

Al Dirigente APOS
Piazza Verdi, 3
40126 Bologna

OGGETTO: "Verbale n. 2 Valutazione dei candidati" - PROCEDURA SELETTIVA BANDITA AI SENSI DELL'ART. 18 LEGGE 240/2010 PER LA COPERTURA DI 1 POSTO DI PROFESSORE UNIVERSITARIO, FASCIA I^A SETTORE CONCORSUALE 06/A1 SSD MED/03 BANDITA CON DR N. 1621 DEL 25/11/2020 DAL DIPARTIMENTO DI SCIENZE MEDICHE E CHIRURGICHE

Il sottoscritto Marco Seri in qualità di componente della Commissione giudicatrice nominata per la procedura in oggetto, trasmette in allegato alla presente:

N° 1 Verbali con relativi allegati

Distinti saluti

Bologna, 3 Giugno 2021

Prof. 

**ALMA MATER STUDIORUM
UNIVERSITA' DI BOLOGNA**

PROCEDURA SELETTIVA BANDITA AI SENSI DELL'ART. 18 LEGGE 240/2010 PER LA COPERTURA DI 1 POSTO DI PROFESSORE UNIVERSITARIO, FASCIA I^ SETTORE CONCORSUALE 06/A1 SSD MED/03 BANDITA CON DR N. 1621 DEL 25/11/2020 DAL DIPARTIMENTO DI SCIENZE MEDICHE E CHIRURGICHE

VERBALE N. 2

Alle ore 13 del giorno 3 giugno 2021 si riunisce avvalendosi di strumenti telematici di lavoro collegiale, ai sensi dell'art.8 comma 11 del Regolamento di Ateneo emanato con D.R. 977/2013 la commissione giudicatrice composta dai seguenti professori:

- Prof.ssa Myriam Alcalay dell'Università degli Studi di Milano
- Prof.ssa Sandra D'Alfonso dell'Università del Piemonte Orientale
- Prof. Marco Seri dell'Università degli Studi di Bologna

La Commissione si riunisce collegialmente mediante videoconferenza su Teams (https://teams.microsoft.com/l/meetup-join/19%3ameeting_YzZhY2Q3MDQtMDliMy00YzViLWE1ZDQtMWFkNGY1NTE4ODlj%40thread.v2/0?context=%7b%22Tid%22%3a%22e99647dc-1b08-454a-bf8c-699181b389ab%22%2c%22Oid%22%3a%226f983098-c5be-4da6-b2cc-27c0cdd269f1%22%7d)

In particolare, risulta che:

la prof. ssa Myriam Alcalay è collegata in videoconferenza da Milano



la prof. ssa Sandra D'Alfonso è collegata in videoconferenza da Novara
il prof. Marco Seri è collegato in videoconferenza da Bologna

La Commissione, verificato il regolare funzionamento dell'impianto di videoconferenza, e accertato che tutti i componenti risultano regolarmente presenti alla seduta telematica, dichiara aperti i lavori.

La Commissione verifica che i criteri siano stati pubblicati sul sito web di Ateneo nella pagina dedicata alle procedure.

La Commissione prende visione dell'elenco dei candidati fornito dall'Amministrazione e della documentazione resa disponibile con modalità telematiche relativa ai candidati ai fini della valutazione. Ognuno dei commissari dichiara di non avere relazioni di parentela ed affinità entro il 4° grado incluso con i candidati e che non sussistono le cause di astensione di cui all'art. 51 c.p.c.

La Commissione dichiara che non sussiste comunanza di vita né alcuna collaborazione professionale che presupponga comunione di interessi economici con carattere di sistematicità, stabilità e continuità tra i commissari ed i candidati e che non sussistono collaborazioni di carattere scientifico con i candidati che possano configurarsi come sodalizio professionale.

La Commissione avvia la fase di valutazione.

I candidati da valutare sono:

1. Gasparre Giuseppe
2. Orlacchio Antonio
3. Peterlongo Acquaviva Paolo
4. Savoia Anna

I Commissari si impegnano a trattare le pubblicazioni dei candidati esclusivamente nell'ambito della presente procedura valutativa.

La Commissione avvia la valutazione dei candidati compilando, per ogni candidato, una scheda di valutazione allegata al presente verbale.

Al termine della Valutazione i candidati hanno ottenuto i seguenti punteggi



CANDIDATO Gasparre Giuseppe

Dalla scheda di valutazione allegata risulta che la Commissione ha attribuito al candidato PUNTI 97

CANDIDATO Orlacchio Antonio

Dalla scheda di valutazione allegata risulta che la Commissione ha attribuito al candidato PUNTI 79,45

CANDIDATO Peterlongo Acquaviva Paolo

Dalla scheda di valutazione allegata risulta che la Commissione ha attribuito al candidato PUNTI 46,63

CANDIDATO Savoia Anna

Dalla scheda di valutazione allegata risulta che la Commissione ha attribuito al candidato PUNTI 94,66

Al termine della valutazione dei candidati la Commissione, all'unanimità, colloca i candidati secondo il seguente ordine decrescente

- Gasparre Giuseppe
- Savoia Anna
- Orlacchio Antonio

Il Presente verbale viene redatto a cura del Prof. Marco Seri previa lettura del medesimo agli altri commissari in videoconferenza, i quali dichiarano che il medesimo corrisponde a quanto deliberato dall'organo

Bologna, 3 Giugno 2021

Firmato Prof. Marco Seri



Presente in videoconferenza la prof. ssa Myriam Alcalay collegata da Milano

Presente in videoconferenza la prof. ssa Sandra D'Alfonso collegata da Novara

TABELLA A					
	Gasparre	Orlacchio	Peterlongo	Savoia	
Organizzazione, direzione e coordinamento di centri o gruppi di ricerca nazionali e internazionali o partecipazione agli stessi e altre attività di ricerca quali la direzione o la partecipazione a comitati editoriali di riviste	15	15	15	15	15
Titolarità di brevetti	0	0	0	0	0
Conseguimento di premi e riconoscimenti nazionali e internazionali per attività di ricerca.	2	2	0	0	0
Consistenza complessiva della produzione scientifica del candidato, intensità e continuità temporale della stessa	5	5	6	6	6
TOTALE TABELLA A	22	22	21	21	21

TABELLA B					
	Gasparre	Orlacchio	Peterlongo	Savoia	
Pubblificazioni: punteggio totale	365	244,60	230,80	361,50	
TOTALE TABELLA B	35	23,45	22,13	34,66	

TABELLA A+B: Ricerca (max 60 punti)					
	Gasparre	Orlacchio	Peterlongo	Savoia	
TOTALE TABELLA A + B	57	45,45	43,13	55,66	

Attività Istituzionale (max 10 punti)					
	Gasparre	Orlacchio	Peterlongo	Savoia	
TOTALE	10	10	0	9	

Attività Didattica (max 30 punti)					
	Gasparre	Orlacchio	Peterlongo	Savoia	
Il volume e la continuità delle attività con particolare riferimento agli insegnamenti e ai moduli di cui si è assunta la responsabilità	15	15	0	15	
Le attività di tutorato delle tesi di laurea, di laurea magistrale e delle tesi di dottorato di cui i candidati risultano essere i relatori, nonché i seminari, le esercitazioni e il tutoraggio degli studenti	15	9	3,5	15	
TOTALE	30	24	3,5	30	

TOTALE (ax 100)					
	Gasparre	Orlacchio	Peterlongo	Savoia	
TOTALE (max 100)	97	79,45	46,63	94,66	

SCHEDA DI VALUTAZIONE

CANDIDATO **Giuseppe Gasparre**

Attività di ricerca – (Punti attribuibili max 60)

Tabella A - Attività

ATTIVITA'	PUNTI
<p>Organizzazione, direzione e coordinamento di centri o gruppi di ricerca nazionali e internazionali o partecipazione agli stessi e altre attività di ricerca quali la direzione o la partecipazione a comitati editoriali di riviste.</p> <p><i>-organizzazione direzione e coordinamento di centri o gruppi di ricerca nazionali sulla base anche di fondi di ricerca competitivi ottenuti max punti 1 per attività</i></p> <p><u>Il candidato presenta 10 diverse attività per alcune delle quali ha ottenuto anche finanziamenti come coordinatore/PI e nelle quali dimostra il coordinamento o la direzione di gruppi di ricerca nazionali (10 punti totali)</u></p> <p>1) 2020-2024 - Ass. Italiana Ricerca sul Cancro (AIRC) IG22921. "Assessing the Efficacy of Mitochondrial Complex I Targeting in Combined Therapies for Ovarian Cancer – AMICO". Progetto monounità. Ruolo: Coordinatore di progetto (P.I.). 2) 2019-2020 - Fondazione Del Monte – Bologna. "Supporto tecnico alla costituzione del Single cell analysis and imaging Laboratory-SCAI Lab – CRBA". Ruolo: Coordinatore di progetto (P.I.). 3) 10/2018 ad oggi: studio clinico "Ricerca delle cause genetiche dell'Insorgenza di mutazioni Mitochondrial e del loro shift omoplasmico in Tumori Oncocitici familiari e Sporadici – IMiTOS" monocentrico, approvato dal CE Area Vasta Emilia Romagna con prot. 497/2018/Super/AOUBo. Ruolo: coordinatore dello studio. 4) 2017-2020 - Ministero della Salute, Ricerca Finalizzata ambito Giovani Ricercatori GR-2013-02356666. "DISCO TRIP Disrupting mitochondrial complex I to trigger pseudonormoxia: an anticancer strategy." Progetto monounità. Ruolo: Coordinatore di progetto (P.I.). 5) 2016-2018 – Worldwide Cancer Research (UK). "DHoMoS - Understanding the determinants of the homoplasmic shift of mitochondrial DNA mutations in families with recurrent oncocyomas". Ruolo: Coordinatore di Progetto (P.I.). 6) 2014-2016 - Ministero della Salute, Ricerca Finalizzata ambito Giovani Ricercatori GR-2011-02348722 (Coordinatore nazionale Prof. M.Capasso, CEINGE, Napoli). "Genome-wide analyses to improve prognostic and therapeutic strategies in neuroblastoma". Ruolo: Coordinatore di unità locale. 7) 2014-2017 - Ass. Italiana Ricerca sul Cancro (AIRC) IG14242 - "JANEUTICS - From the oncojanus function of mitochondrial genes to anti-cancer therapeutic strategies". Progetto monounità. Ruolo: Coordinatore di progetto (P.I.). 8) 2010-2013 – Ministero Italiano dell'Università e della Ricerca (MIUR). FIRB Futuro in Ricerca J31J10000040001 "Significato funzionale delle mutazioni del DNA mitocondriale nel cancro." Progetto monounità con chiamata diretta nei ruoli del coordinatore. Ruolo: Coordinatore di Progetto (P.I.). 9) 2012-2013 - Fondazione Umberto Veronesi. "DISCO TRIP - Disrupting mitochondrial complex I to trigger pseudonormoxia: an anticancer strategy". Ruolo: Coordinatore di progetto (P.I.). 10) 2011 ad oggi - Studio multicentrico MiPEO (Mitochondria in the progression of Endometrial and Ovarian Cancer), approvato dal Comitato Etico AOSP Bologna con prot. N. 107/2011/U/Tess. Ruolo: Coordinatore dello studio.</p> <p><i>-organizzazione, direzione e coordinamento di centri e/o gruppi di ricerca internazionali sulla base anche di fondi di ricerca competitivi ottenuti max punti 1 per attività</i></p> <p><u>Il candidato presenta 3 diverse attività per le quali ha ottenuto anche finanziamenti come coordinatore/PI e nelle quali dimostra il coordinamento o la direzione di gruppi di ricerca internazionali (3 punti totali)</u></p> <p>1) 2017-2021 - European Union – Horizon2020; International Training Network (ITN) People - Marie Curie Action. "TRANSMIT – Translating the Role of Mitochondria in Tumorigenesis"</p>	<p>15 punti</p>



(Coordinatore/P.I.: Prof.ssa A.M.Porcelli, UNIBO). <https://www.transmit-project.eu/>. Progetto costituito da 14 tra full e associate partner europei, di cui 4 SME. Ruolo: Co-coordinatore e Work-Package Leader.

2) 2013-2016 - European Union – FP7; International Training Network (ITN) People - Marie Curie Action. “MEET – Mitochondrial European Educational Training”. Progetto costituito da 11 tra full e associate partner europei, di cui 1 SME. Ruolo: Coordinatore di progetto (P.I.).

3) 2014-2016: Fondatore e coordinatore del Consorzio Europeo per lo studio dei tumori oncocitari (Partecipanti: B.Kofler, AT; M.Sobrinho-Simoes, V.Maximo, J.Lima, PT; F.Roncaroli, UK; N.Pellegat, D.Meierhofer, DE; PT; G.Tallini, G.Cenacchi, I.Morra, M. Papotti, M.Volante, M.Attimonelli IT).

*-partecipazione a centri o gruppi di ricerca nazionali o internazionali sulla base anche di fondi di ricerca competitivi ottenuti
max punti 0,5 per attività*

Il candidato presenta la partecipazione a 11 diversi gruppi / attività di ricerca sia nazionali che internazionali (5,5 punti totali)

1) 2019 ad oggi – Promotore e componente del Centro Studi e Ricerca (CSR) sulle neoplasie ginecologiche. Istituzione riconosciuta dal Senato Accademico Università di Bologna su proposta del Dipartimento di Sc. Mediche e Chirurgiche (DIMEC) a composizione interdisciplinare e interdipartimentale, ed interuniversitaria.

2) 2021-2025 – Ricercatore nell’ambito del progetto AIRC (Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro) – IG24494 “MONARCHY: Dissecting the Metabolic signature of high-grade serous OvARian

cancer: a challenge to overcome CHemotherapY resistance” (Coordinatore: Prof.ssa A.M.Porcelli, Università di Bologna). Progetto monounità. Ruolo: Ricercatore/collaboratore interno.

3) 2016-2018 – Ricercatore nell’ambito del progetto AIRC (Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro) – IG17387 “TOUChMe - Taxane Resistance in Ovarian Cancer: Understanding the Contribution of Mitochondrial Metabolism Defects” (Coordinatore: Prof.ssa A.M.Porcelli, Università di Bologna). Progetto monounità. Ruolo: Ricercatore/collaboratore interno.

4) 2011-2012 – Ricercatore nell’ambito del progetto “CD99 Engagement and Apoptosis in Ewing’s Sarcoma: The Role of Mitochondria and Mitochondrial DNA Mutations” (Coordinatore: dr.ssa K.Scotlandi, Istituti Ortopedici Rizzoli; Prof.ssa M.Rugolo, Università di Bologna) finanziato da Liddy Shriver Sarcoma Initiative, USA. Ruolo: ricercatore collaboratore non contrattualizzato sul progetto.

5) 2009-2012 – Ricercatore nell’ambito del progetto AIRC (Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro) - IG8810 “Translational significance of mitochondrial mutations in tumors” (Coordinatore: Prof. G.Romeo, Università di Bologna). Ruolo: ricercatore collaboratore non contrattualizzato sul progetto.

6) 2008 – Ricercatore nell’ambito del PRIN 2006064992_001 (Coordinatore: Prof. G.Romeo, Università di Bologna; Prof.ssa C.Saccone, Università di Bari). Finanziato dal Ministero per l’Università e Ricerca (MIUR): “Variability and function of mitochondrial mutations in physiological and pathological conditions”. Ruolo: ricercatore con borsa dottorale.

