

PUBLICATIONS

1. ARTICLES ORIGINAUX PUBLIÉS DANS DES JOURNAUX À POLITIQUE ÉDITORIALE

167. Cappelini M D, **Beris P**, Anemia in clinical practice, *Semin Hematol* 2015 Oct;52(4):259-260
166. **Beris P**, Picard V. Non-immune Hemolysis: Diagnostic Considerations. *Semin Hematol*. 2015 Oct;52(4):287-303. doi: 10.1053/j.seminhematol.2015.07.005. Epub 2015 Jul 21.PMID: 26404441 Review.
165. **Beris P**. Epigenetics in hematology: introduction. *Semin Hematol*. 2013 Jan;50(1):15. doi: 10.1053/j.seminhematol.2013.02.001.
164. **Beris P**, Georgiou G. Overview of myelodysplastic syndromes. *Semin Hematol*. 2012 Oct;49(4):287-94. doi: 10.1053/j.seminhematol.2012.07.002.
163. Papageorgiou SG, Diamantopoulos P, Levidou G, Angelopoulou MK, Economopoulou P, Efthimiou A, Constantinou N, Katsigiannis A, Korkolopoulou P, Pappa V, Economopoulou C, Georgiou G, Dimou M, Tsirigotis P, Kyrtsionis MC, Kotsianidis I, Kalpadakis C, Dimopoulos MA, **Beris P**, Meletis J, Pangalis GA, Dervenoulas J, Panayiotidis P, Vassilakopoulos TP. Isolated central nervous system relapses in primary mediastinal large B-cell lymphoma after CHOP-like chemotherapy with or without Rituximab. *Hematol Oncol*. 2013 Mar;31(1):10-7. doi: 10.1002/hon.2012. Epub 2012 May 18.
162. Vassilakopoulos TP, Pangalis GA, Katsigiannis A, Papageorgiou SG, Constantinou N, Terpos E, Zorbala A, Vrakidou E, Repoussis P, Poziopoulos C, Galani Z, Dimopoulou MN, Kokoris SI, Sachanas S, Kalpadakis C, Dimitriadou EM, Siakantaris MP, Kyrtsionis MC, Dervenoulas J, Dimopoulos MA, Meletis J, Roussou P, Panayiotidis P, **Beris P**, Angelopoulou MK. Rituximab, cyclophosphamide, doxorubicin, vincristine, and prednisone with or without radiotherapy in primary mediastinal large B-cell lymphoma: the emerging standard of care. *Oncologist*. 2012;17(2):239-49. doi: 10.1634/theoncologist.2011-0275.
161. Marnierides A, Vassilakopoulos TP, Boltetsou E, Levidou G, Angelopoulou MK, Thymara I, Kyrtsionis MC, Pappi V, Tsopra O, Panayiotidis P, Pangalis GA, **Beris P**, Patsouris E, Korkolopoulou P. Immunohistochemical expression and prognostic significance of CCND3, MCM2 and MCM7 in Hodgkin lymphoma. *Anticancer Res*. 2011 Oct;31(10):3585-94.
160. Nolte F, Angelucci E, **Beris P**, Macwhannell A, Selleslag D, Schumann C, Xicoy B, Almeida A, Guerci-Bresler A, Sliwa T, Muus P, Porter J, Hofmann WK. Clinical management of gastrointestinal disturbances in patients with myelodysplastic syndromes receiving iron chelation treatment with deferasirox. *Leuk Res*. 2011 Sep;35(9):1131-5. doi: 10.1016/j.leukres.2011.06.013.
159. Porter JB, Lin KH, **Beris P**, Forni GL, Taher A, Habr D, Domokos G, Roubert B, Thein SL; EPIC study investigators. Response of iron overload to deferasirox in rare transfusion-dependent anaemias: equivalent effects on serum ferritin and labile plasma iron for

- haemolytic or production anaemias. *Eur J Haematol.* 2011 Oct;87(4):338-48. doi: 10.1111/j.1600-0609.2011.01660.x.
158. Goodnough LT, Maniatis A, Earnshaw P, Benoni G, **Beris P**, Bisbe E, Fergusson DA, Gombotz H, Habler O, Monk TG, Ozier Y, Slappendel R, Szpalski M. Detection, evaluation, and management of preoperative anaemia in the elective orthopaedic surgical patient: NATA guidelines. *Br J Anaesth.* 2011 Jan;106(1):13-22. doi: 10.1093/bja/aeq361. Review.
157. Giles FJ, Rosti G, **Beris P**, Clark RE, le Coutre P, Mahon FX, Steegmann JL, Valent P, Saglio G. Nilotinib is superior to imatinib as first-line therapy of chronic myeloid leukemia: the ENESTnd study. *Expert Rev Hematol.* 2010 Dec;3(6):665-73. doi: 10.1586/ehm.10.61.
156. Tchou I, Neerman-Arbez M, **Beris P**. Cryptic splice site usage leading to truncated TMPRSS6 is responsible for iron refractory iron deficiency anaemia in an Italian Family. *Eur J Haematol.* 2011 Feb;86(2):178-9. doi: 10.1111/j.1600-0609.2010.01547.x. Epub 2010 Dec 29.
155. Horvath J, **Beris P**, Giostra E, Martin PY, Burkhard PR. Zinc-induced copper deficiency in Wilson disease. *J Neurol Neurosurg Psychiatry.* 2010 Dec;81(12):1410-1. doi: 10.1136/jnnp.2009.188896.
154. Lee JW, Yoon SS, Shen ZX, Ganser A, Hsu HC, Habr D, Domokos G, Roubert B, Porter JB; EPIC study investigators. Iron chelation therapy with deferasirox in patients with aplastic anemia: a subgroup analysis of 116 patients from the EPIC trial. *Blood.* 2010 Oct 7;116(14):2448-54. doi: 10.1182/blood-2010-01-261289.
153. Gattermann N, Finelli C, Porta MD, Fenaux P, Ganser A, Guerci-Bresler A, Schmid M, Taylor K, Vassilief D, Habr D, Domokos G, Roubert B, Rose C; EPIC study investigators. Deferasirox in iron-overloaded patients with transfusion-dependent myelodysplastic syndromes: Results from the large 1-year EPIC study. *Leuk Res.* 2010 Sep;34(9):1143-50. doi: 10.1016/j.leukres.2010.03.009.
152. Tchou I, Diepold M, Pilotto PA, Swinkels D, Neerman-Arbez M, **Beris P**. Haematologic data, iron parameters and molecular findings in two new cases of iron-refractory iron deficiency anaemia. *Eur J Haematol* 83 : 595-602, 2009 (IF 2.237)
151. Tchou I, Margeli A, Tsironi M, Skenderi K, Barnett M, Kanaka-Gantenbein C, Papassotiriou I, **Beris P**. Growth-differentiation factor-15, endoglin and N-terminal pro-brain natriuretic peptide induction in athletes participating in an ultramarathon foot race. *Biomarkers* 14 : 418-422, 2009
150. Rigamonti F, **Beris P**, Sanchez-Pareja A, Meyer P, Ashrafpoor G, Zaza S, Passweg J, Chalandon Y. Atypical presentation of acute myeloid leukemia: cardiac myeloid sarcoma. *Int J Hematol.* 89:693-8, 2009
149. Ramirez JM, Schaad O, Durual S, Cossali D, Docquier M, **Beris P**, Descombes P, Matthes T. Growth differentiation factor 15 production is necessary for normal erythroid differentiation and is increased in refractory anaemia with ring-sideroblasts. *Br J Hematol* 144 : 251-262, 2009 (IF 4.478)

148. **Beris Ph**, Munoz M, Garcia-Erce JA, Thomas D, Maniatis A, Van der Linden P. Anaemia management in surgery-consensus statement on the role of intravenous iron. *Br J Anesth* 100 : 599-604, 2008
147. Rideau A, Mangeat B, Matthes T, Trono D, **Beris Ph**. Molecular mechanism of hepcidin deficiency in a patient with juvenile hemochromatosis. *Hematologica* 92(1) : 127-128, 2007 (IF 5.032)
146. Cochet S, Sanchez-Politta S, Massouye I, Samii K, Matthes T, **Beris Ph**. Unusual cutaneous manifestations in primary acquired sideroblastic anemia. *Eur J Haematol* (submitted)
145. Durual S, Rideau A, Ruault-Jungblut S, Cossali D, **Beris Ph**. Lentiviral PU.1 overexpression restores differentiation in myeloid leukemic blasts. *Leukemia* 21(5) : 1050-1059, 2007 (IF 6.612)
144. **Beris Ph**, Maniatis A. Role of intravenous iron therapy in anemia management: state of the art. *Semin Hematol* 43 (4 SUPPL 6) : S1-2, 2006 (IF 3,83)
143. Matthes T, Rustin P, Trachsel H, Darbellay R, Costaridou S, Xaidara A, Rideau A, **Beris Ph**. Different pathophysiological mechanisms for intramitochondrial iron accumulation in acquired and in congenital sideroblastic anemia secondary to mitochondrial DNA deletion. *Eur J Haematol* Aug 77(2) : 169-174, 2006 (IF 1.71)
142. Ehret G, Boehlen F, Roth P, **Beris Ph**. Le Purpura Thrombocytopenique Idiopathique chez l'adulte. Partie II. Formes particulières : PTI chronique réfractaire et PTI pendant la grossesse. *Swiss Medical Forum* 5 : 821-825, 2005 (IF -)
141. Ehret G, Boehlen F, Roth P, **Beris Ph**. Le Purpura Thrombocytopenique Idiopathique chez l'adulte. Partie I. Forme usuelle : diagnostic et traitement. *Swiss Medical Forum* 5 : 791-797, 2005 (IF -)
140. Janetzko K, Cazenave JP, Klüter H, Kientz D, Michel M, **Beris Ph**, Lioure B, Hastka J, Marblie S, Mayaudon V, Lin L, Lin JS, Conlan MG, Flament J. Therapeutic efficacy and safety of photochemically treated aphaeresis platelets processed with an optimized integrated set. *Transfusion* 45(9) : 1443-1452, 2005 (IF 2.92)
139. Matthes T, Aguilar-Martinez P, Pizzi-Bosman L, Darbellay R, Rubbia-Brandt L, Giostra E, Michel M, Ganz T, **Beris Ph**. Severe hemochromatosis in a Portuguese family associated with a new mutation in the 5'UTR of the HAMP gene. *Blood* 104 : 2181-2183, 2004 (IF 10.12)
138. Fumeaux Z, **Beris Ph**, Borisch B, Sarasin FP, Roosnek E, Dayer JM, Chizzolini C. Complete remission of pure white cell aplasia associated with thymoma, autoimmune thyroiditis and type 1 diabetes. *Eur J Haematol* 70 : 186-189, 2003 (IF 1.71)
137. Deutsch S, Rideau A, Bochaton-Piallat ML, Merla G, Geinoz A, Gabbiani G, Schwede T, Matthes T, Antonarakis SE, **Beris Ph**. Asp1424Asn MYH9 mutation results in an unstable protein responsible for the phenotypes in May-Hegglin anomaly/Fechtner syndrome. *Blood* 102 n° 2 : 529-534, 2003 ((IF 10.12)
136. **Beris Ph**. The use of iron to increase red cell mass. *Can J Anesth* 50 : 6 : S3-S9, 2003 (IF 1.96)
135. Matthes T, Kindler V, Leuba F, French LE, Chapuis B, **Beris Ph**, Piguet V. Optimized lentiviral transduction of erythroid precursors from healthy adults and patients with myelodysplastic syndromes. *Leukemia* 16 : 1319-1323, 2002 (IF 5.11)

