

PROCEDURA DI VALUTAZIONE COMPARATIVA PER LA COPERTURA DI N. 1 POSTO DI RICERCATORE CON CONTRATTO A TEMPO DETERMINATO IN *TENURE TRACK*, EX ART. 24, DELLA L. 240/2010, COME MODIFICATO DALLA L. 79/2022, DI CONVERSIONE DEL D.L. 36/2022, PER IL GRUPPO SCIENTIFICO DISCIPLINARE 06/MEDS-01 – GENETICA MEDICA, SETTORE SCIENTIFICO-DISCIPLINARE MEDS-01/A, GIÀ MED/03, PER IL DIPARTIMENTO DI SCIENZE UMANE E PROMOZIONE DELLA QUALITÀ DELLA VITA DELL'UNIVERSITÀ TELEMATICA SAN RAFFAELE ROMA, CORSO DI STUDIO IN SCIENZE DELLA NUTRIZIONE UMANA (LM-61), INDETTA CON D.R. n. 275 del 14 GIUGNO 2024, IL CUI AVVISO È STATO PUBBLICATO SULLA GAZZETTA UFFICIALE DELLA REPUBBLICA ITALIANA 4° SERIE SPECIALE - CONCORSI ED ESAMI - N. DEL 48 DEL 14 GIUGNO 2024

VERBALE N. 2

(Apertura plichi e verifica documentazione prodotta dai candidati; valutazione analitica di *curricula*, titoli e pubblicazioni)

La Commissione giudicatrice della procedura selettiva a n. 1 posto di ricercatore universitario a tempo determinato in *tenure track* (RTT), ai sensi dell'art. 24 della Legge 30 dicembre 2010, n. 240, come modificato dalla legge 29 giugno 2022, n. 79, di conversione, del Decreto Legge 30 aprile 2022, n. 36, per il gruppo scientifico disciplinare 06/MEDS-01 – GENETICA MEDICA settore scientifico-disciplinare MEDS-01/A, già MED/03, presso il Dipartimento di Scienze Umane e Promozione della Qualità della Vita, composta dai:

- Prof. Francesco Brancati, Ordinario presso l'Università degli Studi di L'Aquila;
- Prof. Massimo Gennarelli Ordinario presso l'Università degli Studi di Brescia;
- Prof. Leonardo Salvati Ordinario presso l'Università degli Studi di Padova;

si riunisce al completo giorno 09/09/2024 alle ore 16.30 in via telematica al link

https://teams.microsoft.com/l/meetup-join/19%3ameeting_YzNmN2JmMWItZjg0YS00YmUzLTlhNmItODA4MDg1NmVhY2Rl%40thead.v2/0?context=%7b%22Tid%22%3a%229df08a7c-31d7-4024-9ba6-5ed5efac1a01%22%2c%22Oid%22%3a%22d8782a5a-3bd0-4bca-907c-f354637f497f%22%7d

La Commissione, accertata l'avvenuta pubblicazione dei criteri di valutazione sul sito web di Ateneo, solo a seguito dell'inoltro dell'elenco delle domande ricevute dal Responsabile del procedimento, prende atto che i Candidati da valutare ai fini del concorso sono n. 4 e precisamente:

- 1) **Frangella Silvia**
- 2) **Mercuri Ludovica**
- 3) **Puleri Giulio**
- 4) **Visconti Virginia Veronica**

Ognuno dei Commissari dichiara di non avere legami di parentela ed affinità, entro il 4° grado incluso, con i Candidati compresi nell'elenco fornito dall'Amministrazione (art. 5, comma 2, D. Lgs. del 7 maggio 1948, n. 1172) e che non sussistono le cause di astensione di cui all'art. 52 c.p.c. e le singole dichiarazioni sono allegate al presente verbale e ne fanno parte integrante.

La Commissione procede quindi alla verifica della regolarità e della conformità al bando della documentazione prodotta da ogni Candidato.

La Commissione, previa consultazione del *curriculum*, dell'elenco titoli e degli altri documenti allegati alle domande dei singoli Candidati, redige, per ciascuno di essi:

- un elenco dei titoli dedotti dai documenti, indicando accanto a ciascuno di tali titoli se esso può costituire o meno oggetto di valutazione in ragione della correttezza della sua produzione;
- un elenco delle pubblicazioni allegate alla domanda, ivi comprese le eventuali tesi di dottorato, con un'indicazione della loro tipologia, avuto, in particolare, riguardo – ove si tratti di articoli su rivista – alla classificazione delle riviste stesse operata da ANVUR;
- una sintetica indicazione della produzione scientifica complessiva del candidato, avuto anche riguardo al numero di eventuali altre pubblicazioni non allegate alla domanda, ma indicate dal candidato stesso nel *curriculum* o nell'elenco.
- un motivato giudizio analitico di valutazione non comparativa essendo i Candidati meno di 6.

La medesima Commissione si riserva di attribuire, al termine della discussione dei titoli e delle pubblicazioni da parte dei Candidati, un punteggio ai rispettivi titoli, curriculum e produzione scientifica, secondo i criteri definiti dal D.M. 25.5.2011, n. 243 e fissati in dettaglio nel Verbale 1, della seduta preliminare del 07/08/2024.

Vengono esaminati i titoli, le pubblicazioni e la produzione scientifica del Candidato n. 1: **Frangella Silvia**

VERIFICA TITOLI:

TITOLO IDONEO	PRESENTAZIONE e DETTAGLI TITOLO
Titolo di dottore di ricerca, di specializzazione o equipollenti conseguiti in Italia o all'Estero	-Dottorato di ricerca, tesi dal titolo: Diagnosi genetica di precisione di encefalopatie epilettiche (...) -Specialista in Genetica Medica
Attività didattica a livello universitario in Italia o all'Estero	Documenta un incarico d'insegnamento al Master II livello (genetica e nutrizione, anni 2020-2024) e attività didattica integrativa a diversi Corsi di studio (2021-2024)
Attività di formazione o di ricerca presso qualificati istituti italiani o stranieri (es. post-dottorato, assegnista, ricercatore ecc.)	Assegnista di ricerca presso Istituto di Medicina Genomica (03/2020-06/2022). Collaboratore in progetti UILDM (2012), Telethon (2008-2009/2009-2011): studio delle basi genetiche di FSHD, s. di Pitt-Hopkins.
Attività in campo clinico per i settori concorsuali in cui sia prevista, in relazione alla durata	Contratti di lavoro da biologo genetista - test genetici e consulenza collegata al test (7/22-07/24)
Realizzazione di attività progettuale (finanziamenti su base competitiva con revisione tra pari) per i settori concorsuali in cui sia prevista	Non dichiara titoli
Organizzazione, direzione e coordinamento di gruppi di ricerca nazionali e internazionali, o partecipazione agli stessi	Partecipazione ad alcuni gruppi di ricerca
Attività di relatore a congressi e convegni nazionali e internazionali	Non documenta relazioni a congresso
Conseguimento di premi e riconoscimenti nazionali e internazionali per attività di ricerca	Miglior premio Tesi Dottorato conferito da Associazione Italiana Pitt-Hopkins