7) 2008-2011 – Ricercatore nell’ambito del progetto “PERNO: project for Neuro-Oncology” (Coordinatore Prof. V. Eusebi, Università di Bologna) finanziato dalla Regione Emilia Romagna. Ruolo: ricercatore collaboratore non contrattualizzato sul progetto.

8) 2005-2007 – Ricercatore nell’ambito del progetto AIRC (Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro) - IG1157 “Functional genomics of thyroid oncocyoma” (Coordinatore: Prof. G.Tallini, Università di Bologna). Ruolo: ricercatore collaboratore non contrattualizzato sul progetto.

9) 2012 ad oggi: MSeqDR (<https://mseqdr.org/>) the Mitochondrial Disease Sequence Data Resource Consortium. Partecipante (vedi pubblicazione Mitochondrial Disease Sequence Data Resource (MSeqDR): a global grass-roots consortium to facilitate deposition, curation, annotation, and integrated analysis of genomic data for the mitochondrial disease clinical and research communities. Mol Genet Metab. 2015 Mar;114(3):388-96. doi: 10.1016/j.mgme.2014.11.016).

10) 2016-2020 – partecipante a COST Action CA15203 Mitochondrial fitness mapping MITOEALE: Evolution - Age - Gender - Lifestyle - Environment (coordinatore: E.Gneiger, Innsbruck, Austria). (https://wiki.oroboros.at/index.php/Gasparre_G).

11) 2009 – Ricercatore nell’ambito del progetto EU (FP6) “HERMIONE - The role of dependence receptors in cancer” (Coordinatore: Dr. P.Mehlen, Centre national de recherche

<p>scientifique del Centre Léon-Bérard). Ruolo: ricercatore con assegno di ricerca.</p> <p><i>-direzione o partecipazione a comitati editoriali di riviste attinenti al settore max punti 1 per attività</i></p> <p><u>Il candidato presenta la partecipazione a 5 diversi comitati editoriali come quest editor dei quali almeno 3 in riviste attinenti al settore. (3 punti totali)</u></p> <p>1) 2020 - Elsevier. The Human Mitochondrial Genome: From basic biology to disease. 1st edition. https://www.elsevier.com/books/the-human-mitochondrial-genome/gasparre/978-0-12-819656-4. Volume a contributi multipli. Ruolo: Editor.</p> <p>2) 2018 - Genes (MDPI). Special Issue: 'The Double-Edged Role of Noncanonical Oncogenes and Tumor Suppressor Genes in Cancer Progression; An Oncojanus Function. https://www.mdpi.com/journal/genes/special_issues/Oncojanus_Function?view=compact&listby=date. Ruolo: Guest Editor.</p> <p>3) 2018 - Frontiers in Genetics. Molecular and systems approaches to evaluate mitochondrial contribution to disease. https://loop.frontiersin.org/people/54280/editorial. Ruolo: Topic Editor.</p>	
<p>Titolarità di brevetti</p> <p><i>max punti 1 per ogni brevetto</i></p> <p><u>Il candidato non presenta titolarità di brevetti (0 punti totali)</u></p>	<p>0 punti</p>
<p>Conseguimento di premi e riconoscimenti nazionali e internazionali per attività di ricerca.</p> <p><i>max punti 1 per premio</i></p> <p><u>Il candidato presenta il conseguimento di 2 premi e riconoscimenti nazionali (2 punti totali)</u></p> <p>1) 2008 - Premio Malpighi d'Oro per Giovani Ricercatori – Lions Club di Crevalcore 2) 2011 - Salvatore Venuta Young Scientist Prize – MSO, Mediterranean School of Oncology</p>	<p>2 punti</p>
<p>E' valutata la consistenza complessiva della produzione scientifica del candidato, l'intensità e la continuità temporale della stessa, fatti salvi i periodi, adeguatamente documentati, di sospensione del rapporto di lavoro e altri periodi di congedo o di aspettativa stabiliti dalle leggi vigenti e diversi da quelli previsti per motivi di studio.</p> <p><u>Il Candidato presenta complessivamente n°91 pubblicazioni, due capitoli di libri e la pubblicazione di un testo. La produzione è iniziata a partire dall'anno 2006 e l'intensità e la continuità delle pubblicazioni è mantenuta in tutto questo periodo. Presenta un H-index complessivo di 27 che corrisponde anche all'H-index degli ultimi 15 anni ed un numero di citazioni pari a 2645 (Scopus). Nelle 25 pubblicazioni presentate ai fini della valutazione comparativa presenta un IF totale di 188.665 per un impact factor medio per pubblicazione di 7.86.</u></p>	<p>5 punti</p>

Tabella B – Criteri di valutazione delle pubblicazioni

Pubblicazioni presentate per la valutazione analitica	Rilevanza scientifica della collocazione editoriale di ciascuna pubblicazione e sua diffusione all'interno della comunità scientifica	Congruenza di ciascuna pubblicazione	Apporto individuale del candidato nel caso di partecipazione del medesimo a lavori in collaborazione	Originalità, innovatività, rigore metodologico e rilevanza di ciascuna pubblicazione	punti
<p>Plasma-activated Ringer's Lactate Solution Displays a Selective Cytotoxic Effect on Ovarian Cancer Cells. 2020. Cancers. 12(2). pii: E476.</p>	<p>IF 2019: 6.126 Punti 7</p>	<p>Scarsamente attinente X0.5</p>	<p>Ultimo autore X2</p>	<p>Articolo X1</p>	<p>7</p>

Inducing cancer indolence by targeting mitochondrial complex I is potentiated by blocking macrophage-mediated adaptive responses. 2019. Nat Commun. 10(1):903.	IF 2019: 12.121 Punti 10	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	20
A Nonsense Mitochondrial DNA Mutation Associates with Dysfunction of HIF1 α in a Von Hippel-Lindau Renal Oncocytoma. Oxid Med Cell Longev. vol. 2019, Article ID 8069583.	IF 2019: 5.076 Punti 6	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	12
HmtVar: a new resource for human mitochondrial variations and pathogenicity data. 2019. Nucleic Acids Res. 47(D1):D1202-D1210.	IF 2019: 11.502 Punti 10	Attinente X1	Ultimo autore, posizione condivisa X2	Articolo X1	20
Packaging and transfer of mitochondrial DNA via exosomes regulate escape from dormancy in hormonal therapy-resistant breast cancer. 2017. PNAS. 114(43):E9066-E9075.	IF 2017: 9.504 Punti 10	Attinente X1	Autore corrispondente X2	Articolo X1	20
Platinum-induced mitochondrial DNA mutations confer resistance to paclitaxel by altering tubulin cytoskeleton organization in ovarian cancer cells. 2017. Hum Mol Genet. 26 (15): 2961-2974.	IF 2017: 4.902 Punti 5	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	10
HmtDB 2016: data update, a better performing query system and a human mitochondrial DNA haplogroup predictor. 2017. Nucleic Acids Res. 45(D1):D698-D706.	IF 2017: 11.561 Punti 10	Attinente X1	Ultimo autore, posizione condivisa X2	Articolo X1	20

NSW

A multi-parametric workflow for the prioritization of mitochondrial DNA variants of clinical interest. 2016. Hum Genet. 135(1):121-36. IF:5,743.	IF 2016: 4.637. Punti 5	Attinente X1	Ultimo autore, posizione condivisa X2	Articolo X1	10
High-resolution genomic profiling of thyroid lesions uncovers preferential copy number gains affecting mitochondrial biogenesis loci in the oncocytic variants. 2015. Am J Cancer Res. 5(6):1954-71.	IF 2015: 3.425 Punti 4	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	8
Mitochondrial DNA genotyping efficiently reveals clonality of synchronous endometrial and ovarian cancers. 2014. Modern Pathol. 27(10):1412-20.	IF 2014: 6.187 Punti 7	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	14
Different mtDNA mutations modify tumor progression in dependence of the degree of respiratory complex I impairment.. 2014. Hum Mol Genet. 23(6):1453-66.	IF 2014: 6.393 Punti 7	Attinente X1	Autore corrispondente X2	Articolo X1	14
Evidence of association of Human Papilloma Virus with prognosis worsening in Glioblastoma Multiforme. 2014. Neuro-Oncol. IF:10,247. 16(2):298-302.	IF 2014: 6.776 Punti 7	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	14
Gamma rays induce a p53-independent mitochondrial biogenesis that is counter-regulated by HIF1 α . 2013. Cell Death & Disease. 4:e663.	IF 2013: 5.177 Punti 6	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	12

NSU

Respiratory complex I is essential to induce a Warburg profile in mitochondria-defective tumor cells. 2013. Cancer & Metabolism . 1:11.	IF 2013: non disponibile	Attinente X1	Ultimo autore, posizione condivisa X2	Articolo X1	0
Somatic mitochondrial DNA disruptive mutations are modifiers of tumourigenesis that correlate with low genomic instability in pituitary adenomas. 2013. Hum Mol Genet . 22(2):226-38.	IF 2013: 6.677 Punti 7	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	14
Mitochondrial DNA Mutation in Serous Ovarian Cancer: Implications for Mitochondria-Coded Genes in Chemoresistance. 2012. J Clin Oncol . 30(36):e373-8.	IF 2012: 18.038 Punti 10	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	20
Polymorphic NumtS trace human population relationships. 2012. Hum Genet . 131(5):757-771.	IF 2012: 4.633 Punti 5	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	10
HmtDB, a genomic resource for Mitochondrion Based Human Variability studies. 2012. Nucleic Acids Res . 40(D1):D1150-D1159.	IF 2012: 8.278 Punti 9	Attinente X1	Autore corrispondente X2	Articolo X1	18
A mutation threshold distinguishes the antitumorigenic effects of the mitochondrial gene MTND1, an oncojanus function. 2011. Cancer Res . 71(19):6220-6229.	IF 2011: 7.856 Punti 8	Attinente X1	Primo autore X2	Articolo X1	16
Searching for a needle in the haystack: Comparing six methods to evaluate heteroplasmy in difficult sequence context. 2012. Biotechnol Adv . 30(1):363-71.	IF 2019: 9.599 Punti 10	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	20

NS

Placing mitochondrial DNA mutations within the progression model of type I endometrial carcinoma. 2011. Hum Mol Genet. 20:2394-405.	IF 2011: 7.636 Punti 8	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	16
The genetic and metabolic signature of oncocytic transformation implicates HIF1a destabilization. 2010. Hum Mol Genet. 19:1019-32.	IF 2010: 8.058 Punti 9	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	18
Clonal expansion of mutated mitochondrial DNA is associated with tumor formation and complex I deficiency in renal oncocytomas. 2008. Hum Mol Genet. 17(7):986-95.	IF 2008: 7.249 Punti 8	Attinente X1	Primo autore X2	Articolo X1	16
Disruptive mitochondrial DNA mutations in complex I subunits are markers of oncocytic phenotype in thyroid tumors. 2007. PNAS. 104:9001-9006.	IF 2007: 9.598 Punti 10	Attinente X1	Primo autore X2	Articolo X1	20
Defective oxidative phosphorylation in thyroid oncocytic carcinoma is associated with pathogenic mitochondrial DNA mutations affecting complexes I and III. 2006. Cancer Res. 66(12): 6087-96.	IF 2006: 7.656 Punti 8	Attinente X1	Primo autore, posizione condivisa X2	Articolo X1	16
Punteggio totale delle pubblicazioni					365
Punteggio Attribuibile					35

Totale punti (tabella A+ tabella B) = 22 + 35 = 57 punti

Attività istituzionali, organizzative e di servizio all'Ateneo (Punti attribuibili max 10)

ATTIVITA'	PUNTI
<p>E' valutato il volume e la continuità delle attività svolte, con particolare riferimento a incarichi di gestione e a impegni assunti in organi collegiali e commissioni, presso rilevanti enti pubblici e privati e organizzazioni scientifiche e culturali ovvero presso l'Ateneo e/o altri Atenei nazionali ed esteri.</p> <p><i>Max punti 1 per attività</i></p> <p><u>Il candidato presenta 14 diversi incarichi istituzionali (14 punti totali)</u></p> <p>1) 03/2018 ad oggi – Direzione del Centro di Ricerca Biomedica Applicata, Università di Bologna e Policlinico di S.Orsola (https://centri.unibo.it/crba/it). Struttura interdipartimentale ex art.25 da regolamento di Ateneo; posizione equiparata alla direzione di Dipartimento Universitario. Gestione con valutazione annuale di n.2 unità di personale TA con incarico organizzativo di 2° livello. Responsabilità di budget di struttura (ca. 200K euro/anno).</p> <p>2) 05/2018 ad oggi - Referente del Dipartimento di Sc. Mediche e Chirurgiche (DIMEC) per la ricerca, ai fini delle attività istituzionali promosse dall'Ateneo (VRA – Valutazione Ricerca di Ateneo) e di ANVUR (Esercizi VQR; progetti di eccellenza dipartimentale; compilazione SUA-RD annuale). Su nomina del Direttore di Dipartimento.</p> <p>3) 05/2018 ad oggi - Membro eletto rappresentante dei professori di II fascia della Giunta di Dipartimento.</p> <p>4) 05/2018 ad oggi - Coordinatore del Gruppo di Lavoro dipartimentale per la ricerca (GdLR), ai fini delle attività istituzionali promosse dal Dipartimento e dalla Giunta (implementazione degli obiettivi elencati nella scheda SUA-RD; attività di monitoraggio e mappatura degli indicatori di cruscotto della ricerca dipartimentale; formulazione degli algoritmi per la distribuzione delle risorse di budget e programmazione ruoli; valutazione delle proposte di assegni di ricerca su base autofinanziata e cofinanziata su budget integrato). Su nomina del Direttore di Dipartimento.</p> <p>5) AA19-20 ad oggi – Componente della commissione di valutazione delle candidature in risposta ai bandi didattici aziendali per il CdL in Logopedia, sede di Ravenna.</p> <p>6) 04/2020 ad oggi – Componente del Gruppo di Lavoro Approvvigionamenti del Service di Area Medica (SAM) per lo snellimento e la razionalizzazione delle prassi inerenti agli acquisti dei dipartimenti di area medica. Gruppo comprendente personale docente e TA. Promotore della costituzione del gruppo e partecipante su base volontaria.</p> <p>7) 2018 ad oggi – Componente del gruppo di lavoro per la Torre Biomedica promosso dall'Ateneo e su nomina del Direttore di Dipartimento, a scopo di mappatura e formulazione delle proposte organizzative per il Bologna Biomedical Research Centre.</p> <p>8) AA17-18/AA18-19 - Vice-coordinatore del CdL a ciclo unico in Medicine and Surgery.</p> <p>9) 05/2015-05/2016 - Membro eletto rappresentante dei ricercatori della Giunta del Dipartimento di Sc. Mediche e Chirurgiche (DIMEC).</p> <p>10) 05/2015-05/2018 – Componente del Gruppo di Lavoro dipartimentale per la ricerca (GdLR), ai fini delle attività istituzionali promosse dal Dipartimento e dalla Giunta (implementazione degli obiettivi elencati nella scheda SUA-RD; attività di monitoraggio e mappatura degli indicatori di cruscotto della ricerca dipartimentale; formulazione degli algoritmi per la distribuzione delle risorse di budget e programmazione ruoli; valutazione delle proposte di assegni di ricerca su base autofinanziata e cofinanziata su budget integrato). Su nomina del Direttore di Dipartimento e del Coordinatore del GdLR.</p> <p>11) AA16-17 - Tutor per n.2 studenti di Medicina e Chirurgia del Collegio Superiore (CS) Alma Mater Studiorum Università di Bologna e componente del Collegio dei docenti del CS. Selezionato su candidatura dal Collegio dei Docenti del CS.</p> <p>12) AA16-17 ad oggi - Componente della Commissione per la Valutazione della Qualità del CdL in Tecniche di Laboratorio Biomedico. Nominato dal Consiglio di Corso di Laurea. Riesame annuale e ciclico della performance del CdL sulla base dei dati da cruscotto ministeriale.</p> <p>13) 2016 - Coordinatore del team VQR del DIMEC ai fini dell'espletamento delle prassi nell'ambito dell'esercizio VQR 2011-2014, e della partecipazione alla stesura dei progetti di Eccellenza dipartimentale su bando del MIUR a seguito dell'esito della VQR. Su nomina del Direttore di Dipartimento.</p> <p>14) AA15-16 ad oggi – Componente delle commissioni per l'abilitazione alle professioni sanitarie in Logopedia, Tecniche di Laboratorio Biomedico, Infermieristica sede di Bologna e sede di Ravenna. Mediamente 3-4 sedute annuali per tutti i CdL sopra menzionati. Presidente della commissione per l'abilitazione alla professione di Infermiere nella seduta del 12/2020, Faenza (sede di Ravenna).</p>	<p>10 punti</p>

