



Curriculum Vitae Europass

Informazioni personali

Nome(i) / Cognome(i)

Susi Pelotti

Indirizzo(i)

Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche (DIMEC) Sede operativa Medicina Legale, via Imerio 49, 40126 Bologna, Italia

Telefono(i)

0039 051 2088343

Fax

0039 051 2088342

E-mail

susi.pelotti@unibo.it

Cittadinanza

Italiana

Data di nascita

Sesso

Codice Fiscale

Settore professionale

Medicina Legale

Istruzione e formazione Esperienza professionale

22 marzo 1983: Laurea in Medicina e Chirurgia conseguita con massimo dei voti e lode presso l'Università di Bologna.

21 luglio 1986: Specializzazione in Medicina Legale e delle Assicurazioni conseguita con massimo dei voti e lode presso l'Università di Bologna.

Dal 1986 al 1990 laureato frequentatore presso l'Istituto di Medicina Legale dell'Università di Bologna.

Dall'1/2/1991 collaboratore tecnico presso l'Istituto di Medicina Legale dell'Università di Bologna.

Dall'1/10/2001 Ricercatore SSD MED/43 Medicina Legale presso l'Università di Bologna.

Dall'1/10/2006 Professore II fascia SSD/MED 43 Medicina Legale presso l'Università di Bologna.

Dall'11/1/2016 Professore Ordinario SSD/MED 43 Medicina Legale presso l'Università di Bologna

Dal 2006 al 2014 Vice Presidente della Società Italiana di Genetica Forense (Ge.F.I.).

Dall'1 gennaio 2015 Presidente della Società Italiana di Genetica Forense (Ge.F.I.), biennio 2015-2016.

Dal 1986 a tutt'oggi, consulente e perito per l'Autorità Giudiziaria in ambito civile, delle controversie del lavoro e penale

Lavoro o posizione ricoperti

Professoressa Ordinaria SSD/MED43 Medicina Legale

Principali attività e responsabilità

Docente, responsabile del Laboratorio di Genetica Forense

Nome e indirizzo del datore di lavoro

Università di Bologna, via Zamboni 33, 40126 Bologna

Tipo di attività o settore

Docente, Consulente tecnico e perito per l'Autorità Giudiziaria

Capacità e competenze personali

Per l'A.A. 2015-2016 Docente di: - Medicina Legale (A-K) componente del Corso Integrato Medicina legale e del Lavoro, Laurea Magistrale a ciclo unico in Medicina e Chirurgia.

- Medicina Legale (L-Z) componente del Corso Integrato Medicina legale e del Lavoro, Laurea Magistrale a ciclo unico in Medicina e Chirurgia.

- Biologia Forense, Laurea Magistrale in Biologia della Salute.

- Medicina legale, Laurea Magistrale a ciclo Unico in Giurisprudenza.

- Medicina legale, Laurea Magistrale in Psicologia Cognitiva applicata (mutuato).

- Medicina legale, componente del Corso Integrato Medicina legale e della prevenzione, Laurea in Tecniche di laboratorio Biomedico.

- Medicina legale, componente del Corso Integrato Organizzazione dei servizi sanitari e gestionali della professione Ostetrica, Laurea in Ostetricia.

- Laboratorio di Medicina legale, componente del Corso Integrato Medicina Molecolare post-natale, Laurea Magistrale in Biotecnologie Mediche.

- Aspetti Medico-legali, componente del Corso Integrato Violenza sulle donne: valutazione del trauma psichico e degli aspetti medico-legali, Laurea Magistrale a ciclo unico in Medicina e Chirurgia.

Scuole di Specializzazione

Dall'A.A. 2001-2002 titolare dell'insegnamento di Genetica forense e di Emogenetica forense nonché delle esercitazioni pratiche di laboratorio della Scuola di Specializzazione di Medicina Legale della Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università di Bologna.

A.A. 2010-2011: Titolare di insegnamenti MED/43 presso le seguenti Scuole di Specializzazione in: Medicina legale; Igiene e Medicina preventiva; Medicina del lavoro.

A.A. 2011-2012: Titolare di insegnamenti MED/43 presso le seguenti Scuole di Specializzazione: Medicina legale; Igiene e Medicina preventiva; Medicina del lavoro; Malattie infettive.

A.A. 2012-2013: Titolare di insegnamenti MED/43 presso le seguenti Scuole di Specializzazione: Medicina legale; Igiene e Medicina preventiva; Medicina del lavoro; Malattie infettive; Nefrologia; Neuropsichiatria infantile; Cardiocirurgia; Medicina dello Sport.

A.A. 2013-2014 Titolare di insegnamenti MED/43 presso le seguenti Scuole di Specializzazione: Medicina legale; Igiene e Medicina preventiva; Medicina del lavoro; Psichiatria; Cardiocirurgia; Genetica medica; Neuropsichiatria infantile; Microbiologia e virologia; Medicina dello sport.

A.A. 2014-2015 Titolare di insegnamenti MED/43 presso le seguenti Scuole di Specializzazione Mediche dell'Ateneo di bologna

Madrelingua

Italiana

Altra(e) lingua(e)

Inglese

Autovalutazione

Livello europeo (*)

Inglese**Lingua**

Comprensione		Parlato		Scritto	
Ascolto	Lettura	Interazione orale	Produzione orale		
C1	C2	B2	B2	C1	

(*) [Quadro comune europeo di riferimento per le lingue](#)

Capacità e competenze sociali	Componente del gruppo italiano per le linee guida sul child abuse Coordinatore del progetto Daphne: LEXOP, Lex-operators all together for women victims of intimate partner violence" ((Grant Agreement n. JUST/2009/DAP3/AG/1344). Partner del progetto INSIEME e del progetto INRETE del Comune di Bologna
Capacità e competenze organizzative	Organizzazione dei seminari in tema di violenza Bologna 2006-2011 Organizzazione di conferenze in tema di pari opportunità 2010- 2013 Università di Bologna Organizzazione di seminari per la Scuola di Medicina e Chirurgia Università di Bologna Organizzazione del Congresso di Genetica Forense Bologna 2004, e Rimini 2016
Capacità e competenze tecniche	Genetica Forense, rapporto medico-paziente, responsabilità professionale, Shared decision making, pari opportunità
Capacità e competenze informatiche	Microsoft Office
Attività Istituzionali	Dall'anno 2010 al 2013 Presidente del Comitato Pari Opportunità dell'Università di Bologna. Dall'A.A. 2010-2011 e fino all'A.A. 2012-2013: Direttore della Scuola di Specializzazione di Medicina Legale dell'Università di Bologna e successivamente fino a tutt'oggi coordinatore della Scuola di Specializzazione in Medicina Legale sede di Bologna, capofila Università di Modena e Reggio Emilia. Dal 15/11/2012 al 2015 Segretario del Consiglio della Scuola di Medicina e Chirurgia dell'Università di Bologna. Dall'A.A. 2013-2014 e fino all'A.A. 2016-2017 Coordinatore di semestre del corso di Laurea Magistrale di Medicina e Chirurgia dell'Università di Bologna. Da febbraio 2016 Componente del Comitato di Bioetica dell'Università di Bologna