VERIFICA PUBBLICAZIONI:

TITOLO DELLE PUBBLICAZIONI CORRETTAMENTE PRODOTTE	TIPOLOGIA
<u>CHAMPI-related disorders: pathomechanisms triggered by different genomic alterations define distinct nosological categories.</u> Amenta S, Marangi G, Orteschi D, Frangella S, Gurrieri F, Paccagnella E; Telethon Undiagnosed Diseases Program (TUDP) Study Group; Scala M, Romano F, Capra V, Nigro V, Zollino M. Eur J Hum Genet. 2023 Jun;31(6):648-653.	Articolo su rivista
<u>Adult phenotype in Koolen-de Vries/<i>KANSL1</i> haploinsufficiency syndrome.</u> Amenta S, Frangella S, Marangi G, Lattante S, Ricciardi S, Doronzio PN, Orteschi D, Veredice C, Contaldo I, Zampino G, Gentile M, Scarano E, Graziano C, Zollino M. J Med Genet. 2022 Feb;59(2):189-195.	Articolo su rivista
<u>Syndromic Craniosynostosis Can Define New Candidate Genes for Suture Development or Result from the Non-specific Effects of Pleiotropic Genes: Rasopathies and Chromatinopathies as Examples.</u> Zollino M, Lattante S, Orteschi D, Frangella S, Doronzio PN, Contaldo I, Mercuri E, Marangi G. Front Neurosci. 2017 Oct 18;11:587.	Articolo su rivista
<u>Complex Muco-cutaneous Manifestations of <i>CARMIL2</i>-associated Combined Immunodeficiency: A Novel Presentation of</u>	Articolo su rivista

<u>Dysfunctional Epithelial Barriers</u> . Marangi G, Garcovich S, Sante GD, Orteschi D, Frangella S, Scaldaferrì F, Genuardi M, Peris K, Gurrieri F, Zollino M. Acta Derm Venereol. 2020 Jan 23;100(1):adv00038.	
<u>Clinical Genetics Can Solve the Pitfalls of Genome-Wide Investigations: Lesson from Mismapping a Loss-of-Function Variant in <i>KANS1L</i></u> . Bigoni S, Marangi G, Frangella S, Panfili A, Ognibene D, Squeo GM, Merla G, Zollino M. Genes (Basel). 2020 Oct 9;11(10):1177.	Articolo su rivista
<u>A novel truncating variant within exon 7 of <i>KAT6B</i> associated with features of both Say-Barber-Biesecker-Young-Simpson syndrome and genitopatellar syndrome: Further evidence of a continuum in the clinical spectrum of <i>KAT6B</i>-related disorders</u> . Marangi G, Di Giacomo MC, Lattante S, Orteschi D, Patrizi S, Doronzio PN, Riviello FN, Vaisfeld A, Frangella S, Zollino M. Am J Med Genet A. 2018 Feb;176(2):455-459.	Articolo su rivista
<u>Impairment of different protein domains causes variable clinical presentation within Pitt-Hopkins syndrome and suggests intragenic molecular syndromology of <i>TCF4</i></u> . Bedeschi MF, Marangi G, Calvello MR, Ricciardi S, Leone FPC, Baccarin M, Gueneri S, Orteschi D, Murdolo M, Lattante S, Frangella S, Keena B, Harr MH, Zackai E, Zollino M. Eur J Med Genet. 2017 Nov;60(11):565-571.	Articolo su rivista

CONSISTENZA COMPLESSIVA DELLA PRODUZIONE SCIENTIFICA:

Il candidato presenta una produzione complessiva pari a n. 7 pubblicazioni nel periodo 2017-2023. Nel curriculum e nell'elenco pubblicazioni allegati alla domanda non risultano ulteriori pubblicazioni valutabili diverse da quelle indicate.

MOTIVATO GIUDIZIO ANALITICO DELLA COMMISSIONE (SULLA BASE DEI CRITERI DI CUI AL D.M. 245/2011)

Titoli e curriculum

il candidato Fangella Silvia è Dottore di Ricerca (con tesi dal titolo: Diagnosi genetica di precisione di encefalopatie epilettiche nello spettro fenotipico della sindrome di Pitt-Hopkins) e Specialista in genetica medica. È stata inoltre assegnista di ricerca per due anni nell'ambito di progetti di ricerca relativi a tematiche di genetica medica presso Università Cattolica di Roma e collaboratrice per diversi progetti di ricerca in genetica medica (UILDM/Telethon, 2008-2012). Ha svolto attività didattica a Master II livello (genetica e nutrizione, anni 2020-2024) e attività didattica integrativa a diversi Corsi di studio presso Università Cattolica, Roma (2021-2024). Dal punto di vista assistenziale dichiara contratti di lavoro da biologo genetista per test genetici e consulenza collegata al test (7/22-07/24). Ha vinto un premio per miglior Tesi di Dottorato conferito da Associazione Italiana Pitt-Hopkins.

Pubblicazioni e produzione scientifica

il candidato ha presentato n. 7 pubblicazioni tutte originali, con una buona collocazione editoriale in riviste specifiche del settore e su diverse tematiche di genetica medica. La sua produzione scientifica risulta nel complesso continua e pienamente coerente con la disciplina.