NSU

Attività didattica - (Punti attribuibili max 30)

ATTIVITA'	PUNTI
<p>Sono valutati il volume e la continuità delle attività con particolare riferimento agli insegnamenti e ai moduli di cui si è assunta la responsabilità</p> <p><i>Max punti 1 per ogni corso in cui si è avuta la responsabilità/anno</i> <i>Max punti 0,5 per ogni modulo in cui si è avuta la responsabilità/anno</i></p> <p><u>Il candidato presenta n. 3 corsi elettivi e 2 corsi integrati dei quali ha avuto la responsabilità – (5 punti totali)</u></p> <p>AA20-21 1) Genetica Medica – (cod.9080) 1 cfu/12 ore. Modulo componente del corso integrato in Scienze di Base II (3 cfu totali). Corso di Laurea in Logopedia (abilitante alla professione sanitaria di logopedista), Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana. Docente responsabile del Corso Integrato, verbalizzante.</p> <p>AA19-20 2) Genetica Medica – (cod.9080) 1 cfu/12 ore. Modulo componente del corso integrato in Scienze di Base II (3 cfu totali). Corso di Laurea in Logopedia (abilitante alla professione sanitaria di logopedista), Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana. Docente responsabile del Corso Integrato, verbalizzante. 3) Cancer Metabolism (cod.9210) – 3 cfu/24 ore. Corso monografico elettivo. Laurea Magistrale a ciclo unico in Medicine and Surgery, Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 05/I1-BIO/11. Responsabile del corso e verbalizzante. In lingua inglese.</p> <p>AA18-19 4) Cancer Metabolism (cod.9210) – 3cfu/24 ore. Corso monografico elettivo. Laurea Magistrale a ciclo unico in Medicine and Surgery, Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 05/I1-BIO/11. Responsabile del corso e verbalizzante. In lingua inglese.</p> <p>AA17-18 5) Cancer Metabolism (cod.9210) – 3cfu/24 ore. Corso monografico elettivo. Laurea Magistrale a ciclo unico in Medicine and Surgery, Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 05/I1-BIO/11. Responsabile del corso e verbalizzante. In lingua inglese.</p> <p><u>Il candidato ha tenuto la responsabilità di n. 33 moduli in altrettanti corsi integrati- (16,5 punti totali)</u></p> <p>AA20-21 1) Genetica Medica (cod.8473) - 1 cfu/12 ore. Modulo componente del corso integrato in Scienze Biologiche (7 cfu totali). Corso di Laurea in Infermieristica sede di Bologna (abilitante alla professione sanitaria di infermiere), Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana. 2) Genetica Medica (cod.8474) - 1 cfu/12 ore. Modulo componente del corso integrato in Scienze Biologiche (7 cfu totali). Corso di Laurea in Infermieristica sede di Ravenna (abilitante alla professione sanitaria di infermiere), Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana.</p> <p>AA19-20 3) Genetica Medica (cod.8473) - 1 cfu/12 ore. Modulo componente del corso integrato in Scienze Biologiche (7 cfu totali). Corso di Laurea in Infermieristica sede di Bologna (abilitante alla professione sanitaria di infermiere), Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana. 4) Genetica Medica (cod.8474) - 1 cfu/12 ore. Modulo componente del corso integrato in Scienze Biologiche (7 cfu totali). Corso di Laurea in Infermieristica sede di Ravenna (abilitante alla professione sanitaria di infermiere), Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana. 5) Genetica Medica – (cod.8484) 2cfu/24ore. Modulo componente del corso integrato in Patologia Generale, Genetica Medica e Oncologia Medica (C.I.). Laurea in Tecniche di laboratorio biomedico</p>	15 punti



(abilitante alla professione sanitaria di tecnico di laboratorio biomedico), Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana.

AA18-19

6) Genetica Medica (cod.8473) - 1 cfu/12 ore. Modulo componente del corso integrato in Scienze Biologiche (7 cfu totali). Corso di Laurea in Infermieristica sede di Bologna (abilitante alla professione sanitaria di infermiere), Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana.

7) Genetica Medica (cod.8474) - 1 cfu/12 ore. Modulo componente del corso integrato in Scienze Biologiche (7 cfu totali). Corso di Laurea in Infermieristica sede di Ravenna (abilitante alla professione sanitaria di infermiere), Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana.

8) Genetica Medica – (cod.8478) 1 cfu/12 ore. Modulo componente del corso integrato in Biochimica, Biologia e Genetica (5 cfu totali). Corso di Laurea in Logopedia (abilitante alla professione sanitaria di logopedista), Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana.

9) Genetica Medica – (cod.8484) 2cfu/24ore. Modulo componente del corso integrato in Patologia Generale, Genetica Medica e Oncologia Medica (C.I.). Laurea in Tecniche di laboratorio biomedico (abilitante alla professione sanitaria di tecnico di laboratorio biomedico), Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana.

10) Genetica e Metabolismo mitocondriale nei processi neoplastici (cod.8415) - 1 cfu/8 ore. Modulo componente del corso integrato di Bioenergetica: Fisiologia e Patologia dei mitocondri C.I. – corso elettivo. Laurea Magistrale a ciclo unico in Medicina e Chirurgia, Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana.

AA17-18

11) Genetica Medica (cod.8473) - 1 cfu/12 ore. Modulo componente del corso integrato in Scienze Biologiche (7 cfu totali). Corso di Laurea in Infermieristica sede di Bologna (abilitante alla professione sanitaria di infermiere), Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana.

12) Genetica Medica (cod.8474) - 1 cfu/12 ore. Modulo componente del corso integrato in Scienze Biologiche (7 cfu totali). Corso di Laurea in Infermieristica sede di Ravenna (abilitante alla professione sanitaria di infermiere), Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana.

13) Genetica Medica – (cod.8478) 1 cfu/12 ore. Modulo componente del corso integrato in Biochimica, Biologia e Genetica (5 cfu totali). Corso di Laurea in Logopedia (abilitante alla professione sanitaria di logopedista), Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana.

14) Genetica Medica – (cod.8484) 2cfu/24ore. Modulo componente del corso integrato in Patologia Generale, Genetica Medica e Oncologia Medica (C.I.). Laurea in Tecniche di laboratorio biomedico (abilitante alla professione sanitaria di tecnico di laboratorio biomedico), Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana.

15) Genetica e Metabolismo mitocondriale nei processi neoplastici (cod.8415) - 1 cfu/8 ore. Modulo componente del corso integrato di Bioenergetica: Fisiologia e Patologia dei mitocondri C.I. – corso elettivo. Laurea Magistrale a ciclo unico in Medicina e Chirurgia, Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana.

AA16-17

16) Genetica Medica (cod.8473) - 1 cfu/12 ore. Modulo componente del corso integrato in Scienze Biologiche (7 cfu totali). Corso di Laurea in Infermieristica sede di Bologna (abilitante alla professione sanitaria di infermiere), Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana.

17) Genetica Medica (cod.8474) - 1 cfu/12 ore. Modulo componente del corso integrato in Scienze Biologiche (7 cfu totali). Corso di Laurea in Infermieristica sede di Ravenna (abilitante alla professione sanitaria di infermiere), Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana.

18) Genetica Medica – (cod.8478) 1 cfu/12 ore. Modulo componente del corso integrato in Biochimica, Biologia e Genetica (5 cfu totali). Corso di Laurea in Logopedia (abilitante alla professione sanitaria di logopedista), Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana. Mutuato con Infermieristica-Ravenna.

19) Genetica Medica – (cod.8484) 2cfu/24ore. Modulo componente del corso integrato in Patologia Generale, Genetica Medica e Oncologia Medica (C.I.). Laurea in Tecniche di laboratorio biomedico (abilitante alla professione sanitaria di tecnico di laboratorio biomedico), Alma Mater Studiorum

Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana.

20) Genetica e Metabolismo mitocondriale nei processi neoplastici (cod.8415) - 1 cfu/8 ore. Modulo componente del corso integrato di Bioenergetica: Fisiologia e Patologia dei mitocondri C.I. – corso elettivo. Laurea Magistrale a ciclo unico in Medicina e Chirurgia, Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana.

21) Genetica Medica 8 ore – Modulo componente del corso integrato di Attività di Base. Scuola di Specializzazione in Endocrinologia e Malattie del Metabolismo cod.8915. Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana.

AA15-16

22) Genetica Medica (cod.8473) - 1 cfu/12 ore. Modulo componente del corso integrato in Scienze Biologiche (7 cfu totali). Corso di Laurea in Infermieristica sede di Bologna (abilitante alla professione sanitaria di infermiere), Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana.

23) Genetica Medica (cod.8474) - 1 cfu/12 ore. Modulo componente del corso integrato in Scienze Biologiche (7 cfu totali). Corso di Laurea in Infermieristica sede di Ravenna (abilitante alla professione sanitaria di infermiere), Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana.

24) Genetica Medica – (cod.8478) 1 cfu/12 ore. Modulo componente del corso integrato in Biochimica, Biologia e Genetica (5 cfu totali). Corso di Laurea in Logopedia (abilitante alla professione sanitaria di logopedista), Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana. Mutuato con Infermieristica-Ravenna.

25) Genetica Medica – (cod.8484) 2cfu/24ore. Modulo componente del corso integrato in Patologia Generale, Genetica Medica e Oncologia Medica (C.I.). Laurea in Tecniche di laboratorio biomedico (abilitante alla professione sanitaria di tecnico di laboratorio biomedico), Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana.

26) Genetica e Metabolismo mitocondriale nei processi neoplastici (cod.8415) - 1 cfu/8 ore. Modulo componente del corso integrato di Bioenergetica: Fisiologia e Patologia dei mitocondri C.I. – corso elettivo. Laurea Magistrale a ciclo unico in Medicina e Chirurgia, Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana.

AA14-15

27) Genetica Medica (cod.8473) - 1 cfu/12 ore. Modulo componente del corso integrato in Scienze Biologiche (7 cfu totali). Corso di Laurea in Infermieristica sede di Bologna (abilitante alla professione sanitaria di infermiere), Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana.

28) Genetica Medica (cod.8474) - 1 cfu/12 ore. Modulo componente del corso integrato in Scienze Biologiche (7 cfu totali). Corso di Laurea in Infermieristica sede di Ravenna (abilitante alla professione sanitaria di infermiere), Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana.

29) Genetica Medica – (cod.8478) 1 cfu/12 ore. Modulo componente del corso integrato in Biochimica, Biologia e Genetica (5 cfu totali). Corso di Laurea in Logopedia (abilitante alla professione sanitaria di logopedista), Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana. Mutuato con Infermieristica-Ravenna.

30) Genetica Medica – (cod.8484) 2cfu/24ore. Modulo componente del corso integrato in Patologia Generale, Genetica Medica e Oncologia Medica (C.I.). Laurea in Tecniche di laboratorio biomedico (abilitante alla professione sanitaria di tecnico di laboratorio biomedico), Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana.

31) Genetica e Metabolismo mitocondriale nei processi neoplastici (cod.8415) - 1 cfu/8 ore. Modulo componente del corso integrato di Bioenergetica: Fisiologia e Patologia dei mitocondri C.I. – corso elettivo. Laurea Magistrale a ciclo unico in Medicina e Chirurgia, Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana.

AA13-14

32) Genetica e Metabolismo mitocondriale nei processi neoplastici (cod.8415) - 1 cfu/8 ore. Modulo componente del corso integrato di Bioenergetica: Fisiologia e Patologia dei mitocondri C.I. – corso elettivo. Laurea Magistrale a ciclo unico in Medicina e Chirurgia, Alma Mater Studiorum Università di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana.

AA12-13

33) Genetica e Metabolismo mitocondriale nei processi neoplastici (cod.8415) - 1 cfu/8 ore. Modulo componente del corso integrato di Bioenergetica: Fisiologia e Patologia dei mitocondri C.I. – corso elettivo. Laurea Magistrale a ciclo unico in Medicina e Chirurgia, Alma Mater Studiorum Università

di Bologna. 06/A1-MED/03. In lingua italiana.	
<p>Sono valutate le attività di tutorato delle tesi di laurea, di laurea magistrale e delle tesi di dottorato di cui i candidati risultano essere i relatori, nonché i seminari, le esercitazioni e il tutoraggio degli studenti</p> <p><i>Max punti 8 per l'insieme delle tesi di laurea seguite (0,5 punti per ciascuna tesi)</i> <i>Max punti 5 per l'insieme delle tesi di dottorato (1 punto per ciascuna tesi)</i> <i>Max punti 2 per seminari/esercitazioni (0,5 punti per ciascun seminario/esercitazione)</i></p> <p><u>Il candidato ha seguito n. 32 tesi di laurea e laurea magistrale da relatore (punti 16 totali, di cui max attribuibili 8). Il candidato ha supervisionato 8 tesi di dottorato (punti 8 totali, di cui max attribuibili 5) ed ha presentato 4 attività inerenti didattica in corsi di dottorato/master ed attività seminariale (punti attribuiti 2 totali)</u></p>	15 punti

Somma dei punteggi attribuiti dalla Commissione al candidato Giuseppe Gasparre: Punti 97

DSW

SCHEDA DI VALUTAZIONE

CANDIDATO **Antonio Orlacchio**

Attività di ricerca – (Punti attribuibili max 60)

