05/2021-21/04/2022 Ospedale Pediatrico Bambino Gesù I.R.C.C. « Prima e dopo la rivoluzione Genetica »

FAD n.336621 31/10/2021-15/10/2022 “Dieta Chetogena nel Paziente con obesità e comorbidità obesità associate:management nel setting ambulatoriale” Ordine Nazionale dei Biologi ECM 4,5

FAD n.784-330777 edizione n.1 1/10/2021- 30/09/2022 “ La sicurezza aziendale in ambito ospedaliero: gestione del rischio, prevenzione e protezione” Ospedale Pediatrico Bambino Gesù I.R.C.C.S. ECM 8

Bosa 20-21/05/2022 “Ematologia in Sardegna: V incontro. Attualità in Medicina Trasfusionale, Ematologia Clinica e Talassemie ECM 11

FAD n. 45273/2022 19/06/2022 “L'attuazione del piano triennale di prevenzione della Corruzione -2021 Azienda Ospedaliera Universitaria di Sassari - Corso Aziendale obbligatorio

Sassari 25/05/2023 “ Formazione preposti” corso di formazione obbligatorio AOU-Via Piandanna,4 Sassari

Sassari 8/06/2023 Aggiornamento: Corso per attività a rischio di incendio elevato Sede Comando Vigili del Fuoco Sassari Corso aziendale obbligatorio

Sassari 15/09/2023 La trasparenza del referto di Laboratorio: efficacia e sicurezza della comunicazione
Sala Convegni Nino Langiu- Comando Polizia Municipale

Partecipazione a Convegni Nazionali e contributi scientifici presentati in forma di poster

Sassari 15 aprile 1988: V Riunione Scientifica Annuale Società Italiana di Ematologia – Sezione Sarda.

Cagliari 13 maggio 1989: VI Riunione Scientifica Annuale Società Italiana di Ematologia – Sezione Sarda. Titolo della comunicazione: *Traslocazione complessa (5,;15;17) in un caso di leucemia acuta promielocitica* (pubblicazione n. 5B);

Milano 27-29 settembre 1989: IV Congresso Nazionale Federazione Italiana per lo studio delle malattie ereditarie.

Spoleto 30 Settembre -3 Ottobre 1997: I Congresso Società Italiana di Genetica Umana. Titolo del poster presentato: *Variabilità del cariotipo nei fibroblasti da biopsia cutanea di soggetti con patologia mieloproliferativa e trisomia 8* (pubblicazione n. 17B);

Verona 24-27 settembre 2002: V Congresso Società Italiana di Genetica Umana. Titolo del poster presentato: *La trisomia parziale del braccio corto del cromosoma 6* (pubblicazione n. 21B);

Pisa 13-16 ottobre 2004: VII Congresso Società Italiana di Genetica Umana. Titolo del poster presentato: *Traslocazione complessa (5;9;22) in un caso di leucemia mieloide cronica* (pubblicazione n. 22B);con relativi E.C.M.

Chia Laguna - Cagliari 28-30 settembre 2005: VIII Congresso Società Italiana di Genetica Umana. Titolo dei poster presentati: 1)*Traslocazione sbilanciata 1/7 e delezione interstiziale 12p in un paziente con sindrome mielodisplastica* (pubblicazione n. 24B) 2) *Presenza del gene ibrido ETV6-PDGFRB in paziente con SMD e riarrangiamento complesso coinvolgente i cromosomi 5 e 12* (pubblicazione n. 25B); con relativi E.C.M.

Lido di Venezia 8-10 novembre 2006: IX Congresso Società Italiana di Genetica Umana. Titolo dei poster presentati: *Malformazioni fetali associate a trisomia parziale nel braccio lungo del cromosoma 1* (pubblicazione n. 27B) e *Trisomia 1q da traslocazione t(1;14) in un caso di aplasia midollare con evoluzione in SMD* (pubblicazione n. 28B);con relativi E.C.M.

Sassari 19-22 settembre 2007: 61° Congresso Nazionale Società Italiana di Anatomia e Istologia. Titolo del poster presentato: *Delineation of the fetal phenotype in the partial 1q trisomy* (pubblicazione n. 29B);con relativi E.C.M.

Montecatini Terme 10-17 Novembre 2007: X Congresso Nazionale S.I.G.U. Titolo del poster presentato: *“Caratterizzazione del fenotipo fetale nella trisomia parziale 1q”*. con relativi E.C.M.(pubblicazione n. 30);con relativi E.C.M.

Genova 23-25 Novembre 2008: XI Congresso Nazionale S.I.G.U. Titolo dei poster presentati: 1) *“Philadelphia mascherato da inserzione ins(22;9)”*(pubblicazione n.33) 2) *“Mielodisplasia familiare associata a riarrangiamenti del cromosoma 1.”* (pubblicazione n. 34); con relativi E.C.M.

Torino 8-10 Novembre 2009: XII Congresso Nazionale S.I.G.U: Titolo dei poster presentati: 1) *“Fenotipo fetale della sindrome da XXXY: descrizione di un caso. (pubblicazione n. 36)”* 2) *“Evoluzione del cariotipo in un caso di mieloma multiplo.” (pubblicazione n.37)* 3) *“ der(9;18) e Mielofibrosi Idiopatica secondaria a Policitemia Vera.” (pubblicazione n.38);* con relativi E.C.M.