Vengono esaminati i titoli, le pubblicazioni e la produzione scientifica del Candidato n. 2: **Mercuri Ludovica**

VERIFICA TITOLI:

TITOLO IDONEO	PRESENTAZIONE e DETTAGLI TITOLO
Titolo di dottore di ricerca, di specializzazione o equipollenti conseguiti in Italia o all'Estero	-Dottorato di Ricerca, tesi dal titolo: "Generazione di un assemblaggio de novo e di alta qualità del genoma del bonobo, privo della guida del genoma di riferimento umano"
Attività didattica a livello universitario in Italia o all'Estero	Didattica e didattica integrativa al Master di Citogenetica (2019-2020)
Attività di formazione o di ricerca presso qualificati istituti italiani o stranieri (es. post-dottorato, assegnista, ricercatore ecc.)	Borsa di studio PNRR nel progetto: "Mitochondrial transfer as a key to disrupting vascular disease and fibrosis in systemic sclerosis"
Attività in campo clinico per i settori concorsuali in cui sia prevista, in relazione alla durata	Non documenta titoli
Realizzazione di attività progettuale (finanziamenti su base competitiva con revisione tra pari) per i settori concorsuali in cui sia prevista	Non documenta titoli
Organizzazione, direzione e coordinamento di gruppi di ricerca nazionali e internazionali, o partecipazione agli stessi	Partecipazione ad un gruppo di ricerca.
Attività di relatore a congressi e convegni nazionali e internazionali	Non documenta relazioni a congresso
Conseguimento di premi e riconoscimenti nazionali e internazionali per attività di ricerca	Non documenta titoli

VERIFICA PUBBLICAZIONI:

TITOLO DELLE PUBBLICAZIONI CORRETTAMENTE PRODOTTE	TIPOLOGIA
A high-resolution map of small-scale inversions in the gibbon genome. Mercuri L, Palmisano D, L'Abbate A, D'Addabbo P, Montinaro F, Catacchio CR, Hasenfeld P, Ventura M, Korbel JO, Sanders AD, Maggiolini FAM, Antonacci F. Genome Res. 2022 Oct;32(10):1941-1951.	Articolo su rivista
Segmental duplications and their variation in a complete human genome. Vollger MR, Guitart X, Dishuck PC, Mercuri L, Harvey WT, Gershman A, Diekhans M, Sulovari A, Munson KM, Lewis AP, Hoekzema K, Porubsky D, Li R, Nurk S, Koren S, Miga KH, Phillippy AM, Timp W, Ventura M, Eichler EE. Science. 2022 Apr;376(6588):eabj6965.	Articolo su rivista
A high-quality bonobo genome refines the analysis of hominid evolution. Mao Y, Catacchio CR, Hillier LW, Porubsky D, Li R, Sulovari A, Fernandes JD, Montinaro F, Gordon DS, Storer JM, Haukness M, Fiddes IT, Murali SC, Dishuck PC, Hsieh P, Harvey WT, Audano PA, Mercuri L, Piccolo I, Antonacci F, Munson KM, Lewis AP, Baker C, Underwood JG, Hoekzema K, Huang TH, Sorensen M, Walker JA, Hoffman J, Thibaud-Nissen F, Salama SR, Pang AWC, Lee J, Hastie AR, Paten B, Batzer MA, Diekhans M, Ventura M, Eichler EE. Nature. 2021 May 5.	Articolo su rivista

Mayer-Rokitansky-Küster-Hauser syndrome with 22q11.21 microduplication: a casereport. Dell'Edera D, Allegretti A, Ventura M, Mercuri L, Mitidieri A, Cuscianna G, Epifania AA, Morizio E, Alfonsi M, Guanciali-Franchi P. J Med Case Rep. 2021 Apr 21;15(1):208	Articolo su rivista
7q35q36.3 deletion and concomitant 20q13.2q13.33 duplication in a newborn: familiar case. Dell'Edera D, Allegretti A, Forte F, Dell'Edera RA, Dell'Edera MT, Epifania AA, Mercuri L, Catacchio CR, Mitidieri A, Simone F, Ventura M. Eur Rev Med Pharmacol Sci. 2021 Apr;25(7):2949-2957.	Articolo su rivista
The structure, function and evolution of a complete human chromosome 8. Logsdon GA, Vollger MR, Hsieh P, Mao Y, Liskovych MA, Koren S, Nurk S, Mercuri L, Dishuck PC, Rhie A, de Lima LG, Dvorkina T, Porubsky D, Harvey WT, Mikheenko A, Bzikadze AV, Kremitzki M, Graves-Lindsay TA, Jain C, Hoekzema K, Murali SC, Munson KM, Baker C, Sorensen M, Lewis AM, Surti U, Gerton JL, Larionov V, Ventura M, Miga KH, Phillippy AM, Eichler EE. Nature. 2021 May;593(7857):101-107.	Articolo su rivista
Sequence diversity analyses of an improved rhesus macaque genome enhance its biomedical utility. (13 pagine) Warren WC, Harris RA, Haukness M, Fiddes IT, Murali SC, Fernandes J, Dishuck PC, Storer JM, Raveendran M, Hillier LW, Porubsky D, Mao Y, Gordon D, Vollger MR, Lewis AP, Munson KM, DeVogelaere E, Armstrong J, Diekhans M, Walker JA, Tomlinson C, Graves-Lindsay TA, Kremitzki M, Salama SR, Audano PA, Escalona M, Maurer NW, Antonacci F, Mercuri L, Maggiolini FAM, Catacchio CR, Underwood JG, O'Connor DH, Sanders AD, Korbel JO, Ferguson B, Kubisch HM, Picker L, Kalin NH, Rosene D, Levine J, Abbott DH, Gray SB, Sanchez MM, Kovacs-Balint ZA, Kemnitz JW, Thomasy SM, Roberts JA, Kinnally EL, Capitano JP, Skene JHP, Platt M, Cole SA, Green RE, Ventura M, Wiseman RW, Paten B, Batzer MA, Rogers J, Eichler EE. Science. 2020 Dec 18;370(6523):eabc6617.	Articolo su rivista
Single-cell strand sequencing of a macaque genome reveals multiple nested inversions and breakpoint reuse during primate evolution. (15 pagine). Maggiolini FAM, Sanders AD, Shew CJ, Sulovari A, Mao Y, Puig M, Catacchio CR, Dellino M, Palmisano D, Mercuri L, Bitonto M, Porubský D, Cáceres M, Eichler EE, Ventura M, Dennis MY, Korbel JO, Antonacci F. Genome Res. 2020 Nov;30(11):1680-1693.	Articolo su rivista
Recurrent inversion toggling and great ape genome evolution. Porubsky D, Sanders AD, Höps W, Hsieh P, Sulovari A, Li R, Mercuri L, Sorensen M, Murali SC, Gordon D, Cantsilieris S, Pollen AA, Ventura M, Antonacci F, Marschall T, Korbel JO, Eichler EE. Nat Genet. 2020 Aug;52(8):849-858. doi: 10.1038/s41588-020-0646-x.	Articolo su rivista
Evolutionary Dynamics of the POTE Gene Family in Human and Nonhuman Primates. Maggiolini FAM, Mercuri L, Antonacci F, Anaclerio F, Calabrese FM, Lorusso N, L'Abbate A, Sorensen M, Giannuzzi G, Eichler EE, Catacchio CR, Ventura M. Genes (Basel). 2020 Feb 18;11(2):213.	Articolo su rivista

CONSISTENZA COMPLESSIVA DELLA PRODUZIONE SCIENTIFICA:

il candidato presenta una produzione complessiva pari a n. 10 pubblicazioni. Nel curriculum e nell'elenco pubblicazioni allegati alla domanda non risultano ulteriori pubblicazioni diverse da quelle indicate.