134. Matthes T, Tullen E, Poole J, Banks J, Nagy M, Stelling MJ, Boehlen F, Michel M, **Beris Ph**, Hustinx H, Crew V, Daniels G. Acquired and transient RBC CD55 deficiency (Inab phenotype) and anti-IFC. *Transfusion* 42 : 1448-1457, 2002 (IF 2.92)
133. Von Planta M, Humbert J, Wacker P, Rimensberger PC, Darbellay R, Roosnek E, Heller Y, **Beris Ph**. Hypothesis for generation of the unstable Hb Bucuresti (β 42 Phe \rightarrow Leu) mutation. *The Hematology Journal* 2 : 61-66, 2001 (IF -)
132. Negro F, Samii K, Rubbia-Brandt L, Quadri R, Male PJ, Zarski JP, Baud M, Giostra E, **Beris Ph**, Hadengue A. Hemochromatosis gene mutations in chronic hepatitis C patients with and without liver siderosis. *J Med Virol* 60 (1) : 21-27, 2000 (IF 2.3)
131. Yakoub-Agha I, Moreau P, Leyvraz S, Berthou C, Payen C, Dumontet C, Grosbois B, **Beris Ph**, Duguet C, Attal M, Harousseau JL, Facon T. Thalidomide in patients with advanced multiple myeloma. *The Hematology Journal* 1 : 186-189, 2000 (IF -)
130. Matthes T, Meyer G, Samii K, **Beris Ph**. Increased apoptosis in acquired sideroblastic anemia. *Br J Haematol* 111 : 843-852, 2000 (IF 3.26)
129. Rosochova J, Kapetanios A, Pournaras C, Vadas L, Samii K, **Beris Ph**: Hereditary hyperferritinaemia cataract syndrome: does it exist in Switzerland ? *Schweiz Med Wochenschr* 130: 324-328, 2000 (IF -)
128. Chalandon Y, Mermillod B, **Beris Ph**, Doucet A, Chapuis B, Roux-Lombard P, Dayer JM: Benefit of pre-storage leukocyte depletion of single-donor platelet apheresis. *Vox Sanguinis* 76: 27-37, 1999 (IF 1.16)
127. **Beris Ph**, Samii K, Darbellay R, Zoumbos N, Tsoplou P, Kourakli A, Preud'homme C, Fenaux P: Iron overload in patients with sideroblastic anaemia is not related to the presence of the haemochromatosis Cys282Tyr and His63Asp mutations. *Br J Haematol* 104: 97-99, 1999 (IF 3.26)
126. **Beris Ph**, Solenthaler M, Deutsch S, Darbellay R, Tobler A, Bochaton-Pialat M-L, Gabbiani G. Severe inclusion body β -thalassaemia with haemolysis in a patient double heterozygous for β^0 -thalassaemia and quadruplicated α -globin gene arrangement of the anti-4.2 type. *Br J Haematol* 105 : 1074-1080, 1999 (IF 3.26)
125. Deutsch S, Offord R, Frutiger A, Kister J, Wajcman H, **Beris Ph**. Hb Iraq-Halabja β 10 (A7) Ala \rightarrow Val (GCC \rightarrow GTC): A new β chain silent variant in a family with multiple Hb disorders. *Am J Haematol* 61 : 187-193, 1999 (IF 1.66)
124. Cabrol C, Samii K, Scherrer A, Darbellay R, **Beris Ph**. Trisomy 13 in a Philadelphia negative chromosome and BCR-ABL negative myeloproliferative disorder. *Cancer Genet Cytogenet* 111(2): 1084-185, 1999 (IF 1.54)
123. Dulguerov P, Quinodoz D, Allal AS, Tassoni E, **Beris P**: Blood transfusion requirements in otolaryngology - head and neck Surgery. *Acta Otolaryngol (Stockh)* 118: 744-747, 1998 (IF -)
122. **Beris Ph**, Samii K, de Pree C, Matthes T, Gamulin Z, Hoffmeyer P: Effet de l'administration de la r-HuEpo associée à l'hémodilution normovolémique aiguë sur les besoins transfusionnels lors d'interventions pour prothèse totale de hanche. *Schweiz Med Wschr* 128: 1582-1586, 1998 (IF -)
121. Deutsch S, Darbellay R, Beck G, Mauron A, **Beris Ph**: Prenatal diagnosis of β -thalassaemia in a twin pregnancy using transabdominal CVS sampling. *Haema* 1(4): 188-193, 1998 (IF -)

120. De Pree C, Mermillod B, Hoffmeyer P, **Beris Ph**: Recombinant human erythropoietin as adjuvant treatment for autologous blood donation in elective surgery with increased blood needs: a randomized study. *Transfusion* 37: 708-714, 1997 (IF 2.92)
119. Wicki J, Samii K, Cassinotti P, Voegeli J, Rochat T, **Beris Ph**: Parvovirus B19 induced red cell aplasia in solid-organ transplant recipients. Two case reports and review of the literature. *Hematology and cell therapy* 39: 199-204, 1997 (IF -)
118. **Beris P**: Epoietin alfa: new directions in orthopedic surgery. *Semin Hematol* 33 (suppl 2): 60-62, 1997 (IF 3.71)
117. **Beris P**: Epoietin alfa as an ajuvant to autologous blood donation. *Semin Hematol* 33 (suppl 2): 27-29, 1997 (IF 3.71)
116. Samii K, Darbellay R, Trachsel H, **Beris Ph**: Suivi à long terme de deux cas d'hémochromatose homozygotes respectivement pour les mutations His63Asp et Cys282Tyr. *Schweiz med Wschr* 127: 1867-1870, 1997 (IF -)
115. Mach-Pascual S, Darbellay R, Pilotto RA, **Beris Ph**: Investigation of microcytosis: a comprehensive approach. *Eur J Hematol* 57: 54-61, 1996 (IF 1.71)
114. Mach-Pascual S, Samii K, **Beris Ph**: Microangiopathic hemolytic anemia complicating FK506 (Tacrolimus) therapy. *Am J Haematol* 52: 310-312, 1996 (IF 1.66)
113. Parlier V, Van Melle G, **Beris Ph**, Schmidt PM, Tobler A, Haller E, Jotterand-Bellomo M: Prediction of 18 months survival in patients with primary myelodysplastic syndrome: a regression model and scoring system based on the combination of chromosome findings and the Bournemouth score. *Cancer Genetics and Cytogenetics* 81: 158-165, 1995 (IF 1.54)
112. Darbellay R, Mach-Pascual S, Rose K, Graf J and **Beris Ph**: Haemoglobin Tunis-Bizerte : a new $\alpha 1$ globin 129 Leu \rightarrow Pro unstable variant with thalassaemic phenotype. *Br J Haematol* 90: 71-76, 1995 (IF 3.26)
111. Mouzaki A, Matthes T, Miescher PA, **Beris Ph**: Polyclonal hypergammaglobulinaemia in a case of B cell chronic lymphocytic leukaemia: the result of IL-2 production by the proliferating monoclonal B cells? *Br J Haematol* 91: 345-349, 1995 (IF 3.26)
110. De Pree C, Cabrol C, Frossard J-L, **Beris Ph**: Pseudoreticulocytosis in a case of myelodysplastic syndrome with translocation t(1;14)(q42;q32). *Sem in Hematol* 32: 232-236, 1995 (IF 3.71)
109. **Beris Ph**, Darbellay R, Extermann Ph: Prevention of β -Thalassemia Major and Hb Bart's hydrops fetalis syndrome. *Sem in Hematol* 32: 244-261, 1995 (IF 3.71)
108. Laurencet FM, Chapuis B, Roux-Lombard P, Dayer J-M, **Beris Ph**: Malignant histiocytosis in the leukaemic stage: a new entity (M5c) in the FAB classification? *Leukemia* 8: 502-506, 1994 (IF 5.11)
107. Longo L, Bessler M, **Beris Ph**, Swirski D: Myelodysplasia in a patient with pre-existing paroxysmal nocturnal haemoglobinuria: a clonal disease originating from within a clonal disease. *Brit J Haematol* 87: 401-403, 1994 (IF 3.26)
106. Parlier V, Van Melle G, **Beris Ph**, Schmidt PM, Tobler A, Haller E, Jotterand-Bellomo M: Hematological, clinical and cytogenetic analysis in 109 patients with primary myelodysplastic syndrome. Prognostic significance of morphology and chromosome findings. *Cancer Genetics and Cytogenetics* 78: 219-231, 1994 (IF 1.54)

105. **Beris Ph**: Nouvelles stratégies pour réduire la transfusion homologue: érythropoïétine. *Schweiz med Wschr* 124: 1607, 1994 (IF -)
104. **Beris Ph**, Darbellay R, Speiser D, Kirchner V, Miescher PA: De novo initiation codon mutation (ATG→ACG) of the β -globin gene causing β -thalassemia in a Swiss family. *Am J Hematol* 42: 248-253, 1993 (IF 1.66)
103. **Beris Ph**, Mermillod B, Levy G, Laubriat M, Soulier-Lauper M, Tullen E, Hugli A, Miescher PA: Recombinant human erythropoietin (rhEpo) as adjuvant treatment for autologous blood donation: A prospective study. *Vox Sanguinis* 65: 212-218, 1993 (IF 1.16)
102. Helg C, Roux E, **Beris Ph**, Cabrol C, Wacker P, Darbellay R, Wyss M, Jeannet M, Chapuis B, Roosnek E: Adoptive immunotherapy for recurrent chronic myelogenous leukemia after bone marrow transplantation. *Bone Marrow Transplantation* 12: 125-129, 1993 (IF 2.17)
101. Zulian G, Jotterand-Bellomo M, Cabrol C, **Beris Ph**, Mermillod B, Alberto P: Etoposide and secondary haematological malignancies: coincidence or causality? *Annals of Oncology* 4: 559-566, 1993 (IF 3.6)
100. Jotterand-Bellomo M, Parlier V, Mühlematler D, Grob JP, **Beris Ph**. Three new cases of chromosome 3 rearrangement in bands q21 and q26 with abnormal thrombopoiesis bring further evidence to the existence of a 3q21q26 syndrome. *Cancer Genetics and Cytogenetics* 59: 138-160, 1992 (IF 1.54)
99. Parlier V, Tiainen M, **Beris Ph**, Miescher PA, Knuutila S, Jotterand-Bellomo M: Trisomy 8 detection in granulomonocytic, erythrocytic and megakaryocytic lineages by chromosomal in situ suppression hybridization in a case of refractory anemia with ringed sideroblasts complicating the course of paroxysmal nocturnal hemoglobinuria. *Br J Haematol* 81: 296-304, 1992 (IF 3.26)
98. **Beris Ph**, Kitundu MN, Baysal E, Öner C, Lanclos KD, Dimovski AJ, Kutlar F, Huisman THJ: Black β -thalassemia homozygotes with specific sequence variations in the 5' hypersensitive site - 2 of the locus control region have high levels of fetal hemoglobin. *Am J Hematol* 41: 97-101, 1992 (IF 1.66)
97. Miescher PA, Tucci A, **Beris Ph**, Favre H: Autoimmune hemolytic anemia and/or thrombocytopenia associated with lupus parameters. *Sem in Hematol* 29: 13-17, 1992 (IF 3.71)
96. **Beris Ph**, Darbellay R, Dornier C, Hochmann A, Miescher PA: Prenatal diagnosis of thalassemia and hemoglobinopathies in Switzerland. *Eur J Haematol* 46: 167-171, 1991 (IF 1.71)
95. Soulier-Lauper M, Zulian G, Pizzolato G, Cox J, Helg C, **Beris Ph**: Disseminated toxoplasmosis in a severely immunodeficient patient: demonstration of the cysts in the bone marrow smears. *Am J Hematol* 38: 324-326, 1991 (IF 1.66)
94. Li HW, Codrington JF, Shiliro G, Wadsworth LD, **Beris Ph**, Adekile A, Huisman THJ: The usefulness of sequence analysis of amplified DNA for the identification of δ -chain variants. *Hemoglobin* 15: 77-84, 1991 (IF 0.5)
93. **Beris Ph**, Darbellay R, Beck D, Oner R: Concomitant inheritance of homozygous α -thalassemia-2 with homozygous IVS-1-5 G→C β gene mutation does not influence the severity of the thallemic phenotype. *Nouv Rev Fr Hématol* 30: 227-230, 1991 (IF -)