Tabella A - Attività

ATTIVITA'	PUNTI
<p>Organizzazione, direzione e coordinamento di centri o gruppi di ricerca nazionali e internazionali o partecipazione agli stessi e altre attività di ricerca quali la direzione o la partecipazione a comitati editoriali di riviste.</p> <p><i>-organizzazione direzione e coordinamento di centri o gruppi di ricerca nazionali sulla base anche di fondi di ricerca competitivi ottenuti max punti 1 per attività</i></p> <p><u>Il candidato presenta 18 diverse attività per le quali ha ottenuto anche finanziamenti come coordinatore/PI e nelle quali dimostra il coordinamento o la direzione di gruppi di ricerca nazionali (18 punti totali)</u></p> <p>1) 2019-2020 Direttore Laboratorio di Genetica Medica, Centro di Ricerca di Medicina Perinatale e della Riproduzione, Dipartimento di Scienze Chirurgiche e Biomediche, Università di Perugia</p> <p>2) 2015-2020 Direttore Laboratorio di Genetica Medica, Dipartimento di Scienze Chirurgiche e Biomediche, Università di Perugia</p> <p>3) 2005- Direttore Laboratorio di Neurogenetica, Dipartimento di Neuroscienze Sperimentali, CERC - IRCCS Santa Lucia, Roma</p> <p>4) 2001-2005 Direttore Laboratorio di Neurogenetica, Dipartimento di Neuroscienze Sperimentali, IRCCS Santa Lucia, Roma</p> <p>5) Università di Perugia - Fondo Ricerca di Base di Ateneo “<i>Applicazione del next-generation sequencing per studi genetico-clinici nella paraplegia spastica ereditaria ad esordio infantile</i>” COORDINATORE PROGETTO</p> <p>6) Regione Umbria - Fondo per il finanziamento di dottorati di ricerca a caratterizzazione industriale presso l'Università di Perugia. “<i>Uso di piastri come vettori di RNA terapeutici per il trattamento del Glioblastoma Multiforme (GBM)</i>” COORDINATORE PROGETTO</p> <p>7) Università di Roma “Tor Vergata” - Uncovering Excellence 2014 - “<i>Sequenziamento di prossima-generazione nell'approccio clinico e genetico della paraplegia spastica ereditaria</i>” COORDINATORE PROGETTO</p> <p>8) Ministero della Salute - Bando Giovani Ricercatori - Revisione tra pari NIH, U.S. “<i>Ricerca per nuovi geni malattia nella paraplegia spastica ereditaria</i>” COORDINATORE PROGETTO -</p> <p>9) Telethon “<i>Identificazione di nuovi geni-malattia nella paraplegia spastica ereditaria</i>” COORDINATORE PROGETTO</p> <p>10) Università di Roma “Tor Vergata” - <i>Paraplegia Spastica Ereditaria: ricerca per nuovi geni-malattia e correlazione genotipo-fenotipo.</i> COORDINATORE PROGETTO</p> <p>11) Università di Roma “Tor Vergata” - <i>Studi genetici nelle paraparesi spastiche ereditarie</i> COORDINATORE PROGETTO</p> <p>12) Università di Roma “Tor Vergata” - <i>Studio delle paraparesi spastiche ereditarie in Italia: epidemiologia molecolare, caratterizzazione fenotipica delle forme geneticamente non definite, identificazione e caratterizzazione di nuovi loci e geni malattia</i> COORDINATORE PROGETTO</p> <p>13) Università di Roma “Tor Vergata” - <i>Ricerca per nuovi geni-malattia e correlazione genotipo-fenotipo nella Paraplegia Spastica Ereditaria</i> COORDINATORE PROGETTO</p> <p>14) Telethon “<i>Ricerca di nuovi geni-malattia e correlazione genotipo-fenotipo nella Paraplegia Spastica Ereditaria</i>” COORDINATORE PROGETTO</p> <p>15) Università di Roma “Tor Vergata” - <i>Studi di epidemiologia molecolare, caratterizzazione genotipo-fenotipo ed identificazione di nuovi loci e geni malattia nelle paraparesi spastiche ereditarie</i> COORDINATORE PROGETTO</p> <p>16) Telethon “<i>Ricerca di nuovi geni che causano Demenza: targets per nuovi approcci diagnostici e terapeutici</i>” COORDINATORE PROGETTO</p> <p>17) The Nakabayashi Trust for ALS Research - Japan Identification of locus and cloning of causative gene(s) for familial Amyotrophic Lateral</p>	<p>15 punti</p>

Sclerosis (ALS) by linkage study CO-INVESTIGATOR

18) Ministero della Salute - Ricerca Finalizzata - Studi di linkage e mutazionali nella Paraparesi Spastica Ereditaria COORDINATORE PROGETTO

*-partecipazione a centri o gruppi di ricerca nazionali o internazionali sulla base anche di fondi di ricerca competitivi ottenuti
max punti 0,5 per attività*

Il candidato presenta la partecipazione a 25 diversi gruppi / attività di ricerca sia nazionali che internazionali (12,5 punti totali)

- 1) Ministero della Salute - Ricerca Finalizzata Functional and clinical studies of lipid linked hereditary spastic paraplegia RESPONSABILE UNITÀ OPERATIVA
- 2) Università di Perugia - Fondo Ricerca di Base di Ateneo "Ruolo dei polimorfismi genetici nell'infertilità femminile" MEMBRO UNITÀ DI RICERCA
- 3) Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca - PRIN 2008 - "ITASPA, un network italiano per lo studio clinico e genetico delle paraparesi spastiche ereditarie" RESPONSABILE UNITÀ OPERATIVA
- 4) Ministero della Salute - Ricerca Finalizzata - "Identificazione di markers precoci biochimici e genetici per la prevenzione della malattia di Alzheimer nella popolazione affetta da diabete mellito" RESPONSABILE UNITÀ OPERATIVA
- 5) U.S. National Institute of Health. "Molecular and genetic analysis of Autosomal Dominant Spastic Paraplegia" CONSULTANT
- 6) Ministero della Salute - Progetti di Ricerca ex art. 56, legge finanziaria 2003 - Una rete nazionale per lo studio delle atassie spinocerebellari e delle paraparesi spastiche ereditarie in Italia: epidemiologia molecolare, caratterizzazione fenotipica delle forme geneticamente non definite, identificazione e caratterizzazione di nuovi loci e geni malattia RESPONSABILE UNITÀ OPERATIVA
- 7) Ministero della Salute - Progetti di Ricerca ex art. 56, legge finanziaria 2003 - Biomarcatori periferici di neurodegenerazione finalizzati alla diagnostica presintomatica e al follow-up terapeutico: un network nazionale per la Malattia di Huntington, la Malattia di Alzheimer e la Sclerosi Multipla RESPONSABILE UNITÀ OPERATIVA
- 8) Ministero dell'Istruzione, dell'Università e della Ricerca - PRIN 2006 Paraparesi Spastiche Ereditarie: studio genetico, funzionale e clinico MEMBRO UNITÀ DI RICERCA
- 9) Ministero della Salute - Ricerca Finalizzata - Meccanismi molecolari e cellulari delle malattie neurodegenerative del sistema motorio RESPONSABILE UNITÀ OPERATIVA
- 10) Ministero della Salute - Progetti di Ricerca ex art. 56, legge finanziaria 2003 - I Disturbi Psicologici e Comportamentali nelle Demenze: approccio traslazionale sul ruolo della farmacogenetica, della neuroimmunologia e della caratterizzazione endofenotipica come predictors precoci della risposta al trattamento psicofarmacologico RESPONSABILE UNITÀ OPERATIVA
- 11) Lundbeck - Cofinanziamento Ricerca Finalizzata - Malattie neurodegenerative legate all'invecchiamento: dalla patogenesi alle prospettive terapeutiche per un progetto traslazionale RESPONSABILE UNITÀ OPERATIVA
- 12) Ministero della Salute - Progetti di Ricerca ex art. 56, legge finanziaria 2003 - Il ruolo della diagnosi preclinica nell'evoluzione del disturbo cognitivo delle Demenze e nella valutazione della risposta ai trattamenti MEMBRO UNITÀ DI RICERCA
- 13) Ministero della Salute - Ricerca Finalizzata - Il riconoscimento delle fasi precliniche di Demenza: un approccio multidisciplinare RESPONSABILE UNITÀ OPERATIVA
- 14) Ministero della Salute - Ricerca Finalizzata - Malattie genetiche neurologiche: screening diagnostico ad elevata efficienza e coordinamento operativo sovra-regionale RESPONSABILE UNITÀ OPERATIVA
- 15) Ministero della Salute - Ricerca Finalizzata - Identificazione di nuovi geni e meccanismi fisiopatogenetici della Malattia di Alzheimer MEMBRO UNITÀ DI RICERCA
- 16) Telethon "Geni delle Preseniline e Malattia di Alzheimer" MEMBRO UNITÀ DI RICERCA
- 17) 2009 Programma di mobilità - Short-Term Mobility - CNR/Università/Istituzioni scientifiche pubbliche italiane ed Istituzioni di ricerca straniere
- 18) 2008 Accordo di cooperazione tra il CNR ed il CIHR (Canada) rivolto a ricercatori "senior" nell'ambito delle scienze biomediche
- 19) 2007 Accordo di cooperazione tra il CNR ed il CIHR (Canada) rivolto a ricercatori "senior" nell'ambito delle scienze biomediche

<p>20) 2006 Accordo di cooperazione tra il CNR ed il CIHR (Canada) rivolto a ricercatori "senior" nell'ambito delle scienze biomediche</p> <p>21) 2004 Accordo di cooperazione tra il CNR ed il CIHR (Canada) rivolto a ricercatori "senior" nell'ambito delle scienze biomediche</p> <p>22) 2003 NATO-CNR Senior Fellowship per scienziati "senior" italiani all'estero 2000-2001 Borsa di Studio Telethon per giovani scienziati italiani all'estero</p> <p>23) 2000 CNR Contributo "Altri Interventi" per soggiorno di studio di ricercatori Italiani all'estero</p> <p>24) 1999 Programma di mobilità - Short-Term Mobility - CNR/Università/Istituzioni scientifiche pubbliche italiane ed Istituzioni di ricerca straniere</p> <p>25) 1999 Centre for Research in Neurodegenerative Diseases, University of Toronto, Post-Doctoral Fellowship</p> <p><i>-direzione o partecipazione a comitati editoriali di riviste attinenti al settore max punti 1 per attività</i></p> <p><u>Il candidato presenta la partecipazione a 5 diversi comitati editoriali come quest editor dei quali almeno 3 in riviste attinenti al settore. (3 punti totali)</u></p> <p>2020- <i>International Journal of Molecular Sciences</i> (Editorial Section Board Member for "Molecular Genetics and Genomics")</p> <p>2017- <i>Journal of Translational Genetics and Genomics</i> (Editorial Board Member)</p> <p>2016- <i>Journal of Genetic Syndromes & Gene Therapy</i> (Editorial Board Member)</p>	
<p>Titolarità di brevetti</p> <p><i>max punti 1 per ogni brevetto</i></p> <p><u>Il candidato non presenta titolarità di brevetti (0 punti totali)</u></p>	<p>0 punti</p>
<p>Conseguimento di premi e riconoscimenti nazionali e internazionali per attività di ricerca.</p> <p><i>max punti 1 per premio</i></p> <p><u>Il candidato presenta il conseguimento di 4 premi e riconoscimenti nazionali (4 punti totali di cui attribuibili 2)</u></p> <p>-2010 Premio Internazionale "San Valentino d'Oro" (Palazzo Primavera, Terni) per personalità che si sono distinte per impegno, capacità e serietà nelle proprie attività e professioni</p> <p>-2005 Premio Ing. Franco Pietrandrea - VII Edizione - Rotary Club Roma Castelli Romani per la ricerca intitolata "Malattie neurodegenerative legate all'invecchiamento. Aspetti biologici, demografici ed epidemiologici della Malattia di Alzheimer"</p> <p>-2003 European Neurological Society Award: 13mo Congresso Internazionale della European Neurological Society per il miglior lavoro scientifico, intitolato "Evidence for a founder <i>SPG4</i> mutation and genetic heterogeneity in unrelated Scottish ADHSP families" (Istanbul, Turkey)</p> <p>-2001 Miglior Report Scientifico - European Neurological Society Fellowship 2000 - <i>Journal of Neurology</i> 2001, 248(3): 251-252</p>	<p>2 punti</p>
<p>E' valutata la consistenza complessiva della produzione scientifica del candidato, l'intensità e la continuità temporale della stessa, fatti salvi i periodi, adeguatamente documentati, di sospensione del rapporto di lavoro e altri periodi di congedo o di aspettativa stabiliti dalle leggi vigenti e diversi da quelli previsti per motivi di studio.</p> <p><u>Il Candidato presenta complessivamente n°99 pubblicazioni, La produzione è iniziata a partire dall'anno 1992 e l'intensità e la continuità delle pubblicazioni si è mantenuta in tutto questo periodo. Presenta un H-index complessivo di 28 ed un numero di citazioni pari a 2357 (Scopus). Negli ultimi 15 anni ha un numero di pubblicazioni pari a 64, un H-index di 21 ed un numero di citazioni pari a 1456. Nelle 25 pubblicazioni presentate ai fini della valutazione comparativa presenta un IF 179.141 per un impact factor medio per pubblicazione di 7.16.</u></p>	<p>5 punti</p>

NSC

Tabella B – Criteri di valutazione delle pubblicazioni

Pubblicazioni presentate per la valutazione analitica	Rilevanza scientifica della collocazione editoriale di ciascuna pubblicazione e sua diffusione all'interno della comunità scientifica IF anno pubblicazione (per le pubblicazioni del 2020 viene utilizzato l'ultimo IF disponibile del 2019) IF < 0,99 punti 1 1 < IF < 1,99 punti 2 2 < IF < 2,99 punti 3 3 < IF < 3,99 punti 4 4 < IF < 4,99 punti 5 5 < IF < 5,99 punti 6 6 < IF < 6,99 punti 7 7 < IF < 7,99 punti 8 8 < IF < 8,99 punti 9 IF > 9 punti 10	Congruenza di ciascuna pubblicazione Attinente ai temi specifici del settore sarà utilizzato come fattore moltiplicativo 1 per tutte le altre voci Scarsamente attinente ai temi specifici del settore sarà utilizzato come fattore moltiplicativo 0,5 per tutte le altre voci Non attinente ai temi specifici del settore sarà utilizzato come fattore moltiplicativo 0,3 per tutte le altre voci	Apporto individuale del candidato nel caso di partecipazione del medesimo a lavori in collaborazione Se il candidato risulta primo autore, ultimo autore o corresponding author sarà utilizzato come fattore moltiplicativo 2 per tutte le altre voci Se il candidato risulta come coautore in una lista di autori fino ad un numero di 25 sarà utilizzato come fattore moltiplicativo 1 per tutte le altre voci Se il candidato risulta come coautore in una lista di autori superiore a 25 sarà utilizzato come fattore moltiplicativo 0,5 per tutte le altre voci	Originalità, innovatività, rigore metodologico e di rilevanza di ciascuna pubblicazione Se la pubblicazione è rappresentata da un "full article" sarà utilizzato come fattore moltiplicativo 1 per tutte le altre voci Se la pubblicazione è rappresentata da una "review" sarà utilizzato come fattore moltiplicativo 0,5 per tutte le altre voci Se la pubblicazione è rappresentata da una "Letter" sarà utilizzato come fattore moltiplicativo 0,3 per tutte le altre voci	punti
A novel <i>AIFM1</i> missense mutation in a Japanese patient with ataxic sensory neuronopathy and hearing impairment. <i>Journal of the Neurological Sciences</i> 2020, 409:116584	IF 2019: 3.115 Punti 4	Attinente X1	Ultimo autore X2	Letter to the editor X0.3	1.2
SPG11-related parkinsonism: Clinical profile, molecular imaging and l-dopa response. <i>Movement</i>	IF 2018: 8.222 Punti 9	Attinente X1	Coautore con meno di 25 autori X1	Articolo X1	9