MOTIVATO GIUDIZIO ANALITICO DELLA COMMISSIONE (SULLA BASE DEI CRITERI
DI CUI AL D.M. 245/2011)

Titoli e curriculum

il candidato Mercuri Ludovica è Dottore di Ricerca Ricerca (con tesi dal titolo: Generazione di un assemblaggio de novo e di alta qualità del genoma del bonobo, privo della guida del genoma di riferimento umano). È borsista PNRR del progetto: “Mitochondrial transfer as a key to disrupting vascular disease and fibrosis in systemic sclerosis”. Documenta attività didattica e didattica integrativa al Master di Citogenetica (2019-2020).

Pubblicazioni e produzione scientifica

il candidato ha presentato n. 10 pubblicazioni tutte originali, con una buona e talvolta ottima collocazione editoriale, anche in riviste del settore o molto prestigiose, nella quasi totalità dei casi, tuttavia, su tematiche non specifiche della disciplina di genetica medica.

Vengono esaminati i titoli, le pubblicazioni e la produzione scientifica del Candidato n. 3: **Puleri Giulio**

VERIFICA TITOLI:

TITOLO IDONEO	PRESENTAZIONE e DETTAGLI TITOLO
Titolo di dottore di ricerca, di specializzazione o equipollenti conseguiti in Italia o all'Estero	Dottorato di ricerca, tesi dal titolo: Sviluppo di un sistema innovativo per l'identificazione personale e la predizione fenotipica in ambito forense.
Attività didattica a livello universitario in Italia o all'Estero	Docenze a Master di genetica/scienze forensi e criminologia (2021-2024)
Attività di formazione o di ricerca presso qualificati istituti italiani o stranieri (es. post-dottorato, assegnista, ricercatore ecc.)	Assegno di ricerca (11/2022-oggi) per "Validazione di un pannello di SNP per accertamenti di parentela complessi". Contratto borsa studio 1 anno "identificazione personale tecniche avanzate di analisi del DNA".
Attività in campo clinico per i settori concorsuali in cui sia prevista, in relazione alla durata	Non documenta titoli
Realizzazione di attività progettuale (finanziamenti su base competitiva con revisione tra pari) per i settori concorsuali in cui sia prevista	Non documenta titoli
Organizzazione, direzione e coordinamento di gruppi di ricerca nazionali e internazionali, o partecipazione agli stessi	Partecipazione ad un gruppo di ricerca.
Attività di relatore a congressi e convegni nazionali e internazionali	Non documenta relazioni a congressi
Conseguimento di premi e riconoscimenti nazionali e internazionali per attività di ricerca	Non documenta titoli

VERIFICA PUBBLICAZIONI:

TITOLO DELLE PUBBLICAZIONI CORRETTAMENTE PRODOTTE	TIPOLOGIA
Michele Ragazzo, Giulio Puleri, Valeria Errichiello, Laura Manzo, Laura Luzzi, Saverio Potenza, Claudia Strafella, Cristina Peconi, Fabio Nicastro, Valerio Caputo, Emiliano Giardina (2021). Evaluation of OpenArray™ as a Genotyping Method for Forensic DNA Phenotyping and Human Identification. <i>Genes</i> 2021, 12, 221.	Articolo su rivista
Michele Ragazzo, Stefania Carboni, Valerio Caputo, Carlotta Buttini, Laura Manzo, Valeria Errichiello, Giulio Puleri and Emiliano Giardina (2020). Interpreting Mixture Profiles: Comparison Between Precision ID GlobalFiler™ NGS STR Panel v2 and Traditional Methods. <i>Genes</i> 11, 591.	Articolo su rivista
Michele Ragazzo, Stefano Melchiorri, Laura Manzo, Valeria Errichiello, Giulio Puleri, Fabio Nicastro and Emiliano Giardina (2020). Comparative Analysis of ANDE 6C Rapid DNA Analysis System and Traditional Methods. <i>Genes</i> 11, 582.	Articolo su rivista

CONSISTENZA COMPLESSIVA DELLA PRODUZIONE SCIENTIFICA:

il candidato presenta una produzione complessiva pari a n. 3 pubblicazioni. Nel curriculum e nell'elenco pubblicazioni allegati alla domanda non risultano ulteriori pubblicazioni diverse da quelle indicate.

MOTIVATO GIUDIZIO ANALITICO DELLA COMMISSIONE (SULLA BASE DEI CRITERI
DI CUI AL D.M. 245/2011)

Titoli e curriculum

il candidato Puleri Giulio è Dottore di Ricerca (con tesi dal titolo: Sviluppo di un sistema innovativo per l'identificazione personale e la predizione fenotipica in ambito forense). È Assegnista di ricerca (11/2022-oggi) con un progetto di genetica forense dal titolo "Validazione di un pannello di SNP per accertamenti di parentela complessi". Ha esperienze didattiche in Master di genetica/scienze forensi e criminologia (2021-2024).

Pubblicazioni e produzione scientifica

il candidato ha presentato n. 3 pubblicazioni originali, solo parzialmente attinenti alla genetica medica incentrate su metodologie di genetica forense.

Vengono esaminati i titoli, le pubblicazioni e la produzione scientifica del Candidato n. 4: **Visconti Virginia Veronica**

VERIFICA TITOLI:

TITOLO IDONEO	PRESENTAZIONE e DETTAGLI TITOLO
Titolo di dottore di ricerca, di specializzazione o equipollenti conseguiti in Italia o all'Estero	Dottorato di Ricerca (2021), tesi dal titolo: Identificazione e caratterizzazione di nuovi marcatori epigenetici coinvolti nella patogenesi dell'Osteoporosi
Attività didattica a livello universitario in Italia o all'Estero	Non si evince l'attività didattica dalla documentazione prodotta.
Attività di formazione o di ricerca presso qualificati istituti italiani o stranieri (es. post-dottorato, assegnista, ricercatore ecc.)	Assegno di ricerca (2022/23): Valutazione integrata del rischio di fratture in pazienti in età lavorativa Assegno di ricerca (2023/24): Efficacia della metformina sulla motilità e sulla forza nella distrofia miotonica di tipo 1 Co.Co.Co. progetto di ricerca sulla ricerca genetica in distrofie miotoniche (dal 05/2024)
Attività in campo clinico per i settori concorsuali in cui sia prevista, in relazione alla durata	Non documenta titoli
Realizzazione di attività progettuale (finanziamenti su base competitiva con revisione tra pari) per i settori concorsuali in cui sia prevista	Non documenta titoli
Organizzazione, direzione e coordinamento di gruppi di ricerca nazionali e internazionali, o partecipazione agli stessi	Partecipazione all'attività di ricerca in un progetto sulle basi genetiche/epigenetiche di distrofie miotoniche
Attività di relatore a congressi e convegni nazionali e internazionali	Relatrice a congressi Nazionali (5), interventi su fattori di suscettibilità genetici ed epigenetici nelle patologie dell'osso
Conseguimento di premi e riconoscimenti nazionali e internazionali per attività di ricerca	Miglior poster del Congresso Virtual SIGU (2021), Poster Awards 23rd FORT Congress (2022), Premio Franca Dagna Bricarelli (2023), Fondazione Osteoporosi, paladini italiani della salute (2024)

VERIFICA PUBBLICAZIONI:

TITOLO DELLE PUBBLICAZIONI CORRETTAMENTE PRODOTTE	TIPOLOGIA
Visconti VV, Fittipaldi S, Ciuffi S, Marini F, Isaia G, D'Amelio P, Migliaccio S, Marcocci C, Minisola S, Nuti R, Novelli G, Brandi ML, Botta A, Tarantino U. Circulating Long Non-Coding RNA GAS5 Is Overexpressed in Serum from Osteoporotic Patients and Is Associated with Increased Risk of Bone Fragility. <i>Int J Mol Sci</i> . 2020 Sep 21;21(18):6930. doi: 10.3390/ijms21186930.	Articolo su rivista
Fittipaldi S, Visconti VV, Tarantino U, Novelli G, Botta A. Genetic variability in noncoding RNAs: involvement of miRNAs and long noncoding RNAs in osteoporosis pathogenesis. <i>Epigenomics</i> . 2020 Nov;12(22):2035-2049. doi: 10.2217/epi-2020-0233. Epub 2020 Dec 2.	Articolo su rivista
Visconti VV, Gregg C, Fittipaldi S, Casamassima D, Tallarico M, Romano F, Botta A, Tarantino U. The long pentraxin PTX3: a	Articolo su rivista

novel serum marker to improve the prediction of osteoporosis and osteoarthritis bone-related phenotypes. <i>J Orthop Surg Res</i> . 2021 Apr 30;16(1):288. doi: 10.1186/s13018-021-02440-3	
Visconti VV, Cariati I, Fittipaldi S, Iundusi R, Gasbarra E, Tarantino U, Botta A. DNA Methylation Signatures of Bone Metabolism in Osteoporosis and Osteoarthritis Aging-Related Diseases: An Updated Review. <i>Int J Mol Sci</i> . 2021 Apr 19;22(8):4244.	Articolo su rivista
Botta A, Visconti VV, Fontana L, Bisceglia P, Bengala M, Massa R, Bagni I, Cardani R, Sangiuolo F, Meola G, Antonini G, Petrucci A, Pegoraro E, D'Apice MR, Novelli G. A 14-Year Italian Experience in DM2 Genetic Testing: Frequency and Distribution of Normal and Premutated CNBP Alleles. <i>Front Genet</i> . 2021 Jun 21;12:668094.	Articolo su rivista
Visconti VV, Centofanti F, Fittipaldi S, Macri E, Novelli G, Botta A. Epigenetics of Myotonic Dystrophies: A Minireview. <i>Int J Mol Sci</i> . 2021 Nov 22;22(22):12594. doi: 10.3390/ijms222212594.	Articolo su rivista
Visconti VV, Greggi C, Cariati I, Gasperini B, Mastrogregori A, Botta A, Tarantino U. Deregulated Clusterin as a Marker of Bone Fragility: New Insights into the Pathophysiology of Osteoporosis. <i>Genes (Basel)</i> . 2022 Apr 7;13(4):652. doi: 10.3390/genes13040652.	Articolo su rivista
Alfano M, De Antoni L, Centofanti F, Visconti VV, Maestri S, Degli Esposti C, Massa R, D'Apice MR, Novelli G, Delledonne M, Botta A, Rossato M. Characterization of full-length CNBP expanded alleles in myotonic dystrophy type 2 patients by Cas9-mediated enrichment and nanopore sequencing. <i>Elife</i> . 2022 Aug 26;11:e80229.	Articolo su rivista
Gasperini B †, Visconti VV †, Ciccacci C, Falvino A, Gasbarra E, Iundusi R, Brandi ML, Botta A, Tarantino U. Role of the Vitamin D Receptor (VDR) in the Pathogenesis of Osteoporosis: A Genetic, Epigenetic and Molecular Pilot Study. <i>Genes (Basel)</i> . 2023 Feb 21;14(3):542.	Articolo su rivista
Visconti VV, Macri E, D'Apice MR, Centofanti F, Massa R, Novelli G, Botta A. <i>In Cis</i> Effect of <i>DMPK</i> Expanded Alleles in Myotonic Dystrophy Type 1 Patients Carrying Variant Repeats at 5' and 3' Ends of the CTG Array. <i>Int J Mol Sci</i> . 2023 Jun 14;24(12):10129. doi: 10.3390/ijms241210129.	Articolo su rivista
Visconti VV, Gasperini B, Greggi C, Battistini B, Messina A, Renzi M, Bakhtafrouz K, Iundusi R, Botta A, Palombi L, Tarantino U. Plasma heavy metal levels correlate with deregulated gene expression of detoxifying enzymes in osteoporotic patients. <i>Sci Rep</i> . 2023 Jun 30;13(1):10641.	Articolo su rivista
Gasperini B, Falvino A, Piccirilli E, Tarantino U, Botta A, Visconti VV. Methylation of the Vitamin D Receptor Gene in Human Disorders. <i>Int J Mol Sci</i> . 2023 Dec 20; 25, 107	Articolo su rivista

CONSISTENZA COMPLESSIVA DELLA PRODUZIONE SCIENTIFICA:

il candidato presenta una produzione complessiva pari a n. 12 pubblicazioni. Nel curriculum e nell'elenco pubblicazioni allegati alla domanda non risultano ulteriori pubblicazioni diverse da quelle indicate.