92. **Beris Ph**, Darbellay R, Hochmann A, Pradervand E: Interaction of heterozygous β^0 -thalassemia and triplicated alpha globin loci in a Swiss-Spanish family. *Klin Wochenschr* 69: 710-714, 1991 (IF -)
91. Miescher PA, Favre H, **Beris Ph**: Autoimmune myelodysplasias. *Sem. in Hematol* 28: 322-330, 1991 (IF 3.71)
90. **Beris Ph**, Soulier-Lauper M, Parlier V, Jotterand-Bellomo M: Présentation initiale inhabituelle d'un cas d'anémie réfractaire avec excès de blastes. *Schweiz med Wschr* 121: 1499-1502, 1991 (IF -)
89. Jotterand-Bellomo M, Parlier V, Petite J, **Beris Ph**: A new case of myelodysplastic syndrome with 6p rearrangement. *Cancer Genetics and Cytogenetics* 44: 271-274, 1990 (IF 1.54)
88. Jotterand-Bellomo M, Parlier V, Schmidt PM, **Beris Ph**: Cytogenetic analysis of 54 cases of myelodysplastic syndrome. *Cancer Genetics and Cytogenetics* 46: 157-172, 1990 (IF 1.54)
87. **Beris Ph**, Dunand V, Isoz C, Reynard Ch: Association of thrombotic thrombocytopenic purpura and human immunodeficiency virus infection. *Nouv Rev Fr Hématol.* 32: 277-289, 1990 (IF -)
86. Huegli A, **Beris Ph**: Eleven cases of neoplastic microangiopathy. *Nouv Rev Fr Hematol* 31: 223-230, 1989 (IF -)
85. Study group on HIV infection in thalassaemia patients of the Europeans and Mediterranean. WHO working group on haemoglobinopathies: risk of HIV infection in polytransfused thalassaemia patients. *The Lancet* i: 813, 1989 (IF 18.3)
84. **Beris Ph**, Miescher PA, Diaz-Chico J, Han IS, Kutlar A, Hu H, Wilson JB and Huisman THJ: Inclusion-body β -thalassemia trait in a Swiss family is caused by an abnormal hemoglobin (Geneva) with an altered and extended β chain carboxy-terminus due to a modification in codon β 114. *Blood* 72: 801-805, 1988 (IF 10.12)
83. Guetty-Torello M, **Beris Ph**, Exquis B: Thrombocytopénie et HIV: rôle de la splénectomie. *Schweiz med Wschr* 118: 1546-1550, 1988 (IF -)
82. **Beris Ph**, Grossiord D, Hochmann A, Zhu L, Miescher PA: Dépistage de l' α -thalassémie par analyse du DNA. *Schweiz med Wschr* 118: 1538-1541, 1988 (IF -)
81. **Beris Ph**, Miescher PA: Traitement de l'anémie aplastique sévère par l'association Ciclosporine/corticostéroïdes. *Schweiz med Wschr* 117: 1751-1755, 1987 (IF -)
80. **Beris Ph**, Burger A, Favre L, Riondel A, Miescher PA: Adrenocortical responsiveness after discontinuous corticoid therapy. *Klin Wschr* 64: 70-75, 1986 (IF -)
79. Werner-Favre Chr, **Beris Ph**, Piguët D, Engel E: Ring chromosomes and hematological disorders. *Cancer Genetics and Cytogenetics* 23: 265-267, 1986 (IF 1.54)
78. Oswang PJ, Ogada J, **Beris Ph**, Hattori Y, Lanclos KD, Kutlar A, Kutlar F, Huisman THJ: Sickle cell anaemia in Kenya. *Brit J Haematol* 65: 211-215, 1986 (IF 3.26)
77. **Beris Ph**, Beyner F, Bisetti A, Zubler R, Miescher PA: Anémie hémolytique secondaire à la prise de cyanidanol: démonstration du mécanisme de l'atteinte érythrocytaire. *Schweiz med Wschr* 116: 1481-1483, 1986 (IF -)

76. **Beris Ph**, Huber Ph, Spierer CL, Miescher PA: Hb Q-H: Etude de la synthèse des chaînes globuliniques "in vitro" dans les réticulocytes et les érythroblastes. *Schweiz med Wschr* 116: 1481-1483, 1986 (IF -)
75. Werner-Favre Chr, Engel E, **Beris Ph**: Partial deletion of chromosome 16 in a case of acute myelomonocytic leukemia without marrow hypereosinophilia. *Cancer Genetics and Cytogenetics* 18:351, 1985 (IF 1.54)
74. Werner-Favre Chr, Engel E., **Beris Ph**: Translocation t (3;5) in ANLL. *Cancer Genetics and Cytogenetics* 16:279, 1985 (IF 1.54)
73. Dawn Delozier-Blanchet C, Cabrol Chr, Werner-Favre Chr, **Beris Ph**, Engel E: Translocation 2;11 and other significant chromosome changes in acute monoblastic leukemia (M5) with clonal evolution: sequential clinical and cytogenetic studies. *Cancer Genetics and Cytogenetics* 16: 95-102, 1985 (IF 1.54)
72. Werner-Favre Chr, **Beris Ph**, Engel E: X chromosome rearrangements and leukemia. *Cytogenet Cell Genet* 39: 80, 1985 (IF 1.16)
71. **Beris Ph**, Huber P, Miescher P et al: HB Q-Thailand-HB H disease in a Chinese living in Geneva, Switzerland: Characterization of the variant and identification of the two α -thalassemic chromosomes. *Am J Hematol* 24: 395-400, 1985 (IF 1.66)
70. **Beris Ph**, Audétat F, Beyner F, Pittet D, Jeannet M, Miescher PA: Hautes doses d'immunoglobulines par voie intraveineuse pour le traitement des neutropénies "auto-immunes". *Schweiz med Wschr* 115: 1512-1514, 1985 (IF -)
69. **Beris Ph**, Rieder A, Andrey Ch, Held Cl, Chapuis B: Cytosine arabinoside (ARA-C) à doses réduites pour le traitement des leucémies myéloïdes aiguës. *Schweiz med Wschr* 114: 1763-1766, 1984 (IF -)
68. Trono D, **Beris Ph**, Parmeggiani L, Miescher PA: Agressivité thérapeutique en cas de syndrome de Moschowitz. *Nouv Rev Fr Hém* 26: 387-390, 1984 (IF -)
67. Werner-Favre Chr, Cabrol Chr, **Beris Ph**, Engel E: Isochromosome 21 and other chromosomal abnormalities in a patient with erythroleukaemia. *Ann Génét* 26, No 4: 240-242, 1983 (IF -)
66. Andrey Chr, **Beris Ph**, Plancherel C, De Loes S, Maurice P, Chapuis B: Cytosine-arabinoside à doses réduites pour le traitement des leucémies myéloïdes aiguës. *Schweiz med Wschr* 113: 980-984, 1983 (IF -)
65. **Beris Ph**, Suenram A, Pometta D, Miescher PA: Acanthocytose acquise et anémie hémolytique réversibles associées à une hypobétalipoprotéinémie chez un alcoolique chronique. *Schweiz med Wschr* 113: 1473-75, 1983 (IF -)
64. Cabrol C, Werner-Favre C, **Beris P**, Von Fliedner V: Leucémie monoblastique aiguë avec délétion du chromosome 11 et translocation complexe. *J Génét hum*, vol 31: 37-38, 1983 (IF -)
63. **Beris Ph.**, Boreux G., Klein D., Miescher, P.A.: Le dépistage de la β -thalassémie mineure. *Nouv Rev Fr Hématol* 22: 223-234, 1980 (IF -)
62. **Beris Ph**, Miescher PA: Encéphalopathie progressive dans trois cas de leucémie lymphoïde chronique. *Schweiz med Wschr* 110: 437-446, 1980 (IF -)

2. ARTICLES DE REVUES PUBLIÉS DANS DES JOURNAUX À POLITIQUE ÉDITORIALE

61. Passweg JR, Chalandon Y, Matthes T, **Beris Ph**, Aapro MS, Plan PA. Acute leukemias. *Rev Med Suisse* 4(158) : 1272-4, 1276-8 (IF -)
60. **Beris Ph**, Deutsch S, Darbellay R. Molecular pathology of thalassemia intermedia. *Hematol J* 5 suppl 3: S199-204, PMID: 15190309, 2004 (IF -)
59. Kondratyev A, Rideau A, Samii K, Matthes T, Cabrol C, Kovacsovics T, **Beris Ph**. Pathologie moléculaire de l'anémie sidérolastique. *Hématologie* 9 : 133-144, 2003 (IF -)
58. **Beris P**: Erythropoietin and erythropoiesis. *Haema* 1: 126-131, 1998 (IF -)
57. **Beris Ph**. Thalassaemic hemoglobinopathies. *Schweiz. med Wsch* 121 Supp 43: 241-242, 1991 (IF -)
56. Darbellay R, **Beris Ph**: Principles of PCR technology. *Schweiz med Wsch* 121 Supp 43:243, 1991 (IF -)
55. **Beris Ph**: Primary Clonal Myelodysplastic Syndromes. *Sem in Hematol* 26: 216-133, 1989 (IF 3.71)
54. **Beris Ph**, Miescher PA: Primary acquired myelodysplastic syndromes. *Ergebnisse der Inneren Medizin und Kinderheilkunde* 56: 129-158, 1988 (IF -)
53. **Beris Ph** and Miescher PA: Hematological complications of antiinfectious agents. *Sem Hematol* vol 25: 123-139, 1988 (IF 3.71)
52. Miescher PA, **Beris Ph**: Ciclosporin in der Behandlung des Lupus Erythematodes Disseminatus (LED) und der Rheumatoiden Arthritis (RA). *Internist* 26: 575-577, 1985 (IF -)
51. Miescher PA, **Beris Ph**: Immunosuppressive therapy in the treatment of autoimmune diseases. *Springer Sem Immunopathol* 7: 69-90, 1984 (IF 0.91)
50. **Beris Ph**, Miescher PA: Pharmacothérapie actuelle des maladies auto-immunes. *Presse Méd* 12, vol 41: 2587-2591, 1983 (IF -)
49. **Beris Ph**, Graf J, Miescher PA: Primary acquired sideroblastic and primary acquired refractory anemia. *Sem Hematol* 20/2: 101-113, 1983 (IF 3.71)

3. EDITORIAUX PUBLIÉS DANS DES JOURNAUX À POLITIQUE ÉDITORIALE

-

4. LETTRES PUBLIÉES DANS DES JOURNAUX À POLITIQUE ÉDITORIALE

48. Rideau A, Mangeat B, Matthes T, Trono D, **Beris Ph**: Molecular mechanism of hepcidin deficiency in a patient with juvenile hemochromatosis. *Haematologica* 92(1) : 127-128, 2007 (IF 4,19)
47. Amati F, Canellini G, **Beris Ph**: Polyclonal hypergammaglobulinaemia with hyperviscosity syndrome. *Br J Hematol* 116 : 2, 2002 (IF 3.26)
46. **Beris Ph**, Samii K: Pure red cell aplasia in a lung-transplant patient. *Blood* 90: 1299, 1997 (IF 10.12)
45. Laurencet FM, Martinez T, **Beris Ph**: Spurious extreme reticulocytosis with the automated reticulocyte analyzer. *NEJM* 337: 1922-1923, 1997 (IF 34.83)

