

**FORMATO EUROPEO
PER IL CURRICULUM
VITAE**



INFORMAZIONI PERSONALI



Nome
Indirizzo
Codice fiscale
Telefono
E-mail
PEC
SITO WEB
Nazionalità
Data di nascita

RICCI UGO
VIA DELLA CAVALLACCIA 77/C, 50036 VAGLIA (FI)
RCCGUO63A08D612J
335-6133442
info@ugoricci.it
ugo.ricci@biologo.onb.it
www.ugoricci.it
italiana
08.01.1963

ESPERIENZA LAVORATIVA

- Date (da – a)
 - Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
 - Principali mansioni e responsabilità
-
- Date (da – a)
 - Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
 - Principali mansioni e responsabilità
-
- Date (da – a)
 - Nome e indirizzo del datore di lavoro
 - Tipo di azienda o settore
 - Tipo di impiego
 - Principali mansioni e responsabilità

Iscrizione Albo Biologi 04/09/1995, Albo - Sezione A – Num. iscrizione: ToU_A1145

dal 01-09-2009
Azienda Ospedaliero-Universitaria di Careggi - SOD Diagnostica Genetica
Largo Brambilla 3 50134 Firenze
Pubblico
Biologo dirigente
Genetista forense
Responsabile Forensic Genetic Unit dal 31-01-2018
Responsabile della Qualità per la SOD Diagnostica Genetica
Attribuzione di incarico di elevata professionalità E1 per “Analisi di genetica forense e diagnostica molecolare” dal 1-09-2009

dal 02-08-1999 al 31-07-2009
Azienda Ospedaliero-Universitaria “A. Meyer” - UO Genetica Medica
Viale Pieraccini Firenze
Pubblico
Biologo dirigente
Genetista molecolare

dal 20-01-1983 allo 01-08-1999
Ministero dell’Interno – Dipartimento Pubblica Sicurezza
Polizia di Stato – Gabinetto Regionale di Polizia Scientifica per la Toscana
Piazza Indipendenza Firenze
Pubblico
Ispettore
Criminalista (analisi sostanze stupefacenti, falso documentale, esaltazione impronte latenti, sopralluogo tecnico giudiziario)

ESPERIENZA PROFESSIONALE

Attività di criminalistica (13 anni)

- . tecniche di sopralluogo giudiziario sulla scena del crimine (rilievi fotografici, descrittivi, planimetrici)
- . analisi qualitative e quantitative di sostanze stupefacenti con tecniche cromatografiche e strumentali mediante gascromatografia
- . rilevazione di impronte papillari latenti su reperti giudiziari, sia in fase di sopralluogo tecnico, sia mediante tecniche di laboratorio (es. cianoacrilato, ninidrina, DFO, ecc.)
- . analisi di falso documentale e nummario

Attività diagnostica genetica medica (24 anni)

- . tecniche di biologia molecolare per la diagnostica di malattie genetiche (es. chimerismo, fibrosi cistica, esami prenatali su campioni di villo coriale e liquido amniotico con QF-PCR, materiale abortivo)
- . analisi di frammenti su DNA genomico mediante tecniche PCR sia con metodi manuali (es. elettroforesi, southern blot, ecc.) sia mediante strumentazioni (elettroforesi capillare)
- . analisi quantitative (es. spettrofotometria UV-visibile, Real Time PCR)
- . analisi di frammenti su RNA dopo retrotrascrizione
- . esami con strumentazioni Next Generation Sequencing (NGS) per geni in pannelli customizzati e whole genome sequence (WGS)
- . valutazione di tipizzazione HLA per donatori d'organo
- . elaborazione statistica dei dati e ricerca in banche dati per l'identificazione delle mutazioni individuate per valutazioni di patogenicità

Attività genetica forense (30 anni)

- . caratterizzazione della natura delle tracce con metodi cromatografici
- . esami in microscopia ottica per l'identificazione e caratterizzazione cellulare di preparati istologici
- . determinazione di polimorfismi genetici VNTR, STR, SNP su regioni autosomiche e dei cromosomi sessuali
- . determinazioni quantitative di estratti del DNA
- . esame di specie attraverso sequenziamento di regioni polimorfiche altamente conservate per la caratterizzazione di specie (Cyt B, CytC)
- . validazione di un metodo di analisi specifica per profili genetici secondo la norma di accreditamento ISO17025:2017
- . accertamenti di parentela attraverso esame di polimorfismi del DNA
- . accertamenti di criminalistica attraverso esame di polimorfismi del DNA
- . testimonianza esperta in dibattimento

• Date (da – a)	2007
• Tipo di azienda o settore	Privato
• Tipo di impiego	Presidente Associazione Identificazioni Forensi (www.aifo-italia.it)
• Principali mansioni e responsabilità	Attività volontaria di ricerca e formazione

CAPACITÀ E COMPETENZE

PRIMA LINGUA	ITALIANO
ALTRE LINGUE	INGLESE

RICONOSCIMENTI

- 1) LODE CONCESSA DAL CAPO DELLA POLIZIA PER LA RISOLUZIONE DI UN GRAVO CASO DI TEPPISMO – 20/02/1990
- 2) LODE CONCESSA DAL CAPO DELLA POLIZIA PER L'IDENTIFICAZIONE DI DUE MALVIVENTI -

25/03/1988

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- Date (da – a)

Nome e tipo di istituto di istruzione
Qualifica conseguita
- Date (da – a)

28-31 agosto 2012
- Nome e tipo di istituto di istruzione
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

Accredia – L'Ente Italiano di Accreditamento
Norme di accreditamento per laboratori prova
Valutatore sistemi di qualità
Ispettore tecnico
- Qualifica conseguita
Ispettore tecnico
- Date (da – a)

13 febbraio 2012
- Nome e tipo di istituto di istruzione
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

Università degli Studi di Perugia
Corso di dottorato di ricerca - XXIV ciclo - A.A. 2008/2009 L'identificazione genetica umana e animale nelle scienze forensi
. identificazione di specie animale e umana su tracce
. utilizzo di sistemi di analisi computazionale
- Qualifica conseguita
Dottore di ricerca
Tesi dal titolo "Analisi del citocromo e di target molecolari per l'identificazione di specie"
- Date (da – a)

16-06-1998
- Nome e tipo di istituto di istruzione
 - Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio

Università degli Studi di Firenze, Dipartimento di Fisiopatologia Clinica
. analisi di genetica molecolare per diagnostica post-natale applicata a varie patologie genetiche;
. analisi di genetica forense per accertamenti di paternità o maternità;
. analisi di genetica forense (studio del profilo genetico attraverso il DNA) per la caratterizzazione di tracce per indagini criminalistiche su richiesta di Procure e Tribunali della Toscana.
- Qualifica conseguita
Specialista in genetica medica
Tesi dal titolo "Sindromi correlate a delezioni e altre mutazioni alla regione 22q11".
- Date (da – a)

04-03-1994
- Nome e tipo di istituto di istruzione
 - Principali materie

Università degli Studi di Firenze, Facoltà di Scienze Biologiche, Fisiche e Naturali
Materie biologiche
- Qualifica conseguita
Dottore in scienze biologiche
- Date (da – a)

20-07-1986
- Nome e tipo di istituto di istruzione
 - Principali materie

Ministero dell'Interno Servizio Centrale di Polizia Criminale
criminalistica
- Qualifica conseguita
Cinefotosegnalatore
- Date (da – a)

4 settembre 1995
- Nome e tipo di istituto di istruzione
 - Qualifica conseguita

Università degli studi di Firenze
Abilitazione per la libera professione di Biologo.
- Date (da – a)

Giugno 1982
- Nome e tipo di istituto di istruzione
 - Qualifica conseguita

"Tullio Buzzi" Prato
Perito Chimico industriale
- Date (da – a)

Giugno 1980
- Nome e tipo di istituto di istruzione
 - Qualifica conseguita

"Istituto tecnico Leonardo da Vinci" Firenze
Operatore chimico

**ULTERIORI
INFORMAZIONI**

INSEGNAMENTO	SCUOLA SUPERIORE DELLA MAGISTRATURA: ALTA FORMAZIONE DEI MAGISTRATI – FORMAZIONE M.O.T.	ANNUALE DAL 2010
INSEGNAMENTO	MASTER DI 1° LIVELLO CRIMINOLOGIA E PROFILING - SEF SOCIETA' ERICH FROMM POLO PSICODINAMICHE	10/2013
INSEGNAMENTO	ASSOCIAZIONE PER LA FORMAZIONE FORENSE DEL SUD DELLA TOSCANA – GLI ACCERTAMENTI DEL DNA NEL PROCESSO PENALE E PROTOCOLLI DI GARANZIA: ESEMPI PRATICI. MONTEPULCIANO.	3-12-2013
INSEGNAMENTO E RICERCA	UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI FIRENZE - FACOLTÀ DI MEDICINA E CHIRURGIA - DIPARTIMENTO DI ANATOMIA, ISTOLOGIA E MEDICINA LEGALE – ISTITUTO DI MEDICINA LEGALE - SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE IN MEDICINA LEGALE	09/2012
INSEGNAMENTO	UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI FIRENZE - FACOLTÀ DI MEDICINA E CHIRURGIA - DIPARTIMENTO DI ANATOMIA, ISTOLOGIA E MEDICINA LEGALE – ISTITUTO DI MEDICINA LEGALE – MASTER II LIVELLO IN ODONTOLOGIA FORENSE	10/2012
INSEGNAMENTO E RICERCA	UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI FIRENZE - FACOLTÀ DI MEDICINA E CHIRURGIA – DIPARTIMENTO DI FISIOPATOLOGIA CLINICA – SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE IN GENETICA MEDICA	11/2007
INSEGNAMENTO E RICERCA	UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI FIRENZE - FACOLTÀ DI MEDICINA E CHIRURGIA – DIPARTIMENTO DI FISIOPATOLOGIA CLINICA – LAUREA SPECIALISTICA IN BIOTECNOLOGIE MEDICHE	11/2005
INSEGNAMENTO	SCUOLA SUPERIORE DELLA MAGISTRATURA: ALTA FORMAZIONE DEI MAGISTRATI - VILLA DI CASTELPULCI - SCANDICCI (FI)	11/2012
INSEGNAMENTO	SCUOLA SUPERIORE DELLA MAGISTRATURA: ALTA FORMAZIONE DEI MAGISTRATI - RELATORE AL CONVEGNO "ACCERTAMENTI SULLA SCENA DEL CRIMINE E VALUTAZIONE GIURISDIZIONALE DELLA PROVA - LA PROVA SCIENTIFICA TRA MITI E REALTÀ -"TITOLO DELL'INTERVENTO : "PROVA DEL DNA E PROCESSO PENALE: RISCHI DI IPERVALUTAZIONE" FIRENZE	05/2010
INSEGNAMENTO	SCUOLA SUPERIORE DELLA MAGISTRATURA: ALTA FORMAZIONE DEI MAGISTRATI - FIRENZE SEMINARIO PER TIROCINANTI MAGISTRATI DAL TITOLO "LE TECNICHE E I RISULTATI CONSEGUIBILI CON LA GENETICA FORENSE"	09/2008
INSEGNAMENTO	UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI FIRENZE - SCIENZE TECNICHE MEDICINA DI LABORATORIO	06/2012
INSEGNAMENTO	UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI SIENA -DIPARTIMENTO DI DIRITTO PUBBLICO - FACOLTÀ DI GIURISPRUDENZA RELATORE AL "CORSO DI AGGIORNAMENTO PROFESSIONALE IN DIRITTO E TECNICA DELL'INVESTIGAZIONE" "ELEMENTI DI GENETICA FORENSE"-	03/2012
INSEGNAMENTO	UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI FIRENZE - FACOLTÀ DI GIURISPRUDENZA – RELATORE AL CONVEGNO "INNOVAZIONI SCIENTIFICHE E PROCESSO PENALE" – "LE ANALISI DEL DNA; LIMITI E OPPORTUNITÀ."	11/2010
INSEGNAMENTO	UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI FERRARA - CORSO DI PERFEZIONAMENTO E CORSO DI FORMAZIONE IN "PSICOPATOLOGIA E SCIENZE FORENSI" -"CRIMINALISTICA" – LEZIONI DI "CRIMINALISTICA"	01/2002
INSEGNAMENTO	AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA "A.MEYER" - DOCENZA AL CORSO DI FORMAZIONE "L'INNOVAZIONE SCIENTIFICA, TECNOLOGICA E ORGANIZZATIVA DELLA DIAGNOSTICA DI LABORATORIO"	10/2003
INSEGNAMENTO	UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI FIRENZE - FACOLTÀ DI SCIENZE FISICHE, BIOLOGICHE E NATURALI - SEMINARIO DAL TITOLO "ELEMENTARE WATSON: QUESTO È DNA. UTILIZZAZIONE DEL DNA A SCOPI FORENSI"	06/2002