MOTIVATO GIUDIZIO ANALITICO DELLA COMMISSIONE (SULLA BASE DEI CRITERI DI CUI AL D.M. 245/2011)

Titoli e curriculum

il candidato Visconti Virginia Veronica è Dottore di Ricerca (con tesi dal titolo: Identificazione e caratterizzazione di nuovi marcatori epigenetici coinvolti nella patogenesi dell'Osteoporosi). È stata Assegnista di ricerca (2022/23) con i progetti dal titolo: "Valutazione integrata del rischio di fratture

in pazienti in età lavorativa” e poi nel 2023/24: “Efficacia della metformina sulla motilità e sulla forza nella distrofia miotonica di tipo 1” che risultano parzialmente attinenti al settore di genetica medica. È titolare del Co.Co.Co. nell’ambito del progetto di ricerca sulle distrofie miotoniche (dal 05/2024) pienamente attinente alla disciplina. Dalla documentazione prodotta non è possibile evince e valutare l’attività didattica. È stata relatrice a congressi Nazionali (5) con interventi su fattori di suscettibilità genetica ed epigenetica nelle patologie dell’osso, ed ha conseguito alcuni Premi quali miglior poster del Congresso Virtual SIGU (‘21), Poster Awards 23rd FORT Congress (‘22), Premio Franca Dagna Bricarelli (‘23), Fondazione Osteoporosi, Paladini Italiani della salute (‘24).

Pubblicazioni e produzione scientifica

il candidato ha presentato n. 12 pubblicazioni che testimoniano ottima continuità ma sono solo in parte originali (4 review). In generale, la collocazione editoriale non è eccellente e nella maggior parte dei casi, le riviste non sono specifiche del settore di genetica medica.

La Commissione decide di riconvocarsi secondo il calendario definito nella prima riunione:

- il giorno 11/09/2024 alle ore 14.30 per via telematica al link

https://teams.microsoft.com/l/meetup-join/19%3ameeting_YjljNwY0NzAtZjgzMi00ZTJmLTNmY2ItZjdjY2Q4NWNkNzIx%40thread.v2/0?context=%7b%22Tid%22%3a%229df08a7c-31d7-4024-9ba6-5ed5efac1a01%22%2c%22Oid%22%3a%22d8782a5a-3bd0-4bca-907c-f354637f497f%22%7d

per dare corso alla discussione dei titoli e delle pubblicazioni ed all'accertamento della conoscenza della lingua.

Al termine, la Commissione, confrontati gli esiti delle singole valutazioni, si esprimerà a maggioranza proponendo il nominativo per la chiamata.

Il presente verbale viene letto, approvato e sottoscritto in duplice copia e consegnato, completo di n. 3 allegati, alla Responsabile del Procedimento, Dr.ssa Daiana Rotondi per la pubblicizzazione sul sito web dell'Ateneo.

Si pone in evidenza che solo il Prof. Brancati firma in data odierna, mentre gli altri Commissari si impegnano a trasmettere al medesimo Responsabile del procedimento sopra indicato, le dichiarazioni di concordanza al presente verbale, debitamente firmate unitamente alla copia del proprio documento di riconoscimento in corso di validità.

La seduta è tolta alle ore 20.00.

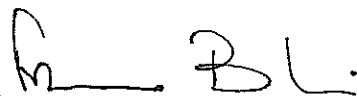
Letto, approvato e sottoscritto.

LA COMMISSIONE:

Prof. Massimo Gennarelli - Presidente

Prof. Leonardo Salviati - Membro

Prof. Francesco Brancati – Segretario



Allegato 1

PROCEDURA DI VALUTAZIONE COMPARATIVA PER LA COPERTURA DI N. 1 POSTO DI RICERCATORE CON CONTRATTO A TEMPO DETERMINATO IN *TENURE TRACK*, EX ART. 24, DELLA L. 240/2010, COME MODIFICATO DALLA L. 79/2022, DI CONVERSIONE DEL D.L. 36/2022, PER IL GRUPPO SCIENTIFICO DISCIPLINARE 06/MEDS-01 – GENETICA MEDICA, SETTORE SCIENTIFICO-DISCIPLINARE MEDS-01/A, GIA' MED/03, PER IL DIPARTIMENTO DI SCIENZE UMANE E PROMOZIONE DELLA QUALITA' DELLA VITA DELL'UNIVERSITA' TELEMATICA SAN RAFFAELE ROMA, CORSO DI STUDIO IN SCIENZE DELLA NUTRIZIONE UMANA (LM-61), INDETTA CON D.R. n. 275 del 14 GIUGNO 2024, IL CUI AVVISO E' STATO PUBBLICATO SULLA GAZZETTA UFFICIALE DELLA REPUBBLICA ITALIANA 4° SERIE SPECIALE - CONCORSI ED ESAMI - N. DEL 48 DEL 14 GIUGNO 2024

DICHIARAZIONE DI ASSENZA DI INCOMPATIBILITÀ CON I CANDIDATI

Il sottoscritto Prof. Massimo Gennarelli Professore Ordinario presso l'Università degli Studi di Brescia nato a Vicenza, il 27/02/1960, nominato a far parte della Commissione per la valutazione comparativa in epigrafe, come da D.R. n. 337 dell'8 LUGLIO 2024.

Dichiara

- di non avere legami di parentela ed affinità, entro il 4° grado incluso, con i Candidati compresi nell'elenco fornito dall'Amministrazione (art. 5, comma 2, D. Lgs. del 7 maggio 1948, n. 1172) e che non sussistono le cause di astensione di cui all'art. 52 c.p.;
- che non sussistono, con alcuno/a dei/delle candidati/e, abituali situazioni di collaborazione professionale o di comunanza di vita, di comunione d'interessi economici o di vita di particolare intensità, avente i caratteri della sistematicità, stabilità, continuità tali da dar luogo a sodalizio professionale¹.

A tal fine dichiara:

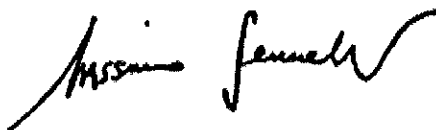
- di non essere a conoscenza di avere partecipazioni societarie con alcuno dei candidati/e in società non quotate;
- di non avere rapporti professionali o di impiego lavorativo aventi carattere di continuità con alcuni dei candidati/e;
- che non sussistono situazioni di collaborazione scientifica tra il/la sottoscritto/a ed i/le candidati/e di tale intensità da far sorgere il sospetto che il giudizio possa non essere improntato al rispetto del principio di imparzialità³.