Firenze 14-17 Ottobre 2010: XIII Congresso Nazionale S.I.G.U: Titolo dei poster presentati: 1) *“Delezione interstiziale 9q in un caso di sindrome mielodisplastica.”(pubblicazione n. 39),*
2) *“ Evoluzione del cariotipo in un caso di sindrome da delezione 5q.” (pubblicazione n. 40),*
3) *“Inatteso riscontro di cariotipo complesso in paziente con sindrome mielodisplastica diagnosticata come del(5q).” (pubblicazione n. 41),” Mieloma multiplo IgG lambda e traslocazione costituzionale t(5;22)(q35;q11): un’associazione casuale?”(pubblicazione n. 42);*
con relativi E.C.M.

Milano 13-14-15-16 Novembre 2011: XIV Congresso Nazionale della S.I.G.U. titolo dei poster presentati: 1) *“Dic(14;14)(p11.1;p11.1) in paziente con Sindrome Mielodisplastica.”(pubblicazione n. 44)*
2) *“ Cromosoma dicentrico dic(7;9) in corso di crisi blastica linfoide di LMC Philadelphia positiva”(pubblicazione n. 45),*
con relativi ECM

Sassari 25 Febbraio 2012: V Giornata Mondiale delle Malattie - Malattie Rare e Territorio

Sorrento 21-22-23 Novembre 2012: XV Congresso Nazionale della S.I.G.U. Titolo dei Poster presentati: 1) *“Riscontro in Diagnosi Prenatale di Isocromosoma 18p in Mosaico”(pubblicazione n. 48)*
2) *“Analisi Citogenetica e Valutazione Clinica dei casi di Sindrome Mielodisplastica osservati nel periodo 2010-2012 presso l’U.O. di Genetica Clinica-AOU Sassari”(pubblicazione n. 49)*
3) *“Delezione 14q32 distale in Diagnosi Prenatale: Descrizione di un caso”(pubblicazione n. 50);*
con relativi ECM

Sassari 27 Febbraio 2013: V Giornata Mondiale delle Malattie – Sindromi da Geni Contigui

Roma 25-28 Settembre 2013: XVI Congresso Nazionale della S.I.G.U. Titolo Poster :
“Sindrome da 18q-: Descrizione di un caso con delezione terminale”(pubblicazione n. 53);
con relativi ECM

Olzai 01/03/2014 Convegno Malattie Rare: “Patologie oncologiche ereditarie” Salone Istituto Mesina

Sassari 28/02/2015 Convegno Malattie Rare: “Multidisciplinarietà nelle Malattie Rare: La Displasia Fibrosa Poliostotica” 28/02/2015 Aula Magna Dipartimento di Scienze Biomediche

Rimini 21-24 Ottobre 2015: XVII Congresso Nazionale S.I.G.U Palacongressi di Rimini. Titolo poster: *“ Descrizione di un caso familiare di delezione del gene SHOX” (pubblicazione n°54)*

Sassari 27 Febbraio 2016 Convegno Malattie Rare: IX Giornata Mondiale “ Malattie rare: La Voce del Paziente” Aula Magna Dipartimento di Scienze Biomediche

Sassari 12/11/2016 Malattie Rare: Le Terapie Tradizionali e le Nuove Frontiere Terapeutiche

Sassari 4 Marzo 2017 Convegno Malattie Rare: XX Giornata Mondiale “Conoscere, vivere, assistere la Sindrome di Loeys-Dietz e le Sindromi Marfan-simili” Aula Magna Dipartimento di Scienze Biomediche

Sassari 03/03/2018 XI Giornata Mondiale delle Malattie Rare “Le Patologie Neuro-Muscolari: Focus Su Miastenia Gravis E Distrofia Muscolare Di Duchenne ECM 4,2 Aula Magna Dipartimento di Scienze Biomediche

Sassari 01/03/2019:XXII Giornata Mondiale delle Malattie Rare “Malattie Rare: Focus su Mucopolisaccaridosi” Aula Magna Dipartimento Scienze Biomediche Sassari ECM 7

Pubblicazioni è coautore di 11 lavori in esteso pubblicati su riviste a diffusione Internazionale e Nazionale (elencati nell'allegato Elenco Pubblicazioni - Sezione A);

è coautore di 62 contributi scientifici presentati in occasione di Congressi Nazionali ed Internazionali (elencati nell'allegato Elenco Pubblicazioni - Sezione B).

ELENCO PUBBLICAZIONI

ARTICOLI PUBBLICATI SU RIVISTE A DIFFUSIONE INTERNAZIONALE E NAZIONALE

(SEZIONE A)