Elenco delle Pubblicazioni

1. Carano F, Sarno S, De Fanti S, Serventi P, Bini C, Luiselli D, Pelotti S. Genetic variability of CYP2D6, CYP2B6, CYP2C9 and CYP2C19 genes across the Italian Peninsula Ann Hum Biol. 2017 Oct 3:1-6. doi: 10.1080/03014460.2017.1378368
2. Fais P, Del Borrello E, Pelotti S. La riforma della disciplina in materia di cannabis in prospettiva medicvo-legale. Rivista Italiana di Medicina legale, Giuffrè Editore Milano, fascicolo 4/2016
3. Rizzo ML, Guadagnini G, Pelotti S. Il processo decisionale condiviso come modello per la scelta informata in medicina. Rivista Italiana di Medicina legale e del Diritto in campo sanitario. 2016 (2):861
4. Pelotti S., Tagliabracchi A., Le Linee Guida del Gruppo Genetisti Forensi Italiani (Ge.F.I.) in tema di identificazione personale a scopo forense. Rivista Italiana di Medicina legale e del Diritto in campo sanitario. 2016 (1):253
5. .Boattini A, Sarno S, Bini C, Pesci V, Barbieri C, De Fanti S, Quagliariello A, Pagani L, Ayub Q, Ferri G, Pettener D, Luiselli D, Pelotti S. Mutation Rates and Discriminating Power for 13 Rapidly-Mutating Y-STRs between Related and Unrelated Individuals. PLoS One. 2016 Nov 1;11(11)
6. M. Moresco, L. N. Riccardi, F. Pizza, C. Zenesini, L. Caporali, G. Plazzi, S. Pelotti. Pharmacogenetics and Treatment Response in Narcolepsy Type 1: relevance of the Polymorphisms of the Drug Transporter Gene ABCB1. Clinical Neuropharmacology.2016; 39:18-23.
7. Salsi G, Mazzotti MC, Carosielli G, Ingravallo F, Pelotti S. Elder abuse awareness in Italy: analysis of reports to the Prosecutor Office of Bologna. Aging Clin Exp Res. 2015; 27:359-63. doi: 10.1007/s40520-014-0277-0.
8. Riccardi LN, Carano F, Bini C, Ceccardi S, Ferri G, Pelotti S. CYP2B6 gene single-nucleotide polymorphisms in an Italian population sample and relationship with nicotine dependence. Genet Test Mol Biomarkers. 2015; 19:103-7. doi: 10.1089/gtmb.2014.0239.
9. Bini C, Riccardi LN, Ceccardi S, Carano F, Sarno S, Luiselli D, Pelotti S. Expanding X-chromosomal forensic haplotype frequencies database: Italian population data of four linkage groups. Forensic Sci Int Genet. 2015;15:127-30.
10. Bodner M, Iuvaro A, Strobl C, Nagl S, Huber G, Pelotti S, Pettener D, Luiselli D, Parson W. Helena, the hidden beauty: Resolving the most common West Eurasian mtDNA control region haplotype by massively parallel sequencing an Italian population sample. Forensic Sci Int Genet. 2015; 15:21-26. doi: 10.1016/j.fsigen.2014.09.012.
11. Roseti L, Serra M, Canella F, Munno C, Tosi A, Zuntini M, Pandolfi M, Sangiorgi L, Biso P, Pittalis MC, Bini C, Pelotti S, Gasbarrini A, Boriani L, Bassi A, Grigolo B. In vitro gene and chromosome characterization of expanded bone marrow mesenchymal stem cells for musculo-skeletal applications. Eur Rev Med Pharmacol Sci. 2014;18:3702-11.