FORMAZIONE SETTORE QUALITA'

Titolo	Ente organizzatore	data	ore
GENETICA FORENSE: COSA FA E COME OPERA IN AMBITO GIUDIZIARIO	SIGU	29-05-2024	7
GENETICA FORENSE: COSA FA E COME OPERA IN AMBITO GIUDIZIARIO	Ospedale Bambin Gesù	27-04-2024	6
Introduzione alla comunicazione strategica nelle professioni sanitarie	ebookECM	21-03-2024	5
APPROFONDIMENTO SULLA CONFERMA METROLOGICA	ACCREDIA	23-03-2023	4
Conflitto di interessi: le "Raccomandazioni" del Comitato di Indirizzo e Garanzia di Accredia	ACCREDIA	26-01-2023	6
Congresso Nazionale dei Laboratori di Prova e Ispettori Accredia	ACCREDIA	28-09-2022	8
La Qualità del dato dosimetrico	Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi	16-09-2022	6
LA GENTILEZZA: cura di sé, degli altri e delle organizzazioni	AOU Careggi	04-11-2022	5
Presentazione rivalutazione dei risultati dei controlli di Qualità esterni	Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi	Dal 14-05-2022 al 23-05- 2022	10
Aspetti organizzativi, elementi di governo e controllo e Project Management in sanità	ACC MED	25-04-2021	8
Accreditamento e certificazione delle strutture di Genetica Medica e Biobanche	Biomedica – corso SIGU	21-11-2021	8
Applicativo SIGRC per il rischio clinico: aggiornamenti e nuove potenzialità	Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi	22-12-2021	3
Il sistema di prevenzione e repressione della corruzione – corso avanzato	Formas	30-08-2021	5
Workshop	Accredia	14-07-2021	4
UNI CEI EN ISO/IEC 17025:2018 "Requisiti generali per la competenza dei laboratori di prova e taratura"	Ordine Nazionale Biologi	30-10-2021	6
Congresso Nazionale dei Laboratori di Prova e Ispettori Accredia	ACCREDIA	04-11-2021	8
Congresso Nazionale Ispettori Accredia	ACCREDIA	19-10-2020	6
L'Accreditamento dei Laboratori di prova e taratura secondo la nuova Norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025:2018	ISPRA	Dal 30-04 al 31-05 2020	25
Corso aggiornamento per preposti con funzione di responsabile gruppo audit Accredia	Ccentro Formazione Innovazione	Dal 11-05-2020 al 19-10- 2020	6
Corso di formazione per Ispettori regionali PMA	Istituto Superiore di Sanità Azienda Ospedaliero Universitaria	Dal 26-02-2019 al 28-02- 2019 Dal 09-05-2019 al 18-12-	20 50

La norma ISO/IEC 17025:2018 "Requisiti generali per la competenza dei laboratori di prova e di taratura"	Careggi	2019	
Workshop di approfondimento su alcuni aspetti del settore forense	ACCREIA	13-11-2019	8
Corso pratico di persuasione e linguaggio del corpo	Centro di Clinica e Formazione Strategica di Roma	Dal 22 al 23-09-2018	16
ISO/IEC 17025:2017 – requisiti generali per la competenza dei laboratori di prova e taratura	ACCREDIA	16-02-2018	8
Facilitatori Rischio Clinico: implementazione rete aziendale	Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi / GRC Regione Toscana	Dal 5-4-2018 al 19-06-2018	35
Auditor di Sistema Gestione per la Qualità ISO9001:2015	Auditema - Pisa	Dal 29-05-2018 al 15-06-2018	40
Corso Intensivo di Comunicazione Efficace Strategica	Società Italiana di Psicologia e Pedagogia Medica	Dal 10 al 12-03-2018	24
Accreditamento: conoscere gli strumenti di monitoraggio e autovalutazione nelle strutture certificate ISO	Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi	Dal 15-01-2018 al 22-03-2018	22
Cambia la responsabilità professionale in sanità: approvata la legge Gelli-Bianco	Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi	17-03-2018	4
Audit Aziendali – ciclo IV	Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi	21-11-2017	2
La nuova ISO9001:2015 e il rischio clinico. La ISO15189 e la norma ISO17025. Cruscotti gestionali, indicatori, CQI e VEQ	Scuola Medica Ospedaliera – Roma	Dal 18-05-2017 al 19-05-2017	16
Congresso Nazionale Ispettori Qualificati ACCREDIA	Roma	24-10-2016	8
Prevenzione della Corruzione Trasparenza e Integrità: il codice etico e di comportamento aziendale – Il ciclo Rischio chimico	Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi	Dal 26-04-2016 al 31-12-2016 (FAD)	6
Rischio biologico, sicurezza degli ambienti e nei luoghi di lavoro e/o patologie correlate	Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi	Dal 1-04-2016 al 31-12-2016 (FAD)	4
Una visione moderna della Qualità analitica tra accreditamento e armonizzazione	Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi	Dal 1-04-2016 al 31-12-2016 (FAD)	4
Il ragionamento clinico: incertezza, decisione, trappole cognitive	Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi	12-05-2016	4
Congresso Nazionale Ispettori Qualificati ACCREDIA	Verona	Dal 14-03-2016 al 15-03-2016	16
Congresso Nazionale Ispettori Qualificati ACCREDIA	Verona	12-01-2015	8
Norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025: requisiti e prescrizioni	ACCREDIA	Dal 26-02-2015 al 26-04-2015 (FAD)	70
Preposti con funzione di responsabile gruppo audit	ACCREDIA	24-07-2015	8

Congresso Nazionale Ispettori Qualificati ACCREDIA	Roma	24-10-2014	8
Documentazione sanitaria: aspetti giuridici, deontologici e operativi	Ideas Group	05-05-2014	8
Corso sulla gestione, taratura e conferma metrologica delle apparecchiature per misurazione secondo le norme internazionali ISO9001 & ISO 10012	WIKA Italia – Milano	09-05-2013	8
Responsabilità sanitaria, documentazione sanitaria, informativa e consenso	Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi	21-05-2013	4
Corso di formazione per Ispettori ACCREDIA	ACCREDIA	Dal 28-08-2012 al 31-08-2012	24
I processi di accreditamento nei laboratori di analisi del SSN; l'esperienza di Careggi	Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi	01-06-2012	3
Congresso Nazionale Ispettori qualificati ACCREDIA	Verona	08-10-2012	8
Sviluppo e implementazione delle competenze psicologico relazionali degli operatori e acquisizione di strumenti e strategie volte a migliorare la qualità dell'integrazione del gruppo	Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi	6 e 13-12-2011	8
Rischio Clinico: l'errore come opportunità di miglioramento	Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi	10-10-2011	4
Istituzione di gruppi di lavoro in seguito a segnalazioni o situazioni di emergenza sui rischi specifici ospedalieri	Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi	14-10-2010	4
Lavorare in sicurezza nell'AOUC	Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi	24-03-2010	8
Il rischio clinico	Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi	09-06-2010	3
Procedure di Accreditamento secondo la norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025:2005	Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi	Dal 31-08-2009 al 30-11-2009	32
La revisione della norma ISO 9001: cosa cambia con l'edizione 2008	Exprit – Firenze	22-12-2008	8
Accreditamento e certificazione delle strutture di Genetica Medica	Società Italiana di Genetica Umana (S.I.G.U.) – Montecatini terme	17-11-2007	4
Corso di formazione per Rappresentanti dei Lavoratori per la Sicurezza	Agenzia di formazione A.S.P. Montedomini – Firenze	Dal 1-06-2006 al 15-06-2006	32
Cartella clinica: responsabilità legali e di gestione	Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi	7-12-2005	3
Accreditamento dei laboratori clinici: la nuova norma ISO15189	Exprit – Firenze	01-03-2005	8
Le norme di sicurezza nel laboratorio RIA	Azienda Ospedaliero Universitaria "A. Meyer"	8-11-2004	3
Le novità della norma UNI EN ISO 19011:2018	AGIS	25-10-2018	8

ESPERIENZE ISPEZIONI QUALITA'

SEDE LABORATORIO	ATTIVITA'	FUNZIONE	PERIODO
Laboratorio BIOCHEM Bologna	Valutazione accreditamento del laboratorio (analisi biologiche)	Osservatore Accredia	14-15 gennaio 2016
Centro Regionale Antidoping "Bertinara"	Valutazione accreditamento del laboratorio (DNA forense)	Osservatore Accredia	25-26 maggio 2016
Servizio Polizia Scientifica Firenze	Valutazione accreditamento del laboratorio (impronte digitali)	Ispettore tecnico Accredia	13-14 dicembre 2016
Servizio Polizia Scientifica Bologna	Valutazione accreditamento del laboratorio (impronte digitali)	Ispettore tecnico Accredia	7-8 febbraio 2017
Servizio Polizia Scientifica Torino	Valutazione accreditamento del laboratorio (impronte digitali)	Ispettore tecnico Accredia	9-10 febbraio 2017
Servizio Polizia Scientifica Bari	Valutazione accreditamento del laboratorio (impronte digitali)	Ispettore tecnico Accredia	15-16 febbraio 2017
Servizio Polizia Scientifica Reggio Calabria	Valutazione accreditamento del laboratorio (impronte digitali)	Ispettore tecnico Accredia	20-21 febbraio 2017
Servizio Polizia Scientifica Catania	Valutazione accreditamento del laboratorio (impronte digitali)	Ispettore tecnico Accredia	21-22 febbraio 2017
Servizio Polizia Scientifica Palermo	Valutazione accreditamento del laboratorio (impronte digitali)	Ispettore tecnico Accredia	23-24 febbraio 2017
Servizio Polizia Scientifica Ancona	Valutazione accreditamento del laboratorio (impronte digitali)	Ispettore tecnico Accredia	23-24 gennaio 2018

REFEREE RIVISTE SCIENTIFICHE

Anno 2015, 2016: revisore per la rivista Forensic Science International: Genetics.

Anno 2019: revisore per la rivista Journal of Forensic Odonto-Stomatology

Anno 2023: Gest Edito Rivista Genes

ELENCO DELLE PUBBLICAZIONI

Libri pubblicati

1. *Donato F, Ricci U*, Banconote e documenti falsi. Ed. Laurus Robuffo Roma 1997 Volume pag. 250.
2. *Ricci U*, DNA e crimine: dalla traccia biologica all'identificazione genetica. Ed. Laurus Robuffo Roma 2001 pag. 108.
3. *Ricci U, Previderè C, Fattorini P, Corradi F*, La prova del DNA per la ricerca della verità. Aspetti giuridici, biologici e probabilistici. Edizioni Giuffrè, Milano, 2006, pag.622.
4. *Ricci U*, D.N.A. Oltre ogni ragionevole dubbio. Edizioni Nerbini, Firenze, novembre 2016, pag. 400.
5. *Ricci U*, Profili di Qualità...tra buchi bianchi e fiocchi rossi. Ed Nicomp, Firenze, 2024, pag. 283.