NSC

<i>Disorders</i> 2018, 33(10): 1650-1656					
Phenotype variability and allelic heterogeneity in <i>KMT2B</i> -associated disease. <i>Parkinsonism and Related Disorders</i> 2018, 52: 55-61	IF 2018: 4.360 Punti 5	Attinente X1	Coautore con meno di 25 autori X1	Articolo X1	5
Spastic paraplegia type 31: A novel <i>REEP1</i> splice site donor variant and expansion of the phenotype variability. <i>Parkinsonism and Related Disorders</i> 2018, 46: 79-83	IF 2018: 4.360 Punti 5	Attinente X1	Coautore con meno di 25 autori X1	Articolo X1	5
Spastic paraplegia type 4: a novel <i>SPAST</i> splice site donor mutation and expansion of the phenotype variability. <i>Journal of the Neurological Sciences</i> , 2017, 380: 92-97	IF 2017: 2.448 Punti 3	Attinente X1	Ultimo autore, X2	Articolo X1	6
<i>MFN2</i> transcripts escaping from nonsense-mediated mRNA decay pathway cause Charcot-Marie-Tooth disease type 2A2. <i>Journal of Neurology, Neurosurgery and Psychiatry</i> 2016, 87(11): 1263-1265	IF 2016: 7.349 Punti 8	Attinente X1	Coautore con meno di 25 autori X1	Articolo X1	8
Choreoathetosis, dystonia, and myoclonus in 3 siblings with autosomal recessive spinocerebellar ataxia type 16. <i>JAMA Neurology</i> 2016, 73(7): 888-890	IF 2016: 10.029 Punti 10	Attinente X1	Coautore con meno di 25 autori X1	Articolo X1	10
<i>ALS5/SPG11/KIAA1840</i> mutations cause autosomal recessive axonal Charcot-Marie-Tooth disease. <i>Brain</i> , 2016, 139(Pt 1): 73-85	IF 2016: 10.292 Punti 10	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	20
A homozygous mutation of <i>VWA3B</i> causes cerebellar	IF 2016: 7.349 Punti 8	Attinente X1	Coautore con meno di 25 autori X1	Articolo X1	8

ataxia with intellectual disability. <i>Journal of Neurology, Neurosurgery and Psychiatry</i> , 2016, 87(6): 656-662					
Hereditary Spastic Paraplegia: a novel mutation and expansion of the phenotype variability in SPG10. <i>Journal of Neurology, Neurosurgery and Psychiatry</i> , 2015, 86(6): 702-704	IF 2015: 6.431 Punti 7	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	14
Hereditary spastic paraplegia: clinical-genetic characteristics and evolving molecular mechanisms. <i>Experimental Neurology</i> 2014, 261C: 518-539.	IF 2014: 6.393 Punti 7	Attinente X1	Ultimo autore X2	Review X0.5	7
The role of reticulons in neurodegenerative diseases. <i>NeuroMolecular Medicine</i> 2014, 16(1): 3-15	IF 2014: 3.678 Punti 4	Attinente X1	Ultimo autore X2	Review X0.5	4
miR128 up-regulation correlate with impaired Amyloid β 42 degradation in monocytes from Sporadic Alzheimer's disease patients. <i>Neurobiology of Aging</i> 2014, 35(2): 345-356	IF 2014: 5.013 Punti 6	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	12
Mutations in the ER-shaping protein reticulon 2 cause the axon-degenerative disorder hereditary spastic paraplegia type 12. <i>The Journal of Clinical Investigation</i> 2012, 122(2): 538-544	IF 2012: 12.812 Punti 10	Attinente X1	Ultimo autore, posizione condivisa X2	Articolo X1	20
Late-onset hereditary spastic paraplegia with thin corpus callosum caused by a new SPG3A mutation. <i>Journal of Neurology</i> 2011, 258(7): 1361-1363	IF 2011: 3.473 Punti 4	Attinente X1	Primo autore X2	Letter to the editor X0,3	2.4

<i>SPATACSIN</i> mutations cause autosomal recessive juvenile amyotrophic lateral sclerosis. <i>Brain</i> 2010, 133(Pt 2): 591-598	IF 2010: 9.232 Punti 10	Attinente X1	Primo autore X2	Articolo X1	20
Silver syndrome variant of hereditary spastic paraplegia: a locus to 4p and allelism with <i>SPG4</i> . <i>Neurology</i> 2008, 70(21): 1959-1966	IF 2008: 7.043 Punti 8	Attinente X1	Primo autore X2	Articolo X1	16
Spastic paraplegia in Romania: high prevalence of <i>SPG4</i> mutations. <i>Journal of Neurology, Neurosurgery and Psychiatry</i> 2008, 79(5): 606-607	IF 2008: 4.622 Punti 5	Attinente X1	Primo autore X2	Articolo X1	10
New locus for hereditary spastic paraplegia maps to chromosome 1p31.1-1p21.1. <i>Annals of Neurology</i> 2005, 58(3): 423-429	IF 2005: 7.571 Punti 8	Attinente X1	Primo autore X2	Articolo X1	16
Clinical and genetic study of a large <i>SPG4</i> Italian family. <i>Movement Disorders</i> 2005, 20(8): 1055-1059	IF 2005: 2.830 Punti 3	Attinente X1	Primo autore X2	Articolo X1	6
Hereditary Spastic Paraplegia: clinical genetic study of 15 families. <i>Archives of Neurology</i> 2004, 61(6): 849-855	IF 2004: 4.835 Punti 5	Attinente X1	Primo autore X2	Articolo X1	10
A new <i>SPG4</i> mutation in a variant form of spastic paraplegia with congenital arachnoid cysts. <i>Neurology</i> 2004, 62(10): 1875-1878	IF 2004: 5.973 Punti 6	Attinente X1	Primo autore X2	Articolo X1	12
PS-1 Alzheimer's disease family with spastic paraplegia: the search for a gene-modifier. <i>Neurology</i> 2003, 61(7): 1005-1007	IF 2003: 5.678 Punti 6	Attinente X1	Coautore con meno di 25 autori X1	Articolo X1	6
Clinical and genetic study of a large Italian family which maps to <i>SPG12</i> locus.	IF 2002: 5.340 Punti 6	Attinente X1	Primo autore X2	Articolo X1	12

NS

<i>Neurology</i> 2002, 59(9): 1395-1401					
An alpha-2- macroglobulin insertion-deletion polymorphism in Alzheimer's disease. <i>Nature Genetics</i> 1999, 22(1): 19-21	IF 1999: 30.693 Punti 10	Attinente X1	Coautore con più di 25 autori X0.5	Articolo X1	5
Punteggio totale delle pubblicazioni					244,6
Punteggio Attribuibile					23,45

Totale punti (tabella A+ tabella B) = **22 + 23,45 = 45,45**

RSU

Attività istituzionali, organizzative e di servizio all'Ateneo (Punti attribuibili max 10)

ATTIVITA'	PUNTI
<p>E' valutato il volume e la continuità delle attività svolte, con particolare riferimento a incarichi di gestione e a impegni assunti in organi collegiali e commissioni, presso rilevanti enti pubblici e privati e organizzazioni scientifiche e culturali ovvero presso l'Ateneo e/o altri Atenei nazionali ed esteri.</p> <p><i>Max punti 1 per attività</i></p> <p><u>Il candidato presenta 11 diversi incarichi istituzionali (11 punti totali)</u></p> <p>1) 2018- Membro del Collegio dei Docenti del dottorato di ricerca in "Medicina e Chirurgia Traslazionale", Università di Perugia 2) 2018-2020 Membro della Commissione per la Programmazione del Personale Docente, Dipartimento di Scienze Chirurgiche e Biomediche, Università di Perugia 3) 2011- Membro del Collegio dei Docenti del dottorato di ricerca in "Neuroscienze", Università di Roma "Tor Vergata" 4) 2011-2016 Membro Associato dell'Istituto di Biologia Cellulare e Neurobiologia del CNR (IBCN-CNR) 5) 2011-2015 Membro del Collegio del "Fondo per il Sostegno dei Giovani", Università di Roma "Tor Vergata" 6) 2009-2015 Membro del Comitato Ordinatore della Scuola di Specializzazione in Otorinolaringoiatria, Università di Roma "Tor Vergata" 7) 2009-2010 Membro Associato dell'Istituto di Neurobiologia e Medicina Molecolare del CNR (INMM-CNR) 8) 2006-2015 Membro del Collegio dei Docenti della Scuola di Specializzazione in Neurologia, Università di Roma "Tor Vergata" 9) 2006-2015 Membro del Collegio dei Docenti della Scuola di Specializzazione in Neurofisiopatologia, Università di Roma "Tor Vergata" 10) 2003-2015 Membro del Collegio dei Docenti del dottorato di ricerca in "Biologia e Biotecnologia Molecolare", Università di Perugia 11) 2003-2015 Membro del Collegio del "Fondo per il Sostegno dei Giovani", Università di Perugia</p>	10 punti

Attività didattica - (Punti attribuibili max 30)

ATTIVITA'	PUNTI
<p>Sono valutati il volume e la continuità delle attività con particolare riferimento agli insegnamenti e ai moduli di cui si è assunta la responsabilità</p> <p><i>Max punti 1 per ogni corso in cui si è avuta la responsabilità/anno</i> <i>Max punti 0,5 per ogni modulo in cui si è avuta la responsabilità/anno</i></p> <p><u>Il candidato ha tenuto la responsabilità di n. 93 moduli in altrettanti corsi - (46,5 punti totali)</u></p> <p>2020- Titolare dell'insegnamento di Genetica Medica, Corso di Laurea triennale in Ostetricia, Dipartimento di Medicina e Chirurgia, Università di Perugia (n. 1 modulo) 2020- Titolare dell'insegnamento di Genetica Umana, Medica e Clinica, Corso di Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia, Dipartimento di Medicina e Chirurgia, Università di Perugia, sede di Perugia (n. 2 moduli) 2020- Titolare dell'insegnamento di Genetica Umana, Medica e Clinica, Corso di Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia, Dipartimento di Medicina e Chirurgia, Università di Perugia, sede di Terni (n. 3 moduli) 2019- Titolare dell'insegnamento di Genetica Medica, Scuola di Specializzazione in Oncologia Medica, Università di Perugia (n. 1 modulo)</p>	15 punti

<p>2017- Titolare dell'insegnamento di Genetica Medica, Scuola di Specializzazione in Ematologia, Università di Perugia (n. 1 modulo)</p> <p>2017- Titolare dell'insegnamento di Genetica Medica, Scuola di Specializzazione in Endocrinologia e Malattie del Metabolismo, Università di Perugia (n. 1 modulo)</p> <p>2017- Titolare dell'insegnamento di Genetica Medica, Scuola di Specializzazione in Scienza dell'Alimentazione, Università di Perugia (n. 1 modulo)</p> <p>2017- Titolare dell'insegnamento di Genetica Medica, Scuola di Specializzazione in Dermatologia e Venereologia, Università di Perugia (n. 1 modulo)</p> <p>2017- Titolare dell'insegnamento di Genetica Medica, Scuola di Specializzazione in Oftalmologia, Università di Perugia (n. 1 modulo)</p> <p>2016-2020 Titolare dell'insegnamento di Genetica Medica, Corso di Laurea triennale in Ostetricia, Dipartimento di Scienze Chirurgiche e Biomediche, Università di Perugia (n. 1 modulo)</p> <p>2016- Titolare dell'insegnamento di Genetica Medica, Scuola di Specializzazione in Ginecologia ed Ostetricia, Università di Perugia (n. 1 modulo)</p> <p>2015-2020 Titolare dell'insegnamento di Genetica Umana, Medica e Clinica, Corso di Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia, Dipartimento di Medicina, Università di Perugia, sede di Perugia (n. 2 moduli)</p> <p>2015-2020 Titolare dell'insegnamento di Genetica Umana, Medica e Clinica, Corso di Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia, Dipartimento di Medicina, Università di Perugia, sede di Terni (n. 3 moduli)</p> <p>2015- Titolare dell'insegnamento di Genetica Medica, Scuola di Specializzazione in Psichiatria, Università di Perugia (n. 1 modulo)</p> <p>2015- Titolare dell'insegnamento di Genetica Medica, Scuola di Specializzazione in Urologia, Università di Perugia (n. 1 modulo)</p> <p>2015- Titolare dell'insegnamento di Genetica Medica, Scuola di Specializzazione in Pediatria, Università di Perugia (n. 1 modulo)</p> <p>2015-2017 Titolare dell'insegnamento di Genetica Medica, Scuola di Specializzazione in Malattie dell'Apparato Cardiovascolare, Università di Perugia (n. 1 modulo)</p> <p>2012-2015 Titolare dell'insegnamento di Attività Didattiche Opzionali 3, Corso di Laurea triennale in Logopedia, Dipartimento di Medicina dei Sistemi, Università di Roma "Tor Vergata" (n. 1 modulo)</p> <p>2009-2012 Titolare dell'insegnamento di Attività Didattiche Opzionali 3, Corso di Laurea triennale in Logopedia, Dipartimento di Neuroscienze, Università di Roma "Tor Vergata" (n. 1 modulo)</p> <p>2006-2015 Titolare dell'insegnamento di Neurogenetica nella Scuola di Specializzazione in Neurologia, Università di Roma "Tor Vergata" (n. 1 modulo)</p> <p>2006-2012 Titolare dell'insegnamento di Neurogenetica nella Scuola di Specializzazione in Neurofisiopatologia, Università di Roma "Tor Vergata" (n. 1 modulo)</p>	
<p>Sono valutate le attività di tutorato delle tesi di laurea, di laurea magistrale e delle tesi di dottorato di cui i candidati risultano essere i relatori, nonché i seminari, le esercitazioni e il tutoraggio degli studenti</p> <p><i>Max punti 8 per l'insieme delle tesi di laurea seguite (0,5 punti per ciascuna tesi)</i> <i>Max punti 5 per l'insieme delle tesi di dottorato (1 punto per ciascuna tesi)</i> <i>Max punti 2 per seminari/esercitazioni (0,5 punti per ciascun seminario/esercitazione)</i></p> <p><u>Il candidato ha seguito n. 4 tesi di laurea e laurea magistrale da relatore (punti 2 totali) Il candidato ha supervisionato 10 tesi di dottorato (punti 10, di cui max attribuibili 5) ed ha presentato 2 attività inerenti didattica in corsi di dottorato/master e numerose attività seminariali in Università nazionali ed internazionali (punti attribuibili 2)</u></p>	<p>9 punti</p>

**Somma dei punteggi attribuiti dalla Commissione al candidato Antonio Orlacchio:
Punti 79,45**



SCHEDA DI VALUTAZIONE

CANDIDATA **PAOLO PETERLONGO ACQUAVIVA**

Attività di ricerca – (Punti attribuibili max 60)