- 1A. Spanu B., Fogu G., Sanna R., Angius A.G., **Campus P.M.**, Cattina A., Chiarolini A., Olzai M.G., Balata A.: EFFETTO GENE/DOSE PER L'ENZIMA ESTERASI D SU ERITROCITI DI UN PAZIENTE CON SINDROME DI PATAU. *Pediatria Medica e Chirurgica (Medical and Surgical Pediatrics)* **12**: 67-70, 1990.
- 2A. Fogu G., Spano B., Sanna R., Angius A.G., **Campus P.M.**, Olzai M.G., Sanna M.G., Balata A., Chiarolini A.: TRISOMIA 18: VARIABILITÀ FENOTIPICA E BIOCHIMICA. *Pediatria Medica e Chirurgica (Medical and Surgical Pediatrics)* **13**:397-398, 1991.
- 3A. Ventura C., Lakatta E.G., Sisini A., **Campus P.M.**, Capogrossi M.C.: LEUCINE - ENKEPHALINE INCREASES THE LEVEL OF INOSITOL (1,4,5) TRIPHOSPHATE AND RELEASES CALCIUM FROM AN INTRACELLULAR POOL IN RAT VENTRICULAR CARDIAC MYOCYTES. *Bollettino della Società Italiana di Biologia Sperimentale*, **LXVII**: 261-266, 1991.
- 4A. Pinna G.G., Oggiano L., **Campus P.M.**, Naitana A., Solinas S.P., Ventura C., Sisini A.: DISTRIBUTION OF SOME ENZYME ACTIVITIES IN AGE FRACTIONATED ERYTHROCYTES FROM NORMAL AND HETEROZYGOUS α -THALASSEMIC SUBJECTS. “Biomarkers of aging: expression and regulation”. Licastro F. and Caldarera C.M. eds., CLUEB, Bologna, pp. 287-292, 1992.
- 5A. Fogu G., Congiu A.M., **Campus P.M.**, Ladu R., Sanna R., Sini M.C., Soro G.: GENOTOXIC EFFECTS OF CADMIUM CHLORIDE ON HUMAN AMNIOTIC FLUID CELLS CULTURED IN VITRO. *Annali di Chimica. Società Chimica Italiana*, **90**: 709-714, 2000.

- 6A. Fogu G., Bertini V., Dessole S., Bandiera P., **Campus P.M.**, Capobianco G., Sanna R., Soro G., Montella A.: IDENTIFICATION OF A MUTANT ALLELE OF THE ANDROGEN RECEPTOR GENE IN A FAMILY WITH ANDROGEN INSENSITIVITY SYNDROME. *Archives of Gynecology and Obstetrics* 269:266-269, 2004
- 7A. Fozza C., Bellizzi S., Bonfigli S., **Campus P.M.**, Dore F., Longinotti M.: CYTOGENETIC AND HEMATOLOGICAL SPONTANEOUS REMISSION IN A CASE OF ACUTE MYELOGENOUS LEUKEMIA. *European Journal of Haematology*:73:219-222, 2004.
- 8A. F. Cambosu, G.Fogu, **P.M. Campus**, C. Fozza, L.Podda, A. Montella, M. Longinotti. UNBALANCED REARRANGEMENT DER(9;18)(P10;Q10) AND JAK2 V617F MUTATION IN A PATIENT WITH AML FOLLOWING POST-POLYCYTHEMIC MYELOFIBROSIS. *Atlas Genet Cytogenet Oncol Haematol.* September 2011. URL: <http://AtlasGeneticsOncology.org/Genes/der918p10q10CambosuID100057.html>
- 9A. G. Fogu, **P.M. Campus**, F. Cambosu, M.A. Moro, R. Sanna, C. Fozza, R.M. Nieddu, M. Longinotti, A. Montella. UNBALANCED 1Q WHOLE-ARM TRANSLOCATION RESULTING IN DER(14)t(1;14)(q11-12;p11) IN MYELODISPLASTIC SYNDROME. *Cytogenet Genome Res* 2012; 136 (4) :256-263 Prenatal diagnosis and molecular
- 10A. G.. Fogu , G. Capobianco , F. Cambosu , P. Bandiera, A. Pirino, M. A. Moro, **P. M. Campus**, G. Soro, M. Dessole, A. Montella. PRENATAL DIAGNOSIS AND MOLECULAR CYTOGENETICS CHARACTERISATION OF A DE NOVO 18P DELETION. *J Obstet Gynaecol.* 2014;34(2):192-3 Doi :10.3109/01443615.2013.834300
- 11A. Cambosu, F., Ulgheri, L., Nutile, G., Amenta S., Soro G. **Campus P.M.**, Montella A. BASSA STATURA PATOLOGICA E ALTERAZIONI DEL GENE SHOX. *L'Endocrinologo* **23**, 532–535 (2022). <https://doi.org/10.1007/s40619-022-01163-9>

ABSTRACTS E PROCEEDINGS PUBBLICATI IN OCCASIONE DI CONVEGNI

INTERNAZIONALI E NAZIONALI (SEZIONE B)

- 1B. Fogu G., Gabbas A., Noli A., Latte G., **Campus P.M.**, Angius A.G., Sanna R., Pasquali F., Danesino C.: MONOSOMIA 7 IN LEUCEMIA ACUTA MIELOMONOCITICA: EFFETTI GENE / DOSE. *Haematologica* **4** (1): 337, 1988.
- 2B. Fogu G., **Campus P.M.**, Angius A.G., Sanna R., Dore F., Pardini S., Bonfigli S., Pacifico S., Gabbas A., Noli A., Latte G., Broccia R., Danesino C., Pasquali F.: VARIABILITÀ CARIOTIPICA DELLE MALATTIE MIELOPROLIFERATIVE IN SARDEGNA. *Haematologica* **4** (1): 338, 1988.
- 3B. Latte G.C., Noli A.L., Angius A.G., **Campus P.M.**, Cattina A., Di Bartolomeo G., Gabbas A.: RECIDIVA CITOGNETICA DOPO TMO IN UN CASO DI LMC. RISPOSTA AL TRATTAMENTO CON INTERFERON. Contributo scientifico presentato in forma di relazione orale alla 5° Riunione Scientifica Annuale della Società Italiana di Ematologia-Sezione Sarda. Sassari 15 Aprile 1988.
- 4B. Fogu G., Angius A.G., Sanna R., **Campus P.M.**, Cattina A., Carboni F., Danesino C., Pasquali F.: INVERSIONE PERICENTRICA DEL CROMOSOMA 2: ANALISI DELLA

SEGREGAZIONE. Atti 3° Congresso Nazionale della Federazione Italiana per lo Studio delle Malattie Ereditarie (FISME). Pag. 59. Ancona 28 Settembre - 1 ottobre 1988.