Articoli editi a stampa

1. **Ricci U**, *Giovannucci Uzielli ML*, Fingernails as an alternative source of DNA for forensic investigations and medical diagnostics. *Acta Geneticae et Gemellologiae Roma* Vol 45, I-II,1996:301-302;
2. *Giovannucci Uzielli ML, Guarducci S, Cecconi A, Lenzi S, Ricci U, Balestrieri C, Petrocelli P, Lapi E*, Diagnosis and Prevention of Fragile-X syndrome: from the Family Study to the Population Screening Programme. Eighteen years of activity. *Acta Geneticae et Gemellologiae Roma* Vol 45, I-II,1996: 303-307;
3. *Cecconi A, Halley DJ, Salvi A, Balestrieri C, Lapi E, Lenzi S, Ricci U, Giovannucci Uzielli ML*, Phenotype-karyotype-genotype correlations in Prader-Willi and Angelman Syndromes: preliminary results. *Acta Geneticae et Gemellologiae Roma* Vol 45, I-II,1996: 227-232;
4. **Ricci U**, *Guarducci S, Cecconi A, Lapi E, Giovannucci ML*, La Sindrome dell'X-Fragile: una malattia che nulla ha a che vedere con la delinquenza. *Polizia Sanitaria* n°XII dicembre 1996;32-37;
5. **Ricci U**, *Giovannucci Uzielli ML, Bor J*, Analisi del DNA: la ricerca del legame di filiazione. *Polizia Sanitaria* 1997; 15:12-14;
6. **Ricci U**, Sulla determinazione del sistema ABO in campioni forensi mediante PCR. *Minerva Medicolegale* 1998;118:47-51;
7. **Ricci U**, *Klitschar M, Neuhuber F, Giovannucci Uzielli ML*, Study on the STR TPOX in an Italian and an Austrian population using two different primer pairs and three different electrophoretic methods. *International Journal of Legal Medicine* 1998;111:212-214.
8. *Tagliabracci A, Buscemi L, Bianchi F, Sassaroli C, Ricci U, Neri TM, Rodriguez D*, Polymorphism and sequence variations of the HumCD4 pentameric microsatellite in an Italian population sample. *Journal of Forensic Sciences* 1998; 43(4):841-844.
9. *Klitschar M, Ricci U, Al Hammadi N, Reichenpfader B, Ebner A, Giovannucci ML*, Genetic variation at the STR loci D12S391 and CSF1PO in four population from Austria, Italy, Egypt and Yemen. *Forensic Science International* 1998;Oct 12;97(1):37-45.
10. **Ricci U**, *Giovannucci ML, Klitschar M*, Modified primers for D12S391 and a modified silver staining technique. *International Journal of Legal Medicine* 1999;112:342-344.
11. *Giovannucci Uzielli ML, Guarducci S, Lapi E, Cecconi A, Ricci U, Ricotti G, Biondi C, Scarselli B, Vieri F, Scarnato P, Gori F, Sereni A*. Premature ovarian failure (POF) and Fragile X premutation females: From POF to Fra-X carrier identification, from Fra-X carrier diagnosis to POF association data. *American Journal of Medical Genetics* 1999; vol. 84:300-303.
12. *Allingham-Hawkins DJ,...., Giovannucci Uzielli ML, Guarducci S, Lapi E, Cecconi A, Ricci U, Ricotti G, Biondi C, Scarselli B, Vieri F*, Fragile X premutation is a significant risk factor for premature ovarian failure: the international collaborative POF in fragile X study – preliminary data. *American Journal of Medical Genetics* 1999; vol. 83:322-325.
13. **Ricci U**, *Guarducci S, Biondi C, Bor JM, Giovannucci Uzielli ML*, La Banca dati del DNA per uso forense. *Polizia Sanitaria*.1999;6-11.
14. **Ricci U**, *Guarducci S, Biondi C, Giovannucci Uzielli ML*, Sulla preparazione di campioni forensi per l'analisi con P.C.R. *Minerva Medico Legale* 2000;120:65-69.
15. **Ricci U**, *Sani I, Guarducci S, Biondi C, Pelagatti S, Lazzarini V, Brusaferrri A, Lapini M, Andreucci E, Giunti L, Giovannucci Uzielli ML*, Infrared fluorescent automated detection of thirteen short tandem repeat polymorphisms and one gender determining system of the CODIS core system. *Electrophoresis* 2000;21:3564-3570.
16. **Ricci U**, *Sani I, Giovannucci Uzielli ML*, Y-chromosomal STR haplotype in Tuscany (Central Italy). *Forensic Science International* 2001;120:210-212.
17. **Ricci U**, Le analisi del DNA per lo studio del legame di filiazione. *Biologi Italiani* 2001; XXXI (6) 19-24.
18. **Ricci U**, L'identificazione genetica in criminalistica. *Biologi Italiani* 2001; XXXI (9) 12-18.

19. *Presciuttini S, Caglià A, Alù M, Asmundo A, Buscemi L, Caenazzo L, Carnevali E, Carra E, De Battisti Z, De Stefano F, Domenici R, Piccinini A, Resta N, **Ricci U**, Pascali VL*, The Y-chromosome haplotypes in Italy: the GEFI collaborative database. *Forensic Science International* 2001;122;184-188.
20. **Ricci U**, Programma per il calcolo di parametri forensi per sistemi polimorfici codominanti. *Rivista Italiana di Medicina Legale* 2002;XXIV:151-165.
21. **Ricci U**, Il ruolo del cromosoma Y nelle analisi di genetica forense. *Biologi Italiani* 2001; XXXI (11) 33-37.
22. **Ricci U**, Il DNA mitocondriale in genetica forense. *Biologi Italiani* 2002; XXXII (8) 16-21.
23. **Ricci U**, *Sani I, Giovannucci Uzielli ML*, Analysis of thirteen tetrameric short tandem repeat loci in a population of Tuscany (Central Italy) performed by means of an automated infrared sequencer. *Forensic Science International* 2002;125:83-85.
24. **Ricci U**, Identità e D.N.A. – un connubio perfetto. *Diana Armi* n° 7 luglio 2002.
25. *Robino C, Gino S, **Ricci U**, Grignani P, Previdere C, Torre C*, Y-chromosomal STR haplotypes in an Albanian population sample. *Forensic Science International* 2002 Sep 26;129(2):128.
26. *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 GeFI AmpFISTR Profiler Plus database. *Forensic Science International* 2003 Jan 28;131(2-3):85-9.
27. *Cerri N, **Ricci U**, Sani I, Verzeletti A, De Ferrari F*, Mixed stains from sexual assault cases: autosomal or Y-chromosome short tandem repeats? *Croatian Medical Journal* 2003 Jun;44(3):289-92.
28. **Ricci U**, *Sani I, Klintschar M, Cerri N, De Ferrari F, Giovannucci Uzielli ML*, Identification of forensic samples by using an infrared-based automatic DNA sequencer. *Croatian Medical Journal* 2003 Jun;44(3):299-305.
29. *Nutini AL, Mariottini A, Giunti L, Torricelli F, **Ricci U***, Double incompatibility at human alpha fibrinogen and penta E loci in paternity testing. *Croatian Medical Journal* 2003 Jun;44(3):342-6.
30. *Klintschar M, Dauber EM, **Ricci U**, Immel UD, Kleiber M, Mayr WR*, Haplotype studies support slippage as the mechanism of germiline mutations in short tandem repeats. *Electrophoresis* 2004;25:3344-3348.
31. *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 Sci Int* 2006 Jan 27;156(2-3):266-8
32. *Grignani P, Peloso G, Achilli A, Tagliabracci A, Alù M, **Ricci U**, Robino C, Previderè C*, Subtyping mtDNA haplogroup H by SNaPshot minisequencing and its application in forensic individual identification. *Int J Leg Med* 2006 May;120(3):151-6.
33. **Ricci U**, *Melean G, Robino C, Genuardi M*, A single mutation in the FGA locus responsible for false homozygosities and discrepancies between commercial kits in an unusual paternity test case. *J Forensic Sci* 2007 Mar;52(2):393-6.
34. *Carboni I, Nutini A.L., Porfirio B., Genuardi M., **Ricci U***, Genetic STRs variation in a large population from Tuscany (Italy). *Forensic Science International: Genetics* 2007 Dec;1 (3) e10-e11.
35. *Turchi C., Buscemi L., Previderè C., Grignani P., Brandstätter A., Achilli A., Parson W., Tagliabracci A., Alù M., Beduschi G., Bini C., Boschi I., Carnevali E., Gino S., Giunti L., Lancia M., Pascali V., Pelotti S., Preciuttini S., **Ricci U**, Robino C*. Italian mitochondrial DNA database: results of a collaborative exercise and proficiency testing. *Int J Legal Med*. 2008 May;122(3):199-204.
36. *Giunti L, Cetica V, **Ricci U**, Giglio S, Sardi I, Paglierani M, Andreucci E, Sanzo M, Forni M, Buccoliero AM, Genitori L, Genuardi M*. Type A microsatellite instability in pediatric gliomas as an indicator of Turcot syndrome. *Eur J Hum Genet*. 2009 Jan 21.
37. *Riccardi LN, Melean G, Rada A, Tirado N, Genuardi M, **Ricci U***, Genetic profiling of Bolivian population using 15 STR markers of forensic importance. *Leg Med (Tokyo)*. 2009 Mar 12.

38. Grignani P, Turchi C, Achilli A, Peloso G, Alù M, **Ricci U**, Robino C, Pelotti S, Carnevali E, Boschi I, Tagliabracci A, Previderè C. Multiplex mtDNA coding region SNP assays for molecular dissection of haplogroups U/K and J/T. *Forensic Sci Int Genet.* 2009 Dec;4(1):21-5.
39. **Ricci U**, Carboni I, Fattorini P, Previderè C, Robino C, Applicazione di test immunocromatografici per l'identificazione della natura di tracce biologiche. *Rivista Italiana di Medicina Legale* 06, 2009.
40. Fattorini P, Marrubini G, **Ricci U**, Gerin F, Grignani P, Cigliero SS, Xamin A, Edalucci E, La Marca G, Previderè C. Estimating the integrity of aged DNA samples by CE. *Electrophoresis.* 2009 Nov; 30(22):3986-95.
41. **Ricci U**, Limiti e aspettative della genetica forense. In: Aa.Vv., *Scienza e processo penale. Nuove frontiere e vecchi pregiudizi*", a cura di C. Conti, Milano, 2011, pag. 247-262.
42. **Ricci U**, Descrizione di un metodo per l'identificazione di specie in genetica forense. *Rivista Italiana di Medicina Legale IV*, 2013.
43. Lanzi L, **Ricci U**, DNADB: un'applicazione per la gestione di profili del DNA. *Rivista Italiana di Medicina Legale IV*, 2013.
44. **Ricci U**, L'accreditamento ISO 17025 nel laboratorio di genetica forense. *Rivista Italiana di Medicina Legale, I*, 2014.
45. Romani C, Iozzi S, Carboni I, Nutini AL, Torricelli F, **Ricci U**, Allele frequencies for 26 STR loci in a population of Tuscany (Central Italy). *Int J Legal Med.* 2014 May;128(3):455-6. doi: 10.1007/s00414-013-0942-4.
46. **Ricci U**, Carboni I, Torricelli F, False Positive with Amylase Testing in Citrus Fruits. *Journal For Sci* 2014 Feb 6. doi: 10.1111/1556-4029.12457.
47. Carboni I, Rapi S, **Ricci U**, Stability of human α -salivary amylase in aged forensic samples. *Legal Medicine (Tokyo)* 2014 Jul;16(4):214-217.
48. **Ricci U**, Establishment of an ISO 17025:2005 accredited forensic genetics laboratory in Italy. *Accreditation and Quality Assurance* 2014; 19: 289-299.
49. Carboni I, Iozzi S, Nutini A.L., Torricelli F, **Ricci U**, Improving STRs panel in Complex Kinship Analyses. *Electrophoresis* 2014 Nov;35(21-22):3145-51. doi: 10.1002/elps.201400080.
50. Fattorini P, Previdere C, Sorçaburu-Cigliero S, Marrubini G, Alù M, Barbaro A, Carnevali E, Carracedo A, Casarino L, Consoloni L, Corato S, Domenici R, Fabbri M, Giardina E, Grignani P, Baldassarra SL, Moratti M, 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, Stefano FD. The molecular characterisation of a depurinated trial dna sample can be a model to understand the reliability of the results in forensic genetics. *Electrophoresis* 2014 Nov;35(21-22):3134-44. doi: 10.1002/elps.201400141.
51. Robino C, Pazzi M, Di Vella G, Martinelli D, Mazzola L, **Ricci U**, Testi R, Vincenti M., Evaluation of DNA typing as a positive identification method for soft and hard tissues immersed in strong acids. *Leg Med (Tokyo)* 2015 Nov;17(6):569-75.
52. **Ricci U**, Un lampo di consapevolezza nella normativa italiana: il DNA oltre la suggestione e il mito, in *Diritto penale e processo*, 2016, 6.
53. Fattorini P, Previderè C, Carboni I, Marrubini G, Sorçaburu-Cigliero S, Grignani P, Bertoglio B, Vatta P, **Ricci U**. Performance of the ForenSeq™ DNA Signature Prep kit on highly degraded samples. *Electrophoresis.* 2017 Jan 12.
54. Focardi M, Gualco B, Pinchi V, Gian-Aristide N, Rensi R, Pelo E, Carboni I, **Ricci U**. Genetic analysis of suicide: a sample study in Tuscany (Central Italy). *Forensic Sci Res.* 2022 May 30;7(4):790-797. doi: 10.1080/20961790.2020.1835156.
55. Ricci U, Ciappi D, Carboni I, Centrone C, Giotti I, Petti M, Brogi A, Pelo E, Looking into the Quantification of Forensic Samples with Real-Time PCR. *Genes* 2024, 15(6), 759; <https://doi.org/10.3390/genes15060759>

56. Grignani P, Bertoglio B, Monti MC, Cuoghi Costantini R, Ugo Ricci, Onofri M, Fattorini P, Previderè C, Age estimation of burnt human remains through DNA methylation analysis. *Int J Legal Med* 2024 Sep 13.