12. Fattorini P, Previderè C, Sorçaburu-Cigliero S, Marrubini G, Alù M, Barbaro AM, Carnevali E, Carracedo A, Casarino L, Consoloni L, Corato S, Domenici R, Fabbri M, Giardina E, Grignani P, Baldassarra SL, Moratti M, Nicolin V, Pelotti S, Piccinini A, Pitacco P, Plizza L, Resta N, Ricci U, Robino C, Salvaderi L, Scarnicci F, Schneider PM, Seidita G, Trizzino L, Turchi C, Turrina S, Vatta P, Vecchiotti C, Verzeletti A, De Stefano F. The molecular characterization of a depurinated trial DNA sample can be a model to understand the reliability of the results in forensic genetics. *Electrophoresis*. 2014;35(21-22):3134-44. doi:10.1002/elps.201400141.
13. Purps J, Siegert S, Willuweit S, Nagy M, Alves C, Salazar R, Angustia SM, Santos LH, Anslinger K, Bayer B, Ayub Q, Wei W, Xue Y, Tyler-Smith C, Bafalluy MB, Martínez-Jarreta B, Egyed B, Balitzki B, Tschumi S, Ballard D, Court DS, Barrantes X, Bäßler G, Wiest T, Berger B, Niederstätter H, Parson W, Davis C, Budowle B, Burri H, Borer U, Koller C, Carvalho EF, Domingues PM, Chamoun WT, Coble MD, Hill CR, Corach D, Caputo M, D'Amato ME, Davison S, Decorte R, Larmuseau MH, Ottoni C, Rickards O, Lu D, Jiang C, Dobosz T, Jonkisz A, Frank WE, Furac I, Gehrig C, Castella V, Grskovic B, Haas C, Wobst J, Hadzic G, Drobnic K, Honda K, Hou Y, Zhou D, Li Y, Hu S, Chen S, Immel UD, Lessig R, Jakovski Z, Ilievska T, Klann AE, Garcia CC, de Knijff P, Kraaijenbrink T, Kondili A, Miniati P, Vouropoulou M, Kovacevic L, Marjanovic D, Lindner I, Mansour I, Al-Azem M, Andari AE, Marino M, Furfuro S, Locarno L, Martín P, Luque GM, Alonso A, Miranda LS, Moreira H, Mizuno N, Iwashima Y, Neto RS, Nogueira TL, Silva R, Nastainczyk-Wulf M, Edelmann J, Kohl M, Nie S, Wang X, Cheng B, Núñez C, Pancorbo MM, Olofsson JK, Morling N, Onofri V, Tagliabracci A, Pamjav H, Volgyi A, Barany G, Pawlowski R, Maciejewska A, Pelotti S, Pepinski W, Abreu-Glowacka M, Phillips C, Cárdenas J, Rey-Gonzalez D, Salas A, Brisighelli F, Capelli C, Toscanini U, Piccinini A, Piglionica M, Baldassarra SL, Ploski R, Konarzewska M, Jastrzebska E, Robino C, Sajantila A, Palo JU, Guevara E, Salvador J, Ungria MC, Rodriguez JJ, Schmidt U, Schlauderer N, Saukko P, Schneider PM, Sirker M, Shin KJ, Oh YN, Skitsa I, Ampati A, Smith TG, Calvit LS, Stenzl V, Capal T, Tillmar A, Nilsson H, Turrina S, De Leo D, Verzeletti A, Cortellini V, Wetton JH, Gwynne GM, Jobling MA, Whittle MR, Sumita DR, Wolańska-Nowak P, Yong RY, Krawczak M, Nothnagel M, Roewer L. A global analysis of Y-chromosomal haplotype diversity for 23 STR loci. *Forensic Sci Int Genet*. 2014;12:12-23. doi: 10.1016/j.fsigen.2014.04.008.
14. Riccardi LN, Lanzelotto R, Falconi M, Ceccardi S, Bini C, Pelotti S. Development of a Tetraplex PCR Assay for CYP2D6 Genotyping in Degraded DNA Samples. *J Forensic Sci*. 2014;59:690-5. doi: 10.1111/1556-4029.12358.
15. Cicognani A, Fallani M., Pelotti S. *Medicina legale*, Esculapio Editore, Bologna, 2014
16. S. Pelotti. La genetica forense: potenzialità e problematiche. In: Andretta M; Fondaroli D; Gruppioni G. (a cura di): *Dai "Casi Freddi" ai Casi Caldi": Le indagini storiche e forensi fra saperi giuridici e investigazioni scientifiche*. Milano: Wolters Kluwer Italia, 2014; p. 105-114.
17. Pelotti S., Pari S. *Legally e-Health. eHealth, Care and Quality of Life*. 2014, Springer-Verlag Italia.
18. Pelotti S. *Il sesso-genere e la responsabilità nella medicina legale*. Manuale di Medicina Sesso-genere. 2013, Bononia University Press, Bologna.