- 5B.** Fogu G., Gabbas A., Angius A.G., Latte G.C., Cattina A., Noli A.L., **Campus P.M.**, Sanna R., Maserati E., Pasquali F.: TRASLOCAZIONE COMPLESSA (5;15;17) IN UN CASO DI LEUCEMIA ACUTA PROMIELOCITICA. Contributo scientifico presentato in forma di relazione orale alla 6° Riunione Scientifica Annuale della Società Italiana di Ematologia - Sezione Sarda. Cagliari 13 Maggio 1989.
- 6B.** Danesino C., Pinna G.G., Minelli A., Piantanida M., Delogu G., Fogu G., Sanna R., **Campus P.M.**: CHANGES IN ARYLSULPHATASE A ACTIVITY IN W.B.C. FROM HUMAN HEMOPATIES CAN BE VALUABLE IN CLASSIFICATION OF LEUKEMIAS. *The Italian Journal of Biochemistry* **39**: 63A-65A, 1989.
- 7B.** Fogu G., Angius G., Cattina A., **Campus P.M.**, Sanna R., Maserati E., Pasquali F.: COMPLEX TRANSLOCATION (5;15;17) IN ACUTE PROMIELOCYTIC LEUKAEMIA. European Society of Human Genetics. Genetics in Cancer and Development. Groningen, The Netherland, May 11-13, *Clinical Genetics*, **37**: 306, 1990.
- 8B.** Fogu G., Sanna R., **Campus P.M.**, Olzai M.G., Spano B.: GRAVE QUADRO MALFORMATIVO DA DUPLICAZIONE INVERTITA DEL CROMOSOMA N.15. *Rivista Italiana di Pediatria* **16/4**: 169, 1990.
- 9B.** Pinna G.G., Danesino C., Sisini A., Delogu G., **Campus P.M.**, Cottoni F., Scappaticci S.: TRANSGLUTAMINASE ACTIVITY IN FIBROBLASTS FROM WERNER'S SYNDROME PATIENTS. Atti 2nd International Conference On Transglutaminases & Protein Cross-linking Reactions. Cannes, France, June 24-28, 1990.
- 10B.** Pinna G.G., **Campus P.M.**, Sisini A.: CARATTERISTICHE DI ENZIMI CITOSOLICI IN TALASSEMIE ED INVECCHIAMENTO DELL'ERITROCITA. Atti Convegno Riunione Congiunta Società Italiana di Biologia Sperimentale, Società Italiana di Fisiologia, Società Italiana di Nutrizione Umana. Pag. 4:2. Perugia 18-20 settembre 1990.
- 11B.** Pinna G.G., Colombatto S., Sisini A., **Campus P.M.**, Delogu G., Pes G.M., Carru C.: LEVELS OF POLYAMINES DURING CATARACT MATURATION. *Italian Biochemical Society Transactions*, **1**: 424, 1990.
- 12B.** Pinna G.G., Colombatto S., Pitzorno E., Pisano E., **Campus P.M.**, Delogu G., Sisini A.: TRANSGLUTAMINASE AND NEUTRAL PEPTIDASE ACTIVITIES AND POLYAMINE LEVELS DURING CATARACTOGENESIS. *The Italian Journal of Biochemistry*, **40** (3), 168-169, 1991.
- 13B.** Pinna G.G., Deiana L., Ventura C., **Campus P.M.**, Naitana A., Sisini A.: □-GLUTAMYLTRANSFERASE ACTIVITY IN □-THALASSEMIA CARRIERS. *Italian Biochemical Society Transactions*, **2**: 66, 1991.
- 14B.** Ventura C., Capogrossi M.C., Cirielli C., **Campus P.M.**, Sisini A., Caldarera C.M., Guarnieri C.: □-ADRENERGIC AND K OPIOID RECEPTOR STIMULATION DIFFERENTLY AFFECTS THE SYNTHESIS OF INOSITOL (1,4,5) TRIPHOSPHATE AND INOSITOL (1,3,4,5) TETRAKISPHOSPHATE IN ADULT CULTURED RAT VENTRICULAR CARDIOMYOCYTES *Italian Biochemical Society Transactions*, **2**: 164, 1991.
- 15B.** Pinna G.G., Ventura C., **Campus P.M.**, Arghittu P., Canu A., Sisini A.: DIFFERENCES IN Mn (II) BINDING BETWEEN ERYTHROCYTE ARGINASES FROM NORMAL AND HETEROZYGOUS □-THALASSEMIC SUBJECTS. *Italian Biochemical Society Transactions*, **3**, 450, 1992.