Tabella A - Attività

ATTIVITA'	PUNTI
<p>Organizzazione, direzione e coordinamento di centri o gruppi di ricerca nazionali e internazionali o partecipazione agli stessi e altre attività di ricerca quali la direzione o la partecipazione a comitati editoriali di riviste.</p> <p><i>-organizzazione direzione e coordinamento di centri o gruppi di ricerca nazionali sulla base anche di fondi di ricerca competitivi ottenuti max punti 1 per attività</i></p> <p><u>Il candidato presenta 15 diverse attività per le quali ha talvolta ottenuto anche finanziamenti come coordinatore/PI e nelle quali dimostra il coordinamento o la direzione di gruppi di ricerca nazionali (15 punti totali)</u></p> <p>1) 2020-2024 AIRC Investigator Grant per il progetto “Study of DNA repair genes mutations and tumor biomarkers for better breast cancer risk estimates and treatment options”.</p> <p>2) 2020 Co-coordinatore di <i>Confluence</i></p> <p>3) 2016-ad oggi Membro dell’ IFOM Genome Diagnostics Program, membro afferente al Centro di Ricerca per lo Studio dei Tumori Eredo-familiari, Dipartimento di Medicina e Chirurgia, Università degli Studi dell’Insubria.</p> <p>4) 2016-2021 Supervisore di 5 ricercatori vincitori di una borsa annuale post-doc della Fondazione Umberto Veronesi.</p> <p>5) 2016-2018 AIRC Investigator Grant per il progetto “Comprehensive analysis of annotated and novel variants of the FANCM gene as breast cancer risk factors”.</p> <p>6) 2016 Co-coordinatore di <i>OncoArray</i></p> <p>7) 2013-2015 AIRC Investigator Grant per il progetto “Detection of new high-risk genes by exome sequencing in genetically isolated familial breast cancer cases”.</p> <p>8) 2012-ad oggi Director of the Breast Cancer Predisposition Unit, sotto la supervisione diretta della Direzione Scientifica e sviluppando collaborazioni con Istituto Nazionale Tumori (Paolo Radice), Istituto Europeo di Oncologia (Bernardo Bonanni) e Ospedale Papa Giovanni XXIII – BG (Carlo Tondini)</p> <p>9) 2012 Co-coordinatore di <i>iCOGS (Collaborative Oncological Gene-environment Study)</i></p> <p>10) 2009-2011 “Progetti Speciali e Progetti di Interesse” Direzione Scientifica, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale Tumori (INT), Institutional Grant per il progetto “Comprehensive host-and-tumor characterization for individualizing breast cancer treatment strategies”.</p> <p>11) 2007-2009 AIRC Investigator Grant per il progetto “Study of multiple low-risk alleles and mutation analysis in BRCA-mutation negative familial cases”</p> <p>12) 2006 Co-coordinatore del “Milan Breast Cancer Study Group” (MBCSG) e</p> <p>13) 2006 Co-coordinatore del “Consorzio Italiano sui Tumori Ereditari alla Mammella” (CONSIT TEAM)</p> <p>14) 2005-2012 IFOM, Research Associate, Fondazione Istituto FIRC di Oncologia Molecolare, Milano.</p> <p>15) 1998-2000 Research Fellow, Department of Biology and Genetics nel laboratorio diretto dalla Prof.ssa Lidia Larizza.</p> <p><i>-partecipazione a centri o gruppi di ricerca nazionali o internazionali sulla base anche di fondi di ricerca competitivi ottenuti max punti 0,5 per attività</i></p> <p><u>Il candidato presenta la partecipazione a 7 diversi gruppi/attività di ricerca sia nazionali che internazionali (3.5 punti totali)</u></p> <p>1) 2000-2005 Postdoctoral Fellow, Laboratory of Cancer Susceptibility, Dept. of Human Genetics, Memorial Sloan-Kettering Cancer Center, New York, USA.</p>	<p>15 punti</p>

<p>2) Membro del Consorzio Internazionale BCAC “Breast Cancer Association Consortium” 3) Membro del Consorzio Internazionale CIMBA “Consortium of Investigators of Modifiers of BRCA1 and BRCA2” 4) Membro del Consorzio Internazionale ENIGMA “Evidence-based Network for the Interpretation of Germline Mutant Alleles” 5) Membro del Consorzio Internazionale COMPLEXO 6) Membro del Consorzio Internazionale EuCOLONGENE) 7) 2013-2016 Bando Progetti – Ricerca Finalizzata 2010. Collaboratore, responsabile di unità di ricerca.</p> <p><i>-direzione o partecipazione a comitati editoriali di riviste attinenti al settore max punti 1 per attività</i></p> <p><u>Il candidato presenta la partecipazione a 4 diversi comitati editoriali in riviste attinenti al settore. (4 punti totali)</u></p> <p>– Academic Editor, PLoS ONE (2012 – 2015). – Topic and Associated Editor Frontiers in Genetics and Frontiers in Oncology (2017 – 2020). – Editorial Board Member, Scientific Reports (2015 – ad oggi).</p>	
<p>Titolarità di brevetti</p> <p><i>max punti 1 per ogni brevetto</i></p> <p><u>Il candidato non presenta titolarità di brevetti (0 punti totali)</u></p>	<p>0 punti</p>
<p>Conseguimento di premi e riconoscimenti nazionali e internazionali per attività di ricerca.</p> <p><i>max punti 1 per premio</i></p> <p><u>Il candidato non presenta il conseguimento di premi e riconoscimenti nazionali (0 punti totali)</u></p>	<p>0 punti</p>
<p>E' valutata la consistenza complessiva della produzione scientifica del candidato, l'intensità e la continuità temporale della stessa, fatti salvi i periodi, adeguatamente documentati, di sospensione del rapporto di lavoro e altri periodi di congedo o di aspettativa stabiliti dalle leggi vigenti e diversi da quelli previsti per motivi di studio.</p> <p><u>Il Candidato presenta complessivamente n°185 pubblicazioni. La produzione è iniziata a partire dagli inizi degli anni 2000 e l'intensità e la continuità delle pubblicazioni è mantenuta in tutto questo periodo. Presenta un H-index complessivo di 52 ed un numero di citazioni pari a 10.086 (Scopus). L'H-index degli ultimi 15 anni è uguale a 50. Nelle 25 pubblicazioni presentate ai fini della valutazione comparativa presenta un IF di 254,683 per un impact factor medio per pubblicazione di 10.18</u></p>	<p>6 punti</p>

NSC

Tabella B – Criteri di valutazione delle pubblicazioni

Pubblicazioni presentate per la valutazione analitica	Rilevanza scientifica della collocazione editoriale di ciascuna pubblicazione e sua diffusione all'interno della comunità scientifica IF anno pubblicazione (per le pubblicazioni del 2020 viene utilizzato l'ultimo IF disponibile del 2019) IF < 0,99 punti 1 1 < IF < 1,99 punti 2 2 < IF < 2,99 punti 3 3 < IF < 3,99 punti 4 4 < IF < 4,99 punti 5 5 < IF < 5,99 punti 6 6 < IF < 6,99 punti 7 7 < IF < 7,99 punti 8 8 < IF < 8,99 punti 9 IF > 9 punti 10	Congruenza di ciascuna pubblicazione Attinente ai temi specifici del settore sarà utilizzato come fattore moltiplicativo 1 per tutte le altre voci Scarsamente attinente ai temi specifici del settore sarà utilizzato come fattore moltiplicativo 0,5 per tutte le altre voci Non attinente ai temi specifici del settore sarà utilizzato come fattore moltiplicativo 0,3 per tutte le altre voci	Apporto individuale del candidato nel caso di partecipazione del medesimo a lavori in collaborazione Se il candidato risulta primo autore, ultimo autore o corresponding author sarà utilizzato come fattore moltiplicativo 2 per tutte le altre voci Se il candidato risulta come coautore in una lista di autori fino ad un numero di 25 sarà utilizzato come fattore moltiplicativo 1 per tutte le altre voci Se il candidato risulta come coautore in una lista di autori superiore a 25 sarà utilizzato come fattore moltiplicativo 0,5 per tutte le altre voci	Originalità, innovatività, rigore metodologico e di rilevanza di ciascuna pubblicazione Se la pubblicazione è rappresentata da un "full article" sarà utilizzato come fattore moltiplicativo 1 per tutte le altre voci Se la pubblicazione è rappresentata da una "review" sarà utilizzato come fattore moltiplicativo 0,5 per tutte le altre voci Se la pubblicazione è rappresentata da una "Letter" sarà utilizzato come fattore moltiplicativo 0,3 per tutte le altre voci	punti
The Spectrum of FANCM Protein Truncating Variants in European Breast Cancer Cases. Cancers (Basel). 2020 Jan 26;12(2).	IF 2019: 6.126 Punti 7	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	14
The FANCM:p.Arg658* truncating variant is associated with risk of triple-negative breast cancer. NPJ Breast Cancer . 2019	IF 2019: 6.000 Punti 7	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	14

NS

Nov;5:38.					
Two Missense Variants Detected in Breast Cancer Probands Preventing BRCA2-PALB2 Protein Interaction. Front Oncol. 2018;8:480.	IF 2018: 4.137 Punti 5	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	10
Individuals with FANCM biallelic mutations do not develop Fanconi anemia, but show risk for breast cancer, chemotherapy toxicity and may display chromosome fragility. Genet Med. 2018;20(4):452-457.	IF 2018: 8.683 Punti 9	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	18
Personalized testing based on polygenic risk score is promising for more efficient population based screening programs for common oncological diseases. P. Ann Oncol. 2016;27(3):369-370	IF 2016: 11.855 Punti 10	Attinente X1	Ultimo autore X2	Editoriale X0.5	10
FANCM c.5791C>T nonsense mutation (rs144567652) induces exon skipping, affects DNA repair activity, and is a familial breast cancer risk factor. Hum Mol Genet. 2015;24(18):5345.	IF 2015: 5.985 Punti 6	Attinente X1	Primo autore X2	Articolo X1	12
Candidate genetic modifiers for breast and ovarian cancer risk in BRCA1 and BRCA2 mutation carriers. Cancer Epidemiol Biomarkers Prev. 2015;24(1):308-316.	IF 2015: 3.622 Punti 4	Attinente X1	Primo autore X2	Articolo X1	8
PALB2 sequencing in Italian familial breast cancer cases reveals a high-risk mutation recurrent in the province of Bergamo. Genet Med.	IF 2014: 7.329 Punti 8	Attinente X1	Primo autore, posizione condivisa X2	Articolo X1	16

2014;16(9):688–94.					
Breast-cancer risk in families with mutations in PALB2. N Engl J Med. 2014;371(6):497–506.	IF 2014: 55.873 Punti 10	Attinente X1	Coautore con più di 25 autori X0.5	Articolo X1	5
Identification of fifteen novel germline variants in the BRCA1 3'UTR reveals a variant in a breast cancer case that introduces a functional miR-103 target site. Hum Mutat. 2012;33(12):1665–75.	IF 2012: 5.213 Punti 6	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	12
Genome-wide association analysis identifies three new breast cancer susceptibility loci. Nat Genet. 2012;44(3):312–318.	IF 2012: 35.209 Punti 10	Attinente X1	Coautore con più di 25 autori X0.5	Articolo X1	5
The SNP rs895819 in miR-27a is not associated with familial breast cancer risk in Italians. Breast Cancer Res Treat. 2012;133(2):805–7.	IF 2012: 4.469 Punti 5	Attinente X1	Ultimo autore X2	Letter to the editor X0.3	3
Sequencing Analysis of SLX4/FANCP Gene in Italian Familial Breast Cancer Cases. PLoS One. 2012;7(2):e31038.	IF 2012: 3.730 Punti 4	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	8
The rs12975333 variant in the miR-125a and breast cancer risk in Germany, Italy, Australia and Spain. J Med Genet 2011;48(10):703–704.	IF 2011: 6.365 Punti 7	Attinente X1	Primo autore X2	Articolo X1	14
PALB2 germ-line mutations in familial breast cancer cases with personal and family history of pancreatic cancer. Breast Cancer Res Treat 2011;126(3):825–828.	IF 2011: 4.431 Punti 5	Attinente X1	Primo autore X2	Letter to the editor X0.3	3
The CASP8 rs3834129 polymorphism and	IF 2011: 4.431 Punti 5	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	10

NS

breast cancer risk in <i>BRCA1</i> mutation carriers. Breast Cancer Res Treat 2011;125(3):855–860.					
A <i>BRCA1</i> promoter variant (rs11655505) and breast cancer risk. J Med Genet 2010;47(4):268–270.	IF 2010: 7.037 Punti 8	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	16
Evaluation of SNPs in miR-146a, miR-196a2 and miR-499 as low-penetrance alleles in German and Italian familial breast cancer cases. Hum Mutat 2010;31(1):E1052–1057.	IF 2010: 5.956 Punti 6	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	12
A locus on 19p13 modifies risk of breast cancer in <i>BRCA1</i> mutation carriers and is associated with hormone receptor-negative breast cancer in the general population. Nat Genet 2010;42(10):885–892.	IF 2010: 36.377 Punti 10	Attinente X1	Coautore con più di 25 autori X0.5	Articolo X1	5
SNPs in ultraconserved elements and familial breast cancer risk. Carcinogenesis 2009;30(3):544–545.	IF 2009: 4.795 Punti 5	Attinente X1	Ultimo autore X2	Letter to the editor X0.3	3
Evidences for association of the CASP8 –652 6N del promoter polymorphism with age at diagnosis in familial breast cancer cases. Breast Cancer Res Treat 2009;113(3):607–608.	IF 2009: 4.696 Punti 5	Attinente X1	Ultimo autore X2	Letter to the editor X0.3	3
Increased frequency of disease-causing MYH mutations in colon cancer families. Carcinogenesis 2006;27(11):2243–2249.	IF 2006: 5.366 Punti 6	Attinente X1	Primo autore X2	Articolo X1	12
Germline mutations of	IF 2005: 7.923 Punti 8	Attinente X1	Primo autore X2	Letter to the	4.8

NS

AXIN2 are not associated with nonsyndromic colorectal cancer. <i>Hum Mutat</i> 2005;25(5):498–500.				editor X0.3	
Colorectal cancer risk in individuals with biallelic or monoallelic mutations of MYH. <i>Int J Cancer</i> 2005;114(3):505–507.	IF 2005: 4.700 Punti 5	Attinente X1	Primo autore X2	Letter to the editor X0.3	3
MSH6 germline mutations are rare in colorectal cancer families. <i>Int J Cancer</i> 2003;107(4):571–579.	IF 2003: 4.375 Punti 5	Attinente X1	Primo autore X2	Articolo X1	10
Punteggio totale delle pubblicazioni					230.8
Punteggio Attribuibile					22.13

Totale punti (tabella A+ tabella B) = 21 + 22.13 = 43,13

DS

Attività istituzionali, organizzative e di servizio all'Ateneo (Punti attribuibili max 10)

ATTIVITA'	PUNTI
<p>E' valutato il volume e la continuità delle attività svolte, con particolare riferimento a incarichi di gestione e a impegni assunti in organi collegiali e commissioni, presso rilevanti enti pubblici e privati e organizzazioni scientifiche e culturali ovvero presso l'Ateneo e/o altri Atenei nazionali ed esteri.</p> <p><i>Max punti 1 per attività</i></p> <p><u>Il candidato non presenta incarichi istituzionali (0 punti)</u></p>	0 punti

Attività didattica - (Punti attribuibili max 30)

ATTIVITA'	PUNTI
<p>Sono valutati il volume e la continuità delle attività con particolare riferimento agli insegnamenti e ai moduli di cui si è assunta la responsabilità</p> <p><i>Max punti 1 per ogni corso in cui si è avuta la responsabilità/anno</i> <i>Max punti 0,5 per ogni modulo in cui si è avuta la responsabilità/anno</i></p> <p><u>Il candidato non presenta incarichi di insegnamento per i quali ha avuto la responsabilità – (0 punti)</u></p> <p><u>Il candidato non ha avuto la responsabilità di moduli in altrettanti corsi integrati- (0 punti)</u></p>	0 punti
<p>Sono valutate le attività di tutorato delle tesi di laurea, di laurea magistrale e delle tesi di dottorato di cui i candidati risultano essere i relatori, nonché i seminari, le esercitazioni e il tutoraggio degli studenti</p> <p><i>Max punti 8 per l'insieme delle tesi di laurea seguite (0,5 punti per ciascuna tesi)</i> <i>Max punti 5 per l'insieme delle tesi di dottorato (1 punto per ciascuna tesi)</i> <i>Max punti 2 per seminari/esercitazioni (0,5 punti per ciascun seminario/esercitazione)</i></p> <p><u>Il candidato ha seguito n. 3 tesi di laurea e laurea magistrale da relatore (punti 1.5) Il candidato ha supervisionato 1 tesi di dottorato (punti 1) ed ha presentato 2 attività inerenti didattica in corsi di dottorato/master ed attività seminariale (punti attribuiti 1)</u></p>	3.5 punti

Somma dei punteggi attribuiti dalla Commissione al candidato Paolo Peterlongo Acquaviva: Punti 46,63