19. Roseti L, Bassi A, Fornasari PM, Serra R, Canella F, Maso A, Dallari D, Bini C, Pelotti S. A novel DNA profiling application for the monitoring of cross-contamination in autologous chondrocyte implantation. *European Review For Medical And Pharmacological Sciences*, 2013; vol. 17, p. 820-833, ISSN: 1128-3602.
20. Pelotti S, D'Antone E, Ventrucchi C, Mazzotti MC, Salsi G, Dormi A, Ingravallo F. Recognition of elder abuse by Italian nurses and nursing students: evaluation by the Caregiving Scenario Questionnaire. *Aging Clin Exp Res*. 2013; 25:685-690. doi: 10.1007/s40520-013-0087-9.
21. Faralli C, Pelotti S, Virgilio M (2013). *Lexop. Lex-operator all together for women victims of intimate partner violence*. Bononia University Press, Bologna.
22. Previderè C, Grignani P, Alessandrini F, Alù M, Biondo R, Boschi I, Caenazzo L, Carboni I, Carnevali E, De Stefano F, Domenici R, Fabbri M, Giardina E, Inturri S, Pelotti S, Piccinini A, Piglionica M, Resta N, Turrina S, Verzeletti A, Presciuttini S. The 2011 GeFI collaborative exercise. Concordance study, proficiency testing and Italian population data on the new ENFSI/EDNAP loci D1S1656, D2S441, D10S1248, D12S391, D22S1045. *Forensic Science International Genetics*. 2013; 7:15-18.
23. Pelotti S. Risvolti medico-legali della medicina di genere. In: *Medicina di Genere*. 2012; p. 55-60, Società Medica Chirurgica, Bologna.
24. Riccardi LN, Lanzelotto R, Ceccardi S, Bini C, Fersini F, Govi A, Ingravallo F, Pelotti S. CYP2D6 polymorphism in suicide cases- Preliminary results. *International Journal of Legal Medicine*, In: 22nd Congress of the International Academy of legal Medicine. Istanbul, Turkey, 5-8 July, 2012, vol. 126, Suppl 1, p. S317, ISSN: 0937-9827.
25. Ingravallo F, Gnucci V, Pizza F, Vignatelli L, Govi A, Dormi A, Pelotti S, Cicognani A, Dauvilliers Y, Plazzi G. The burden of narcolepsy with cataplexy: How disease history and clinical features influence socio-economic outcomes. *Sleep Medicine*. 2012; 13:1293-300. ISSN: 1389-9457, doi: 10.1016/j.sleep.2012.08.002.
26. Pelotti S., Govi A., Fersini F., Ingravallo F. *Aspetti medico-legali dello stalking*. IUS17, 2012; vol. 2, p. 67-92, ISSN: 2239-2424.
27. Bonsignore A, De Stefano F, Elisa D, Landolfi M.C, Manca M.C, Molinelli A, Odetti P, Pelotti S. Elder abuse in Italy: proposing new tools for detection and prevention. *Aging clinical and experimental research*. 2011;1/23(Suppl 1).
28. Riccardi Ln, Lanzelotto R, Luiselli D, Ceccardi S, Falconi M, Bini C, Pelotti S. CYP2D6 Genotyping in Natives and Immigrants from the Emilia-Romagna Region (Italy). *Genetic Testing And Molecular Biomarkers*. 2011; vol. 15, p. 801-806, ISSN: 1945-0265, doi: 10.1089/gtmb.2010.0221.
29. Pelotti S, Bini C. Forensic Pharmacogenetics. In: DUARTE NUNO VIERA. *Forensic Medicine From old problems to new challenges*. 2011; p. 267-292, RIJEKA:InTech, ISBN: 978-953-307-262-3.
30. Pelotti S (2011). Dal consenso informato (informed consent) alla scelta informata (informed choice) attraverso il processo decisionale condiviso (shared decision making). In: *La Responsabilità nei Servizi sanitari*. p. 619-635, Torino: Zanichelli, ISBN: 8808065618.
31. Pelotti S, Ventrucchi C, D'Antone E, Salsi G, D'Andrea M, Dormi A (2011). Nurses and nursing student awareness of elder abuse and neglect. In: 19th IAFS World Meeting. Madeira, 12-17 settembre 2011, p. 667, Madeira.
32. Ingravallo F., Rizzo M.L., Osredkar D., Pelotti S. (2011). Vent'anni di giurisprudenza della suprema corte in tema di "sofferenza fetale": alla ricerca di uno standard di causalità. In: *Atti della Società italiana di Ginecologia e Ostetricia*. Vol LXXXVII. Palermo, 25-28 settembre 2011.