Articoli in volumi di atti di convegni

1. **Ricci U**, *Cecconi A, Frediani S, Filippi L*, La consulenza genetica per indagini di paternità. *Atti del Convegno di Autunno Florentiae Rubrum Liliun*, 14 dicembre 1996;
2. **Ricci U**, *Cecconi A*, Indagini di paternità: protocollo di analisi nel laboratorio di biologia molecolare. *Atti del Convegno di Autunno Florentiae Rubrum Liliun*, 14 dicembre 1996;
3. *Cecconi A, Lapi E, Filippi L, Ricci U, Frediani S, Montanelli F, Duvina PL.*, Macrodatilia semplice congenita: descrizione di un caso. *Atti del Convegno di Autunno Florentiae Rubrum Liliun*, 14 dicembre 1996;
4. *Cecconi A, Lapi E, Ricci U, Filippi L, Frediani S, Duvina PL*, Microtia isolata: descrizione di un caso. *Atti del Convegno di Autunno Florentiae Rubrum Liliun*, 14 dicembre 1996;
5. *Graziosi F, Ricci U, et al.* Collaborative study on the polymorphism of the D1S80 locus in the Italian population. In: Carracedo A, Brinkmann B, and Bar W (ed) *Advances in Forensic Haemogenetics 6*. Springer, 16th Congress of the International Society for Forensic Haemogenetics Santiago de Compostela 12-16 September 1995; 471-474.
6. **Ricci U**, *Giovannucci Uzielli ML*, Allele frequency distribution of two STR's loci (vWF and FESFPS) in a group of Italian, non-consanguineous subjects. *Atti dell'ISFH Hakone Symposium on DNA Polymorphism Hakone 1996*; 7901-7905.
7. **Ricci U**, *Guarducci S, Biondi C, Giovannucci Uzielli ML*, Studio del locus polimorfico VNTR YNZ22 in un campione di popolazione Toscana. Valutazione dell'informatività in *Genetica Forense e Genetica Medica* e considerazioni sulle difficoltà interpretative in caso di template degradato. *Medicina Legale – Quaderni Camerti, Anno XX*, 1-1998;153-158.
8. *Giovannucci Uzielli ML, Ricci U, Biondi C, Guarducci S*, Sospetto incesto nel determinismo di patologie genetiche a trasmissione autosomica recessiva - L'utilizzo dei polimorfismi del DNA. *Medicina Legale – Quaderni Camerti, Anno XX*, 1-1998;87-90.
9. **Ricci U**, *Vieri F, Scarselli B, Landi S, Giunti L, Biondi C, Gori F, Sereni A, Guarducci S, Giovannucci Uzielli ML*. Analisi molecolare del cromosoma Y per la ricerca delle radici dell'uomo moderno. *Medicina Legale – Quaderni Camerti, Anno XX*, 1-1998;829-834.
10. **Ricci U**, *Gori F, Sereni A, Biondi C, Giovannucci Uzielli ML*, Analysis of three STRs (HUMCD4, HUMCSF1PO, HUMTPOX) in forensic samples and paternity tests. In: Olaisen B, Brinkmann B, Lincoln PJ (ed) *Progress in Forensic Genetics 7*; Elsevier 1998: 341-343
11. **Ricci U**, *Biondi C, Giovannucci Uzielli ML*, YNZ22 population data in the Tuscan population (Central Italy). In: Olaisen B, Brinkmann B, Lincoln PJ (ed) *Progress in Forensic Genetics 7*; Elsevier 1998: 344-346
12. **Ricci U**, *Vieri F, Scarselli B, Knusel P, Giovannucci Uzielli ML*, Analysis of the Y-chromosome: the Y-27H39 polymorphism in a sample of Tuscany (Central Italy). In: Olaisen B, Brinkmann B, Lincoln PJ (ed) *Progress in Forensic Genetics 7*; Elsevier 1998: 531-532.
13. **Ricci U**, *Vieri F, Guarducci S, Biondi C, Gori F, Sereni A, Giovannucci Uzielli ML* A Survey of Nine Y-STRs as Forensic Identification markers in the population of Tuscany (Central Italy). Sensabaugh GF, Lincoln PJ, Olaisen B (ed) *Progress in Forensic Genetics 8* (2000); 275-277.
14. *Biondi C, Ricci U, Guarducci S, Vieri F, Gori F, Sereni A, Lazzarini V, Pelagatti S, Giovannucci Uzielli ML*, Automated infrared DNA analysis system for forensic genetic purposes and genetic diseases (Rett syndrome). Sensabaugh GF, Lincoln PJ, Olaisen B (ed) *Progress in Forensic Genetics 8* (2000); 451-453.
15. *Guarducci S, Ricci U, Biondi C, Lapi E, Cecconi A, Ricotti G, Vieri F, Gori F, Sereni A, Ombroni L, Giovannucci Uzielli ML*, Practical application of DNA study for forensic genetic analysis in complex situations involving presumed incest as cause of Mendelian disorders. Sensabaugh GF, Lincoln PJ, Olaisen B (ed) *Progress in Forensic Genetics 8* (2000); 381-383.
16. *D'Aloja F, Domenici R, Alù M, Asmundo A, Caenazzo L, Carnevali E, Cerri N, Cossu G, Cucurachi N, De Stefano F, Di Nunno C, Fattorini P, Graziosi G, Pascali VL, Pasqui G, Pelotti S, Piccinini A, Previderè C, Procaccianti S, Ricci U*,

- Tagliabracci A, Presciuttini S*, Report of three further collaborative exercises on STR loci by the Italian Group of Forensic Hematology. Sensabaugh GF, Lincoln PJ, Olaisen B (ed) Progress in Forensic Genetics 8 (2000); 622-624.
17. *Sani I, **Ricci U**, Giunti L, Guarducci S, Lapini M, Brusaferrì A, Lasagni A, Giovannucci Uzielli ML*, A new duplex PCR system for YCAII and DXY156Y microsatellites analysis. In: Brinkmann B, Carracedo A (ed) Progress in Forensic Genetics 9; Elsevier 2003: 453-456.
 18. ***Ricci U**, Klintschar M, Sani I, Giovannucci Uzielli ML*, DNA STR typing for forensic use. Two methods and two instruments in comparison: IR-based sequencer and UV-based sequencer. In: Brinkmann B, Carracedo A (ed) Progress in Forensic Genetics 9; Elsevier 2003: 723-727.
 19. ***Ricci U**, Cerri N, Sani I, Franchi M, Mascadri S, De Ferrari F, Giovannucci Uzielli ML*, De novo mutations at D3S1358, D8S1179 and D18S51, emerged during paternity testing: confirmation of biological paternal lineage by using a panel of Y-chromosome STR. In: Brinkmann B, Carracedo A (ed) Progress in Forensic Genetics 9; Elsevier 2003: 643-646.
 20. *Giunti L, **Ricci U**, Sani I, Guarducci S, Brusaferrì A, Lasagni A, Giovannucci Uzielli ML*, Analysis of mitochondrial DNA with an infrared automated DNA sequencer in a Tuscany population (Central Italy). In: Brinkmann B, Carracedo A (ed) Progress in Forensic Genetics 9; Elsevier 2003: 515-519.
 21. *Caglià A, Presciuttini S, Alù M, Asmundo A, Buscemi L, Caenazzo L, Carnevali E, Carra E, De Battisti Z, De Stefano F, di Nunno C, Domenici R, Piccinini A, Resta N, **Ricci U**, Pascali VL*, Forensic validation of Y-chromosome STR polymorphisms in Italy: the GE.F.I. collaborative database. In: Brinkmann B, Carracedo A (ed) Progress in Forensic Genetics 9; Elsevier 2003: 461-463.
 22. ***Ricci U**, Sani I, Guarducci S, Lapini M, Giunti L, Giovannucci Uzielli ML*, Analisi delle regioni HV1 e HV2 del MTDNA umano con sequenziatore automatico del DNA a lettura nell'infrarosso. La metodologia medico-legale nella prassi forense. Giuffrè Editore, 2002;919-921.
 23. ***Ricci U**, Da Vela G, Bertino MG*, Osservazioni su un metodo analitico del laboratorio di chimica clinica per l'individuazione di attività amilasica in tracce biologiche. Atti del XIX Congresso Ge.F.I. Verona 14-16 novembre 2002. In "Lo stato dell'arte in genetica forense". Giuffrè Editore 2003.
 24. ***Ricci U**, Sani I, Cerri N, Mascadri S, De Ferrari F, Giovannucci Uzielli ML*, Comparazione di un sistema di analisi automatico all'infrarosso con un sistema automatico all'ultravioletto per lo studio del legame di filiazione. Atti del XIX Congresso Ge.F.I. Verona 14-16 novembre 2002. In "Lo stato dell'arte in genetica forense". Giuffrè Editore 2003.
 25. ***Ricci U**, Giunti L, Giovannucci Uzielli ML*, The development of two new STR multiplex systems. In: Doutremépuich C, Morling N (ed) Progress in Forensic Genetics 10; Elsevier 2004: 239-241.
 26. *Sani I, **Ricci U**, Giovannucci Uzielli ML*, Validation of STR system FXIIIB for forensic investigation in a population of Central Italy. In: Doutremépuich C, Morling N (ed) Progress in Forensic Genetics 10; Elsevier 2004: 245-247.
 27. ***Ricci U**, Lapi E, Guarducci S, Andreucci E, Bacci C, Toschi B, Brenner C, Giunti L, Giovannucci Uzielli ML*, Twin zygosity studies with the formula from DNA-View's Kinship Module after molecular analyses by polymorphic markers. In: Doutremépuich C, Morling N (ed) Progress in Forensic Genetics 10; Elsevier 2004: 452-453.
 28. *Cerri N, **Ricci U**, Verzelletti A, Falconi B, De Ferrari F*, Typing of teeth with two different amplification systems. In: Doutremépuich C, Morling N (ed) Progress in Forensic Genetics 10; Elsevier 2004: 622-624.
 29. *Grignani P, Peloso G, Alù M, **Ricci U**, Robino C, Previderè C*, Sub-typing of mtDNA haplogroup H by SnaPshot minisequencing. In: Amorin A, Corte-Real F, Morling N (ed) Progress in Forensic Genetics 11; Elsevier International Congress Series 1288 (2006) 124-126.
 30. *Fattorini P, Tomasella F, Grignani P, Sanchez P, **Ricci U**, Carracedo A, Previderè C*, Molecular analysis of in vitro damaged DNA samples. In: Amorin A, Corte-Real F, Morling N (ed) Progress in Forensic Genetics 11; Elsevier International Congress Series 1288 (2006) 704-706.
 31. *Da Vela G, Bertino MG, **Ricci U***, Evaluation of an automated system for amylase detection in forensic samples. In: Amorin A, Corte-Real F, Morling N (ed) Progress in Forensic Genetics 11; Elsevier International Congress Series 1288 (2006) 636-638.
 32. *Melean G, **Ricci U**, Genuardi M*, Introduction of DNAase in forensic analyses. In: Amorin A, Corte-Real F, Morling N (ed) Progress in Forensic Genetics 11; Elsevier International Congress Series 1288 (2006) 607-609.
 33. ***Ricci U**, Marchi C, Previderè C, Fattorini P*, Quantification of human DNA by Real Time PCR in forensic casework. In: Amorin A, Corte-Real F, Morling N (ed) Progress in Forensic Genetics 11; Elsevier International Congress Series 1288

(2006) 750-752.