44. **Beris Ph**, Close P, Landis JR, Morabia A: Post-Infection transitory partial correction of thrombocytopenia in May-Hegglin Anomaly. *Am J Haematol* 46:60, 1994 (IF 1.66)
43. Arroyo J, Ody B, Dietrich PY and **Beris Ph**: Macroscopic hematuria in a hemoglobin S heterozygote with a concomitant chromosome with triple α -loci: a possible pathophysiological mechanism. *Eur J Haematol* 42: 312, 1989 (IF 1.71)
42. **Beris Ph**, Dufour JF: Treatment of autoimmune thrombocytopenic purpura. *N Engl J Med* 321: 760-761, 1989 (lettre à l'éditeur) (IF 34.83)
41. **Beris Ph**, Lalicata M, Miescher PA: Acute thrombocytopenia and sarcoidosis. *Scand J Haematol* 35: 456-457, 1985 (devenu *Eur J Haematol*) (IF 1.71)

5. ARTICLES ORIGINAUX, REVUES, EDITORIAUX PUBLIÉS DANS DES JOURNAUX SANS POLITIQUE ÉDITORIALE

40. Passweg JR, Chalandon Y, Matthes T, **Beris Ph**: Les leucémies aiguës. *Revue médicale suisse* 158 : 1272-1278, 2008
39. **Beris Ph**: Molecular mechanisms of iron overload in myelodysplastic syndromes and in thalassemia. *Haema* 8 (suppl 1) : S21-S24, 2005 2005 (IF -)
38. **Beris Ph**: Erythropoietin and intravenous iron to save blood in surgery. *Schweiz Rundsch Med Prax* 93 (46): 1905-1910, 2004 (IF -)
37. **Beris Ph**: Epargne sanguine en chirurgie : place de l'érythropoïétine et du fer intraveineux. *Médecine et Hygiène* 61 : 2490-2492, 2003 (IF -)
36. Michel M, Troillet-Barthoumieux M, Scemama-Clergue J, **Beris Ph**: La « prédonation » au centre de transfusion. *Médecine et Hygiène* 61 : 2473-2477, 2003 (IF -)
35. Perret G, La Harpe R, Robert D, Wahl C, **Beris Ph**: Modification of the mean corpuscular volume value (MCV) in function of time. *Journal de Médecine Légale Droit Médical* 46, n° 4-5 : 274-276, 2003 (IF -)
34. **Beris P**: L'érythropoïétine : physiologie et usage clinique à l'exclusion de l'anémie rénale. *Med Hyg* 58 : 1159-1165, 2000 (IF -)
33. **Beris P**: Le sang et la transfusion. *Rev Méd Suisse Romande* 119 : 1029-1034, 1999 (IF -)
32. **Beris P**: Perisurgical intravenous iron therapy. *TATM* 4 : 35-38, 1999 (IF -)
31. Ruedin P, **Beris Ph**: Combined sequential treatment with epoetin alfa, GM-CSF and r-HuIL-3 in a patient with chronic renal insufficiency and myelodysplastic syndrome. *Erythropoiesis* 9: 25-30, 1998 (IF -)
30. Walpoth BH, Nydegger U, Auckenthaler-Kuhn E, **Beris Ph**: Traitement de l'anémie péri-opératoire. *Médecine et Hygiène* 56: 1521-1526, 1998 (IF -)
29. **Beris Ph**, Tobler A: Diagnostic de l'anémie. *Médecine et Hygiène* 55: 1812-1816, 1997 (IF -)
28. **Beris Ph**, Tobler A: Differentialdiagnose der Anämie. *Schweiz Rundsch Med Prax* 86: 1684-1686, 1997 (IF -)
27. De Pree C, **Beris Ph**: Epoetin alfa as adjuvant treatment for autologous blood donation in orthopaedic surgery patients with increased blood needs. *Erythropoiesis* 7: 21-23, 1996 (IF -)

26. Laurencet F, Samii K, **Beris Ph**: Les syndromes myélodysplasiques (SMD). Médecine et Hygiène 54: 939-945, 1996 (IF -)
25. Quinodoz D, Dulguerov P, **Beris Ph**: Transfusion sanguine en chirurgie cervico-faciale. Méd et Hyg 53: 2200-2205, 1995 (IF -)
24. Senn HJ, Hess U, Bargetzi M, **Beris Ph**, Brunner KW, Feldges A, Fey MF, Gmür JP, Gratwohl A, Lew DP, Leyvraz S, Lohri, Marini G, Signer E: Utilisation des facteurs de croissance hématopoïétiques. Résultats de la table ronde suisse. Bulletin des médecins suisses 76: 1985-1988, 1995 (IF -)
23. Laurencet F, Darbellay R, Cabrol C, Bargetzi M and **Beris Ph**: Bcr-abl rearrangements: clinical implication. Labolife 5: 11-15, 1994 (IF -)
22. **Beris Ph**: Autotransfusion. Méd et Hyg 52: 1025-1030, 1994 (IF -)
21. **Beris Ph**: Indikation und Kontraindikation für die Anwendung von rHuEpo als Blutersatz. Therapie Woche, Schweiz 10, 12: 636-640, 1994 (IF -)
20. Nicolet-Chatelain G, Camenzind I, Jayssens JP, **Beris Ph**, Stalder H: L'autointoxication au plomb: à propos d'un nouveau chélateur. Méd et Hyg 91: 2271-2274, 1993 (IF -)
19. **Beris Ph**: Quiz: hématologie. Méd et Hyg 51: 2874 et 2883, 1993 (IF -)
18. **Beris Ph**, Nicolet-Chatelain G: 2,3 Dimercapto succinic acid, an oral treatment for lead toxicity: The Geneva experience. Plzen lék. Sborn, suppl 68: 45-49, 1993 (IF -)
17. **Beris Ph**, Darbellay R: Diagnosis of hemoglobinopathies. Labolife 4: 14-18, 1992 (IF -)
16. Pilotto PA, **Beris Ph**, Miescher PA: Anémie hémolytique auto-immune à anticorps chauds: nouveaux aspects thérapeutiques. Méd et Hyg 50: 1328-1333, 1992 (IF -)
15. **Beris PH**, Dornier C: Etat réfractaire aux transfusions de plaquettes. Méd et Hyg 48: 1417-1424, 1990 (IF -)
14. **Beris Ph**: Commentaire suisse de l'article de Agre P: "Microsphérocytose héréditaire". JAMA Suisse 10: 439, 1990 (IF -)
13. **Beris Ph**: Acquisitions thérapeutiques en hématologie en 1988. Méd et Hyg 47: 84-90, 1989 (IF -)
12. **Beris Ph**: Commentaire suisse de l'article de Beutler E: "Les anémies communes". JAMA Suisse 9:203, 1989 (IF -)
11. **Beris Ph**: Commentaire suisse de l'article du NIH "Dépistage systématique de la drépanocytose et autres hémoglobinopathies chez le nouveau-né". JAMA Suisse 8: 229, 1988 (IF -)
10. **Beris Ph**: Acquisitions thérapeutiques en hématologie. Méd et Hyg 45: 444-446, 1987 (IF -)
9. Seydoux J, Lacourt G, Link L, **Beris Ph**: Hellp syndrome. Bull Périnatol vol 11, no 4, 1987 (IF -)
8. **Beris Ph**, Miescher PA: Hématologie. Méd et Hyg, vol 43, No. 1593: 121-126, 1985 (IF -)
7. **Beris Ph**, Miescher PA: Hématologie. Méd et Hyg, vol. 42, no 1546: 677-70, 1984 (IF -)

6. **Beris Ph**, Chapuis B: Cytosine arabinoside (ARA-C) à doses réduites pour le traitement des leucémies myéloblastiques. *Schweiz Rundschau Med (Praxis)* 73, No. 39: 1167-1168, 1984 (IF -)
5. **Beris Ph**, Teyssier A: Le diagnostic de la maladie drépanocytaire. *Laboratorio e Medicina*, vol 10/3: 96-101, 1983 (IF -)
4. **Beris Ph**, Miescher PA: Hématologie. *Méd et Hyg* vol 41, No 1499: 45-48, 1983 (IF -)
3. **Beris Ph**, Niethammer, T, Miescher PA: Raccourcissement de la survie réticulocytaire comparée à celle des érythrocytes non séparés dans un cas d'anémie hémolytique auto-immune. *Schweiz med Wschr* 112: 1436-37, 1982 (IF -)
2. **Beris Ph**, Helg C: La leishmaniose viscérale (Kala-azar): Concepts courants. *Schweiz Z med techn Lab pers.* 8/12: 669-673, 1981 (IF -)
1. **Beris Ph**, Boreux G: La β -thalassémie en Suisse. *Schweiz Z med techn Lab, pers* 7/12:783, 1980 (IF -)

6. LIVRES

3. The Handbook. Disorders of iron homeostasis, erythropoiesis, erythrocytes and iron metabolism. Beaumont C, **Beris Ph**, Beuzard Y, Brugnara C (editors). European School of Hematology, Genoa 2009, Forum F Service editore
2. The Handbook. Disorders of iron homeostasis, erythrocytes and erythropoiesis. Beaumont C, **Beris Ph**, Beuzard Y, Brugnara C (editors). European School of Hematology, Genoa 2006, Forum F Service editore
1. Iron metabolism and related disorders. Beaumont C, **Beris Ph** (editors). European School of Hematology, Geneva 2002

7. CHAPITRES DE LIVRES

20. Gattermann N. et **Beris Ph**. Sideroblastic anaemias. In. Disorders of erythropoiesis, erythrocytes and iron metabolism. European School of Hematology, Forum F service editore, Genoa, Italy, 2009, pp 530-557
19. Brugnara C et **Beris Ph**. Iron therapy. In. Disorders of erythropoiesis, erythrocytes and iron metabolism. European School of Hematology, Forum F service editore, Genoa, Italy, 2009, pp 512-529
18. Lambert J.F. et **Beris Ph**. Pathophysiology and differential diagnosis of anemia. In. Disorders of erythropoiesis, erythrocytes and iron metabolism. European School of Hematology, Forum F service editore, Genoa, Italy, 2009, pp 108-141
17. Lambert J.F. et **Beris Ph**. Pathophysiology and differential diagnosis of anemia. In. Disorders of iron homeostasis, erythrocytes, erythropoiesis, European School of Hematology, Forum F service editore, Genoa, Italy, 2006, pp 72-101
16. Matthes T et **Beris Ph**. Sideroblastic anaemias. In. Red blood cell pathology and disorders of iron metabolism, European School of Hematology, Forum F service editore, Genoa, Italy, 2006, pp 436-453
15. **Beris Ph**: Erythropoiesis and anaemia. In: Anaemia in Cancer, European School of Oncology, ELSEVIER, London, 2005, pp 3-14 ; 2ème édition