33. Riccardi L.N., Ceccardi S., Falconi M., Luiselli D., Bini C., Pelotti S. Genetic polymorphism of the new Powerplex ESI 17 system in a Tibetan population from Dharamsala (India). *Forensic Science International: Genetics Supplement Series*, 2011; vol. 3, p. 461-462, ISSN: 1875-1768.
34. Presciuttini S., Toni C., Alu' M., Asmundo A., Baldassarri L., Barbaro A., Caenazzo L., Carnevali E., Cerri N., D'Aloia E., Di Nunzio C., Onofri V., Peloso G., Pelotti S., Piccinini A., Robino C., Turrina S., Venturi M., Dominici R. X-chromosome in Italy: a database of 29 STR markers. *Forensic Science International: Genetics Supplement Series*, 2011; vol. 3, p. 37-38.
35. Minarini A., Pelotti S., Trane R. (2011). I maltrattamenti intrafamiliari ed extrafamiliari dell'anziano: come riconoscerli e prevenirli. In: *Gli anziani nelle nostre case e nelle nostre città. Il maltrattamento*. p. 61-77, Milano: Franco Angeli, ISBN: 9788856837032.
36. Bini C., Pelotti S. (2011). La genetica del drug metabolism. In: *Genetica Forense e diritto: prospettive scientifiche, tecnologiche e normative*. Assisi, 16-18 settembre 2010, p. 109-119, Milano: Giuffrè, ISBN: 8814172625.
37. Prevederè C, Alessandrini F, Alù M, Biondo R, Caenazzo L, Carboni I, Carnevali E, Fabbri M, Grignani P, Inturri S, Pelotti S, Piccinini A, Piglionica M, Resta N, Turrina S, Verzeletti A, Presciuttini S (2011). Italian population data for the new ENFSI/EDNAP loci D1S1656, D2S441, D10S1248, D12S391, D22S1045. The GeFI collaborative exercise and concordance study. In: *24th World Congress of the International Society for Forensic Genetics*. Vienna, Austria, August 29 - September 3, 2011.
38. Presciuttini S, Alù M, Asmundo A, Baldassarri L, Barbaro A, Caenazzo L, Carnevali E, Cerri N, DiNunzio C, Onofri V, Peloso G, Pelotti S, Piccinini A, Robino C, Toni C, Turrina S, Venturi M (2011). X-Chromosome in Italy: a database of 29 STRs. In: *24th World Congress of the International Society for Forensic Genetics (ISFG)*. Vienna, Austria, August 29 - September 3, 2011.
39. Pelotti S, Bini C (2011). Genetica forense. In: *Norelli G Pinchi V. Odontologia forense Parte I Medicina legale in Odontoiatria*. p. 385-403, Padova: Piccin Editore, ISBN: 9788829920570.
40. Lalueza-Fox C, Gigli E, Bini C, Calafell F, Luiselli D, Pelotti S, Pettener D. Genetic analysis of the presumptive blood from Louis XVI, King of France. *Forensic Science International: Genetics*, 2011; vol. 5, p. 459-463, ISSN: 1872-4973.
41. Cicognani A., Ingravallo F., Pelotti S. (2010). Disturbo mentale causa di invalidità civile, handicap, invalidità pensionabile. In: *Psichiatria forense, criminologia ed etica psichiatrica*. p. 721-735, Elsevier Milano.
42. Pierini G, Guareschi E, Invernizzi E, Tavone G, Bassi B, Pelotti S (2010). Analisi multidisciplinare integrata di un caso di omicidio con occultamento di cadavere. In: *VII Convegno nazionale Gruppo Italiano di Patologia Forense*. Santa Margherita Ligure, ottobre 2010.
43. Giolito M R, gruppo di lavoro per l'abuso e il maltrattamento dell'infanzia, Pelotti S (a cura di) (2010). *L'abuso sessuale nei bambini prepuberi*. Requisiti e raccomandazioni per una valutazione appropriata. Il Pensiero Scientifico, Roma.
44. Riccardi Ln, Lanzellotto R, Bini C, Ceccardi S, Ventrucci C, Invernizzi E, Facchini I, Pelotti S (2010). Polimorfismo genetico dei geni CYP2D6 e CYP2C19 in casi di suicidio. In: *VII Convegno nazionale gruppo Italiano di patologia Forense*. Santa Margherita Ligure, 21-23 ottobre 2010, p. 50.
45. Teti G, Mazzotti G, Zago M, Ortolani M, Breschi L, Pelotti S, Ruggeri A, Falconi M. HEMA down-regulates procollagen alpha1 type I in human gingival fibroblasts. *Journal of Biomedical Materials Research. PART A*, 2009; vol. 90, p. 256-262, ISSN: 1549-3296, doi: 10.1002/jbm.a.32082.
46. Falconi M, Teti G, Zago M, Galanzi A, Breschi L, Pelotti S, Ruggeri A, Mazzotti G. Influence of a commercial tattoo ink on protein production in human fibroblasts. *Archives of Dermatological Research*, 2009; vol. 301, p. 539-547, ISSN: 0340-3696, doi: 10.1007/s00403-009-0953-7.
47. Castri' L., Tofanelli S., Garagnani P., Bini C., Fosella X., Pelotti S., Paoli G., Pettener D., Luiselli D. mtDNA variability in two Bantu-speaking populations (Shona and Hutu) from Eastern Africa: implications for peopling and migration patterns in sub-Saharan Africa. *American Journal of Physical Anthropology*, 2009; vol. 140(2), p. 302-311, ISSN: 0002-9483, doi: 10.1002/ajpa.21070.
48. G. Ferri, S. Pelotti. Multiplex ABO-genotyping by minisequencing. In: *DNA and RNA profiling in human blood*. *Methods In Molecular Biology*, 2009; p. 51-58, NY: Springerlink, ISBN: 978-1-934115-93-0, ISSN: 1064-3745.
49. P. Grignani, C. Turchi, A. Achilli, G. Peloso, M. Alu'e, U. Ricci, C. Robino, S. Pelotti, E. Carnevali, I. Boschi, A. Tagliabracci And C. Prevederè. Multiplex mtDNA coding region SNP assays for molecular dissection of haplogroups U/K and J/T. *Forensic Science International: Genetics*, 2009; vol. 4, p. 21-25, ISSN: 1872-4973, doi: 10.1016/j.fsigen.2009.04.00.
50. Laura Natalia Riccardi, Carla Bini, Stefania Ceccardi, Rachele Trane, Donata Luiselli, Susi Pelotti. CYP2D6 polymorphism studies: How forensic genetics helps clinical medicine. *Forensic Science International: Genetics Supplement Series*, 2009; vol. 2, p. 485.
51. G. Ferri, M. Alu', B. Corradini, L. Picchini, M. Licata, B, S. Pelotti, D. Vandelli, G. Beduschi. Genetics of addiction in legal medicine and forensic investigation: SNPs variations associated with nicotine and cannabis dependence. *Forensic Science International: Genetics Supplement Series*, 2009; vol. 2, p. 491-492, ISSN: 1875-1768.
52. Macciantelli M, Cicognani A, Ingravallo F, Pelotti S (2009). I provvedimenti del medico competente ed il collocamento mirato: risvolti in ambito previdenziale. In: *Abstracts book 39° Congresso Nazionale SIMLA. La Medicina Legale del nuovo millennio tra tradizione ed innovazione*. Ancona, 29 settembre-2 ottobre 2009, p. 7-8, Cleup, Padova.
53. Bini C, Riccardi Ln, Ceccardi S, Roseti L, Bassi A, Pelotti S (2009). Il contributo della genetica forense nella qualità della "Cell factory". In: *La medicina legale del nuovo millennio tra tradizione ed innovazione*. Ancona, 29 settembre-2 ottobre, p. 31, Cleup, Padova.
54. Riccardi Ln, Bini C, Ceccardi S, De Stefano F, Pelotti S (2009). La farmacogenetica forense nell'autopsia molecolare. In: *La medicina legale del nuovo millennio tra tradizione ed innovazione*. Ancona, 29 settembre-2 ottobre 2009, p. 41, Cleup Padova.
55. Carla Bini, Stefania Ceccardi, Federica Lugaresi, Rachele Trane, Mirella Falconi, Gianmarco Ferri, Susi Pelotti. Polymorphism of mitochondrial DNA D-loop in Rimini and Valmarecchia areas in the North of Italy. In: *Progress in Forensic Genetics 12 Proceedings of the 22nd International ISFG Congress*. *Forensic Science International*, 2008; vol. I (1), p. 262-263, ISSN: 0379-0738, Copenhagen, Denmark, 21-25 August 2007
56. Zago M, Teti G, Mazzotti G, Ruggeri A, Breschi L, Pelotti S, Ortolani M, Falconi M. Expression of procollagen alpha1 type I and tenascin proteins induced by HEMA in human pulp fibroblasts. *Toxicology in Vitro*, 2008; vol. 22, p. 1153-1159, ISSN: 0887-2333, doi: 10.1016/j.tiv.2008.03.008.