34. *Giglio S, Andreucci E, Ricca I, Guarducci S, **Ricci U**, Sani I, Nanni L, Seminara S, Genuardi M, Zuffardi O.* A de novo 2q interstitial deletion in a patient with a Turner phenotype. *Chromosome research*, 2007;15(1);265.
35. *C. Toni, M. Alù, L. Caenazzo, E. Carnevali, N. Cerri, R. Domenici, S. Pelotti, A. Piccinini, P. Grignani, **Ricci U**, C. Robino, A. Tagliabracci, M. Venturi, S. Presciuttini,* Results of Gefi's (the Italian ISFG working group) collaborative exercise on three miniSTR loci ("NC01") *Forensic Science International: Genetics Supplement Series Volume 1, Issue 1* , Pages 373-374, August 2008.
36. *L. Giunti, I. Carboni, **Ricci U**, V. Cetica, L.N. Riccardi, S. Giglio, M. Genuardi,* Somatic hypermutability of microsatellite sequences in Turcot syndrome: Implications for forensic genetics. *Forensic Science International: Genetics Supplement Series. Volume 1, Issue 1* , Pages 557-558, August 2008.
37. *S. Pelotti, C. Bini, A. Barbaro, L. Caenazzo, E. Carnevali, N. Cerri, R. Domenici, G. Ferri, M. Maniscalco, V. Onofri, A. Piccinini, C. Previderè, **Ricci U**, C. Robino, F. Scarnicci, F. Torricelli, M. Venturi, S. Presciuttini,* Microgeographic variation of Y-chromosome haplotypes in Italy. *Forensic Science International: Genetics Supplement Series Volume 1, Issue 1* , Pages 239-241, August 2008.
38. *Carboni I, **Ricci U**,* Unexpected patterns in Y-STR analyses and implications for profile identification. *Forensic Science International: Genetics Supplement Series Volume 2, Issue 1* , Pages 55-56, December 2009.
39. *S. Inturri, C. Robino, I. Carboni, **Ricci U**, S. Gino,* An Italian Jean Jacques Rousseau: A complex kinship case. *Forensic Science International: Genetics Supplement Series 3 (2011) e520–e521.*
40. *Iliaria Carboni, Sara Iozzi, Anna Lucia Nutini, Pasquale Giuseppe Macri, Francesca Torricelli, **Ricci U**,* 87 DNA markers for a paternity testing: Are they sufficient? *Forensic Science International: Genetics Supplement Series 3 (2011) e552–e553.*
41. *Valerio Onofri, Loredana Buscemi, Adriano Tagliabracci,* Evaluating Y-chromosome STRs mutation rates: A collaborative study of the Ge.F.I.-ISFG Italian Group. *Forensic Science International: Genetics Supplement Series 3 (2011), 419–420.*
42. ***Ricci U**, I. Carboni, S. Iozzi, A. Gozzini, F. Torricelli* Maternal DNA mutation at D21S11 in a paternity testing involving a 3 child with Down syndrome. *Forensic Science International: Genetics Supplement Series 2013, Vol. 4, e272-e273.*
43. *V. Pinchi, M. Focardi, D. Martinelli, G.A. Norelli, I. Carboni, A. Gozzini, C. Romolini, F. Torricelli, **Ricci U**,* DNA extraction method from teeth using QIAcube. *Forensic Science International: Genetics Supplement Series 2013, Vol. 4, e276-e277.*
44. ***Ricci U**, C. De Sanzo, I. Carboni, S. Iozzi, A.L. Nutini, F. Torricelli,* Accreditation of a forensic genetics laboratory in Italy. *Forensic Science International: Genetics Supplement Series 2013, Vol. 4, e294-e295.*
45. *C. Castagnini, G. Marseglia, C. Pescucci, **Ricci U**, G. Traficante, F. Gerundino, C. Giachini, F. Marin, C. Romolini, M. Trafeli, F. Gensini, M. Genuardi, F. Torricelli;* Prenatal diagnosis of UPD using genomic SNP array in a foetus with ultrasound abnormalities. *European Human Genetics Conference 2014, Milano May 31 - June 3, 2014.*
46. ***Ricci U**, Centrone C, Gerundino F, Pelo E,* DNA identification of skeletal remains by investigator's intuition. *Forensic Science International: Genetics Supplement Series, Vol. 7, Issue 1, p156–157. Published online: September 24, 2019*
47. ***Ricci U**, Nutini AL, Gerundino F, Boschi B, Pelo E,* The best possible result from the minimum available. *Forensic Science International: Genetics Supplement Series, Vol. 7, Issue 1, p154–155. Published online: September 24, 2019*
48. *Minuti B, Lari A, Iozzi S, Palchetti S, Boschi B, Gerundino F, **Ricci U**, Pelo E,* Chimerism analysis using next generation sequencing. *Forensic Science International: Genetics Supplement Series, Vol. 7, Issue 1, p152–153. Published online: September 24, 2019*

Abstract presentati a convegni

1. *Porfirio B, Azzari C, Chiarelli I, Giovannucci ML, Menicucci A, Porta F, **Ricci U**,* VNTR Polymorphism Investigation in a case of Scid. Volume degli abstracts dell'International Workshop on primary and acquired immunodeficiency diseases. Orvieto 18-21 giugno 1994;
2. ***Ricci U**, Giovannucci Uzielli ML,* Fingernails as an alternative source of DNA for forensic investigations and medical diagnostics. Volume degli abstracts del Convegno Genomics Imprinting Firenze 20-22 November 1994;

3. *Giovannucci ML, Guarducci S, Bussani C, Lapi E, Cecconi A, Balestrieri C, Lenzi S, Cunial V, **Ricci U***, Marcatore sovranumerario derivato dal cromosoma 15. Volume degli abstracts del Convegno della Fondazione Italiana delle Malattie Ereditarie FISME Spoleto 20-23 Settembre 1995;
4. ***Ricci U**, Giovannucci Uzielli ML*, Combined use of Chelex QIAEX gel extraction kit for forensic casework. Volume degli abstracts del First European Symposium on Human Identification 1996 Toulouse;
5. ***Ricci U**, Giovannucci Uzielli ML*, FESFPS locus analysis as first-step screening of uniparental disomy (UPD) in Prader Willi and Angelman Syndromes. Proceeding of the First European Symposium on Human Identification 1996 Toulouse;
6. *Giovannucci Uzielli ML, Balestrieri C, Guarducci S, **Ricci U**, Gallo O, Santoro R*, Analysis of the stability of a battery of STRs in patients with head and neck cancer. Volume degli abstracts del 9th International Conference of the International Society of Differentiation (ISD) Pisa, 28 September- 2 October 1996;
7. ***Ricci U**, Giovannucci ML*, Flexibility of Gene Print STR Systems Using a Low Amount of DNA. Proceeding of the Seventh International Symposium on Human Identification Scottsdale (USA) 19-21 September 1996;
8. ***Ricci U**, Felici S*, Preliminary Study of the Effects of Specific Latent Fingerprint on the Amplification and Typing of STR. Proceeding of the Seventh International Symposium on Human Identification Scottsdale (USA) 19-21 September 1996;
9. *Giovannucci ML, Guarducci S, **Ricci U***, Applications of DNA analysis in Fragile X. Sindrome. Proceeding of the International Meeting on Molecular Medicine Montecatini Terme 29-30 November 1996;
10. *Giovannucci ML, Lapi E, Cecconi A, Guarducci S, Balestrieri C, **Ricci U***, Turner Syndrome and Y chromosome. Proceeding of the International Meeting on Molecular Medicine Montecatini Terme 29-30 November 1996;
11. ***Ricci U**, Guarducci S, Sereni A, Scarselli B, Gori F, Giovannucci Uzielli ML*, I diritti del feto e del neonato: profilo del DNA per i test di paternità e maternità. Volume degli abstracts del V Congresso di Attualità in Terapia Neonatale e Pediatrica, Firenze, 3-5 marzo 1997;
12. *Cecconi A, Lapi E, Giovannucci ML, Ricotti G, Guarducci S, **Ricci U**, Serrantonio C*, Iter diagnostico in 5 casi di distrofia miotonica congenita (DM). Volume degli abstracts del V Congresso di Attualità in Terapia Neonatale e Pediatrica, Firenze, 3-5 marzo 1997;
13. ***Ricci U**, Sereni A, Gori F, Giovannucci Uzielli ML*, CSF1PO, TPOX and CD4 polymorphisms analysis by multiplex PCR. Volume degli abstracts of the European Society of Human Genetics-Forensic Congress Genova May 17 1997;
14. *Giovannucci Uzielli ML, Lapi E, Guarducci S, **Ricci U**, et al.* Premature ovarian failure and FMR-1 prematuration: a pilot screening. Volume degli abstracts of the European Society of Human Genetics Genova May 17-20, 1997;
15. *Lapi E, Cecconi A, Gori F, Chessa Ricotti G, Guarducci S, **Ricci U***, The 3-M Syndrome: Clinical Phenotype and Natural History in prenatal and Postnatal Diagnosis. Volume degli abstracts of the European Society of Human Genetics Genova May 17-20, 1997;
16. *Tagliabracci A, **Ricci U**, Buscemi L, Sassaroli C, Bianchi F*. Analysis of polymorphism and sequence variation of the HumCD4 pentameric microsatellite in an Italian population sample. Book of abstracts of the European Society of Human Genetics-Forensic Congress Genova May 17 1997;
17. ***Ricci U**, Guarducci S, Balestrieri C, Giovannucci Uzielli ML*. Studio del locus polimorfico VNTR YNZ22 in un campione di popolazione toscana. Volume degli abstracts delle Giornate Medico-legali-criminologiche Ascoli Piceno 4-7 giugno 1997;
18. ***Ricci U**, Vieri F, Scarselli B, Mualin Hassan Jimale I, Knusel P, Guarducci S, Balestrieri C, Gori F, Sereni A, Giovannucci Uzielli ML*. Analisi molecolare del cromosoma Y per la ricerca delle radici dell'uomo moderno. Volume degli abstracts delle Giornate Medico-legali-criminologiche Ascoli Piceno 4-7 giugno 1997;
19. *Giovannucci Uzielli ML, Lapi E, Cecconi A, Guarducci S, **Ricci U**, Biondi C*, Full, constitutional, trisomy 8 in a mentally normal girl with short stature. *European Journal of Human Genetics*, Lisbona May 1998 pag. 82.