- 16B.** Fogu G., Calaresu M.A., Tola G., Addis P., Giglio S., Sanna R., **Campus P.M.**, Soro G., Seghezzi L., Maserati E., Pasquali F.: DUPLICAZIONE INTERSTIZIALE DELLE BRACCIA LUNGHE DI UN CROMOSOMA N.7: STUDIO MEDIANTE FISH E IMPLICAZIONI FENOTIPICHE. *Atti IX Congresso Nazionale della Federazione Italiana per lo Studio delle Malattie Ereditarie*. Pag. 146. Spoleto 28 Settembre - 1 Ottobre 1994.
- 17B.** Maserati E., Seghezzi L. **Campus P.M.**, Sanna R., Fogu G., Danesino C., Lo Curto F., Pasquali F.: VARIABILITÀ DEL CARIOTIPO NEI FIBROBLASTI DA BIOPSIA CUTANEA DI SOGGETTI CON PATOLOGIA MIELOPROLIFERATIVA E TRISOMIA 8. *Atti I Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana (SIGU)*. Pag. 197. Spoleto 30 Settembre -3 Ottobre, 1997.
- 18B.** **Campus P.M.**, Maserati E., Soro G., Sanna R., Campesi F., Fogu G., Pasquali F., Lo Curto F.: INSTABILITÀ COSTITUZIONALE DEL CARIOTIPO ALL'ORIGINE DI TRISOMIA 8 ACQUISITA MIDOLLARE. *Atti 2° Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana (SIGU)* Pag. 274. Orvieto 29 settembre-1 Ottobre 1999.
- 19B.** Fogu G., Bertini V., Soro G., Sanna R., Campesi F., Fattaccio M.C., Chessa A., **Campus P.M.**, Pasquali F.: DIAGNOSI MEDIANTE STUDIO DI LINKAGE DELLA SINDROME DA INSTABILITA' DEGLI ANDROGENI. *Atti 2° Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana (SIGU)*. Pag. 149. Orvieto 29 settembre- 1 Ottobre 1999.
- 20B.** Fogu G., Congiu A.M., **Campus P. M.**, Fornaroli S., Ladu R., Massone A., Sini M.C., Soro G., Taras M.G.: COMPARAZIONE DEL CADMIO E DEL NICKEL COME POSSIBILI INDUTTORI DI EFFETTI GENOTOSSICI SU AMNIOCITI UMANI COLTIVATI "IN VITRO". *Atti del XVII Convegno sulla Patologia da Tossici Ambientali ed Occupazionali*. Pagg. 61-69. Torino 11 Settembre 2000.
- 21B.** Fogu G., Balata A., Cambosu F., **Campus P.M.**, Carta A.R., Ladu R., Sanna R., Soro G.: LA TRISOMIA PARZIALE DEL BRACCIO CORTO DEL CROMOSOMA 6. *Atti 5° Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana (SIGU)*. Pag 402. Verona 24.-27 settembre 2002.
- 22B.** **Campus P.M.**, Fogu G.,Cambosu F., Pardini S., Pilo L., Sanna R., Soro G.: TRASLOCAZIONE COMPLESSA (5;9;22) IN UN CASO DI LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA. *Atti 7° Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana (SIGU)*. Pag. 574. Pisa 13-15 Ottobre 2004.
- 23B.** Pirino A., Fogu G., Bandiera P., Orecchioni S., Sanna R., **Campus P.**, Soro G., Madeddu R., Montella A.: THE MORFOLOGICAL VERIFICATION ON THE FETUS OF PRENATAL GENETIC AND ECHOGRAPHIC DIAGNOSIS. *Italian Journal of Anatomy and Embryology* **110**:225, 2005.
- 24B.** Cambosu F., Nieddu R.M., **Campus P.M.**, Sanna R., Soro G., Fogu G.: TRASLOCAZIONE SBILANCIATA 1/7 E DELEZIONE INTERSTIZIALE 12p IN UN PAZIENTE CON SINDROME MIELODISPLASTICA. *Atti 8° Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana (SIGU)*. Pag. 513. Chia Laguna Domus de Maria ,Cagliari 28-30 Settembre 2005.
- 25B.** Fogu G., Nieddu R.M., **Campus P.M.**, Sanna R., Soro G.: PRESENZA DEL GENE IBRIDO ETV6-PDGFRB IN PAZIENTE CON SMD E RIARRANGIAMENTO COMPLESSO COINVOLGENTE I CROMOSOMI 5 e 12. *Atti 8° Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana (Sigu)*. Pag. 517. Chia Laguna Domus de Maria, Cagliari 28-30 Settembre 2005.