14. **Beris Ph:** EPO: gene, molecule and receptor. In: Anaemia in Cancer, European School of Oncology, ELSEVIER, London, 2005, pp 15-25 ; 2ème edition
13. **Beris Ph:** Hémolyse. In: Guide médical urgences & diagnostic différentiel, Philippe Furger ed., édition D & F Québec, 2003
12. **Beris Ph:** Hématologie. In: SURF Guide médical thérapeutique par Philippe Furger, édition Médecine et Hygiène, Genève, 2001, pp 305-324
11. **Beris Ph:** Waldvogel F: Haematological alterations in infectious disease. In: Clinical Infectious Diseases: A practical approach, by Richard Root, Oxford University Press, New-York, 1999
10. **Beris Ph:** Rekombinantes humanes Erythropoïetin (rHuEpo) als Blutersatz in der Chirurgie. In: "Aktuelle Probleme in Chirurgie und Orthopädie" by Jürg Ammann, Andreas Morell (ed). Hans Huber Verlag 45: 71-75, Bern 1995
9. **Beris Ph:** Anémie sévère. Crise de drépanocytose. In: Urgences médicales (A Restellini, P-J Malè, PF Unger eds) édition Médecine et Hygiène, Genève, 1991, pp 347-357 ; édition 1997, pp 105-116
8. **Beris Ph, Dornier C:** Prevention and circumvention of refractoriness to platelet transfusions. *Curr Stud Hematol Blood Transfus* vol 57: 267-276, 1990
7. **Beris Ph:** Urgences hématologiques. In: Urgences médicales (A. Restellini et PJ Malé, eds.), 1987, pp 319-341.
6. Miescher PA, **Beris Ph:** Treatment of self-perpetuating autoimmune diseases. In: Immunopharmacology (PA Miescher, L Bolis M Ghione, eds.), Raven Press, New York, 1985, pp 241-247.
5. Miescher PA, **Beris Ph:** Ciclosporin (CyA) in the treatment of autoimmune blood disorders. In: Cyclosporin in autoimmune diseases (Ros. Schindler, ed.), Springer-Verlag, Berlin, 1985, pp 270-275
4. **Beris Ph, Miescher A, Grossiord D, Miescher PA:** Clinical aspects of SLE: a longitudinal study of 85 patients. In: Recent advances in SLE (PH Lambert, L Perrin S Izui, eds.), Academic Press, New York, 1984, pp 277-291.
3. Miescher PA, **Beris Ph:** Treatment of SLE. In: Recent Advances in SLE (PH Lambert, L Perrin, S Izui, eds.), Academic Press, New York, 1984, pp 349-359.
2. Miescher PA, **Beris Ph, Huang YP:** Present status of pharmacotherapy of autoimmune diseases. In: Advances in Immunopharmacology (JW Hadden et al., eds), Pergamon Press, Oxford and New York, 1983, pp 329-326
1. **Beris Ph:** Anémies corpusculaires, hémolytiques par microangiopathie; purpura thrombocytopénique et vasculaire. In: Cours coordonné lymphohématologie, Faculté de Médecine, Université de Genève, 1981, pp 31-47

8. THÈSES

4. D-T4 : corrélation entre son métabolisme et son action biologique. Thèse de doctorat en médecine, sous la direction du Professeur A. Burger, Université de Genève, 1978
1. Syndromes myélodysplasiques primaires acquis. Thèse de Privat Docent, sous la direction du Professeur P.A. Miescher, Université de Genève, 1989

9. ABSTRACTS PRÉSENTÉS LORS DE CONGRÈS INTERNATIONAUX

La liste des abstracts sera complétée ultérieurement pour les années 2008, 2009 et 2010.

129. **Beris P**, Golaz O, Mensi N, Matthes T, Chardot T, Tchou I. Growth differentiation Factor-15 is not responsible for decreased hepcidin expression in cases of ineffective erythropoiesis. *Blood* 2007, 110, 786a, abstract # 2674.
128. Ferrero-Vacher C, Sudoka I, Aquaronne D, Gutnecht J, **Beris P**, S. Raynaud. Anémie sidéroblastique récurrente. Congrès annuel de la Société Française d'Hématologie. *Hématologie* 13 (numéro spécial 2), P. 125, abstract 09-03, 2007
127. Waldvogel-Abramowski S, Samii K, Fehlmann JP, Stucki A, **Beris P**. Description de 2 nouvelles mutations au niveau des gènes alpha1 et alpha2 conduisant à un phénotype alpha-thalassémique. Congrès annuel de la Société Française d'Hématologie. *Hématologie* 13 (numéro spécial 2), P. 34, abstract 03-38, 2007
126. **Beris Ph**, Verholen F, Sadowski M, Noger M, Hoffmeyer P. Correction of anemia of the post-operative period after orthopedic surgery by oral versus intravenous iron versus intravenous iron + EPO: a prospective randomized trial. 11th Congress of the European Hematology Association, Amsterdam, 15-18.6.2006. *Haematologica* 91 (s1) (0014), p. 6, 2006
125. **Beris Ph**, Darbellay R, Trachsel H, Mach-Pascual S. Présence de la mutation Jak2 V617F dans les syndromes myéloprolifératifs : l'expérience genevoise. Congrès annuel de la SFH, Paris, 23-25.3.2006. *Hématologie* 12 (08-17), p. 116, 2006
124. Durual S, Rideau A, Ruault S, **Beris Ph**, Piguët V, Matthes T. La modulation de l'expression du facteur de transcription PU.1 interfère dans la différenciation des cellules hématopoïétiques normales et induit l'apoptose et la différenciation de lignées leucémiques. Congrès annuel de la SFH, Paris, 23-25.3.2006. *Hématologie* 12 (06-18), p. 90, 2006
123. Durual S, Rideau A, Wiznerowics M, Ruault S, **Beris Ph**, Piguët V, Matthes T. Development of a Model for the Study of PU.1 Function in Primary Human Hematopoietic Cells. 47th Annual meeting program and abstracts of the American Society of Hematology, Atlanta, Georgia, 9-13.12.2005. *Blood* 106: 4234, p. 139b, 2005
122. Rideau A, Durual S, Wiznerowics M, Ruault S, Piguët V, **Beris Ph**, Matthes T. GATA-1 overexpression does not restore deficient erythropoiesis in myelodysplastic syndromes. 47th Annual meeting program and abstracts of the American Society of Hematology, Atlanta, Georgia, 9-13.12.2005. *Blood* 106: 3430, p. 957a, 2005
121. Darbellay R, Trachsel H, Clerici L, Schleiffenbaum B, Gross W, **Beris Ph**. Description de deux cas avec alpha-thalassémie de type-2 donor site IVS-I (GAG. GTG. AGG > GAG. G - - - -) gène alpha2 à l'état homozygote. Congrès annuel de la SFH, Paris, 31.3-2.4.2005. *Hématologie* 11 (03-23), p. 30, 2005
120. Darbellay R, Trachsel H, Clerici L, Özsahin H, Von Planta M, **Beris Ph**. L'hémoglobine anormale Prato [alpha31 (B12) Arg > Ser] résulte d'une mutation AGG > AGC au niveau du gène alpha1 et présente un phénotype d'alpha-thalassémie. Congrès annuel de la SFH, Paris, 31.3-2.4.2005. *Hématologie* 11 (03-24), p. 31, 2005
119. Rideau A, Mangeat B, Matthes T, Trono D, **Beris Ph**. Molecular mechanism of hepcidin deficiency in a patient with juvenile hemochromatosis. 46th ASH Annual meeting, San Diego, California/USA, 2-7.12.2004. *Blood* 104: 3194, p. 872a, 2004

118. Coiffier B, Milpied N, Facon T, **Beris Ph**. Epoetin beta (N10recormon®) once weekly or three times weekly produces a rapid haemoglobin response in anaemic patients with lymphoproliferative malignancies. 9th congress of the European Hematology Association, Geneva-Palexpo, 10-13.6.2004. The Hematology Journal 5(S2) S189 abstract 551, 2004
117. Matthes T, Aguilar-Martinez P, Bosman-Pizzi L, Michel M, Darbellay R, Roubia-Brandt L, Ganz T, **Beris Ph**. Hémochromatose juvénile due à une nouvelle mutation de la région 5'UTR du gène HAMP. Congrès annuel de la SFH, Paris, 7-9.3.2004. Hématologie 10(S1) 03-08, p. 21, 2004
116. **Beris Ph**. Use of iron in the perioperative setting. NATA 4th Annual Symposium, Londres, 14.4.2003.
115. **Beris Ph**. Iron metabolism and mitochondria. Anémies chroniques, fer et transfusion, Palavas-les-Flots, France, 19-20.9.2003. Anémies chroniques, fer et transfusion : résumés des communications : 50-55, 2003.
114. **Beris Ph**, Kondratyev A, Rideau A, Samii K, Matthes T, Cabrol C, Kovacsovcics T. Molecular pathology of sideroblastic anemia. 3^{ème} réunion pour la transfusion et l'hématologie, Kosicke, Slovaquie, 9-11.10.2003. Livre d'abstracts : 65, 2003.
113. Matthes T, Aguilar-Martinez P, Bosman-Pizzi L, Darbellay R, Roubia-Brandt L, Offord R, **Beris Ph**. Severe hemochromatosis in a Portuguese family associated with a new mutation in the 5' UTR of the hepcidin gene. 45th Annual meeting program and abstracts of the American Society of Hematology, San Diego, California, 6-9.12.2003. Blood ; vol 102, no 11 (part 1) : 755a, 2003.
112. **Beris Ph**, Costaridou S, Xaidara A, Rideau A, Darbellay R, Trachsel H, Rustin P, Matthes T. Severe congenital sideroblastic anemia secondary to a new deletion of mitochondrial DNA. 45th Annual meeting program and abstracts of the American Society of Hematology, San Diego, California, 6-9.12.2003. Blood ; vol 102, no 11 (part 1) : 757a, 2003.
111. Darbellay R, Ozsahin H, **Beris Ph**. Sequence variations in the 5' HS-2 of the LCR of β -thalassemic chromosomes are associated with high HbF levels. Congrès de la Société Française d'Hématologie, Palais des Congrès de Versailles, Paris, mars 2002.
110. La Harpe R, Perret G, Robert D, Wahl C, **Beris Ph**. Stabilität des mittlere Erythrozytenvolumens (MCV) in Funktion der Zeit. Réunion annuelle de la Société Allemande de Médecine légale, Rostock, septembre 2002
109. **Beris Ph**, Alwan S, Darbellay R, Ozsahin H. High HbF and low δ -globin gene expression in β^0 homozygous thalassemia are associated with the C \rightarrow T change at -158 of the γ and sequence variations in the β LCR HS-2 region. 44th Annual Meeting of the American Society of Hematology, Philadelphia, December 2002. Blood, 100 n° 11 (part 2 of 2 parts): 3588, 2002, p 33b
108. Darbellay R, Samii K, Matthes T, Cabrol C, Viniou N, **Beris Ph**. Association d'une β -thalassémie avec une anémie réfractaire sidérolastique idiopathique acquise (ARSI) : aspects cliniques et hématologiques. Congrès de la Société Française d'Hématologie, Paris, mars 2001. Hématologie 7, numéro hors série : 64, 2001, p 39
107. Matthes T, Kindler V, Leuba F, **Beris Ph**, Piguet V. Lentivirus-transduction of hematopoietic precursors from patients with sideroblastic and refractory anemia. 6th International Symposium on Myelodysplastic Syndromes, Stockholm, June 2001. Leukemia Research 25, suppl. 1 : Or43, 2001, p S16