20. *Lapi E, Cecconi A, Buti D, Guarducci S, **Ricci U**, Biondi C, Giovannucci Uzielli ML*, Pitt-Rogers-Danks Syndrome (PRDS) and Wolf-Hirschhorn Syndrome (WHS): is it time for lumping, or for confirming splitting? *European Journal of Human Genetics*, Lisbona May 1998 pag. 74.
21. **Ricci U**, *Giovannucci Uzielli ML, Lapi E, Guarducci S, Cecconi A, Biondi C.*, DNA testing in families with suspect incest as cause of autosomal recessive genetic disorders. *European Journal of Human Genetics*, Lisbona May 1998 pag. 124.
22. *Cerri N, Ponzano E, **Ricci U**, Giovannucci ML, De Ferrari F*, Distribution of FGA allele frequencies in Italy. Volume degli abstracts of The Second European Symposium on Human Identification. Innsbruck, Austria June 9-12, 1998.
23. **Ricci U**, *Cerri N, De Ferrari F, Vieri F, Guarducci S, Biondi C, Giovannucci ML*, Y-chromosome DYS392 polymorphism analysis in two population samples from Central and Northern Italy. Volume degli abstracts of The Second European Symposium on Human Identification. Innsbruck, Austria June 9-12, 1998.
24. **Ricci U**, *Guarducci S, Biondi C, Lazzerini V, Pelagatti S, Giunti L, Sani I, Giovannucci Uzielli ML*, Application of mitochondrial DNA (mtDNA) sequence analysis to special forensic genetics problems. *European Journal of Human Genetics*, 2000, Giugno (8), 153.
25. *Guarducci S, Lapi E, Cecconi A, **Ricci U**, Biondi C, Ombroni L, Borchì B, Andreucci E, Ricotti G, Lapini M, Lazzerini V, Pelagatti S, Sani I, Giovannucci Uzielli ML*, When and why to look at the 22q11 chromosome region. *European Journal of Human Genetics*, 2000, Giugno (8), 59.
26. *Lapi E, Cecconi A, Ombroni L, Guarducci S, **Ricci U**, Biondi C, Ricotti G, Borchì B, Andreucci E, Giovannucci Uzielli ML*, Piebal trait (PBT) in two unrelated children. *European Journal of Human Genetics*, 2000, Giugno (8), 61.
27. *Giovannucci Uzielli ML, Guarducci S, Lapi E, **Ricci U**, Biondi C, Ombroni L, Cecconi A, Giunti L, Ricotti G, Lapini M, Borchì B, Andreucci E, Lazzerini V, Pelagatti S, Sani I*, Duplication 3q syndrome: use of whole chromosome paints (WCP) to delineate a previously undetected cryptic 1q;3q familial translocation. *European Journal of Human Genetics*, 2000, Giugno (8), 86.
28. *Giovannucci Uzielli ML, Giunti L, Pelagatti S, Lazzerini V, Biondi C, Ombroni L, Andreucci E, Guarducci S, Lapi E, Cecconi A, **Ricci U***, Rett syndrome girls. Preliminary data on the genotype-phenotype correlation in 50 Italian patients. Abstracts del World Congress on Rett Syndrome 2000, Karuizawa, Nagano, Japan Luglio 24-27, 2000.
29. *Giunti L, Lazzerini V, Pelagatti S, Biondi C, **Ricci U**, Guarducci S, Brusaferrì A, Sani I, Lapini M, Lasagni A, Giovannucci Uzielli ML*, Results of the direct mutational analysis of the MECP2 gene in a group of 50 Rett syndrome females. Abstracts del World Congress on Rett Syndrome 2000, Karuizawa, Nagano, Japan Luglio 24-27, 2000.
30. *Guarducci S, Cecconi A, Lapi E, Ricotti G, **Ricci U**, Lapini M, Ombroni L, Andreucci E, Pelagatti S, Lazzerini V, Sani I, Brusaferrì A, Giovannucci Uzielli ML*, Otopalatodigital Type II in a female: clinical and laboratory studies. *The American Journal of Human Genetics* 2000;67 (4):Supp II, 130.
31. *Giunti L, Pelagatti S, Lazzerini V, Biondi C, Guarducci S, **Ricci U**, Lapi E, Cecconi A, Ombroni L, Andreucci E, Sani I, Brusaferrì A, Lapini M, Giovannucci Uzielli ML*, Spectrum and distribution of MECP2 mutations in 60 Italian Rett Syndrome patients. Tentative genotype/phenotype correlation. *American Journal of Human Genetics* 2000;67 (4):Supp II, 386.
32. **Ricci U**, *Sani I, Guarducci S, Lazzerini V, Pelagatti S, Brusaferrì A, Lapi E, Cecconi A, Lapini M, Giunti L, Giovannucci Uzielli ML*, Combined DNA Index System (CODIS), for the microsatellite analysis using the infrared technology. Comparison with the UV-based technology. *The American Journal of Human Genetics* 2000;67 (4):Supp II, 336.
33. **Ricci U**, *Sani I, Guarducci S, Lapini M, Giunti L, Giovannucci Uzielli ML*, Analisi delle regioni HV1 e HV2 del mtDNA umano con sequenziatore automatico del DNA con lettura nell'infrarosso. Volume degli abstracts del XXXIII Congresso Nazionale S.I.M.L.A. Brescia, 25-28 ottobre 2000.
34. **Ricci U**, *Sani I, Giunti L, Guarducci S, Giovannucci Uzielli ML*, L'analisi del DNA per l'identificazione personale. DNA analysis 2001, Firenze 23 febbraio 2001.
35. *Giovannucci Uzielli ML, Lapi E, Cecconi A, Ricotti L, Ombroni E, Andreucci S, Guarducci S, **Ricci U***, Disordini genetici del collagene e patologia della colonna vertebrale; diagnosi clinica e diagnosi di laboratorio. Volume degli abstract 45° Congresso Nazionale Scoliosi e Dorso nudo: stato dell'arte e confronto con altre realtà internazionali. Firenze, 23-25 marzo 2001.

36. Guarducci S, Lapini M, **Ricci U**, Lapi E, Ombroni L, Andreucci E, Sani I, Giunti L, Giovannucci Uzielli ML, Charge association and interstitial chromosome 22q11 deletion; molecular, FISH and clinical study. Volume degli abstract 10 International Congress of Human Genetics, Vienna 15-19 maggio 2001, pag 155.
37. Giovannucci Uzielli ML, Lapi E, Cecconi A, Ricotti G, Ombroni L, Andreucci E, Guarducci S, **Ricci U**, Giunti L, Goldberg - Shprintzen syndrome in three children of consanguineous Italian parents. Volume degli abstract 10 International Congress of Human Genetics, Vienna 15-19 maggio 2001, pag. 188.
38. Caglià A, Presciuttini S, Alù M, Asmundo A, Buscemi L, Caenazzo L, Carnevali E, Carra E, De Battisti Z, De Stefano F, di Nunno C, Domenici R, Piccinini A, Resta N, **Ricci U**, Pascali VL, Forensic validation of Y-chromosome STR polymorphisms in Italy: the GE.F.I. collaborative database. Volume degli abstracts of 19th International Congress of International Society for Forensic Genetics Münster, Germany 28 Aug – 1 Sept 2001; 103.
39. Giunti L, Guarducci S, **Ricci U**, Sani I, Giovannucci Uzielli ML, Mutational analysis of the coding and non-coding regions of MECP2 gene, parental origin and X-inactivation studies, in a large cohort of Italian RTT subjects. The American Journal of Human Genetics 2001;69 (4):Supp vol. 69, 619.
40. Giovannucci Uzielli ML, Giunti L, Lapi E, **Ricci U**, Guarducci S, Cecconi A, Sani I, Elena A, Natural history, and genotype/phenotype correlation in a large cohort of Italian RTT patients with MECP2 mutations. The American Journal of Human Genetics 2001;69 (4):Supp vol. 69, 306.
41. **Ricci U**, Sani I, Giovannucci Uzielli ML, Analysis of short tandem repeats D3S1358, TH01, TPOX and CSF1PO with an infrared fluorescent automated DNA sequencer (LI-COR 4200) using an alternative PCR strategy. The American Journal of Human Genetics 2001;69 (4):Supp vol. 69, 538.
42. **Ricci U**, Giunti L, Guarducci S, Sani I, Lapi E, Cecconi A, Andreucci E, Bacci C, Ottaviani M, Giovannucci Uzielli ML, Diagnosi precoce di Sindrome di Prader Willi e di Sindrome di Angelman. L'importanza dell'analisi molecolare, quando il fenotipo clinico è scarsamente significativo. Abstract del Convegno SIGU, Verona 2002, pag. 171.
43. Guarducci S, Giunti L, Sani I, **Ricci U**, Coviello S, Lapi E, Ottaviani E, Andreucci E, Bacci C, Giovannucci Uzielli ML, Trisomia subtotale del cromosoma 15, "de novo", associata ad ipoevolutismo pre- e post-natale, cardiopatia congenita e dismorfismi multipli. Abstract del Convegno SIGU Verona 2002, pag. 413.
44. Giunti L, Ulas V, Andreucci E, Anichini E, Guarducci S, **Ricci U**, Giovannucci Uzielli ML, Mutazione R270X del gene MECP2 in un maschio con fenotipo RTT e mosaico 46,XY / 47,XXY individuato in prima istanza nel tessuto muscolare: implicazioni per la correlazione cariotipo/ Genotipo/ Fenotipo e per un protocollo di analisi citogenetica estesa a diversi tessuti. Abstract del Convegno SIGU, Verona 2002, pag. 175.
45. Giovannucci Uzielli ML, Lapi E, Giunti L, Guarducci S, **Ricci U**, Andreucci E, Bacci C, Ottaviani M, Coviello S, Anichini E, Disomia uniparentale materna per l'intero cromosoma 14, UPD(14)mat. Il contributo di due nuovi casi, per la definizione dello Spettro Fenotipico Clinico. Abstract del Convegno SIGU, Verona 2002, pag. 178.
46. Guarducci S, Giunti L, **Ricci U**, Lapi E, Cecconi A, Coviello S, Sani I, Giotti I, Giovannucci Uzielli ML, De novo partial duplication of chromosome 15, resulting from an unbalanced translocation of an extra segment 15p13-q22 on the short arm of a chromosome 8, in a child with severe and global development delay. European Journal of Human Genetics 120;10; supp. 1 May 2002.
47. Giunti L, Lapi E, Guarducci S, **Ricci U**, Cecconi A, Andreucci E, Ottaviani M, Giovannucci Uzielli ML, Maternal heterodisomy for chromosome 14, and 13/14 robertsonian translocation, in a female with normal mental development, short stature and dysmorphic features. European Journal of Human Genetics 120;10; supp. 1 May 2002.
48. Andreucci E, Guarducci S, Giunti L, Lapi E, Cecconi A, **Ricci U**, Sani I, Coviello S, Anichini E, Ottaviani M, Lasagni A, Giovannucci Uzielli ML, Chondrodysplasia punctata 1, X-linked recessive (CDPX1) and ichthyosis associated with 46,Y,der(X)t(X;Y)(p22.31;q11,21) karyotype in the son of a mother carrier of the derivative X chromosome. European Journal of Human Genetics 128;10; supp. 1 May 2002.
49. Guarducci S, Sani I, **Ricci U**, Giunti L, Lapi E, Andreucci E, Bacci C, Giovannucci M.L., Large de novo duplication of chromosome 15 in two unrelated children. Clinical, cytogenetic, and molecular studies. European Human Genetics conference, Birmingham, England, May 3-6, 2003.
50. **Ricci U**, Guarducci S, Giunti L, Sani I, Giovannucci Uzielli ML, Cytogenetic, molecular, and clinical study in two males with short stature, hypogenitalism and rearrangements of chromosome Y. European Human Genetics conference, Birmingham, England, May 3-6, 2003.

51. *Giunti L, Guarducci S, **Ricci U**, Sani I, Lapi E, Andreucci E, Bacci C, Giovannucci Uzielli ML*, Deletion of exons 3 and 4 of MECP2 gene, revealed by MLPA technique, in a RTT Italian girl with "Classica" phenotype. European Human Genetics conference, Birmingham, England, May 3-6, 2003.
52. ***Ricci U**, Cerri N, Sani I, Mascadri S*, Typing of histological tissues using an infrared fluorescent automated DNA sequencer and comparison with an UV-based DNA sequencer. Atti del 16° congresso dell'Associazione Internazionale di scienze forensi. Montpellier, Francia, 2-7 settembre 2002.
53. ***Ricci U**, Sani I, Cecconi A*, Münchhausen by proxy syndrome: the utility of the forensic genetics laboratory. Atti del 16° congresso dell'Associazione Internazionale di scienze forensi. Montpellier, Francia, 2-7 settembre 2002.
54. ***Ricci U**, Giunti L, Giovannucci Uzielli ML*, The development of two new STR multiplex systems. Volume degli abstracts of 20th International Congress of International Society for Forensic Genetics Bordeaux, France 9 – 13 Sept 2003.
55. *Sani I, **Ricci U**, Giovannucci Uzielli ML*, Validation of STR system FXIIIB for forensic investigation in a population of Central Italy. Volume degli abstracts of 20th International Congress of International Society for Forensic Genetics Bordeaux, France 9 – 13 Sept 2003.
56. ***Ricci U**, Lapi E, Guarducci S, Andreucci E, Bacci C, Toschi B, Brenner C, Giovannucci Uzielli ML*, Application of statistical studies on the analysis of Monozygotic Twins. Volume degli abstracts of 20th International Congress of International Society for Forensic Genetics Bordeaux, France 9 – 13 Sept 2003.
57. *Cerri N, **Ricci U**, Verzeletti A, Falconi B, De Ferrari F*, Typing of teeth with two different amplification systems. Volume degli abstracts of 20th International Congress of International Society for Forensic Genetics Bordeaux, France 9 – 13 Sept 2003.
58. *Lapi E, Guarducci S, **Ricci U**, Sani I, Andreucci E, Bacci C, Toschi B, Ottaviani M, Giovannucci Uzielli ML*, Quando cercare, e trovare, la delezione 22q11.2. Suggestimenti ed esperienze dalla variabilità dello Spettro Fenotipico e della Storia Naturale, in una ampia casistica non ancora pubblicata. Abstract al Convegno SIGU Verona 24-27 settembre 2003.
59. *Sani I, Giunti L, Guarducci S, **Ricci U**, Lapi E, Andreucci E, Bacci C, Ottaviani M, Toschi B, Natrella F, Vitali L, Giovannucci Uzielli ML*, Craniosinostosi coronarica di Muenke associata a mutazione P250R (Pro250Arg) del gene FGFR3. Conferma di una trasmissione di tipo Autosomico Dominante, ad espressività variabile. Abstract al Convegno SIGU Verona 24-27 settembre 2003.
60. *Andreucci E, Ottaviani M, Bacci C, Toschi B, Lapi E, Guarducci S, **Ricci U**, Sani I, Natrella F, Vitali L, Giovannucci Uzielli ML*, Sindrome di Finlay-Marks in una di due gemelle dizoti. Abstract al Convegno SIGU Verona 24-27 settembre 2003.
61. *Guarducci S, **Ricci U**, Giunti L, Andreucci E, Sani I, Bacci C, Ottaviani M, Toschi B, Lapi E, Giovannucci Uzielli ML*, Coesistenza di una sindrome di Prader Willi e distrofia miotonica di Steinert, in una neonata con ipotonia marcata. Abstract al Convegno SIGU Verona 24-27 settembre 2003.
62. ***Ricci U**, Giunti L, Guarducci S, Andreucci E, Lapi E, Giovannucci Uzielli ML*, Sindrome di Prader Willi da eterodisomia uniparentale materna associata ad ampia delezione genomica 15q, con interessamento del gene fibrillin-1 (FBN1). Abstract al Convegno SIGU Verona 24-27 settembre 2003.
63. *Giunti L, Guarducci S, **Ricci U**, Sani I, Lapi E, Giovannucci Uzielli ML*, Delezione degli interi esoni 3 e 4 del gene MECP2, in una bambina con fenotipo classico RTT, evidenziata con l'utilizzo della tecnica MLPA. Abstract al Convegno SIGU Verona 24-27 settembre 2003.
64. *I. Sani, A. Elia, **Ricci U**, S. Guarducci, E. Andreucci, C. Bacci, E. Lapi, B. Toschi, A. Danti, M.L. Giovannucci Uzielli* Varicocele and infertility: molecular investigation in men of infertile couples and in a group of children with early varicocele. Abstract al EAA International Symposium "Genetics of Male Infertility: from Research to clinic". Firenze, Ottobre 2-4, 2003.
65. *Andreucci E, Ottaviani M, Bacci C, Toschi B, Guarducci S, **Ricci U**, Lapi E, Giovannucci Uzielli ML*, Prader Willi syndrome (PWS): hypogonadism in male patients and different mutation types of 15q11 critical region. Abstract al EAA International Symposium "Genetics of Male Infertility: from Research to clinic" Firenze, Ottobre 2-4, 2003.
66. *Guarducci S, **Ricci U**, Sani I, Giunti L, Lapi E, Andreucci E, Bacci C, Ottaviani M, Toschi B, Giovannucci Uzielli ML*, Two unrelated subjects with 48,XXYY: clinical, cytogenetic, molecular cytogenetic and molecular studies.