- 26B.** Bandiera P., Pirino A., Fogu G., Sanna R., **Campus P.M.**, Soro G., Cambosu F., Moro M.A., Montella A.: FETAL MALFORMATION ASSOCIATED WITH PARTIAL TRISOMY OF THE LONG ARM OF CHROMOSOME 1. *Italian Journal of Anatomy and Embryology* **111**: 12, 2006.
- 27B.** Fogu G., Moro M. A., Sanna R., **Campus P.M.**, Cambosu F., Soro G., Orizi R., Bandiera P., Pirino A. MALFORMAZIONI FETALI ASSOCIATE A TRISOMIA PARZIALE NEL BRACCIO LUNGO DEL CROMOSOMA 1. Atti 9° Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana (Sigu). Pag. 5. Lido di Venezia 8-10 Novembre 2006.
- 28B.** Cambosu F., **Campus P.M.**, Sanna R., Oggiano A., Nieddu R.M., Fogu G. TRISOMIA 1q DA TRASLOCAZIONE t(1;14) IN UN CASO DI APLASIA MIDOLLARE CON EVOLUZIONE IN SMD. Atti 9° Congresso Nazionale della Società Italiana di Genetica Umana (Sigu). Pag. 364. Lido di Venezia 8-10 Novembre 2006.
- 29B.** Cambosu F., Pirino A., Moro M. A., **Campus P.M.**, Soro G., Sanna R., Orizi R., Oggiano A., Fogu G. DELINEATION OF THE FETAL PHENOTYPE IN THE PARTIAL 1q TRISOMY. Atti 61° Congresso Nazionale Società Italiana di Anatomia e Istologia. *Italian Journal of Anatomy and Embryology* **112**, suppl. 1, pag. 56. Sassari 19-22 Settembre 2007.
- 30B.** M.A. Moro, F. Cambosu, A. Pirino, **P.M. Campus**, G. Soro, R. Sanna, R. Orizi, A. Oggiano, G. Fogu. CARATTERIZZAZIONE DEL FENOTIPO FETALE NELLA TRISOMIA PARZIALE 1q. Atti del X Congresso Nazionale S.I.G.U. Montecatini Terme 2007. Poster 279. 14-16 Novembre 2007
- 31B.** Cambosu F., Bandiera P., Pirino A., Sotgiu A., **Campus P.M.**, Moro M.A., Sanna R., Soro G., R. Orizi, Fogu G., Montella A. PARTIAL 18Q DUPLICATION IN A MALFORMED FOETUS: GENOTYPE/PHENOTYPE CORRELATIONS. LXII Congresso Società Italiana di Anatomia e Istologia. It J Anat Emb Vol.113- Suppl. 1al Fasc. 2 2008 pag. 50.
- 32B.** Mazzarello V., Fogu G., Cambosu F., Bandiera P., **Campus P.M.**, Moro M.A., Oggiano A., Soro G. PHYLLOID PATTERN OF PIGMENTARY ABNORMALITIES IN A PATIENT WITH UNUSUAL TRISOMY 13 MOSAICISM. . It J Anat Emb Vol.113- Suppl. 1al Fasc. 2 2008 pag. 194.
- 33B.** **Campus P.M.**, Cambosu F., Podda L., Moro M. A., Soro G., Sanna R., Rimini E., Fogu G. PHILADELPHIA MASCHERATO DA INSERZIONE INS(22;9). Atti del XI Congresso Nazionale S.I.G.U. 2008 Poster 368. Genova 23-25 Novembre 2008
- 34B.** Cambosu F., Nieddu R.M., **Campus P.M.**, Moro M. A., Oggiano A., Ulgheri L., Fogu G. MIELODISPLASIA FAMILIARE ASSOCIATA A RIARRANGIAMENTI DEL CROMOSOMA 1. Atti del XI Congresso Nazionale S.I.G.U. 2008. Poster 387. Genova 23-25 Novembre 2008
- 35B.** Moro M.A., Cambosu F., Sanna R., Soro G., **Campus P.M.**, Orizi R., Oggiano A., Fogu G., Pirino A., Bandiera P. SUPERNUMERARY MARKER CHROMOSOME IDENTIFIED AS DERIVATIVE (22) IN A MALFORMED FOETUS: CYTOGENETIC AND MORFOLOGIC STUDIES. LXIII Congresso Società Italiana di Anatomia e Istologia. It J Anat Emb Vol.114- Suppl. 1al Fasc. 2 2009 pag. 157
- 36B.** Ulgheri L., Cambosu F., Soro G., **Campus P.M.**, Sanna R., Arca S., Calaresu M. A., Orizi R., Oggiano A., Bandiera P., Pirino A., Fogu G. FENOTIPO FETALE DELLA SINDROME DA XXXY: DESCRIZIONE DI UN CASO. Atti del XII Congresso SIGU Torino 8-10 novembre 2009. Poster 62
- 37B.** F. Cambosu, **P.M. Campus**, A. Oggiano, R. Orizi, L. Podda, G. Fogu, A. Montella. EVOLUZIONE DEL CARIOTIPO IN UN CASO DI MIELOMA MULTIPLA. Atti del XII Congresso SIGU Torino 8-10 novembre 2009. Poster 399