106. Samii K, Matthes T, Cabrol C, **Beris Ph**. Clinical and hematological aspects of the microcytic form of acquired sideroblastic anemia. 6th International Symposium on Myelodysplastic Syndromes, Stockholm, June 2001. *Leukemia Research* 25, suppl. 1 : P74, 2001, p S47
105. Rideau A, Deutsch S, Antonarakis SA, Landis JR, Jacques MC, Matthes T, **Beris Ph**. Two new cases of the May-Hegglin anomaly carry the G4270A (exon 30) mutation. 43rd Annual Meeting of the American Society of Hematology, Orlando-Florida, December 2001. *Blood*, 98 n° 11 (part 1 of 2 parts): 1059, 2001, p 252a
104. **Beris Ph**, Samii K, Hadengue A. Combined treatment with recombinant human erythropoietin and phlebotomy in patients with genetic haemochromatosis. 5th Annual Meeting of the European Haematology Association, Birmingham, June 2000. *The Hematology Journal*, 1, suppl. 1: 092, 2000, 23
103. Samii K, Cabrol C, Matthes T, **Beris Ph**. Clinical aspects of acquired sideroblastic anemia. 42nd Annual Meeting of the American Society of Hematology, San Francisco, December 2000. *Blood*, 96 n° 11 (part 2 of 2 parts): 4872, 2000, p 264b
102. Lovey PY, Darbellay R, Angelillo-Scherrer A, Cabrol C, **Beris Ph**. Quantification des patients atteints de leucémie myéloïde chronique (LMC), traités par interféron alpha (IFN). Congrès 1999 de la Société Française d'Hématologie, Paris, 14-16 mars 1999. *Hématologie* 5, n° hors série: 178, 1999, p 108
101. Matthes T, Samii K, Pilotto PA, Petite J, **Beris Ph**. Incomplete apoptosis in acquired idiopathic sideroblastic anemia (IASA) favors the hypothesis of a maturation defect leading to ineffective erythropoiesis. 41st annual meeting of the American Society of Hematology, New Orleans, December 3-7, 1999. *Blood* 94 n° 10, suppl. 1 (part 1 of 2): 464, 1999, p 106a
100. **Beris Ph**, Scherrer A, Faltin D, Extermann P, Grootenboer S, Cynober T, Tchernia G et Delaunay J. Un second cas du nouveau syndrome génétique : stomatocytose - pseudo-hyperkaliémie - ascite (SPA). Restriction de l'ascite à la période anténatale. Congrès 1998 de la Société Française d'Hématologie, Paris, 1-3 février 1998. *Hématologie* 4, suppl.: 24, 1998, p 20
99. Deutsch S, Samii K, Darbellay R, Kovacovics, Offord R, **Beris Ph**. Nonsense mutations in exon III of β -globin are associated with normal β -thal mRNA production while frameshift mutations lead to a severely decreased amount of β -thal mRNA. 40th annual meeting of the American Society of Hematology, Miami Beach, December 4-8, 1998. *Blood* 92 n° 10, suppl. 1 (part 1 of 2) : 1369, 1998, p 334a
98. **Beris Ph**, Solenthaler M, Deutsch S, Darbellay R, Tobler A, Gabbiani G. Severe inclusion body β -thalassemia with hemolysis in a patient double heterozygous for β^0 -thalassemia and quadruplicated α -globin gene arrangement of the α anti 4.2 type. 40th annual meeting of the American Society of Hematology, Miami Beach, December 4-8, 1998. *Blood* 92 n° 10, suppl. 1 (part 2 of 2) : 3136, 1998, p 37b
97. Samii K, Darbellay R, Trachsel H, Kovascovics T, **Beris Ph**. Evidence of transcription of the mutated beta-globin DNA in 2 Swiss families with inclusion body β -thalassemia secondary to exon 3 pathology. Congrès 1997 de la Société Française d'Hématologie, 6-7 février 1997 (communication orale)
96. Parlier V, Morel P, van Melle G, **Beris Ph**, de Pree C et al. Impact of advanced age on the prognostic value of karyotype and scoring systems in primary myelodysplastic syndromes. Fourth international symposium on myelodysplastic syndromes, Barcelona, Spain, April 24-27, 1997

95. **Beris Ph**, Samii K, Darbellay R, Zoumbos N, Tsoplou P, Preud'homme C, Fenaux P. Iron overload in patients with sideroblastic anemia is not related to the presence of the hemochromatosis Cys282Tyr and His63Asp mutations. 39th annual meeting of the American Society of Hematology, San Diego, December 5-9, 1997. *Blood* 90, suppl. 1: A886, 1997, p 201a
94. Araten D, Bessler M, Nafa K, Longo L, Karadimitris A, Freeman J, Anastagnopoulos N, **Beris Ph**, Boulad F, Castro-Malaspina H, Chase A, Childs B, Kutlar A, Maziarz R, Tsatalas C, Weiss M, Jhanwar S. Chromosomal abnormalities in paroxysmal nocturnal hemoglobinuria (PNH). 39th annual meeting of the American Society of Hematology, San Diego, December 5-9, 1997. *Blood* 90 n° 10, suppl. 1: 2694, 1997, p 4b
93. **Beris Ph**. Place du fer dans la correction des anémies périopératoires. Conférence plénière « La chirurgie sans transfusion », 15-16 février 1996, Paris
92. **Beris Ph**. Méthodes alternatives à la transfusion homologue : stratégie et premiers résultats de la théorie à l'acte. Conférence plénière « Journée éducative de l'Hôpital universitaire orthopédique d'Athènes », 9 mars 1996, Athènes
91. de Pree C, Mermillod B, Hoffmeyer P, **Beris Ph**. Recombinant human erythropoietin (rHuEPO) as adjuvant treatment for autologous blood donation in orthopedic surgery with increased blood needs (≥ 5 UNITS). A randomized study. 2nd Meeting of the European Haematology Association, Paris, 29 May-1st June, 1996. *Brit J Haematol* 93, suppl. 2: 322, 1996, abstract No. 1217
90. Chalandon Y, Roux-Lombard P, Mermillod B, **Beris Ph**, Chapuis B, Doucet A, Dayer JM. Single donor platelet apheresis: benefit of leukocytes prestorage filtration over post-storage (bedside) deleukocytation. 38th Annual Meeting of the American Society of Hematology, Orlando Fl., December 6-10, 1996. *Blood* 88, suppl. 1: 334, abstract No. 1324, 1996
89. **Beris Ph**, Trachsel H, Darbellay R. Identification of 4 new β -globin gene mutations resulting in β -thalassemia. 14th Congress of the French Society of Hematology. *Nouv Rev Fr Hématol* 37 (1) 2, 1995
88. **Beris Ph**, Darbellay R, Samii K, Kovacsovics T. Chronic hemolytic anemia/thalassemia intermedia phenotype in a Swiss family is due to a deletion of 2 bp in exon 3 of the β -globin gene (CDs 131, 132 - GA). 37th Annual Meeting of American Society of Hematology, December 1-5, 1995, Seattle, WA. *Blood* 86, suppl. 1: 642A, 1995, abstract No. 2556
87. **Beris Ph**, Darbellay R, Frutiger A, Hochstrasser D. Hb Iraq-Halabja 10(a7) Ala \rightarrow Val (GCC \rightarrow GIC): a new β -chain variant that produces no significant clinical or hematological alterations. 37th Annual Meeting of American Society of Hematology, December 1-5, 1995, Seattle, WA. *Blood* 86, suppl. 1: 642A, 1995, abstract No. 2557
86. Mach-Pascual S, Darbellay R, Trachsel H, **Beris Ph**: Diagnostic d' α -thalassémie par mutation ou délétion minime chez des patients avec microcytose inexpliquée. XIIIth Congress of the French Society of Hematology, Paris, Feb 4-5, 1994. *Nouv Rev Fr Hématol* 36 (1) 12, 1994.
85. Mach-Pascual S, Darbellay R, Graf J, Trachsel H, **Beris Ph**: Hb Tunis or $\alpha 1^{129}$ H1 Leu \rightarrow 20 an $\alpha 1$ unstable variant due to an exon 3-mutation leading to α -thalassemia. First Meeting of the European Haematology Association, Brussels, June 2-5, 1994. *Br J Haematol* 87 (suppl 1): 62, 1994
84. Laurencet F, Darbellay R, Gratwohl A, Bargetzi M, Helg C, **Beris Ph**: Clinical interest of Bcr-abl rearrangement detection by molecular biology in patients with chronic

myeloproliferative and hyperleukocytic myelodysplastic syndromes (idem 42) Br J Haematol 87 (suppl 2): 131, 1994

83. Mouzaki A, Matthes T, Miescher P.A. and **Beris Ph**: Evidence that polyclonal Ig secretion in a case of B cell CLL is the result of IL-2 production by the proliferating monoclonal B cells. 36th Annual Meeting of the American Society of Hematology, Nashville, Tennessee, December 2-6, 1994, abstract No. 709
82. Wernli M, Fey MF, Tobler A, von Rohr A, Bargetzi M, Tichelli A, Fehr J, Gmür J, Jacky E, **Beris Ph**, Chapuis B, Hess U, Delacrétaz F, Jotterand M, Schapira M, Cavalli F, Maibach R, Rufener B and Gratwohl A. The limit of dose-intensification in the treatment of adult acute lymphoblastic leukemia despite growth factor therapy. 36th Annual Meeting of the American Society of Hematology, Nashville, Tennessee, December 2-6, 1994, abstract No. 560
81. **Beris Ph**, Darbellay R, Beck G: Successful prenatal diagnosis of β -thalassemia in a twin pregnancy. 5th International conference on thalassaemias and the haemoglobinopathies, 29 March 29-3rd April, 1993, Nicosia-Cyprus, abstract book p. 283
80. Longo L, Bessler M, **Beris Ph**, Swirsky D, Luzzato L: Myelodysplasia in a patient with pre-existing paroxysmal nocturnal haemoglobinuria: a clonal disease within a clonal disease. Annual Meeting of the British Society of Haematology, Bournemouth, April 1993
79. Miescher PA, **Beris Ph**: Autoimmune myelodysplasias. 24th Congress of the International Society of Haematology, London, 23-27 August 1992. Br J Haematol, abstract No. 1374
78. **Beris Ph**, Levy G, Laubriat M, Soulier-Lauper M, Tullen E, Hugly A, Mermillod B: Recombinant human erythropoietin (rhEpo) as adjuvant treatment for autologous blood donation: prospective study. 24th Congress of the International Society of Haematology, London, 23-27 August 1992. Br J Haematol, abstract No. 684
77. **Beris Ph**, Darbellay R, Jeannet M, Kirchner V, Miescher PA: A new case of the initiation codon mutation (ATG→ACG) in a Swiss family is the result of a recent spontaneous mutation. 24th Congress of the International Society of Haematology, London, 23-27 August 1992. Br J Haematol, abstract No. 897
76. Helg C, Soulier-Lauper M, Guetty-Alberto M, Cabrol C, Roux E, **Beris Ph**, Jeannet M, Quintero A, Chapuis B: Induction of graft-versus-leukemia reaction with graft-versus-host disease for recurrent chronic myelogenous leukemia after T-depleted allogeneic bone marrow transplantation. 18th Annual Meeting of the European group for Bone Marrow Transplantation, Stockholm, Sweden, June, 1992, abstract No. 481, p. 222 of abstract book
75. **Beris Ph**, Soulier-Lauper M, Tullen E, De Stoutz N, Plancherel C, Mermillod B, Levy G, Laubriat M, Maehr R: Recombinant Human Erythropoietin (rhEpo) as adjuvant treatment for autologous blood donation: a prospective study. XIth meeting of the International Society of Haematology European and African Division, Basel, August 31 - September 6, 1991. Schweiz med Wschr 121:175, 1991, abstract No. 410
74. Schmitt-Graeff A, **Beris Ph**: Patterns of bone marrow stromal reaction during neoplastic and non-neoplastic conditions. XIth meeting of the International Society of Haematology European and African Division, Basel, August 31 - September 6, 1991. Schweiz med Wschr 121:135, 1991, abstract No. 213

