

PATRICIA MOMIGLIANO RICHIARDI: CURRICULUM VITAE

Nata nel [redacted] a [redacted]

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

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

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

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

Professore di I fascia di Genetica Umana presso la Facoltà di Medicina dell'Università del Piemonte Orientale (Novara), dal 1993 al 2007.

In pensione, per dimissioni volontarie, da Giugno 2007.

Negli a.a. 2007-08, 2008-09, 2009-10 ha tenuto per contratto il corso di Genetica Umana nel corso di laurea in Medicina e Chirurgia.

Nell'a.a. 2010-11 ha tenuto per contratto il corso di Genomica nel corso di laurea magistrale in Biotecnologie e di Genetica Medica nel corso di laurea in Infermieristica Pediatrica

Dall'a.a. 2011-12 ha il contratto per il corso di Genetica Medica nel corso di laurea in Infermieristica Pediatrica

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

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

Membro del Comitato Scientifico FISM (Fondazione Italiana Sclerosi Multipla) dal 2002 al 2008

Membro del Comitato Etico dell'Ospedale di Alessandria da Novembre 2007 a tutt'oggi.

Membro delle seguenti Società Scientifiche:

European Federation for Immunogenetics (EFI)

American Society of Human Genetics (ASHG)

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

Società Italiana di Genetica Umana (SIGU)

L'attività di ricerca scientifica si è concretata in 150 pubblicazioni su riviste internazionali con revisori oltre a editoriali e comunicazioni a congressi.

Gli interessi di ricerca sono stati diretti principalmente a:

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