- 38B.** G Fogu, F. Cambosu, **P.M. Campus**, R. Sanna, A. Oggiano, R. Orizi, A. Massa, L. Podda, A. Montella. der(9;18) E MIELOFIBROSI IDIOPATICA SECONDARIA A POLICITEMIA VERA. Atti del XII Congresso SIGU Torino 8-10 novembre 2009. Poster 401
- 39B.** F. Cambosu, F. Dore, **P.M. Campus**; R. Orizi, R. Sanna, G. Soro, L. Ulgheri, G. Fogu, A. Montella. DELEZIONE INTERSTIZIALE 9q IN UN CASO DI SINDROME MIELODISPLASTICA. Atti del XIII Congresso SIGU Firenze 14-17 ottobre 2010. Poster 62
- 40B.** F. Cambosu, F. Dore, **P.M. Campus**, A. Oggiano, R. Sanna, G. Soro, L. Ulgheri, G. Fogu, A. Montella. EVOLUZIONE DEL CARIOTIPO IN UN CASO DI SINDROME DA DELEZIONE 5q. Atti del XIII Congresso SIGU Firenze 14-17 ottobre 2010 Poster 63
- 41B.** G.Fogu, F. Dore, A.D. Palmas, G. Piras, F. Cambosu, **P.M. Campus**, A. Oggiano, R. Sanna, G. Soro, A. Montella. INATTESO RISCONTRO DI CARIOTIPO COMPLESSO IN PAZIENTE CON SINDROME MIELODISPLASTICA DIAGNOSTICATA COME DEL(5q). Atti del XIII Congresso SIGU Firenze 14-17 ottobre 2010. Poster 177
- 42B.** G.Fogu, L.Podda, F. Cambosu, **P.M. Campus**, R. Orizi, R. Sanna, G. Soro, A. Montella, M. Longinotti. MIELOMA MULTIPLIO IGG LAMBDA E TRASLOCAZIONE COSTITUZIONALE T(5;22)(q35;q11): UN'ASSOCIAZIONE CASUALE?. Atti del XIII Congresso SIGU Firenze 14-17 ottobre 2010. Poster 178
- 43B.** A. Sotgiu, P. Bandiera, A. Pirino, L. Ulgheri, R. Sanna, G. Soro, **P. Campus**, A. Oggiano, R. Orizi, A. Montella. ULTRASAUND AND AUTOPTIC DIAGNOSIS OF ASPHYXIATING THORACIC DYSPLASIA IJAE vol, n.1 (supplement):177,2011 65° Congresso Società Italiana di Anatomia e Istologia Padova 27-29 Settembre 2011
- 44B.** **P.M. Campus**, G. Fogu, F. Cambosu, M. A. Moro, A. Oggiano, F. Dore, C. Fozza, A. Montella, M. Longinotti. DIC(14;14)(P11.1;P11.1) IN PAZIENTE CON SINDROME MIELODISPLASTICA. Atti del XIV Congresso SIGU Milano 13-16 Novembre 2011. Poster 108
- 45B.** G. Fogu, **P.M. Campus**, F. Cambosu, M.A. Moro, A. Oggiano, F. Dore. C. Fozza, A. Montella, M. Longinotti. CROMOSOMA DICENTRICO dic(7;9)IN CORSO DI CRISI BLASTICA LINFOIDE DI LMC PHILADELPHIA POSITIVA. Atti XIV Congresso Nazionale SIGU Milano 13-16 Novembre 2011
- 46B.** F. Cambosu, R. Sanna, G. Soro, **P.M. Campus**, M. A. Moro, G. Fogu., A. Montella. Effects of Cadmium Chloride on Human fetal Cells *in vitro*. Abstract Book Cadmium Symposium 2012 Sassari 8-9 Giugno 2012 27-29 Settembre 2011
- 47B.** P. Bandiera, A. Pirino, L. Ulgheri, M. A. Moro, R. Sanna, G. Soro, **P. Campus**, F. Cambosu, A. Oggiano, R. Orizi, M. A. Sotgiu, M. Conti A. Montella. MORPHOLOGICAL FINDINGS IN MALFORMED FETUSES WITH NORMAL KARYOTYPE. IJAE vol, n.1 (supplement):177,2012 66° Congresso Società Italiana di Anatomia e Istologia Pistoia 20-23 Settembre 2012
- 48B.** L. Ulgheri, F. Cambosu, **P.M. Campus**, M. Farina, G. Pirisi, L. Iervolino, A. Oggiano, R. Orizi, S. Riccio, R. Sanna, G. Soro, A. Montella. RISCONTRO IN DIAGNOSI PRENATALE DI ISOCROMOSOMA 18P IN MOSAICO Atti XV Congresso Nazionale SIGU Sorrento 21-24 Novembre 2012
- 49B.** F. Cambosu, **P.M. Campus**, S. Bonfigli, A. Oggiano, R. Sanna, G. Soro, A. Montella ANALISI CITOGENETICA E VALUTAZIONE CLINICA DEI CASI DI SINDROME MIELODISPLASTICA OSSERVATI NEL PERIODO 2010-2012 PRESSO L'U.O. DI GENETICA CLINICA- AOU SASSARI Atti XV Congresso Nazionale SIGU Sorrento 21-24 Novembre 2012