73. Frey C, Plancherel C, Soulier-Lauper M, Morabia A, **Beris Ph**: Five adult cases of microangiopathic hemolytic anemia (MAHA): Hazard or Epidemy. XIth meeting of the International Society of Haematology European and African Division, Basel, August 31 - September 6, 1991. Schweiz med Wschr 121:162, 1991
72. **Beris Ph**, Darbellay R: Family studies and β -globin gene cluster haplotype in two Swiss patients with the codon 121 A→T β^0 -thalassemia mutation. 4th International Conference on thalassemia and the hemoglobinopathies, Nice, 6-8 Novembre 1991
71. Ruedin P, Plancherel C, Stoermann C, Leski M, **Beris Ph**: Effects of hematopoietic growth factors (Epo, GM-CSF, IL-3) in a case of secondary myelodysplastic syndrome (MDS). International workshop on therapy of myelodysplastic syndromes: advances and perspectives, October 7-10, 1990, Innsbruck-Igls Austria, abstract No. 23
70. **Beris Ph**, Dornier C, Darbellay R, Hochmann A, Miescher PA: zeta-thalassemia and α -globin gene triplication in Geneva, Switzerland population. Intl Congress on thalassemia, Sardinia, April 3-8, 1989, p 18 (abstract book)
69. **Beris Ph**, Miescher PA, Diaz-Chico JC, Han IS, Kutlar A, Hu H, Wilson JB, Huisman THJ: Inclusion-body β -thalassemia trait resulting from a β -globin variant with an altered and extended carboxy-terminus due to a modification in codon β -114. XXII Congress of the International Society of Hematology Milan, August 28- September 2, 1988, abstract book No. OP-TH-1-5, p. 222.
68. Jacot-des-Combes E, **Beris P**, Kapanci Y: Plastic embedded bone marrow biopsy in the evaluation of myelodysplastic syndromes. Pathol Res Pract 180: 280, 1986 (abstract)
67. Wyss M, Wacker P, Babel JF, Helg C, Mossaz A, **Beris Ph**, Chapuis B, Jeannet M, Kapanci Y: Allogenic bone marrow graft for juvenile type, chronic myeloid leukemia, complicated by graft versus host disease and relapse. Bone Marrow Transplant vol 1, suppl 1, p 197, 1986
66. **Beris Ph**, Miescher PA: β -Thalassémie, état hétérozygote, avec sévérité clinique et hématologique inhabituelle. Nouv Rev Fr Hém 27:67, 1985
65. **Beris Ph**, Andrey Ch, Chapuis B, Maurice P, Miescher PA: Cytosine arabinoside à faible dosage par voie sous-cutanée pour le traitement des leucémies myéloblastiques: l'expérience genevoise. Nouv Rev Fr Hém., vol. 25, No 3: 158, 1983
64. **Beris Ph**, Cabrol Ch, Vetsch W, Miescher PA: Prognostic value of leuko- and/or thrombocytopenia in patients with primary acquired sideroblastic anemia (PASA). Int Soc of Haematol, European & African Div, 6th meeting, Sept 1981, Athens, Greece, p 120 (abstract)

10. ABSTRACTS PRÉSENTÉS LORS DE CONGRÈS NATIONAUX

La liste des abstracts sera complétée ultérieurement pour les années 2008, 2009 et 2010.

- 63A. Tchou I, Nguyen TH, Barnet M, Chardot C, **Beris P**. Development of indicator cells responding to regulatory effectors of hepcidin expression. Swiss Medical Forum 2007; 7 (Suppl 35), 25S.
- 63B. Mach-Pascual S, Darbellay R, **Beris Ph**. Presence of JAK2 V617F mutation in myeloproliferative diseases: the Geneva experience. 74ème assemblée annuelle de la Société Suisse de Médecine Interne, Beaulieu Lausanne, 10-12.5.2006. Forum Med Suisse 2006 ; 6 (suppl 30) : p20S, S59, 2006

62. Robert D, Louis-Simonet M, Perrier A, Matthes T, Cabrol C, Chalandon Y, Passweg J, **Beris Ph.** Giant inclusion bodies in lymphoblasts in a case of transformed CML. 74^{ème} assemblée annuelle de la Société Suisse de Médecine Interne, Beaulieu Lausanne, 10-12.5.2006. Forum Med Suisse 2006 ; 6 (suppl 30) : p61S, P136, 2006
61. Lambert JF, Terrettaz M, Mach-Pascual S, Michel M, **Beris Ph.** Erythrocytapheresis in sickle cell disease: indications, advantages and potential complications. 74^{ème} assemblée annuelle de la Société Suisse de Médecine Interne, Beaulieu Lausanne, 10-12.5.2006. Forum Med Suisse 2006 ; 6 (suppl 30) : p64S, P142, 2006
60. Verhoken F, Sadowski M, Noger M, Hoffmeyer P, **Beris Ph.** Correction of the anemia of the post-operative period after orthopedic surgery by oral versus intravenous iron versus intravenous iron + EPO: a prospective randomized trial. 74^{ème} assemblée annuelle de la Société Suisse de Médecine Interne, Beaulieu Lausanne, 10-12.5.2006. Forum Med Suisse 2006 ; 6 (suppl 30) : p65S, P147, 2006
59. Cochet S, Sanchez-Politta S, Stucki L, Samii K, Matthes T, **Beris Ph.** Manifestations cutanées inhabituelles en cas d'anémie sidérolastique primaire acquise. 73^{ème} réunion annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Bâle, 25-27.5.2005. Swiss Med Forum Supp 23 : P211, S 72, 2005
58. **Beris Ph,** Keller P, Solenthaler M, Clerici L, von Planta M, Darbellay R. High HbA2 levels in case of unstable haemoglobins secondary to beta chain variants. 71^{ème} réunion annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Bâle, 21-23.5.2003. Swiss Med Forum Supp 12 : 68 S, 2003.
57. Deutsch S, Rideau A, Bochaton-Piallat ML, Geinoz A, Gabbiani G, Schwede T, Matthes T, Antonarakis SE, **Beris Ph.** The D1424N MYH9 mutation results in an unstable protein responsible for the phenotypes in May-Hegglin anomaly/Fechtner syndrome. 71^{ème} réunion annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Bâle, 21-23.5.2003. Swiss Med Forum Supp 12 : 69 S, 2003.
56. Bodmer A, Mach-Pascual S, Samii K, Lovey PY, Darbellay R, Cabrol C, Chapuis B, Chalandon Y, Linn M, **Beris Ph.** Suivi de la maladie résiduelle en cas de leucémie myéloïde chronique (LMC), sous traitement d'Imatinib (Glivec[®]) par PCR quantitative. Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Palexpo Genève, avril 2002. Programme final : P323, 2002, 95
55. Alwan S, Darbellay R, Ozsahin H, **Beris Ph.** Sequence variations in the 5' HS-2 of the LCR of beta-thalassaemic chromosomes are associated with high HbF levels. Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Palexpo Genève, avril 2002. Programme final : P330, 2002, 95
54. Rideau A, Deutsch S, Antonarakis SE, Landis JR, Jacques MC, Matthes T, **Beris Ph.** Two new cases of the May-Hegglin anomaly carry the G4270A (Exon 30) mutation. Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Palexpo Genève, avril 2002. Programme final : P331, 2002, 95
53. Matthes T, Poole J, Nagy M, Stelling M, Easton J, Boehlen F, Michel M, **Beris Ph,** Tullen E. Acquired and transient Cd555 deficiency. 69^{ème} Assemblée annuelle de la Société Suisse de Médecine Interne, Lausanne, mai 2001. Forum Médical Suisse, suppl. 2 : 327, 2001, p 66 S
52. Cabrol C, Samii K, Chapuis B, **Beris Ph.** Trisomy 13 as the sole chromosomal abnormality in three patients affected by different myeloid disorders. 69^{ème} Assemblée annuelle de la Société Suisse de Médecine Interne, Lausanne, mai 2001. Forum Médical Suisse, suppl. 2 : 350, 2001, p 72 S

51. Samii K, Matthes T, Cabrol C, Darbellay R, **Beris Ph**. Anémie sidéroblastique I: aspects cliniques. Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Zürich, mars 2000. Schweiz Med Wochenschr 130, suppl. 115: 33S, 2000, p 118
50. Matthes T, Darbellay R, Trachsel H, Samii K, **Beris Ph**. Sideroblastic anemias II: Molecular aspects. Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Zürich, mars 2000. Schweiz Med Wochenschr 130, suppl. 115: 33S, 2000, p 117
49. Tullen E, Hugli A, Samii K, **Beris Ph**, Chapuis B. Rituximab: A new treatment for refractory auto-immune hemolytic anemia (AIHA) secondary to low grade NHL. Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Zürich, mars 2000. Schweiz Med Wochenschr 130, suppl. 115: 38S, 2000, p 137
48. Tullen E, Girardet C, Helg C, **Beris Ph**, Chapuis B. Emergence of CD20-negative clones after treatment of B-cell lymphomas with Rituximab. Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Zürich, mars 2000. Schweiz Med Wochenschr 130, suppl. 115: 38S, 2000, p 138
47. Lovey PY, Darbellay R, Passweg, Chapuis B, **Beris Ph**. Detection of minimal residual disease by competitive RT-PCR in chronic myeloid leukemia (CML) patients treated by allogeneic bone marrow transplantation (BMT). Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Zürich, mars 2000. Schweiz Med Wochenschr 130, suppl. 115: 45S, 2000, 163
46. **Beris Ph**, Solenthaler M, Deutsch S, Darbellay R, Tobler A, Gabbiani G. Severe inclusion body β -thalassemia with hemolysis in a patient double heterozygous for β^0 -thalassemia and quadruplicated α -globin gene arrangement of the α anti 4.2 type. Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Bâle, avril 1999. Schweiz Med Wochenschr 129, suppl. 105/I: 46S, 1999, p 162
45. Cabrol C, Lovey PY, Starobinski M, **Beris Ph**, Chapuis B. Jumping translocation in a Philadelphia positive acute lymphoblastic leukemia (ALL). Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Bâle, avril 1999. Schweiz Med Wochenschr 129, suppl. 105/I: 49S, 1999, p 173
44. Rosochova J, Kapetanios A, Pournaras C, Vadas L, Samii K, **Beris Ph**. Hereditary Hyperferritinemia Cataract Syndrome: Does it exist in Switzerland ? Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Bâle, avril 1999. Schweiz Med Wochenschr 129, suppl. 105/I: 49S, 1999, p 176
43. **Beris Ph**, Samii K, de Pree C, Matthes T, Gamulin Z. Effet de l'administration de la r-HuEpo associée à l'hémodilution normovolémique aiguë (HNA) sur les besoins transfusionnels lors d'interventions pour prothèse totale de hanche (PTH). Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Lausanne, mai 1998. Schweiz Med Wochenschr 128, suppl. 96: 51S, 1998, p 169
42. **Beris Ph**, Samii K, Matthes T, Darbellay R, Zoumbos N, Tsoplou P, Preud'homme C, Fenaux P. Study of the N RAS (codons 12, 13 and 61) in 42 patients with acquired sideroblastic anemia (ASA). Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Lausanne, mai 1998. Schweiz Med Wochenschr 128, suppl. 96: 64S, 1998, p 215
41. Scherrer A, Darbellay R, Laurencet F, Helg C, Chapuis B, **Beris Ph**. Suivi moléculaire de la maladie résiduelle en cas de leucémie myéloïde chronique : expérience genevoise. Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Lausanne, mai 1998. Schweiz Med Wochenschr 128, suppl. 96: 66S, 1998, p 220