57. Ferri G, Ceccardi S, Lugaresi F, Bini C, Ingravallo F, Cicognani A, Falconi M, Pelotti S. Male haplotypes and haplogroups differences between urban (Rimini) and rural area (Valmarecchia) in Romagna region (North Italy). *Forensic Science International*, 2008; vol. 175, p. 250-255, ISSN: 0379-0738, doi: 10.1016/j.forsciint.2007.06.007.
58. Turchi C., Buscemi L., Previdere' C., Grignani P., Brandstatter A., Achilli A, Parson W., Tagliabracci A., Alu' M., Beduschi G., Bini C., Carnevali E., Gino S., Giunti L., Lancia M., Pascali V., Pelotti S., Presciuttini S., Ricci U. Robino C. Italian mitochondrial DNA database: results of a collaborative exercise and proficiency testing. *International Journal of Legal Medicine*, 2008; vol. 122, p. 199-204, ISSN: 0937-9827, doi: 10.1007/s00414-007-0207-1.
59. Toni C., Alu' M., Caenazzo L., Carnevali E., Cerri N., Domenici R., Pelotti S., Piccinini A. Previdere' C. Ricci U., Robino C., Tagliabracci A., Venturi M., Presciuttini S. Results of GeFI's (The Italian Forensic Genetics) collaborative exercise on three miniSTR loci (NC01). In: *Progress in Forensic Genetics 12 - Proceedings of the 22nd International ISFG Congress*. Copenhagen, Denmark. *Forensic Science International: Genetics*, 2008; vol. suppl 1, p. 373-374, ISSN: 1872-4973, Copenhagen, Denmark, 21-25 August 2007.
60. Onofri V., Tagliabracci A., Boschi I., Brisighelli F., Scarnicci F., Pascali V.L., Ferri G., Pelotti S., Capelli C. Y chromosome J2 subtyping in an Italian sample: population and forensic implications. *Forensic Science International: Genetics*, 2008; vol. Suppl 1, p. 233-234.
61. Ferri G., Robino C., Alu' M., Luiselli D., Tofanelli S., Caciagli L., Onofri V., Pelotti S., Di Gaetano C., Crobu F., Beduschi G., Capelli C. Molecular characterization and population genetics of the DYS458.2 variant. *Forensic Science International: Genetics*, 2008; vol. suppl 1, p.203-205, ISSN: 1872-4973.
62. Pelotti S., Ceccardi S., Lugaresi F., Trane R., Falconi M., Bini C, Willuweit S., Roewer L. Microgeographic genetic variation of Y chromosome in a population sample of Ravenna's area in the Emilia-Romagna region (North of Italy). *Forensic Science International: Genetics Supplement Series*, 2008; vol. 1, p. 242-243.
63. Toni C., Alu' M., Caenazzo L., Carnevali E., Cerri N., Domenici R., Pelotti S., Piccinini A. Previdere' C. Ricci U., Robino C., Tagliabracci A., Venturi M., Presciuttini S. Results of GeFI's (The Italian Forensic Genetics) collaborative exercise on three miniSTR loci (NC01). *Forensic Science International: Genetics Supplement Series*, 2008; vol. 1, p. 373-374.
64. Pelotti S, Bini C, Barbaro A, Caenazzo L, Carnevali E, Cerri N, Domenici R, Ferri G, Maniscalco M, Onofri V, Piccinini A, Previdere' C, Ricci U, Robino C, Scarnicci F, Torricelli F, Venturi M, Presciuttini S. Microgeographic variation of Y-chromosome haplotypes in Italy. *Forensic Science International: Genetics Supplement Series*, 2008; vol. 1, p. 239-241.
65. M.Falconi, G.Teti, M.Zago, S. Pelotti, P.Gobbi, L.Breschi, G. Mazzotti. Effect of fixative on chromatin structure and DNA detection. *Microscopy Research and Technique*, 2007; vol. 70, p. 599-606, doi: 10.1002/jemt.20440.
66. M. Falconi, G. Teti, M. Zago, S. Pelotti, L. Breschi, G. Mazzotti. Effects of HEMA on type I collagen protein in human gingival fibroblasts. *Cell Biology and Toxicology*, 2007; vol. 23, p. 313-322.
67. Pelotti S, Ceccardi S, Alu' M, Lugaresi F, Trane R, Falconi M, Bini C, Cicognani A. Cancerous tissues in forensic genetic analysis. *Genetic Testing*, 2007; vol. 11, p. 397-400, doi: 10.1089/gte.2007.0004.
68. Cicognani A., Ingravallo F., Pelotti S. (2006). Il disturbo mentale causa di invalidità civile, handicap, invalidità pensionabile. In: *Psichiatria forense, Criminologia ed Etica in Psichiatria*. p.639-654, Milano:Masson.
69. Bini C., Ceccardi S., Santini D., Taffurelli M., Falconi M., Lugaresi F., Ingravallo F., Fortuni G., Cicognani A., Pelotti S. (2006). Breast cancer and HumARA CAG polymorphism. *European Journal of Human Genetics*, In: *European Human Genetics Conference 2006*. Amsterdam, The Netherlands, 6-9 May 2006, vol. 14 supplement 1, p. 209.
70. Ceccardi S., Bini C., Santini D., Taffurelli M., Falconi M., Lugaresi F., Ingravallo F., Ferri G., Cicognani A., Pelotti S. (2006). HumARA CAG polymorphism in human colon cancer. *European Journal of Human Genetics*, In: *European Human Genetics Conference 2006*. Amsterdam, The Netherlands, 6-9 May 2006, vol. 14 supplement 1, p. 218, ISSN: 1018-4813.
71. Ferri G, Bini C, Ceccardi S, Ingravallo F, Lugaresi F, Pelotti S. Minisequencing-based genotyping of Duffy and ABO blood groups for forensic purposes. *Journal of Forensic Sciences*, 2006; vol. 51, p. 357-360, doi: 10.1111/j.1556-4029.2006.00058.
72. A. Cicognani, S. Pelotti (a cura di) (2006). Il DNA nella società attuale: test genetici, disastri di massa, identificazione criminale. *Di miscellanea*. Giuffrè, Milano.
73. Presciuttini S, Cerri N, Turrina S, Pennato B, Alu M, Asmundo A, Barbaro A, Boschi I, Buscemi L, Caenazzo L, Carnevali E, De Leo D, Di Nunno C, Domenici R, Maniscalco M, Peloso G, Pelotti S, Piccinini A, Podini D, Ricci U, Robino C, Saravo L, Verzeletti A, Venturi M, Tagliabracci A. Validation of a large Italian Database of 15 STR loci. *Forensic Science International*, 2006; vol. 156, p. 266-268, ISSN: 0379-0738, doi: 10.1016/j.forsciint.2005.03.001.
74. Ceccardi S, Alu' M, Lugaresi F, Ferri G, Bini C, Balbi T, Ingravallo F, Pelotti S. The distribution of Y-chromosomal haplotypes and haplogroups in two population samples from the Romagna region (North Italy): Differences between urban (Rimini) and rural area (Valmarecchia). *International Congress Series*, 2006; vol. 1288, p. 262-264, ISSN: 0531-5131, doi: 10.1016/j.ics.2005.09.078.
75. Ceccardi S, Alu' M, Lugaresi F, Ferri G, Bini C, Balbi T, Ingravallo F, Pelotti S. Evaluation of reliability of STR typing in different types of cancerous tissues used for identification purpose. *International Congress Series*, 2006; vol. 1288, p. 672-675, ISSN: 0531-5131, doi: 10.1016/j.ics.2005.11.044.
76. Bini C., Ceccardi S., Ferri G., Pelotti S., Alu' M., Roncaglia E., Beduschi G., Caenazzo L., Ponzano E., Tasinato P., Turchi C., Mazzanti M., Buscemi L., Tagliabracci A., Toni C., Spinetti I., Domenici R., Presciuttini S. Development of a heptaplex PCR system to analyse X-chromosome STR loci from five Italian population samples. A collaborative study. *Forensic Science International*, 2005; vol. 153(2-3), p. 231-236, ISSN: 0379-0738, doi: 10.1016/j.forsciint.2005.05.013.
77. S. Ceccardi, F. Lugaresi, T. Balbi, A. Conconi, F. Ingravallo, G. Ferri, C. Bini, S. Pelotti. STR typing of cancerous tissue for identification purpose. *European Journal of Human Genetics*, 2005; vol. 13 suppl 1, p. 206
78. M. Falconi, G. Teti, M. Zago, A. Ruggeri Jr, P. Suppa, S. Ceccardi, S. Pelotti (2005). Cytotoxic and mutagenic effects of dental materials. *Italian Journal of Anatomy and Embryology*, In: *LIX Congresso Società Italiana di Anatomia e Istologia*. Sorrento-Napoli, 18-21 Settembre 2005, vol. 110, p. 110.