- 50B.** F. Cambosu, G. Fogu, L. Ulgheri, **P.M. Campus**, A. Oggiano, R. Orizi, R. Sanna, G. Soro, A. Montella. DELEZIONE 14q32 DISTALE IN DIAGNOSI PRENATALE: DESCRIZIONE DI UN CASO Atti XV Congresso Nazionale SIGU Sorrento 21-24 Novembre 2012
- 51B.** A. Pirino, L. Ulgheri, R. Sanna, **P. Campus**, G. Soro, F. Cambosu, M. A. Sotgiu, P. Bandiera, A. Montella. CHROMOSOMAL ABNORMALITIES AND REPRODUCTIVE FAILURE: A 4 YEARS RETROSPECTIVE STUDY. Giorn. It. Ost. Gin.- Vol. XXXV- n.1 301-302 Gennaio-Febbraio 2013
- 52B.** A. Pirino, L. Ulgheri, M. A. Sotgiu, P. Bandiera, G. Soro, , **P.M. Campus**, R. Sanna, , A. Oggiano, R. Orizi, S. Riccio, A. Montella. PRENATAL AND POSTNATAL DIAGNOSIS OF CLEFT LIP AND PALATE. IJAE vol, 118 n.2 (supplement):154,2012 67° Congresso Società Italiana di Anatomia e Istologia Brescia 20-22 Settembre 2013
- 53B.** F. Cambosu, G. Soro, V. Pes, **P.M. Campus**, S. Festa, R. Sanna, , L. Ulgheri, S. Sotgiu, A. Montella. SINDROME DA 18q-: DESCRIZIONE DI UN CASO CON DELEZIONE TERMINALE Atti XVI Congresso Nazionale SIGU 25-28 Settembre 2013
- 54B.** F. Cambosu, G. Soro, **PM Campus**, R. Sanna, L. Ulgheri, C. Burrai, A. Cualbu, A. Montella: “DESCRIZIONE DI UN CASO FAMILIARE DI DELEZIONE DEL GENE SHOX” . Atti XVII Congresso Nazionale S.I.G.U Palacongressi di Rimini 21-24 Ottobre 2015
- 55B.** Cambosu F, Ulgheri L, Boninu F, Sanna R, **Campus PM**, Soro G, Oggiano A, Orizi R, Alesi V, Novelli A, Montella A. *Diagnosi prenatale: trisomia 8 costituzionale a mosaico* XXII Congresso SIGU 2019 poster
- 56B.** Cambosu F, Ulgheri L, Pes F, Manconi P, Scarano D, Soro G, **Campus PM**, Sanna R, Montella A. *Counselling genetico multidisciplinare: quale ruolo per l'infermiere genetista?* XXII Congresso SIGU 2019 poster
- 57B.** NUTILE G, CAMBOSU F, SANNA R, **CAMPUS PM**, SOROG, INCANIF, MONTELLA A, ULGHERI L. *DIAGNOSI MATERNA DI MICRODELEZIONE 16P11.2 PROSSIMALE IN GRAVIDANZA CON SOSPETTO DI SCLEROSI TUBEROSA FETALE*. XXIV CONGRESSO SIGU 2021 POSTER
- 58B.** F. Cambosu, S. Amenta, G. Nutile, G. Soro, P.M. Campus, R. Orizi, V. Orlando, A. Montella, F. Cucca, L. Ulgheri. *Ring(12) de novo, UPD e trisomy rescue: correlazione genotipo-fenotipo*. XXV Congresso Nazionale SIGU Poster193
- 59B.** F. CAMBOSU, G. SORO, A. OGGIANO, F. LONGU, G. PIRAS, F. CUCCA, **P.M. CAMPUS** *FUSIONE DEK::NUP214 DA T(6;9)(P23;Q34.1) VARIANTE*. XXV CONGRESSO NAZIONALE SIGU POSTER239
- 60B.** G. Piras, A. Cucca, .M.I. Monne, A. Uras, F. Longu, A. Calvisi, M.A. Isoni, F. Cambosu, **P.M. Campus**, M. Murineddu, L. B. Arru, A. Bianchi, A. Murgia, M. Vacca, C. Fozza, A.D. Palmas. *PB1812: Co-Mutation profile in real-life cohort of Acute Myeloid Leukemia (AML) Aug 2023;HemaSphere 7 (Suppl) e7611039: DOI:10.11097/01.HS9.0000974096.76110.39*
- 61B.** G. Nutile, L. Ulgheri, S. Amenta, R. Orizi, G. Soro, **P.M. Campus**, F. Cucca, F. Cambosu. Un caso di inv dup (15) de novo: *possibile causa di infertilità maschile?* XXVI Congresso Nazionale SIGU Poster
- 62B.** F. Cambosu, P.M. Campus, G. Soro, A. Oggiano, M.. Petretto, A. Montella, F. Cucca, *Valutazione di una casistica di analisi su pazienti onco-ematologici presso il laboratorio di citogenetica della AOU di Sassari*. XXVI Congresso Nazionale SIGU Poster 233

ELENCO DEI DATTILOSCRITTI

TESI DI LAUREA

Campus P.M.: *Polimorfismo del DNA normale e patologico nel cluster del gene β -globinico.*

Relatore Prof. Bruno Masala. Università degli Studi di Sassari.

Anno Accademico 1986-87.

TESI DI DOTTORATO

Campus P.M.: *Modelli di studio delle mutazioni somatiche in relazione alla senescenza cellulare.*

Tutore Prof.ssa Anna Sisini. Università degli Studi di Bologna (Sede Amministrativa) e Università degli Studi di Sassari (Sede Consorzata).

Anno Accademico 1993-94.

TESI DI SPECIALIZZAZIONE

Campus P.M.: *Individuazione di fenotipi mutatori coinvolti nella patogenesi di disordini mieloproliferativi.*

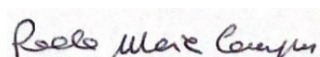
Relatore: Prof. Francesco Pasquali. Università degli Studi di Pavia.

Anno Accademico 1998-1999

La sottoscritta dichiara che le informazioni contenute nel presente curriculum vitae sono veritiere e corrette

La sottoscritta autorizza al trattamento dei dati personali – ai sensi e per effetti di cui al D.L. del 30 giugno 2003 n. 196 e succ mod ed integr. e GDPR Europa 2016/679

In fede



Sassari 9 ottobre 2023