In particolare, dichiara:

- di non avere, in relazione all'ambito scientifico relativo alla selezione in oggetto, pubblicazioni in collaborazione con i/le candidati/e tale da costituire situazione di collaborazione scientifica abituale²
- Dichiaro, altresì, ai sensi dell'art. 35 bis del D.lgs. n.165/2001, di non essere stato condannato, anche con sentenza non passata in giudicato, per i reati previsti dal Capo I del Titolo II del Libro secondo del Codice Penale.

In fede

Prof. Massimo Gennarelli



1. Atto di Indirizzo del Miur, n. 39 del 14.05.2018

2. [...] sussiste un obbligo di astensione laddove emergano indizi concreti di un rapporto personale di tale intensità da far sorgere il sospetto che il giudizio possa non essere improntato al rispetto del principio di imparzialità, quale, ad esempio la circostanza per cui uno dei commissari sia coautore della quasi totalità delle pubblicazioni di uno dei candidati [...], art. 5 - c. 12 - del Regolamento relativo alle procedure di chiamata dei Professori di prima e seconda fascia e dei Ricercatori a tempo determinato, emanato con D.R. n. 864/2018.

Allegato 2

PROCEDURA DI VALUTAZIONE COMPARATIVA PER LA COPERTURA DI N. 1 POSTO DI RICERCATORE CON CONTRATTO A TEMPO DETERMINATO IN *TENURE TRACK*, EX ART. 24, DELLA L. 240/2010, COME MODIFICATO DALLA L. 79/2022, DI CONVERSIONE DEL D.L. 36/2022, PER IL GRUPPO SCIENTIFICO DISCIPLINARE 06/MEDS-01 – GENETICA MEDICA, SETTORE SCIENTIFICO-DISCIPLINARE MEDS-01/A, GIA' MED/03, PER IL DIPARTIMENTO DI SCIENZE UMANE E PROMOZIONE DELLA QUALITA' DELLA VITA DELL'UNIVERSITA' TELEMATICA SAN RAFFAELE ROMA, CORSO DI STUDIO IN SCIENZE DELLA NUTRIZIONE UMANA (LM-61), INDETTA CON D.R. n. 275 del 14 GIUGNO 2024, IL CUI AVVISO E' STATO PUBBLICATO SULLA GAZZETTA UFFICIALE DELLA REPUBBLICA ITALIANA 4° SERIE SPECIALE - CONCORSI ED ESAMI - N. DEL 48 DEL 14 GIUGNO 2024

DICHIARAZIONE DI ASSENZA DI INCOMPATIBILITÀ CON I CANDIDATI

Il sottoscritto Prof. Leonardo Salviati, Professore Ordinario presso l'Università degli Studi di Padova nato a PADOVA il 15/11/1969, nominato a far parte della Commissione per la valutazione comparativa in epigrafe, come da D.R. n. 337 dell'8 LUGLIO 2024

Dichiara

- di non avere legami di parentela ed affinità, entro il 4° grado incluso, con i Candidati compresi nell'elenco fornito dall'Amministrazione (art. 5, comma 2, D. Lgs. del 7 maggio 1948, n. 1172) e che non sussistono le cause di astensione di cui all'art. 52 c.p.;
- che non sussistono, con alcuno/a dei/delle candidati/e, abituali situazioni di collaborazione professionale o di comunanza di vita, di comunione d'interessi economici o di vita di particolare intensità, avente i caratteri della sistematicità, stabilità, continuità tali da dar luogo a sodalizio professionale¹.

A tal fine dichiara:

- di non essere a conoscenza di avere partecipazioni societarie con alcuno dei candidati/e in società non quotate;
- di non avere rapporti professionali o di impiego lavorativo aventi carattere di continuità con alcuni dei candidati/e;
- che non sussistono situazioni di collaborazione scientifica tra il/la sottoscritto/a ed i/le candidati/e di tale intensità da far sorgere il sospetto che il giudizio possa non essere improntato al rispetto del principio di imparzialità².

In particolare, dichiara:

- di non avere, in relazione all'ambito scientifico relativo alla selezione in oggetto, pubblicazioni in collaborazione con i/le candidati/e tale da costituire situazione di collaborazione scientifica abituale²;
- Dichiaro, altresì, ai sensi dell'art. 35 bis del D.lgs. n.165/2001, di non essere stato condannato, anche con sentenza non passata in giudicato, per i reati previsti dal Capo I del Titolo II del Libro secondo del Codice Penale.

In fede

Prof. Leonardo Salviati



1. Atto di Indirizzo del Miur, n. 39 del 14.05.2018

2. [... sussiste un obbligo di astensione laddove emergano indizi concreti di un rapporto personale di tale intensità da far sorgere il sospetto che il giudizio possa non essere improntato al rispetto del principio di imparzialità, quale, ad esempio la circostanza per cui uno dei commissari sia coautore della quasi totalità delle pubblicazioni di uno dei candidati ...], art. 5 - c. 12 - del Regolamento relativo alle procedure di chiamata dei Professori di prima e seconda fascia e dei Ricercatori a tempo determinato, emanato con D.R. n. 864/2018.

Allegato 3

PROCEDURA DI VALUTAZIONE COMPARATIVA PER LA COPERTURA DI N. 1 POSTO DI RICERCATORE CON CONTRATTO A TEMPO DETERMINATO IN *TENURE TRACK*, EX ART. 24, DELLA L. 240/2010, COME MODIFICATO DALLA L. 79/2022, DI CONVERSIONE DEL D.L. 36/2022, PER IL GRUPPO SCIENTIFICO DISCIPLINARE 06/MEDS-01 – GENETICA MEDICA, SETTORE SCIENTIFICO-DISCIPLINARE MEDS-01/A, GIA' MED/03, PER IL DIPARTIMENTO DI SCIENZE UMANE E PROMOZIONE DELLA QUALITA' DELLA VITA DELL'UNIVERSITA' TELEMATICA SAN RAFFAELE ROMA, CORSO DI STUDIO IN SCIENZE DELLA NUTRIZIONE UMANA (LM-61), INDETTA CON D.R. n. 275 del 14 GIUGNO 2024, IL CUI AVVISO E' STATO PUBBLICATO SULLA GAZZETTA UFFICIALE DELLA REPUBBLICA ITALIANA 4° SERIE SPECIALE - CONCORSI ED ESAMI - N. DEL 48 DEL 14 GIUGNO 2024

DICHIARAZIONE DI ASSENZA DI INCOMPATIBILITÀ CON I CANDIDATI

Il sottoscritto Prof. Francesco Brancati, Professore Ordinario presso l'Università degli Studi di L'Aquila nato a Roma il 08/10/1974, nominato a far parte della Commissione per la valutazione comparativa in epigrafe, come da D.R. n. 337 dell'8 LUGLIO 2024

Dichiara

- di non avere legami di parentela ed affinità, entro il 4° grado incluso, con i Candidati compresi nell'elenco fornito dall'Amministrazione (art. 5, comma 2, D. Lgs. del 7 maggio 1948, n. 1172) e che non sussistono le cause di astensione di cui all'art. 52 c.p.;
- che non sussistono, con alcuno/a dei/delle candidati/e, abituali situazioni di collaborazione professionale o di comunanza di vita, di comunione d'interessi economici o di vita di particolare intensità, avente i caratteri della sistematicità, stabilità, continuità tali da dar luogo a sodalizio professionale¹.