79. M. Falconi, G. Teti, M. Zago, G. Mazzotti, A. Ruggeri Jr, S. Pelotti (2005). Mitochondrial DNA extraction from human odontoblasts. *European Journal of Histochemistry*, In: Proceedings of the 31th National Congress of the Italian Society of Histochemistry. Pisa, 15-17 June 2005, vol. 49/supplement 1, p. 35.
80. S. Ceccardi, F. Lugaresi, T. Balbi, A. Conconi, F. Ingravallo, G. Ferri, C. Bini, S. Pelotti (2005). STR typing of cancerous tissues for identification purpose. *European Journal of Human Genetics*, In: European human genetics Conference 2005. Praga, 7-10 maggio 2005, vol. 13, p. 206.
81. Ingravallo F., Lugaresi F., Pelotti S. (2005). Profili di responsabilità professionale nella chirurgia dell'otosclerosi. In: *La stapedoplastica*. p. 137-157, TorGraf, Lecce.
82. Ferri G, Bini C, Ceccardi S, Pelotti S. (2004). ABO blood group genotyping of multiple single nucleotide polymorphisms using SnaPshot. In: Dautrempuich C, Morling N. *Progress in Forensic Genetics*. p. 556-558, Amsterdam:Elsevier.
83. C. Bini, S. Ceccardi, G. Ferri, Pelotti S., M. Alu', E. Roncaglia, G. Beduschi, L. Caenazzo, E. Ponzano, P. Tasinato, C. Turchi, M. Mazzanti, A. Tagliabracci, C. Toni, I. Spinetti, R. Domenici, S. Presciuttini (2004). Development of a heptaplex PCR system to analyse X-chromosome STR loci from five Italian population samples. A collaborative study. In: Dautrempuich C, Morling N. *Progress in Forensic Genetics*. p. 272-274, Amsterdam:Elsevier.
84. M. Falconi, G. Teti, G. Ferri, C. Bini, L. Breschi, A. Ruggeri Jr, S. Pelotti (2004). mtDNA extraction and amplification from human dentin. In: *Italian Journal of Anatomy and Embryology*. Chieti, 17-19 settembre 2004, vol. 109, p. 252, Firenze:Gheri G.
85. Ferri G, Bini C, Ceccardi S, Pelotti S. Successful identification of two years old menstrual bloodstains by using MMP-11 shorter amplicons. *Journal of Forensic Sciences*, 2004; vol. 49, p. 1387.
86. Ferri G, Ceccardi S, Bini C, Falconi M, Caenazzo L, Pelotti S. (2004). PCR detection of Y specific amelogenin sequence in Turner Syndrome by modified primer set. *European Journal of Human Genetics*, In: European Human Genetics Conference 2004. Munich, Germany, 12-15 June 2004, vol. 12, p. 216-217.
87. Caenazzo L, Bini C, Ferri G, Ceccardi S, Bruscaignin S, Ponzano E, Greggio Na, Pelotti S. (2004). HVI and HVII mitochondrial DNA polymorphism in Turner sindrome: analysis of 28 mother-child pairs. *European Journal of Human Genetics*, In: European Human Genetics Conference 2004. Munich, Germany, 12-15 June 2004, vol. 12, p. 119.
88. Ferri G, Bini C, Ceccardi S, Pelotti S. ABO genotyping by minisequencing analysis. *Transfusion*, 2004;vol. 44, p. 943-944, ISSN: 0041-1132, doi: 10.1111/j.1537-2995.2004.00381.x.
89. C. Bini, S. Ceccardi, C. Colalongo, G. Ferri, M. Falconi, Pelotti S, G. Pappalardo. (2003). Population data of mitochondrial DNA region HVIII in 150 individuals from Bologna. In: Dautrempuich C, Morling N.. *Progress in forensic genetics*. vol. 9, p. 525-528 Amsterdam:Elsevier Science BV, ISBN: 0444507175.
90. Pelotti S, G. Ferri, C. Colalongo, A. Abbondanza, M. Falconi, G. Pappalardo (2003). A method to help the detection of false homozygous samples at D17S5 locus. In: Dautrempuich C, Morling N.. *Progress in forensic genetics*. vol. 9, p. 677-679, Amsterdam:Elsevier Science BV, ISBN: 0444507175
91. Pelotti S, Bini C, Ceccardi S, Ferri G, Abbondanza A, Greggio NA, Ponzano E, Caenazzo L. Sex chromosome analysis in Turner syndrome by a pentaplex PCR assay. *Genetic Testing*, 2003; vol. 7, p. 245-247, ISSN: 1090-6576, doi: 10.1089/10906570332253727.
92. Bini C, Ceccardi S, Luiselli D, Ferri G, Pelotti S, Colalongo C, Falconi M, Pappalardo G. Different informativeness of the three hypervariable mitochondrial DNA regions in the population of Bologna (Italy). *Forensic Science International*, 2003; vol. 135, p. 48-52, ISSN: 0379-0738, doi: 10.1016/S0379-0738(03)00167-1.
93. Presciuttini S, Ciampini F, Alu M, Cerri N, Dobosz M, Domenici R, Peloso G, Pelotti S, Piccinini A, Ponzano E, Ricci U, Tagliabracci A, Baley-Wilson JE, De Stefano F, Pascali V. Allele sharing in first-degree and unrelated pairs of individuals in the Ge.FI AmpFISTR (R) Profiler Plus (TM) database. *Forensic Science International*, 2003; vol. 131, p. 85-89, ISSN: 0379-0738, doi: 10.1016/S0379-0738(02)00399-7.
94. Colalongo C, Ferri G, Pelotti S (2003). Identificazione di tracce di sangue mestruale mediante reverse transcriptase-polymerase chain reaction del recettore alfa degli estrogeni (ERalfa). In: *Lo stato dell'arte in genetica forense*. Ospedaletto di Pescantina Verona, 14-16 novembre 2002, p. 147-152, Milano:Giuffrè, ISBN: 8814104603.
95. Bini C, Ceccardi S, Pelotti S (2003). Tracce di DNA: cosmetici come sorgente di profilo genetico. In: *Lo stato dell'arte in genetica forense*. Ospedaletto di Pescantina Verona, 14-16 novembre 2002, p. 191-197, Milano:Giuffrè, ISBN: 8814104603.
96. Ferri G, Bini C, Pelotti S (2003). Amplificazione Y specifica del locus dell'amelogenina per la determinazione del sesso in campioni difficili. In: *Lo stato dell'arte in genetica forense*. Ospedaletto di Pescantina Verona, 14-16 novembre 2002, p. 199-206, Milano:Giuffrè, ISBN: 8814104603.
97. Caenazzo L, Ponzano E, Pelotti S, Ferri G, Bini C, Ceccardi S, Colalongo C, Artifoni L, Greggio NA. Pentaplex X polymorphisms to determine parental origin of X chromosomes in Turner patients. *European Journal of Human Genetics*, 2002; vol. 10, p. 195, ISSN: 1018-4813.
98. Ferri G, Colalongo C, Pelotti S, Bini C, Pappalardo G (2002). Amplification de l'A.D.N. genomique et mitochondrial des taches de sang humain apres luminol test. In: *Temas de Medicina Legal II*. Madeira, 31 maggio-4 giugno 2000, ISBN: 9729859116.
99. Pelotti S, Abbondanza A, Bini C, Ceccardi S, Pappalardo G (2002). Un evenement mutationnel mere-fille au locus vWA. In: *Temas de Medicina Legal II*. Madeira, 31 maggio-4 giugno 2000, ISBN: 9729859116
100. Ferri G, Colalongo C, Bini C, Pelotti S, Pappalardo G (2001). DNA typing of hair shafts by microwave irradiation: real or deceptive evidence? *International Journal of Legal Medicine*, vol. 115, p. 118-119, ISSN: 0937-9827, doi: 10.1007/s004140100252.
101. Luiselli D, Maiolini E, Pelotti S, Bini C, Ferri G, Pappalardo G. The HUMFIBRA (FGA) polymorphism in an Italian population and a world-wide frequency distribution analysis. *Annals of Human Biology*, 2001; vol. 28, p. 431-443, ISSN: 0301-4460.
102. Pelotti S, Maiolini E, Bini C, Rimondi S, Luiselli D, Pappalardo G. Automated fluorescence analysis of CAG repeats at the human androgen receptor gene (HUMARA) - Evaluation of polymorphism in an Italian sample and report of a new allele. *The American Journal of Forensic Medicine and Pathology*, 2001; vol. 22, p. 55-57, ISSN: 0195-7910, doi: 10.1097/00000433-200103000-00010.