SCHEMA DI VALUTAZIONE

CANDIDATA **Anna Savoia**

Attività di ricerca – (Punti attribuibili max 60)

Tabella A - Attività

ATTIVITA'	PUNTI
<p>Organizzazione, direzione e coordinamento di centri o gruppi di ricerca nazionali e internazionali o partecipazione agli stessi e altre attività di ricerca quali la direzione o la partecipazione a comitati editoriali di riviste.</p> <p><i>-organizzazione direzione e coordinamento di centri o gruppi di ricerca nazionali sulla base anche di fondi di ricerca competitivi ottenuti max punti 1 per attività</i></p> <p><u>La candidata presenta 17 diverse attività per alcune delle quali ha ottenuto anche finanziamenti come coordinatore/PI e nelle quali dimostra il coordinamento o la direzione di gruppi di ricerca nazionali (17 punti totali)</u></p> <p>1) Telethon grant applications 1994: FAC: characterization of promoter region, gene structure and DNA variants analysis (singola unità, E.0033). 24 mesi, Responsabile progetto 2) Progetti Ricerca Finalizzata 1995 - Ministero della Salute: Linkage analysis and cloning the Fanconi anemia gene of complementation group A (singola unità). 36 mesi, Responsabile progetto 3) Telethon grant applications 1996: Positional cloning of the Fanconi anaemia complementation group a (faa) gene (singola unità, E.0364). 24 mesi, Responsabile progetto 4) AIRC 1996: Cloning of two genes localized on chromosome 16q24.3 responsible for breast cancer and Fanconi anemia (singola unità). 24 mesi, Responsabile progetto 5) Telethon grant applications 1998: FAA gene: gene expression, protein characterization and mouse homologous faa gene (singola unità, E.0688). 24 mesi, Responsabile progetto 6) AIRC 1998: Cloning of a tumor suppressor gene involved in sporadic breast cancer (singola unità). 36 mesi, Responsabile progetto 7) Progetti Ricerca Finalizzata 1999 - Ministero della Salute: Inherited thrombocytopenias: epidemiology, clinical features and molecular basis (progetto multicentrico). 36 mesi, Coordinatore progetto 8) AIRC 2001: From gene to cancer: the Fanconi anemia model (singola unità). 60 mesi, Responsabile progetto 9) Progetti di ricerca 2004 - Fondazione Berlucchi: Fanconi anemia: a model for pathogenesis and diagnosis of tumors (progetto multicentrico). 24 mesi, Coordinatore progetto 10) Telethon-Convenzione Università di Trieste 2005: Developing novel additional projects on inherited thrombocytopenias and Fanconi anemia, and contributing to understand the role of non muscle myosins of class II in human diseases (F04001). 72 mesi, Responsabile progetto 11) Telethon grant applications 2006: Role of non muscle myosin iia in MYH9 related disease (progetto multicentrico, GGP06177). 36 mesi, Coordinatore progetto 12) Progetti Ricerca Finalizzata 2010 - Ministero della Salute: Towards development of a next generation sequencing strategy for molecular genetic testing of inherited diseases with blood cell reduction (singola unità, RF-2010-2309222). 36 mesi, Responsabile progetto 13) Associazione Italiana per la Ricerca sull'Anemia di Fanconi (AIRFA) 2013: Anemia di Fanconi: screening di composti in grado di correggere l'instabilità cromosomica per potenziali applicazioni terapeutiche. Responsabile progetto. 14) Associazione Italiana per la Ricerca sull'Anemia di Fanconi (AIRFA) 2015: Applicazione della tecnologia di sequenziamento Ion Torrent per la diagnosi molecolare dell'anemia di Fanconi. Responsabile progetto. 15) Finanziamento delle attività base di ricerca (FFABR) 2017 del MIUR. Fondo a disposizione dal 07/05/2018 16) Associazione Italiana per la Ricerca sull'Anemia di Fanconi (AIRFA) 2017: Attività mitocondriale nella prognosi dell'anemia di Fanconi". Responsabile progetto 17) AIRC 2019: Inherited thrombocytopenia with risk of leukemia: unraveling common pathway for therapeutic approaches (IG 2018 Id.21974). Responsabile progetto singola unità</p>	<p>15 punti</p>



*-organizzazione, direzione e coordinamento di centri e/o gruppi di ricerca internazionali sulla base anche di fondi di ricerca competitivi ottenuti
max punti 1 per attività*

La candidata presenta 2 diverse attività per le quali ha ottenuto anche finanziamenti come coordinatore/PI e nelle quali dimostra il coordinamento o la direzione di gruppi di ricerca internazionali (2 punti totali)

- 1) Exploratory workshop 2004 - European Science Foundation: Applying new technology to the study of inherited disorders of megakaryocytes and platelets. Coordinatore/organizzatore
- 2) Project on rare diseases funded within bilateral agreement Italy and USA 2007: Improving diagnostic skills for inherited thrombocytopenias: identification of "novel" forms and characterization of "classical" forms to develop a DNA microchip (progetto multicentrico). 24 mesi, Responsabile Unità

*-partecipazione a centri o gruppi di ricerca nazionali o internazionali sulla base anche di fondi di ricerca competitivi ottenuti
max punti 0,5 per attività*

La candidata presenta la partecipazione a 15 diversi gruppi / attività di ricerca sia nazionali che internazionali (7.5 punti totali)

- 1) Progetti Ricerca Finalizzata 2000 - Ministero della Salute: Gene expression profiling and disease of children and adolescents: application of pharmacogenetics (progetto multicentrico). 24 mesi, Responsabile Unità
- 2) Progetti Ricerca Finalizzata 2001 - Ministero della Salute: Molecular diagnosis and pathogenetic mechanisms for primary and secondary prevention of inherited nephropathies (progetto multicentrico). 24 mesi, Responsabile Unità
- 3) FIRB Progetti Negoziali 2001: Functional analysis of genes involved in the maintenance of genomic integrity (Progetto multicentrico). 48 mesi, Responsabile Unità
- 4) FIRB Progetti Negoziali 2001: Generation of DNA and RNA database to identify novel diagnostic and prognostic markers for the IgA nephropathy (Progetto multicentrico). 48 mesi, Responsabile Unità
- 5) Telethon grant applications 2001: Non-muscle myosin iia: from gene mutations to illnesses (progetto multicentrico, GP0019Y01). 36 mesi, Responsabile Unità
- 6) Progetti Ricerca Finalizzata 2002 - Ministero della Salute: Identification and analysis of genes involved in cell cycle checkpoints and DNA repair: tumor alterations (progetto multicentrico). 24 mesi, Responsabile Unità
- 7) Progetti Ricerca Finalizzata 2002 - Ministero della Salute: Rare genetic diseases predisposing to tumors (progetto multicentrico). 24 mesi, Responsabile Unità
- 8) Telethon grant applications 2005: Molecular bases of cleft lip with or without cleft palate (progetto multicentrico, GGP05147). 24 mesi, Responsabile Unità
- 9) PRIN 2008: Inherited thrombocytopenias: better knowledge of pathogenesis and identification of drugs able to improve the platelet count through the use of in vitro models of megakaryocytopoiesis. 24 mesi, Responsabile Unità
- 10) Telethon grant applications 2010: A new gene for inherited thrombocytopenias: clinical, pathogenetic and pharmacological studies (progetto multicentrico, GGP10089). 36 mesi, Responsabile Unità
- 11) Telethon grant applications 2011: New pharmacological targets in Fanconi Anemia (progetto multicentrico, GGP11076). 36 mesi, Responsabile Unità
- 12) Italian/Slovenian Interreg Programme 2007-2013: Italian/Slovenian genetic network. 36 mesi, Responsabile unità
- 13) Bando 2012 Fondazione Cariplo: Deciphering biological and clinicopathological roles of Particle-rich Cytoplasmic Structure (PaCS), a new cell component that is connected to malignancies and to inherited bone marrow failure syndromes at risk of leukemic transformation (2012-0529). 36 mesi, Responsabile Unità
- 14) Telethon grant applications 2013: Combining next generation sequencing with clinical studies

NSW

<p>to unravel novel inherited thrombocytopenias affecting half of the patients (progetto multicentrico, GGP13082). 24 mesi, Responsabile Unità 15) Finanziamento delle attività base di ricerca (FFABR) 2017 del MIUR. Fondo a disposizione dal 07/05/2018</p> <p><i>-direzione o partecipazione a comitati editoriali di riviste attinenti al settore max punti 1 per attività</i></p> <p><u>La candidata presenta la partecipazione a n. 1 comitati editoriali di riviste attinenti al settore. (1 punto totale)</u></p> <p>Rivista: International Journal of Molecular Sciences Sezione: Molecular Genetics and Genomics SC (Biochemistry and molecular biology): Q1</p>	
<p>Titolarità di brevetti</p> <p><i>max punti 1 per ogni brevetto</i></p> <p><u>La candidata non presenta titolarità di brevetti (0 punti totali)</u></p>	<p>0 punti</p>
<p>Conseguimento di premi e riconoscimenti nazionali e internazionali per attività di ricerca.</p> <p><i>max punti 1 per premio</i></p> <p><u>La candidata non presenta il conseguimento di premi e riconoscimenti nazionali (0 punti totali)</u></p>	<p>0 punti</p>
<p>E' valutata la consistenza complessiva della produzione scientifica della candidata, l'intensità e la continuità temporale della stessa, fatti salvi i periodi, adeguatamente documentati, di sospensione del rapporto di lavoro e altri periodi di congedo o di aspettativa stabiliti dalle leggi vigenti e diversi da quelli previsti per motivi di studio.</p> <p><u>La Candidata presenta complessivamente n°139 pubblicazioni. La produzione è iniziata a partire dagli inizi degli anni 90' e l'intensità e la continuità delle pubblicazioni è mantenuta in tutto questo periodo. Presenta un H-index complessivo di 45 ed un numero di citazioni pari a 6614 (Scopus). L'H-index degli ultimi 15 anni è uguale a 25. Nelle 25 pubblicazioni presentate ai fini della valutazione comparativa presenta un IF di 298,716 per un impact factor medio per pubblicazione di 11.94</u></p>	<p>6 punti</p>

Tabella B – Criteri di valutazione delle pubblicazioni

Pubblicazioni presentate per la valutazione analitica	Rilevanza scientifica della collocazione editoriale di ciascuna pubblicazione e sua diffusione all'interno della comunità scientifica IF anno pubblicazione (per le pubblicazioni del 2020 viene utilizzato l'ultimo IF disponibile del 2019) IF < 0,99 punti 1 1 < IF < 1,99 punti 2 2 < IF < 2,99 punti 3 3 < IF < 3,99 punti 4 4 < IF < 4,99 punti 5 5 < IF < 5,99 punti 6 6 < IF < 6,99 punti 7 7 < IF < 7,99 punti 8 8 < IF < 8,99 punti 9 IF > 9 punti 10	Congruenza di ciascuna pubblicazione Attinente ai temi specifici del settore sarà utilizzato come fattore moltiplicativo 1 per tutte le altre voci Scarsamente attinente ai temi specifici del settore sarà utilizzato come fattore moltiplicativo 0,5 per tutte le altre voci Non attinente ai temi specifici del settore sarà utilizzato come fattore moltiplicativo 0,3 per tutte le altre voci	Apporto individuale del candidato nel caso di partecipazione del medesimo a lavori in collaborazione Se il candidato risulta primo autore, ultimo autore o corresponding author sarà utilizzato come fattore moltiplicativo 2 per tutte le altre voci Se il candidato risulta come coautore in una lista di autori fino ad un numero di 25 sarà utilizzato come fattore moltiplicativo 1 per tutte le altre voci Se il candidato risulta come coautore in una lista di autori superiore a 25 sarà utilizzato come fattore moltiplicativo 0,5 per tutte le altre voci	Originalità, innovatività, rigore metodologico e di ciascuna pubblicazione Se la pubblicazione è rappresentata da un "full article" sarà utilizzato come fattore moltiplicativo 1 per tutte le altre voci Se la pubblicazione è rappresentata da una "review" sarà utilizzato come fattore moltiplicativo 0,5 per tutte le altre voci Se la pubblicazione è rappresentata da una "Letter" sarà utilizzato come fattore moltiplicativo 0,3 per tutte le altre voci	punti
Positional cloning of the Fanconi anaemia group A gene. <i>Nat Genet</i> 14:324-328, 1996	IF 1996: 31.473 Punti 10	Attinente X1	Autore corrispondente X2	Articolo X1	20
An autosomal dominant thrombocytopenia gene maps to chromosomal region 10p. <i>Am J Hum Genet</i> 65:1401-1405, 1999	IF 1999: 10.426 Punti 10	Attinente X1	Primo autore X2	Articolo X1	20

Mutations in the nonmuscle myosin heavy chain IIA gene (MYH9) result in the diverse phenotypes of the May-Hegglin, Fechtner and Sebastian syndromes. <i>Nat Genet</i> 26: 103-105, 2000	IF 2000: 30.910 Punti 10	Attinente X1	Ultimo autore gruppo 2 X2	Articolo X1	20
Autosomal dominant thrombocytopenia is most frequently a heterozygous Bernard-Soulier syndrome. <i>Blood</i> 97:1330-1335, 2001	IF 2001: 9.273 Punti 10	Attinente X1	Primo autore X2	Articolo X1	20
May-Hegglin anomaly, Sebastian, Fechtner, and Epstein syndromes are not distinct entities but a unique "MYH9-related disease". <i>Medicine</i> 82:203-215, 2003	IF 2003 4.298 Punti 5	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	10
Non-muscle myosin heavy chain gene <i>MYH14</i> is expressed in cochlea and mutated in patients affected by autosomal dominant hearing impairment (DFNA4). <i>Am J Hum Genet</i> 74:770-776, 2004	IF 2004: 12.340 Punti 10	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	20
Position of NMMHC-IIA mutations predicts the natural history of MYH9-related disease. <i>Hum Mutat</i> 29:409-17, 2008	IF 2008: 7.033 Punti 8	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	16
Dominant inheritance of a novel integrin beta 3 mutation associated with a hereditary macrothrombocytopenia and platelet dysfunction in two Italian families. <i>Haematologica</i> 94:663-669, 2009	IF 2009: 6.416 Punti 7	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	14

NS

Localization of the Fanconi anemia complementation group A gene to chromosome 16q24.3. <i>Nat Genet</i> 11:338-340, 1995	IF 1995: 28.543 Punti 10	Attinente X1	Primo autore, posizione condivisa X2	Articolo X1	20
Recent advances in the understanding and management of MYH9-related inherited thrombocytopenias. <i>Brit J Haematol</i> 154:161-174, 2011	IF 2011: 4.941 Punti 5	Attinente X1	Ultimo autore X2	Review X 0.5	5
Mutations in ANKRD26 are responsible for a frequent form of inherited thrombocytopenia: analysis of 78 patients from 21 families. <i>Blood</i> 117:6673-6680, 2011	IF 2011: 9.898 Punti 10	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	20
Clinical and genetic aspects of Bernard-Soulier syndrome: searching for genotype/phenotype correlations. <i>Haematologica</i> 96:417-423, 2011.	IF 2011: 6.424 Punti 7	Attinente X1	Primo autore X2	Articolo X1	14
Mutations in the 5'UTR of ANKRD26, the ankirin repeat domain 26 gene, cause an autosomal-dominant form of inherited thrombocytopenia, THC2. <i>Am J Hum Genet</i> 88:115-120, 2011	IF 2011: 10.603 Punti 10	Attinente X1	Coautore con meno di 25 autori X1	Articolo X1	10
Correlation between platelet phenotype and <i>NBEAL2</i> genotype in patients with congenital thrombocytopenia and alpha-granule deficiency. <i>Haematologica</i> 98:868-74, 2013	IF 2013: 5.868 Punti 6	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	12
ANKRD26-related thrombocytopenia and myeloid malignancies. <i>Blood</i> 122:1987-1989, 2013	IF 2013: 9.775 Punti 10	Attinente X1	Coautore con più di 25 autori X0.5	letter X0.3	1.5