A tal fine dichiara:

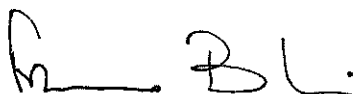
- di non essere a conoscenza di avere partecipazioni societarie con alcuno dei candidati/e in società non quotate;
- di non avere rapporti professionali o di impiego lavorativo aventi carattere di continuità con alcuni dei candidati/e;
- che non sussistono situazioni di collaborazione scientifica tra il/la sottoscritto/a ed i/le candidati/e di tale intensità da far sorgere il sospetto che il giudizio possa non essere improntato al rispetto del principio di imparzialità¹.

In particolare, dichiara:

- di non avere, in relazione all'ambito scientifico relativo alla selezione in oggetto, pubblicazioni in collaborazione con i/le candidati/e tale da costituire situazione di collaborazione scientifica abituale²;
- Dichiara, altresì, ai sensi dell'art. 35 bis del D.lgs. n.165/2001, di non essere stato condannato, anche con sentenza non passata in giudicato, per i reati previsti dal Capo I del Titolo II del Libro secondo del Codice Penale.

In fede

Prof. Francesco Brancati



¹ Atto di Indirizzo del Miur, n. 39 del 14.05.2018

² [... sussiste un obbligo di astensione laddove emergano indizi concreti di un rapporto personale di tale intensità da far sorgere il sospetto che il giudizio possa non essere improntato al rispetto del principio di imparzialità, quale, ad esempio la circostanza per cui uno dei commissari sia coautore della quasi totalità delle pubblicazioni di uno dei candidati ...], art. 5 - c. 12 - del Regolamento relativo alle procedure di chiamata dei Professori di prima e seconda fascia e dei Ricercatori a tempo determinato, emanato con D.R. n. 864/2018.

PROCEDURA DI VALUTAZIONE COMPARATIVA PER LA COPERTURA DI N. 1 POSTO DI RICERCATORE CON CONTRATTO A TEMPO DETERMINATO IN *TENURE TRACK*, EX ART. 24, DELLA L. 240/2010, COME MODIFICATO DALLA L. 79/2022, DI CONVERSIONE DEL D.L. 36/2022, PER IL GRUPPO SCIENTIFICO DISCIPLINARE 06/MEDS-01 – GENETICA MEDICA, SETTORE SCIENTIFICO-DISCIPLINARE MEDS-01/A, GIA' MED/03, PER IL DIPARTIMENTO DI SCIENZE UMANE E PROMOZIONE DELLA QUALITA' DELLA VITA DELL'UNIVERSITA' TELEMATICA SAN RAFFAELE ROMA, CORSO DI STUDIO IN SCIENZE DELLA NUTRIZIONE UMANA (LM-61), INDETTA CON D.R. n. 275 del 14 GIUGNO 2024, IL CUI AVVISO E' STATO PUBBLICATO. SULLA GAZZETTA UFFICIALE DELLA REPUBBLICA ITALIANA 4° SERIE SPECIALE - CONCORSI ED ESAMI - N. DEL 48 DEL 14 GIUGNO 2024

DICHIARAZIONE DI CONCORDANZA

Il sottoscritto Prof. Massimo Gennarelli Professore Ordinario presso l'Università degli Studi di Brescia, nato a Vicenza, il 27/02/1960, nella qualità di Presidente della Commissione nominata con D.R. n. 337 dell'8 luglio 2024,

DICHIARA

con la presente, di aver partecipato in via telematica alla seduta della Commissione del giorno 09/09/2024 e di concordare con il verbale n. 2 a firma del Prof. Francesco Brancati, Segretario della Commissione esaminatrice.

Si allega la copia del documento di riconoscimento in corso di validità.

Brescia, 09/09/2024

IN FEDE

Prof. Massimo Gennarelli

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Massimo Gennarelli", written over a horizontal line.

PROCEDURA DI VALUTAZIONE COMPARATIVA PER LA COPERTURA DI N. 1 POSTO DI RICERCATORE CON CONTRATTO A TEMPO DETERMINATO IN *TENURE TRACK*, EX ART. 24, DELLA L. 240/2010, COME MODIFICATO DALLA L. 79/2022, DI CONVERSIONE DEL D.L. 36/2022, PER IL GRUPPO SCIENTIFICO DISCIPLINARE 06/MEDS-01 – GENETICA MEDICA, SETTORE SCIENTIFICO-DISCIPLINARE MEDS-01/A, GIA' MED/03, PER IL DIPARTIMENTO DI SCIENZE UMANE E PROMOZIONE DELLA QUALITA' DELLA VITA DELL'UNIVERSITA' TELEMATICA SAN RAFFAELE ROMA, CORSO DI STUDIO IN SCIENZE DELLA NUTRIZIONE UMANA (LM-61), INDETTA CON D.R. n. 275 del 14 GIUGNO 2024, IL CUI AVVISO E' STATO PUBBLICATO SULLA GAZZETTA UFFICIALE DELLA REPUBBLICA ITALIANA 4° SERIE SPECIALE - CONCORSI ED ESAMI - N. DEL 48 DEL 14 GIUGNO 2024

DICHIARAZIONE DI CONCORDANZA

Il sottoscritto Prof. Leonardo Salviati, Professore Ordinario presso l'Università degli Studi di Padova, nato a Padova, il 15/11/1969, nella qualità di Membro della Commissione nominata con D.R. n. 337 dell'8 luglio 2024,

DICHIARA

con la presente, di aver partecipato in via telematica alla seduta della Commissione del giorno 09/09/2024 e di concordare con il verbale n. 2 a firma del Prof. Francesco Brancati, Segretario della Commissione esaminatrice.

Si allega la copia del documento di riconoscimento in corso di validità.

Padova, 09/09/2024

IN FEDE

Prof. Leonardo Salviati