Abstract al EAA International Symposium "Genetics of Male Infertility: from Research to clinic" Firenze, Ottobre 2-4, 2003.

67. **Ricci U**, Guarducci S, Giunti L, Sani I, Andreucci E, Bacci C, Ottaviani M, Toschi B, Lapi E, Giovannucci Uzielli ML, Structural rearrangements of Y chromosome in males: molecular, cytogenetic and clinical studies in three patients and its bearing on karyotype-genotype-phenotype correlation. Abstract al EAA International Symposium "Genetics of Male Infertility: from Research to clinic" Firenze, Ottobre 2-4, 2003.
68. Giovannucci Uzielli ML, Giunti L, Guarducci S, **Ricci U**, Sani I, Lapi E, Andreucci E, Bacci C, Toschi B, Ottaviani M, Deletion of exons 3 and 4 of MECP2 gene, revealed by MLPA technique, in a RTT Italian girl with a classic phenotype. The American Journal of Human Genetics 2003;73 (5):Supp vol. 73, 293.
69. Giunti L, Guarducci S, **Ricci U**, Bravaccio C, Giovannucci Uzielli ML, Mosaicism for two large, different MECP2 gene deletions in a classic RTT female, apparently caused by the increased size of an original mutation. The American Journal of Human Genetics 2003;73 (5):Supp vol. 73, 293.
70. Giovannucci Uzielli ML, Giunti L, Andreucci E, Sani I, Bacci C, Toschi B, Lapi E, **Ricci U**, Prader Willi syndrome to mat UPD 15, associated with large deletion of long arm of one chromosome 15, including the entire FBN1 gene. European Journal of Human Genetics 12;118; supp. 1 June 2004.
71. Guarducci S, Andreucci E, Giunti L, Sani I, **Ricci U**, Bacci C, Toschi B, Lapi E, Giovannucci Uzielli ML, Clinical heterogeneity and genotype-karyotype-phenotype correlations in 18p- syndrome. European Journal of Human Genetics 12;148; supp. 1 June 2004.
72. Giunti L, Sardi I, Bernini G, Guarducci S, **Ricci U**, Giovannucci Uzielli ML, Allele and microsatellite instability (MSI) make clear a diatribe on the origin of a "second lesion" in a child with medulloblastoma. European Journal of Human Genetics 12;199; supp. 1 June 2004.
73. Guarducci S., Giunti L, Andreucci E, Bacci C, **Ricci U**, Lapi E, Giovannucci Uzielli ML, Sindrome di Schinzel (ulnar-Mammary sindrome of Pallister, UMS). Nuova mutazione in un soggetto con manifestazioni cliniche limitate ad un emisoma. Abstract del Convegno SIGU, Pisa 2004, pag. 549.
74. **Ricci U**, Lapi E, Giunti L, Guarducci S, Sani I, Giovannucci Uzielli ML, Analisi mutazionale del gene SHOX in cinque ceppi familiari con discondrosteosi di Leri-Weill ed in soggetti con bassa statura isolata. Abstract del Convegno SIGU, Pisa 2004, pag. 541.
75. Giunti L, Guarducci S, **Ricci U**, Andreucci E, Stagi S, Sani I, Levi M, Carosi L, Barp J, Harmelin G, Lapi E, Giovannucci Uzielli ML, Submicroscopic 1p distal duplication, and monosomy for the short arm of chromosome 18 due to a paternal apparently reciprocal, balanced, translocatio. European Journal of Human Genetics 13; 159: supp. 1 May 2005.
76. Sani I, Giunti L, Andreucci E, **Ricci U**, Guarducci S, Cecconi A, Ottaviani M, Lapi E, Giovannucci Uzielli ML, Muenke craniosynostosis: mutational analysis of FGFR3 gene improves the identification of an otherwise clinically underdiagnosed disorder. European Journal of Human Genetics 13; 121: supp. 1 May 2005.
77. Andreucci E, Giunti L, Guarducci S, **Ricci U**, Sani I, Ottaviani M, Lapi E, Giovannucci Uzielli ML, Sotos syndrome. Novel and known mutations of NSD1 gene, in a new group of unpublished italian patients. European Journal of Human Genetics 13; supp. 1 May 2005.
78. Giunti L, Carosi L, **Ricci U**, Ottaviani M, Levi M, Stagi S, Fonda C, Di Medio L, Toccafondi S, Lapi E, Giovannucci Uzielli ML, Peculiar Skeletal Changes associated with maternal uniparenal heterodisomy for chromosome 14 in a phenotypically abnormal t(13;14) rob. translocation carrier. 7th meeting of the international skeletal dysplasia society, Martigny, agosto 25-28, 2005.
79. Grignani P, Peloso G, Alù M, **Ricci U**, Robino C, Previderè C, Sub-typing of mtDNA haplogroup H by SnaPshot minisequencing. Volume degli abstracts of 21th International Congress of International Society for Forensic Genetics Ponta Delgada, Portogallo 13 – 17 Sept 2005.
80. Fattorini P, Tomasella F, Grignani P, Sanchez P, **Ricci U**, Carracedo A, Previderè C, Molecular analysis of in vitro damaged DNA samples. Volume degli abstracts of 21th International Congress of International Society for Forensic Genetics Ponta Delgada, Portogallo 13 – 17 Sept 2005.
81. Da Vela G, Bertino MG, **Ricci U**, Evaluation of an automated system for amylase detection in forensic samples. Volume degli abstracts of 21th International Congress of International Society for Forensic Genetics Ponta Delgada, Portogallo 13 – 17 Sept 2005.

82. *Melean G, Ricci U, Genuardi M*, Introduction of DNAase in forensic analyses. Volume degli abstracts of 21th International Congress of International Society for Forensic Genetics Ponta Delgada, Portogallo 13 – 17 Sept 2005.
83. *Ricci U, Marchi C, Previderè C, Fattorini P*, Quantification of human DNA by Real Time PCR in forensic casework. Volume degli abstracts of 21th International Congress of International Society for Forensic Genetics Ponta Delgada, Portogallo 13 – 17 Sept 2005.
84. *Giovannucci Uzielli ML, Ottaviani M, Levi M, Toccafondi S, Di Medio L, Stagi S, Carosi L, Guarducci S, Ricci U, Lapi E, Giunti L*, Cornelia de Lange syndrome or Goldberg-Shprintzen syndrome? From the clinical phenotype to the mutational analysis of NIPBL and KIAA1279 genes through the natural history. Abstract del 55th congresso dell'American society of human genetics, Salt Lake City, Utah, Ottobre 25-29, 141, 2005.
85. *Levi M, Ottaviani M, Toccafondi S, Di Medio L, Stagi S, Carosi L, Guarducci S, Sani I, Ricci U, Lapi E, Giunti L, Giovannucci Uzielli ML*, Maternal uniparental disomy for the whole chromosome 15 in a newborn with classical Prader Willi sindrome phenotype, associated to a large interstitial deletion of chromosome 15q encompassing the entire Fibrillin-1 gene sequenze. Molecular studies, and 3-years clinical follow-up. Abstract del 55th congresso dell'American society of human genetics, Salt Lake City, Utah, Ottobre 25-29, 141, 2005.
86. *Lapi E, Galli L, Guarducci S, Andreucci E, Ricci U, Giunti L, Orrico A*. La mutazione A226T di FGD1 come variante non patogenetica per sindrome di Aarskog-Scott. Abstract dell'VIII Convegno SIGU, Cagliari 2005, pag. 315.
87. *Andreucci E, Giunti L, Ricci U, Giovannucci ML, Sani I, Guarducci S, Lapi E*. Identificazione di cinque nuove mutazioni nel gene NSD1, responsabile della sindrome di Sotos. Abstract dell'VIII Convegno SIGU, Cagliari 2005, pag. 353.
88. *Giglio S, Ricci U, Riccardi NL, Andreucci E, Giunti L, Reali MF, Lapi E, Sani I, Guarducci S, Pantaleo M, Genuardi M, Toni S*. Studio clinico, genetico e molecolare di 20 famiglie italiane affette da MODY. Abstract del IX Convegno SIGU, Lido di Venezia 2006, pag 63.
89. *Lapi E, Andreucci E, Ciccone R, De Gregari M, Giglio S, Ricci U, Genuardi M, Zuffardi O*. Sindrome Nail-patella con ritardo psico-motorio ed epilessia per delezione 9q33.3-q34.11. Abstract del IX Convegno SIGU, Lido di Venezia 2006, 97.
90. *Sani I, Guarducci S, Andreucci E, Ricca I, Pantaleo M, Ricci U, Giunti L, Rapisardi G, Genuardi M, Zuffardi O, Lapi E, Giglio S*. Un nuovo caso di REC(8): studio clinico, citogenetica e molecolare. Abstract del IX Convegno SIGU, Lido di Venezia 2006, 17.
91. *Andreucci E, Toni S, Ciccone R, De Gregari M, Giunti L, Sani I, Ricci U, Guarducci S, Pantaleo M, Lapi E, Genuardi M, Zuffardi O, Giglio S*. Duplicazione 6q24 e diabete transitorio neonatale: una possibile diagnosi differenziale con la sindrome di Becwith-Wiedemann? Abstract del IX Convegno SIGU, Lido di Venezia 2006, 34.
92. *Giovannucci U, Dayan N, Giunti L, Guarducci S, Gimino V, Zeffiri A, Lapi E, Ricci U, Ottaviani M, Isoldi M, Scarselli G*. The "characteristic" clinical phenotype of maternal UPD(14): does it really exist? A clinical, cytogenetic and molecular study of three new unrelated subjects. Volume degli abstracts of the European Society of Human Genetics Nice June 16-19, 2007, 92.
93. *Giunti L, Cetica V, Ricci U, Giglio S, Genuardi M*, Polymorphic variation at mononucleotide markers and its relevance for the detection of subtle microsatelliti instability. Volume degli abstracts of the 2nd biennial scientific meeting of international society for gastrointestinal hereditary tumors. Pacifico-Yokohama, Japan 27-30 March 2007;
94. *Ricci U, L.N. Riccardi, V. Cetica, L. Giunti, E. Andreucci, E. Lapi, S. Seminara, M. Genuardi, S. Giglio* IDENTIFICAZIONE DI UNA DELEZIONE PARZIALE DEL GENE SHOX IN UNA PAZIENTE CON BASSA STATURA IDIOPATICA. Abstract del X Convegno SIGU, Montecatini Terme 17 -11-2007 (142).
95. *S. Guarducci, E. Andreucci, I. Ricca, Ricci U, M. De Gregori, M. Pantaleo, I. Sani, L. Giunti, S. Seminara, M. Genuardi, O. Zuffardi, S. Giglio*, DELEZIONE INTERSTIZIALE 2q IN UN SOGGETTO CON FENOTIPO ASCRIVIBILE A SINDROME DI TURNER Abstract del X Convegno SIGU, Montecatini Terme 17 -11-2007 (226).
96. *L. Giunti, V. Cetica, Ricci U, S. Giglio, E. Andreucci, I. Sardi, M. Paglierani, M. Sanzo, A.M. Buccoliero, L. Genitori, M. Genuardi*, Lieve instabilità dei micro satelliti in gliomi pediatrici e in tessuti normali come indicatore di sindrome di Turcot tipo1. Abstract del X Convegno SIGU, Montecatini Terme 17 -11-2007 (372).