40. Laurencet F, Clerici L, Vadas L, **Beris Ph**. Clinical importance of soluble transferrin receptor in serum. Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Genève, juin 1997. Schweiz Med Wochenschr 127, suppl. 88: 56S, p 203
39. Samii K, Wicki J, Cassinotti P, Voegeli J, Rochat T, **Beris Ph**. Parvovirus B19-induced pure red cell aplasia in solid-organ transplant recipients. Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Genève, juin 1997. Schweiz Med Wochenschr 127, suppl. 88: 56S, 1997, p 201
38. **Beris Ph**, Samii K, Darbellay R, Rose K, Trachsel H, Kovacsovics T. Evidence of transcription of mutated beta-globin DNA in 2 Swiss families with inclusion body β -thalassemia secondary to exon 3 pathology. Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Genève, juin 1997. Schweiz Med Wochenschr 127, suppl. 88: 53S, 1997, p 190
37. Darbellay R, Samii K, Trachsel H, **Beris Ph**. Iron overload in patients with sideroblastic anemia is not related to the presence of familial hemochromatosis gene. Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Genève, juin 1997. Schweiz Med Wochenschr 127, suppl. 88: 53S, 1997, p 191
36. Samii K, Mach-Pascual S, **Beris Ph**. Anémie hémolytique micro-angiopathique : une complication du traitement par le FK506 (tacrolimus). Assemblée Annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Zürich, 21-23 mars 1996. Schweiz Med Wochenschr 126, suppl. 74/I: 38S, 1996, abstract No. 255
35. **Beris Ph**, Mach-Pascual S, Pilotto PA, Darbellay R. The molecular basis of non-deletional form α -thalassemia. Assemblée Annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Zürich, 21-23 mars 1996. Schweiz Med Wochenschr 126, suppl. 74/I: 45S, 1996, abstract No. 278
34. Mühlematter D, Castagne C, Berrut D, Petite J, **Beris Ph**, Jotterand-Bellomo M. Etude de la clonalité de la trisomie 8 dans 4 cas de syndromes myélodysplasiques par une technique combinant le marquage immunocytochimique et l'hybridation in situ fluorescente. Assemblée Annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Montreux, 18-20 mai 1995. Schweiz Med Wochenschr 125, suppl. 69: 10S, 1995, abstract No. P31
33. **Beris Ph**, Trachsel H, Darbellay R. Identification of 4 new β -globin gene mutations resulting in β -thalassemia. Assemblée Annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Montreux, 18-20 mai 1995. Schweiz Med Wochenschr 125, suppl. 69: 11S, 1995, abstract No. P33
32. Cabrol C, Wyss M, Wacker P, Helg C, Chapuis B, **Beris Ph**. Caryotype des leucémies aiguës : bilan d'une étude portant sur 53 cas consécutifs. Assemblée Annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Montreux, 18-20 mai 1995. Schweiz Med Wochenschr 125, suppl. 69: 12S, 1995, abstract No. P36
31. Voegeli J, Jornod N, **Beris Ph**. Anémie érythroblastopénique secondaire au Parvovirus B19 chez un greffé cardiaque. Assemblée Annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Montreux, 18-20 mai 1995. Schweiz Med Wochenschr 125, suppl. 69: 13S, 1995, abstract No. P42
30. Tichelli A, **Beris Ph**, Délacretaz F, Fehr J, von Fliedner V, Hurwitz N, Jotterand-Bellomo M, Tobler A, Wernli M. An original concept of integrative diagnostic review for acute lymphoblastic leukemia (ALL). Assemblée Annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Montreux, 18-20 mai 1995. Schweiz Med Wochenschr 125, suppl. 69: 14S, 1995, abstract No. P45

29. de Pree C, Cabrol C, Frossard J-L, **Beris Ph**. Pseudo-réticulocytose chez un patient atteint de myélodysplasie de type anémie réfractaire. Assemblée Annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Montreux, 18-20 mai 1995. Schweiz Med Wochenschr 125, suppl. 69: 14S, 1995, abstract No. P46
28. Wernli M, Abt A, Fey MF, Tobler A, von Rohr A, Bargetzi M, Tichelli A, Fehr J, Gmür J, Jacky E, **Beris Ph**, Chapuis B, Hess U, Délacretaz F, Jotterand M, Schapira M, Cavalli F, Maibach R, Rufener B, Gratwohl A. Intensive Induktions-/Konsolidationsbehandlung ohne Erhaltungstherapie bei Akuter Lymphatischer Leukämie des Erwachsenen: Resultate einer Multizenterstudie mit 137 Patienten. Assemblée Annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Montreux, 18-20 mai 1995. Schweiz Med Wochenschr 125, suppl. 69: 15S, 1995, abstract No. P48
27. Wernli M, Fey MF, Tobler A, von Rohr A, Bargetzi M, Tichelli A, Fehr J, Gmür J, Jacky E, **Beris Ph**, Chapuis B, Hess U, Délacretaz F, Jotterand M, Schapira M, Cavalli F, Maibach R, Rufener B, Gratwohl A. GM-CSF versus Placebo nach hoch dosiertem Ara-C/VP-16: Eine doppelblind randomisierte Studie im Rahmen der Behandlung der Akuten Lymphatischen Leukämie beim Erwachsenen (SAKK 33/90). Assemblée Annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Montreux, 18-20 mai 1995. Schweiz Med Wochenschr 125, suppl. 69: 18S, 1995, abstract No. 58
26. **Beris Ph**, Trachsel H, Darbellay R: Identification of β -thalassemic mutations in a non-endemic thalassemic country - the Geneva experience. Assemblée annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Bâle, 9-11 juin, 1994. Schw Med Wschr 124, suppl 59: 406, 1994
25. **Beris Ph**: Erythropoïétine et transfusions sanguines autologues. Symposium rHuEpo, Sierre-Chipis, 26 mai 1994
24. Darbellay R, Trachsel H and **Beris Ph**: Une nouvelle délétion de 7 bp (-AAGTTGG) au niveau des codons 22, 23 et 24 est responsable d'une bêta-thalassémie chez une iranienne. Société Suisse d'Hématologie, Blutclub, Bern, 17 novembre 1994
23. **Beris Ph**: Present status of oncological applications of recombinant human erythropoietin and hopes for treatment of thrombocytopenia by the newly discovered thrombopoietin. SIAK Winterhalbjahresversammlung, Sektionssitzung Innere Medizin, Luzern, 24/25 November 1994
22. **Beris Ph**, Laurencet F, Darbellay R, Hugli A, Helg C, Pless M, Gratwohl A, Miescher PA: Recherche des réarrangements bcr-abl par biologie moléculaire chez des patients atteints d'hémopathie maligne. Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Lausanne, 13-14 mai 1993, abstract No. P312
21. Nicolet-Chatelain G, Camenzino I, **Beris Ph**, Stalder H: Intoxication au plomb: à propos d'un nouveau chélateur. 61ème Assemblée annuelle de la Société Suisse de Médecine Interne, Lausanne, 13-14 mai 1993, abstract No. P47
20. Knecht H, **Beris Ph**, Odermatt BF, Bachmann F, von Fliedner V, Miescher PA: Lymphome de la zone T dans un cadre familial. 61ème Assemblée annuelle de la Société Suisse de Médecine Interne, Lausanne, 13-14 mai 1993, abstract No. P43
19. Tichelli A, von Fliedner V, **Beris Ph**, Fehr J, Tobler A, Wernli M, Gratwohl A: All Review Committee Immunphänotypisierung der akuten lymphatischen Leukämien. Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Lausanne, 13-14 mai 1993, abstract No. P324

18. Jotterand-Bellomo M, Muhlematter D, Wicht M, Delacretaz F, Cornu P, **Beris Ph**, Schmidt PM: Deux nouveaux cas de translocation réciproque t(2p;3q) confirment la spécificité de ce réarrangement chromosomique rare aux hémopathies malignes myéloïdes. Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Lausanne, 13-14 mai 1993, abstract No. P326
17. Parlier V, van Melle G, Haller E, Schmidt PM, **Beris Ph**, Jotterand-Bellomo M: Cytogenetic study of 109 patients with primary MDS. I: prognostic significance of hematological, clinical and chromosome findings. Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Lausanne, 13-14 mai 1993, abstract No. P327
16. Pilotto PA, Jotterand-Bellomo M, **Beris Ph**, Miescher PA: Myélodysplasie auto-immune. Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Lausanne, 13-14 mai 1993, abstract No. P304
15. Mach-Pascual S, Pilotto PA, Darbellay R, **Beris Ph**: Investigation de la microcytose chez 464 patients à risque pour une hémoglobinopathie. Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Lausanne, 13-14 mai 1993, abstract No. 308
14. Parlier V, van Melle G, Haller E, Schmidt PM, **Beris Ph**, Jotterand-Bellomo M: Cytogenetic study of 109 patients with primary MDS. II: one regression model and a scoring system for predicting survival: a multivariate analysis of prognostic factors. Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Lausanne, 13-14 mai 1993, abstract No. 318
13. **Beris Ph**, Darbellay R, Miescher PA: Identification de la mutation β -thalassémique chez 5 familles d'origine suisse. Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Genève, 11-12 juin 1992, abstract No. 301
12. Monney-Kadry M, Soulier-Lauper M, Schmitt-Graeff A, **Beris Ph**: Apport de la ponction-aspiration-biopsie de moelle osseuse chez des patients HIV-positifs présentant un état fébrile persistant d'origine indéterminée. Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Genève, 11-12 juin 1992, abstract No. 304
11. Helg C, Soulier-Lauper M, Guetty-Alberto M, Cabrol C, Roux E, **Beris Ph**, Jeannet M, Quintero A, Chapuis B: Treatment with donor mononuclear cells after T-depleted bone marrow transplantation. Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Genève, 11-12 juin 1992, abstract No. 323.
10. **Beris Ph**, Soulier-Lauper M, Parlier V, Jotterand-Bellomo M: Présentation initiale inhabituelle d'un cas d'anémie réfractaire avec excès de blastes. Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Lugano, 16-17 mai, 1991, abstract No. 143
9. Parlier V, Tainen M, **Beris Ph**, Miescher PA, Knuutila S, Jotterand-Bellomo M: Trisomy 8 in erythroid, myeloid and platelet precursors in a case of sideroblastic anemia complicating the course of PNH. Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Lugano, 16-17 mai, 1991, abstract No. 175
8. **Beris Ph**, Plancherel C, Starobinski M, Dufour F, Miescher PA: Traitement de l'anémie hémolytique auto-immune sévère (AHA) par immunosuppression agressive de courte durée: à propos de 3 cas. 58ème assemblée annuelle de la Société Suisse de Médecine Interne, Lausanne, 10-12 mai 1990. Schweiz med Wschr 120:15, 1990, abstract No. 31
7. Jotterand-Bellomo M, Parlier V, Grob JP, **Beris Ph**: Remaniement du chromosome 3 au q21 et q26 et thrombopoïèse anormale dans les leucémies aiguës non lymphoblastiques (LANL) et les syndromes myélodysplasiques (SMD): un nouveau

syndrome? Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Lausanne, 10-11 mai 1990. Schweiz med Wschr 120, suppl 32/1, p. 54, 1990, abstract No. 406

6. Halperin DS, Wacker P, Lacourt G, Felix M, Babel JF, Apro M, **Beris Ph**, Wyss M, Ferrier PE: Treatment of the anemia of prematurity with recombinant erythropoietin, a pilot study. *Pediat Res* 27:1573A, 1990
5. Halperin DS, Lacourt G, Felix M, Wacker P, **Beris Ph**, Apro M, Babel JF, Wyss M: Effets de l'érythropoïétine recombinante (rHuEpo) dans l'anémie du prématuré. Une étude pilote. Assemblée annuelle de la Société Suisse de Pédiatrie, Interlaken, 21-23 juin 1990
4. **Beris Ph**, Grossiord D, Miescher PA: Dépistage de l'alpha-thalassémie par analyse du DNA. Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Bâle, 5-6 mai 1988. Schweiz med Wschr 118, Suppl 23: 67, 1988, abstract No. 320
3. Torello M, Exquis B, **Beris Ph**: Thrombocytopenie sévère liée au VIH: rôle de la splénectomie. Séance annuelle de la Société Suisse d'Hématologie, Bâle, 5-6 mai 1988. Schweiz med Wschr 118, Suppl 23: 67, 1988, abstract No. 322
2. Jacot-des-Combes E, **Beris Ph**, Kapanci Y: Les biopsies médullaires incluses en résine plastique dans l'évaluation des syndromes myélodysplasiques. Schweiz med Wschr 116: 1059, 1986 (abstract)
1. **Beris Ph**, Favrod-Coune C, Miescher PA: Association d'hémochromatose liée à l'HLA avec anémie réfractaire primaire acquise. Schweiz med Wschr 113: 1486, 1983 (abstract)