NGW

MYH9-related disease: A novel prognostic model to predict the clinical evolution of the disease based on genotype-phenotype correlations. <i>Hum Mut</i> 35:236-247, 2014	IF 2014: 5.340 Punti 6	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	12
Spectrum of the mutations in Bernard-Soulier Syndrome. <i>Hum Mutat</i> 35:1033-1045, 2014	IF 2014: 5.340 Punti 6	Attinente X1	Primo autore X2	Articolo X1	12
ACTN1-related thrombocytopenia: identification of novel families for phenotypic characterization. <i>Blood</i> 125:869-872, 2015	IF 2015: 11.847 Punti 10	Attinente X1	Autore corrispondente X2	Articolo X1	20
Germline mutations in ETV6 are associated with thrombocytopenia, red cell macrocytosis and predisposition to lymphoblastic leukemia. <i>Nat Genet</i> 47:535-538, 2015	IF 2015: 31.616 Punti 10	Attinente X1	Coautore con più di 25 autori X0.5	Articolo X1	5
Hypomorphic FANCA mutations correlate with mild mitochondrial and clinical phenotype in Fanconi anemia. <i>Haematologica</i> , 103:417-426, 2018	IF 2018: 7.570 Punti 8	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	16
A new form of inherited thrombocytopenia caused by loss-of-function mutations in PTPRJ. <i>Blood</i> 133:1346-1357, 2019	IF 2019: 17.794 Punti 10	Attinente X1	Coautore con meno di 25 autori X1	Articolo X1	10
Thombopoietin mutation in congenital amegakaryocytic thrombocytopenia treatable with romiplostim. <i>EMBO Mol Med</i> 10:63-75, 2018.	IF 2018: 10.624 Punti 10	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	20

DSU

Clinical and pathogenic features of ETV6-related thrombocytopenia with predisposition to acute lymphoblastic leukemia. Haematologica 101:1333-1342, 2016.	IF 2016: 7.702 Punti 8	Attinente X1	Ultimo autore X2	Articolo X1	16
Genomic integrity and mitochondrial metabolism defects in Warsaw syndrome cells: a comparison with Fanconi anemia. Journal of Cellular Physiology , in press 2021 DOI: 10.1002/jcp.30265	IF 2019: 5.546 Punti 6	Attinente X1	Corresponding author X2	Articolo X1	12
Dysregulation of oncogenic factors by GFI1B p32: investigation of a novel GFI1B germline mutation. Haematologica Early view Jan 21, 2021 https://doi.org/10.3324/haematol.2020.267328	IF 2019: 7.116 Punti 8	Attinente X1	Autore corrispondente X2	Articolo X1	16
Punteggio totale delle pubblicazioni					361,5
Punteggio Attribuibile					34,66

Totale punti (tabella A+ tabella B) = 21 + 34,66 = 55,66 punti

Attività istituzionali, organizzative e di servizio all'Ateneo (Punti attribuibili max 10)

ATTIVITA'	PUNTI
<p>E' valutato il volume e la continuità delle attività svolte, con particolare riferimento a incarichi di gestione e a impegni assunti in organi collegiali e commissioni, presso rilevanti enti pubblici e privati e organizzazioni scientifiche e culturali ovvero presso l'Ateneo e/o altri Atenei nazionali ed esteri.</p> <p><i>Max punti 1 per attività</i></p> <p><u>La candidata presenta 9 diversi incarichi istituzionali (9 punti totali)</u></p> <p>1) 2008-2011: Membro del Collegio della Scuola di Dottorato di Ricerca in Biomedina Molecolare, Università di Trieste 2) 2008-oggi: Membro del Collegio della Scuola di Dottorato in Scienze della Riproduzione e dello Sviluppo – Indirizzo: Genetico Molecolare, Università di Trieste. 3) 2009-2017: Membro del Comitato Ordinatore della Scuola di Specializzazione in Genetica Medica, Sede Capofila Padova 4) 2015-2018. Membro della Commissione Paritetica del Dipartimento di Scienze Mediche, Chirurgiche e della Salute dell'Università di Trieste (nomina 12.03.2015 - Verbale No. 44 del DSMCS) 5) 2017-oggi: Membro della Commissione Didattica del Corso di Laurea in Odontoiatria e Protesi Dentaria (nomina 18.01.2017 - Verbale No. 117 del CLMOPD) 6) 2018-oggi: Membro della Commissione Pratiche Studenti del Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia (nomina 13.11.2018 - Verbale No. 8 del Corso di Laurea di Medicina e Chirurgia) 7) Feb 2018-oggi: Membro Commissione della Valutazione per la Ricerca (CVR), Università di Trieste, (Decreto Rettorale n.106/2018 del 22702/2018) 8) 2020-oggi. Referente di qualità e accreditamento (ISO 9001.2015 e ISO 15189:2012) della SC di Genetica Medica, IRCCS Burlo Garofolo, Trieste (Nomina Prot 0010258/P/A/DS IRCCS Burlo Garofolo). 9) 2020. Componente del GEV (gruppo esperti valutatori) Disciplinare per l'Area 6 - Scienze mediche per la VQR 2015-2019 (delibera n. 197 del 8 ottobre 2020 del Consiglio Direttivo dell'ANVUR).</p>	<p>9 punti</p>

Attività didattica - (Punti attribuibili max 30)

ATTIVITA'	PUNTI
<p>Sono valutati il volume e la continuità delle attività con particolare riferimento agli insegnamenti e ai moduli di cui si è assunta la responsabilità</p> <p><i>Max punti 1 per ogni corso in cui si è avuta la responsabilità/anno</i> <i>Max punti 0,5 per ogni modulo in cui si è avuta la responsabilità/anno</i></p> <p><u>La candidata presenta n. 32 corsi dei quali ha avuto la responsabilità – (32 punti totali)</u></p> <p>AA 2007-2008 1) CdL Biotecnologie; Genetica AA 2009-2010 2) CdL Biotecnologie; Genetica AA 2010-2011 3) CdL Biotecnologie; Genetica AA 2011-2012 4) CdL Biotecnologie; Genetica AA 2012-2013 5) CdL Biotecnologie Mediche e CdL Genomica Funzionale, Genetica Umana (corso mutuato) AA 2013-2014 6) CdL Biotecnologie Mediche e CdL Genomica Funzionale, Genetica Umana (corso mutuato) AA 2014-2015 7) CdL Biotecnologie Mediche e CdL Genomica Funzionale, Genetica Umana (corso mutuato)</p>	<p>15 punti</p>

AA 2015-2016

8) CdL Medicina e Chirurgia e CdL Odontoiatria Protesi Dentaria, Genetica Medica (corso mutuato)

9) CdL Biotecnologie Mediche e CdL Genomica Funzionale, Genetica Umana (corso mutuato)

10) Scuole specializzazione in Odontoiatria Pediatrica Ortognatodonzia, Genetica Medica

AA 2016-2017

11) CdL Medicina e Chirurgia e CdL Odontoiatria Protesi Dentaria, Genetica Medica (corso mutuato)

12) CdL Genomica Funzionale, Genetica Umana (corso mutuato)

13) Scuole specializzazione in Odontoiatria Pediatrica Ortognatodonzia, Genetica Medica

AA 2017-2018

14) CdL Medicina e Chirurgia e CdL Odontoiatria Protesi Dentaria, Genetica Medica (corso mutuato)

15) CdL Genomica Funzionale, Genetica Umana (corso mutuato)

16) Scuole specializzazione in Odontoiatria Pediatrica Ortognatodonzia, Genetica Medica

17) Scuola Specializzazione in Genetica Medica (medici e non medici); Mutagenesi e Riparazione del DNA

AA 2018-2019

18) CdL Medicina e Chirurgia e CdL Odontoiatria Protesi Dentaria, Genetica (corso mutuato)

19) CdL Genomica Funzionale, Genetica Umana (corso mutuato)

20) Scuola specializzazione in Odontoiatria Pediatrica Ortognatodonzia, Genetica Medica

21) Scuola Specializzazione in Genetica Medica (medici e non medici); Mutagenesi e Riparazione del DNA

22) Scuola Specializzazione in Genetica Medica (medici e non medici); Genetica Medica – Genetica Oncologica

AA 2019-2020

23) CdL Medicina e Chirurgia e CdL Odontoiatria Protesi Dentaria, Genetica (corso mutuato)

24) CdL Genomica Funzionale, Genetica Umana (corso mutuato)

25) Scuola specializzazione in Odontoiatria Pediatrica Ortognatodonzia, Genetica Medica

26) Scuola Specializzazione in Genetica Medica (medici e non medici); Mutagenesi e Riparazione del DNA

27) Scuola Specializzazione in Genetica Medica (medici e non medici); Genetica Medica – Genetica Oncologica

AA 2020-2021

28) CdL Medicina e Chirurgia e CdL Odontoiatria Protesi Dentaria, Genetica (corso mutuato)

29) CdL Genomica Funzionale, Genetica Umana (corso mutuato)

30) Scuola specializzazione in Odontoiatria Pediatrica Ortognatodonzia, Genetica Medica

31) Scuola Specializzazione in Genetica Medica (medici e non medici); Mutagenesi e Riparazione del DNA

32) Scuola Specializzazione in Genetica Medica (medici e non medici); Genetica Medica – Genetica Oncologica

La candidata ha tenuto la responsabilità di n. 18 moduli in altrettanti corsi integrati- (9 punti totali)

AA 2005-2006

1) CdLOdontoiatria e Protesi Dentaria; Genetica (C.I. Biologia Generale e Cellulare)

2) CdL Igiene Dentale; Genetica Medica (C.I. Scienze Biomediche di Base)

AA 2006-2007

3) CdLOdontoiatria e Protesi Dentaria; Genetica (C.I. Biologia Generale e Cellulare)

4) CdL Igiene Dentale; Genetica Medica (C.I. Scienze Biomediche di Base)

AA 2007-2008

5) CdLOdontoiatria e Protesi Dentaria; Genetica (C.I. Biologia Generale e Cellulare)

6) CdL Igiene Dentale; Genetica Medica (C.I. Scienze Biomediche di Base)

AA 2008-2009

7) CdLOdontoiatria e Protesi Dentaria; Genetica (C.I. Biologia Generale e Cellulare)

8) CdL Igiene Dentale; Genetica Medica (C.I. Scienze Biomediche di Base)

AA 2009-2010

9) CdLOdontoiatria e Protesi Dentaria; Genetica (C.I. Biologia Generale e Cellulare)

10) CdL Igiene Dentale; Genetica Medica (C.I. Scienze Biomediche di Base)

AA 2010-2011

11) CdLOdontoiatria e Protesi Dentaria; Genetica (C.I. Biologia Generale e Cellulare)

12) CdL Igiene Dentale; Genetica Medica (C.I. Scienze Biomediche di Base)

NSU

AA 2011-2012 13) CdLOdontoiatria e Protesi Dentaria; Genetica (C.I. Biologia Generale e Cellulare) 14) CdL Igiene Dentale; Genetica Medica (C.I. Scienze Biomediche di Base) AA 2012-2013 15) CdLOdontoiatria e Protesi Dentaria; Genetica (C.I. Biologia Generale e Cellulare) 16) CdL Igiene Dentale; Genetica Medica (C.I. Scienze Biomediche di Base) AA 2013-2014 17) CdLOdontoiatria e Protesi Dentaria; Genetica (C.I. Biologia Generale e Cellulare) AA 2014-2015 18) CdLOdontoiatria e Protesi Dentaria; Genetica (C.I. Biologia Generale e Cellulare)	
<p>Sono valutate le attività di tutorato delle tesi di laurea, di laurea magistrale e delle tesi di dottorato di cui i candidati risultano essere i relatori, nonché i seminari, le esercitazioni e il tutoraggio degli studenti</p> <p><i>Max punti 8 per l'insieme delle tesi di laurea seguite (0,5 punti per ciascuna tesi)</i> <i>Max punti 5 per l'insieme delle tesi di dottorato (1 punto per ciascuna tesi)</i> <i>Max punti 2 per seminari/esercitazioni (0,5 punti per ciascun seminario/esercitazione)</i></p> <p><u>La candidata ha seguito n. 30 tesi di laurea e laurea magistrale da relatore (punti 15, di cui max attribuibili 8). La candidata ha supervisionato 14 tesi di dottorato (punti 14, di cui max attribuibili 5) ed ha presentato 9 attività inerenti didattica in corsi di dottorato/master ed attività seminariale (punti 4,5 di cui attribuibili 2)</u></p>	15 punti

**Somma dei punteggi attribuiti dalla Commissione alla candidata Anna Savoia:
Punti 94,66**



PROCEDURA SELETTIVA BANDITA AI SENSI DELL'ART. 18 LEGGE 240/2010 PER LA
COPERTURA DI 1 POSTO DI PROFESSORE UNIVERSITARIO, FASCIA I^ SETTORE
CONCORSUALE 06/A1 SSD MED/03 BANDITA CON DR N. 1621 DEL 25/11/2020 DAL
DIPARTIMENTO DI SCIENZE MEDICHE E CHIRURGICHE

DICHIARAZIONE

La Sottoscritta Prof.ssa Sandra D'Alfonso, in qualità di componente della Commissione Giudicatrice della procedura selettiva a n. 1 posto bandita con Prot. N. 0049679 DR n 294 del 03/03/2021, dichiara con la presente di aver partecipato in via telematica, allo svolgimento dei lavori della Commissione giudicatrice effettuata con modalità collegiale mediante videoconferenza in collegamento da Novara dalle ore 13.00 alle ore 17.30 del giorno 3 Giugno 2021

Dichiara di sottoscrivere il verbale redatto in data 3 Giugno 2021 trasmesso all'Ufficio Concorsi Docenti per i provvedimenti di competenza a cura del Prof. Marco Seri.

In fede

Prof.ssa Sandra D'Alfonso

Allegare copia documento di riconoscimento

PROCEDURA SELETTIVA BANDITA AI SENSI DELL'ART. 18 LEGGE 240/2010 PER LA COPERTURA DI 1 POSTO DI PROFESSORE UNIVERSITARIO, FASCIA I^ SETTORE CONCORSUALE 06/A1 SSD MED/03 BANDITA CON DR N. 1621 DEL 25/11/2020 DAL DIPARTIMENTO DI SCIENZE MEDICHE E CHIRURGICHE

DICHIARAZIONE

La Sottoscritta Prof.ssa Myriam Alcalay, in qualità di componente della Commissione Giudicatrice della procedura selettiva a n. 1 posto bandita con Prot. N. 0049679 DR n 294 del 03/03/2021, dichiara con la presente di aver partecipato in via telematica, allo svolgimento dei lavori della Commissione giudicatrice effettuata con modalità collegiale mediante videoconferenza in collegamento da Milano dalle ore 13.00 alle ore 17.30 del giorno 3 giugno 2021

Dichiara di sottoscrivere il verbale redatto in data 3 Giugno 2021 trasmesso all'Ufficio Concorsi Docenti per i provvedimenti di competenza a cura del Prof. Marco Seri.

In fede

Prof.ssa Myriam Alcalay

Allegare copia documento di riconoscimento