97. L.N. Riccardi, **Ricci U**, E. Andreucci, L. Giunti, M.F. Reali, S. Lucchesi, V. Calcaterra, F. Scaglia, C. Sala, M. Genuardi, S. Toni, S. Giglio, ANALISI CLINICA E MOLECOLARE DI 49 FAMIGLIE ITALIANE AFFETTE DA MODY2. Abstract del X Convegno SIGU, Montecatini Terme 17 -11-2007 (402).
98. **Ricci U**, Carboni I, Fattorini P, Previderè C, Robino C, Test immunocromatografici per l'identificazione di campioni biologici forensi. Abstract al Convegno GeFI Padova 20-11-2008.
99. Riina MV, Cetica V, Caramelli M, **Ricci U**, Acutis PL, Evaluation of markers for species identification in veterinary forensic genetics. International Society for Forensic Genetics (ISFG), Ancona, May 29, 2008
100. E. Contini, L. Giunti, C. Di Gregorio, M. Pedroni, **Ricci U**, B. Toschi, R. Tricarico, M. Ponz de Leon, M. Genuardi, RUOLO DEL GENE PMS2 NELLA SUSCETTIBILITÀ A TUMORI: IMPLICAZIONI DELLA PRESENZA DI PSEUDOGENI. Abstract del XI Convegno SIGU, Genova 23-11-2008 (1).
101. Lapi E, M. Carella, A. De Crescenzo, S. Guarducci, **Ricci U**, L. Zelante, A. Riccio, M. Genuardi, ANOMALIE GENOMICHE IN PAZIENTI CON FENOTIPO SILVER-RUSSELL. Abstract del XI Convegno SIGU, Genova 23-11-2008 (20).
102. Iozzi S, Carboni I, Nutini AL, **Ricci U**, Torricelli F, Test di paternità deficitari: sono sufficienti quindici marcatori del DNA? XIV congresso SIGU, Milano 13-16 novembre 2011.
103. Carboni I, Iozzi S, De Sanzo C, Nutini AL, **Ricci U**, Torricelli F, L'accreditamento ISO17025 nel settore di genetica forense del laboratorio di diagnostica genetica. XIV congresso SIGU, Milano 13-16 novembre 2011.
104. Lanzi L, Carboni I, Iozzi S, Nutini AL, Torricelli F, **Ricci U**, DNADB: un'applicazione per il controllo della contaminazione interna di laboratorio. XXIV GeFI, Pavia 20-22 settembre 2012.
105. Bernabini S, Giotti I, **Ricci U**, Romolini C, Formica V, Boschi B, Armenio M, Pelo E, Torricelli F, Distrofia muscolare di Duchenne/Becker e regola del reading frame. XV Congresso Nazionale SIGU 21-24 novembre 2012.
106. Carboni I, Fattorini P, Previderè C, Pescucci C, Benelli M, Contini E, Marseglia G, Bardi S, Girolami F, Iozzi S, Nutini AL, **Ricci U**, De Stefano F, Torricelli F "Forensic evaluation of NGS technology on artificially degraded DNA samples" DNA in Forensics 2014 – Bruxelles, 14TH-16TH May 2014
107. Carboni I, Iozzi S, Focardi M, Pinchi V, Albertacci A, Mari F, Norelli GA, Nutini AL, **Ricci U**, Torricelli F, DNA victims identification in a burned Chinese clothing factory. 15th Meeting Europeo Forensic DNA working Group, Tallin 3-5 giugno 2014.
108. Iozzi S, Carboni I, Nutini AL, Torricelli F, **Ricci U**, Validation of autosomal and Y-STR system in the forensic genetics laboratory. 15th Meeting Europeo Forensic DNA working Group, Tallin 3-5 giugno 2014.
109. Carboni I, Iozzi S, **Ricci U**, Nutini AL, Pescucci C, Oldroyd N, Cosentino C, Torricelli F, La genetica forense nell'era dell'NGS: nuove frontiere per la tipizzazione massiva. XXV Convegno Nazionale, Genetisti Forensi Italiani, Iseo 23-25 Ottobre 2014.
110. Bardi S, Girolami F, Carboni I, **Ricci U**, Nutini AL, Iozzi S, Contini E, Marin F, Palchetti S, Olivotto I, Torricelli F, Diagnosi genetica della morte improvvisa mediante Next Generation Sequencing. XXV Convegno Nazionale, Genetisti Forensi Italiani, Iseo 23-25 Ottobre 2014.
111. Nutini AL, Ricci U, Iozzi S, Carboni I, Benelli M, Oldroyd N, Cosentino C, Nuovi sviluppi in genetica forense: il sequenziamento massivo del DNA come potenziale strumento di trasformazione delle analisi forensi. Convegno "Il sequenziamento di nuova generazione in genetica umana e medica", P026, Bologna 30-31 ottobre 2014.
112. Carboni I, Grifoni R, Palandri M, E. Contini, Nutini AL, S. Palchetti, C. Pescucci, Ricci U, E. Pelo, Norelli GA, V. Pinchi, Focardi M, Genetic implication in suicidal behaviour. 27th International Congress of International Society for Forensic Genetics (ISFG), Seul, 28 August-2 settembre 2017.
113. I. Carboni, C. Giuliani, F. Gerundino, A. Gozzini, B. Minuti, E. Pelo, U. Ricci, Accurate quantification of forensic samples. 27th International Congress of International Society for Forensic Genetics (ISFG), Seul, 28 August-2 settembre 2017.
114. Spinetti, A. Rocchi, E. Chiti, S. Pierotti, T. Guerrini, U. Ricci, Identification of an exhumed corpse by DNA DNA extraction from bulb swab. A disputed parentage case report. 27th International Congress of International Society for Forensic Genetics (ISFG), Seul, 28 August-2 settembre 2017.

115. M. Focardi, M. Palandri, E. Pelo, U. Ricci, Who touched that woman? Opportunity and limit of touch DNA. 27th International Congress of International Society for Forensic Genetics (ISFG), Seul, 28 August-2 settembre 2017.
116. U. Ricci, E. Lisi, C. De Sanzo, S. Frusconi, C. Romolini, E. Pelo, Moving toward a shared forensic standard in Italy. 27th International Congress of International Society for Forensic Genetics (ISFG), Seul, 28 August-2 settembre 2017.
117. Ricci U, Centrone C, Gerundino F, Pelo E, DNA identification of skeletal remains by investigator's intuition. 28th International Congress of International Society for Forensic Genetics (ISFG), Praga, 9-13 settembre 2019.
118. Ricci U, Nutini AL, Gerundino F, Boschi B, Pelo E, The best possible result from the minimum available. 28th International Congress of International Society for Forensic Genetics (ISFG), Praga, 9-13 settembre 2019.
119. Minuti B, Lari A, Iozzi S, Palchetti S, Boschi B, Gerundino F, Ricci U, Pelo E, Chimerism analysis using next generation sequencing. 28th International Congress of International Society for Forensic Genetics (ISFG), Praga, 9-13 settembre 2019.
120. Boschi B, Giotti I, Pelo E, Ricci U, Study by next generation sequencing of sudden cardiac death (SCD). 28th International Congress of International Society for Forensic Genetics (ISFG), Praga, 9-13 settembre 2019.

Organizzazione o partecipazione come relatore a convegni di carattere scientifico in Italia o all'estero (eventi più salienti)

Evento	periodo
22° Convegno GeFI-	dal 18-09-2008 al 20-09-2008
Procedure di accreditamento secondo la norma ISO17025	dal 31-08-2009 al 30-11-2009
XXIII Convegno GeFI	dal 16-09-2010 al 18-09-2010
Rischio clinico: l'errore come opportunità di miglioramento	dal 10-10-2010 al 10-10-2010
Organizzazione dell'evento "Genetica Forense" presso AOU Careggi	dal 25-10-2010 al 25-10-2010
Specificità e unicità dell'analisi tossicologica in ambito forense	dal 14-01-2011 al 14-01-2011
Convegno dal titolo "Percorsi organizzativi finalizzati al riscontro diagnostico in caso di morte improvvisa ed inattesa del lattante"	dal 30-03-2012 al 30-03-2012
XXIV GeFI Pavia	dal 20-09-2012 al 22-09-2012
Evoluzione e limiti della prova scientifica nel processo penale - organizzato insieme alla Camera - Penale di Pavia	dal 22-03-2013 al 22-03-2013
Responsabilità sanitaria, documentazione sanitaria, informativa e consenso	dal 21-05-2013 al 21-05-2013
Corso "Genetica Medica Generale"	dal 27-02-2014 al 26-02-2015
Corso di Nutrizione applicata alle patologie	dal 29-03-2014 al 06-04-2014
Evento formativo - Elementi di bioinformatica per analisi dei dati NGS	dal 28-04-2014 al 30-04-2014
"Documentazione sanitaria: aspetti giuridici, deontologici e operativi"	dal 05-05-2014 al 05-05-2014
DNA in Forensics 2014 Bruxelles	dal 14-05-2014 al 16-05-2014
Approccio alle Malattie Rare	dal 01-10-2014 al 30-09-2015
XXV Congresso GeFI	dal 23-10-2014 al 25-10-2014
Corso di formazione "Scienze forensi e criminalistica: nuove tecniche di analisi e applicazioni pratiche"	dal 21-11-2014 al 22-11-2014
Il Codice Rosa nell'Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi: organizzazione e gestione del percorso assistenziale	dal 02-01-2015 al 02-01-2015

Congresso Nazionale degli Ispettori qualificati ACCREDIA	dal 12-10-2015 al 12-10-2015
Relatore per ACCREDIA "Tecniche di identificazione in criminalistica"	dal 26-11-2015 al 26-11-2015
Partecipazione al seminario su "Sopralluogo e repertamento"	dal 19-12-2015 al 19-12-2015
6° Giornata di Genetica forense - Promega	dal 16-02-2016 al 16-02-2016
Il ragionamento clinico: incertezza, decisione, trappole cognitive	dal 14-03-2016 al 15-03-2016
Corso GeFI "Metodi statistici in genetica forense"	dal 06-06-2016 al 07-06-2016
Congresso Nazionale degli Ispettori qualificati ACCREDIA	dal 24-10-2016 al 24-10-2016
17th Convegno European Forensic DNA Working Group	dal 08-11-2016 al 10-11-2016
Corso "Probabilist assessment of complex mixtures" tenuto da Prof. P. Gill	dal 21-11-2016 al 21-11-2016
Convegno su "Violenza su donne e minori"	dal 10-12-2016 al 10-12-2016
Corso sulla nuova Legge Gelli	dal 17-03-2017 al 17-03-2017
Congresso dal titolo " DNA Evidence To Investigative Insights"	dal 04-05-2017 al 04-05-2017
Corso sulla nuova norma ISO9001:2015	dal 18-05-2017 al 19-05-2017
Partecipazione alla stesura delle nuove linee guida GeFI sui test di paternità	dal 31-05-2017 al 31-05-2017
Corso ACCREDIA per Ispettori Qualificati sulla nuova norma ISO17025:2017	dal 16-02-2018 al 16-02-2018
Corso intensivo di comunicazione efficace strategica	dal 10-03-2018 al 12-03-2018
Facilitatori rischio clinico: implementazione rete aziendale di Careggi	Dal 5-4-2018 al 19-06-2018
Auditor di sistema gestione per la Qualità	Dal 29-05-2018 al 15-06-2018
Qualità e Medicina di Laboratorio	8 novembre 2019

Data di aggiornamento, 12-12-2024

Autorizzo il trattamento dei dati personali presenti nel CV ai sensi del D.Lgs. 2018/101 e del GDPR (Regolamento UE 2016/679).

Dott. Ugo Ricci