103. Falconi M, Pelotti S, Pappalardo G. A method for sex assignment in mixed samples. *Human Genetics*, 2001; vol. 108, p. 267-268, ISSN: 0340-6717, doi: 10.1007/s004390100478.
104. Cavicchioli CM, Lemme E, Pelotti S, Venturini G (2001). Aggiornamenti normativi in *Medicina Legale*. Gennaio 2000-gennaio 2001. Bologna:Esculapio.
105. D'aloja, R. Domenici, M. Alu', A. Asmundo, L. Caenazzo, E. Carnevali, N. Cerri, G. Cossu, N. Cucurachi, F. De Stefano, C. Di Nunno, P. Fattorini, G. Graziosi, V.L. Pascali, G. Pasqui, Pelotti S, A. Piccinini, C. Previdere, S. Procaccianti, U. Ricci, A. Tagliabracci, S. Presciuttini (2000). Report of three further collaborative exercises on STR loci by the Italian group of forensic hematology. In: Sensabaugh G.F., Lincoln P.J., Olaisen B. *Progress in Forensic Genetics*. vol. 8, p. 622-624, Amsterdam:Elsevier Science BV, ISBN: 0-444-50303-X.
106. D'Apote L, Pelotti S, Bini C, Rimondi S, Ceccardi S, Ferri G, Pappalardo G. Myotonic dystrophy CTG repeats in an Italian population sample - Evaluation of the polymorphism for forensic applications. *The American Journal of Forensic Medicine and Pathology*, 2000; vol. 21, p. 86-89, ISSN: 0195-7910, doi: 10.1097/00000433-200003000-00017.
107. Buscemi L, Canestrari S, Pesaresi M, Pelotti S, Pappalardo G, Tagliabracci A (2000). A case of paternity attribution by means of DNA analysis of skeletal remains. In: G. F. Sensabaugh B. Olaisen P. J. Lincoln. *Progress in Forensic genetics* 8. vol. 8, p. 390-392, Amsterdam:Elsevier Science B.V., ISBN: 044450303X.
108. Pelotti S, Abbondanza A, Bini C, Ceccardi S, Pappalardo G (2000). Un evenement mutationnel mere-fille au locus VWA. In: XIVemes Journees Internationales Mediterraneennes de Medecine Legale. 31 maggio-4 giugno 2000, Madeira.
109. Bini C, Rimondi S, Maiolini E, Abbondanza A, Ceccardi S, Ferri G, Degli Esposti P, Falconi M, Luiselli D, Pelotti S, Pettener D, Pappalardo G. (1999). Esposti P, Falconi M, Luiselli D, Pelotti S, Pettener D, Pappalardo G. " CAG-repeat polymorphism in the human androgen receptor gene (HUMARA) on an Italian population sample. In: *Inherited disorders and their genes in different European populations*. Obernai near Strasbourg, 6-10 maggio 1999.
110. Falconi M, Gobbi P, Pelotti S, Galanzi A, Teti G, Lanciotti C, Mazzotti G (1999). Evaluation of different fixative procedures for high resolution in situ PCR. In: 53° Congresso Nazionale Società Italiana Anatomia. Milano 26/29 settembre 1999, 26-29 settembre 1999.
111. Pelotti S, Mantovani V, Esposti PD, D'Apote L, Bragliani M, Maiolini E, Abbondanza A, Pappalardo G. The DRPLA CAG repeats in an Italian population sample: Evaluation of the polymorphism for forensic applications. *Journal of Forensic Sciences*, 1998; vol. 43, p. 410-412, ISSN: 0022-1198
112. Pelotti S, Abbondanza A, Maiolini E, Luiselli D (1998). Y Chromosome STRs in an Italian population sample from Bologna. In: *Inherited disorders and their genes in different European populations*. Acquafredda di Maratea, 6-11 febbraio 1998.
113. Luiselli D, Tarazona Santos E, Abbondanza A, Maiolini E, Pelotti S, Pettener D (1998). The Myotonic Dystrophy (DM) CTG repeats in Ameridian and Central Asian populations. In: *Inherited disorders and their genes in different European populations*. Acquafredda di Maratea, 6-11 february 1998.
114. Luiselli D, Tarazona E, Bini C, Rimondi S, Ferri G, Pelotti S, Pettener D (1998). DM and DRPLA repeats in Andean and Central Asian populations. In: *XIth Congress of the European Anthropology Association*. Jena, 30 Agosto-3 settembre 1998.
115. Magrini E, Degli Esposti P, Pelotti S, Prete A, Varriale L, Soriani P, Pession A (1998). Valutazione del chimerismo nel trapianto di cellule staminali emopoietiche allogeniche attraverso lo studio dei microsatelliti. *Rivista Italiana Di Pediatria*, vol. 24, ISSN: 0392-5161.
116. Pelotti S, Alù M, Luiselli D, Rossi E, D'Apote L, Degli Esposti P, Pappalardo G. HumVWA polymorphism in two Italian population samples. *Trasfusione del sangue*, 1997; vol. 42, p. 212-215, ISSN: 0041-1787.
117. Ceccardi S, Rimondi S, Degli Esposti P, Falconi M, Pelotti S, Pappalardo G. Can human placenta extracts interfere with DNA typing in forensic casework? *Medicina Legale. Quaderni Camerti*, 1997; vol. 3, p. 617-621, ISSN: 1125-4645.
118. Mantovani V, Pelotti S, Bragliani M, Collina E, Caldironi E, Pappalardo G. DNA typing of HLA-DRB and -DPB loci in biological evidences by rapid, non-radioactive methods. *Human Immunology*, 12th International Histocompatibility Conference, 1996; vol. 47, p. P757, ISSN: 0198-8859.
119. Pelotti S, Degli Esposti P, Mantovani V, Collina E, Pappalardo G. Study of D17S5 (YNZ22) locus polymorphism in an Italian population sample. *Trasfusione del sangue*, 1995; vol. 40, p. 160-171.
120. Luiselli D, Pelotti S, D'Apote L, Pappalardo G, Pettener D. (1995). Analysis of allele frequency distribution of three STR loci (HUMTH01, HUMVWA, HUMFES/FPS). In: *Human Genome Variation in Europe: DNA markers*. Barcellona, 9-10 novembre 1995.
121. Pelotti S, Degli Esposti P., Pappalardo G. APO B polymorphism in the district of Bologna (Italy). In: Bar W., Fiori A., Rossi U.. *Advances in Forensic Haemogenetics*. 1994; vol. 5, p. 547-549, Berlin Heidelberg:Springer-Verlag, ISBN: 3-540-57643-6.
122. Lemme E, Pelotti S (1994). Aggiornamenti normativi in *Medicina legale*. BOLOGNA: Esculapio
123. Luiselli D, Pelotti S. Analysis of properdin factor B polymorphism in Basilicata region (Italy). *Trasfusione del sangue*, 1993; vol. 38, p. 179-182.
124. Sermasi G, Malferrari F, Nucci S, Tripoli N, Brondelli L, Bovicelli L, Luiselli D, Pelotti S. Gli antigeni dei sistemi gruppo-ematici ABO Rh (CcDEe), MNSs, Kell (K.k), Duffy (Fya, Fyb), Kidd (Jka, Jkb), Lutheran (Lua, Lub) e P1 in eritrociti fetali. *Trasfusione del sangue*, 1992; vol. 37, p. 1-8, 0041-1787.
125. Fadda S, Pelotti S, Pappalardo G. A common disinfectant used in condom processing inhibits endonuclease digestion of sperm DNA. *International Journal of Legal Medicine*, 1991; vol. 104, p. 281-284, ISSN: 0937-9827, doi: 10.1007/BF01369586.
126. Pappalardo G, Sermasi G, Re Mc, Furlini G, Pelotti S, Malferrari F. Identification of Anti-Hiv-1 Antibodies in Bloodstains of Various Ages. *International Journal of Legal Medicine*, 1991; vol. 104, p. 63-65, ISSN: 0937-9827, doi: 10.1007/BF01626032.
127. Angelini G, Mantovani V, Pelotti S, Pappalardo G, Barboni F. Simultaneous DNA analysis of HLA-DPB and -DQB loci from single hair: a forensic case report. *Human Immunology*, 1991; vol. 32 Supplement 1, p. 9
128. Pelotti S, Alù M, Luiselli D. Il polimorfismo dell'esterasi D nelle province di Bologna e Modena. *Trasfusione del Sangue*, 1990; vol. 35, p. 206-210, ISSN: 0041-1787.
129. Pappalardo G., Pelotti S. Sex determination in hair roots without sheath: proposal of a method for preparation of specimens. *Quaderni Sclavo di Diagnostica Clinica e di Laboratorio*, 1988; vol. 24, p. 29-36, ISSN: 0033-4979.

130. Motta S, Focchi A, Cicognani A, Pelotti S, Landuzzi F. Determinazione della cronologia della morte in base alle variazioni chimiche dell'umor vitreo. *Archivio di Medicina Legale e delle Assicurazioni*, 1987; vol. 9, ISSN: 0392-5145.

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 (facoltativo)" e alla pubblicazione sulla banca dati pubblica ECM.

Bologna 12/12/.2017