

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. 48 DEL 14 GIUGNO 2024

### VERBALE N. 3

(Discussione orale dei candidati, attribuzione dei punteggi dei Commissari e definizione graduatoria finale)

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, 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 Salviati Ordinario presso l'Università degli Studi di Padova;

si riunisce al completo giorno 11/09/2024 alle ore 14.30 in via telematica al link:

[https://teams.microsoft.com/l/meetup-join/19%3ameeting\\_YiljNwYONzAtZjgzMi00ZTJmLTThmY2ltZjdjY2Q4NWNkNzIx%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](https://teams.microsoft.com/l/meetup-join/19%3ameeting_YiljNwYONzAtZjgzMi00ZTJmLTThmY2ltZjdjY2Q4NWNkNzIx%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)

Alle ore 14.30, in seduta pubblica e seguendo l'elenco reso da parte della Responsabile del procedimento, la Commissione procede all'appello dei Candidati e ne accerta l'identità.

Viene riscontrata la presenza dei Dottori:

- 1) Frangella Silvia
- 2) Mercuri Ludovica
- 3) Visconti Virginia Veronica

La Commissione quindi prede atto della circostanza che il Candidato Puleri Giulio non si è presentato.

Alle ore 14.42, viene invitata a sostenere la discussione IL CANDIDATO n.1. Il Presidente chiede alla Dr.ssa Frangella Silvia di esporre brevemente il percorso formativo, di illustrare i propri titoli ed i propri interessi di ricerca, nonché di indicare la consistenza del suo contributo alla ricerca nel settore scientifico disciplinare di genetica medica. In seguito, mediante la lettura e la traduzione di un primo brano dell'opera dal Titolo: *Improving diagnosis for rare diseases: the experience of the Italian undiagnosed Rare diseases network*, viene accertata la conoscenza della lingua Inglese.

Alle ore 15.04, viene invitata a sostenere la discussione IL CANDIDATO n.2. Il Presidente chiede alla Dr.ssa Mercuri Ludovica di esporre brevemente il percorso formativo, di illustrare i propri titoli ed i propri interessi di ricerca, nonché di indicare la consistenza del suo contributo alla ricerca nel settore scientifico disciplinare

di genetica medica. In seguito, mediante la lettura e la traduzione di un secondo brano dell'opera dal Titolo: *Improving diagnosis for rare diseases: the experience of the Italian undiagnosed Rare diseases network*, viene accertata la conoscenza della lingua Inglese.

Alle ore 15.23, viene invitata a sostenere la discussione IL CANDIDATO n.3. Il Presidente chiede alla Dr.ssa Visconti Virginia Veronica di esporre brevemente il percorso formativo, di illustrare i propri titoli ed i propri interessi di ricerca, nonché di indicare la consistenza del suo contributo alla ricerca nel settore scientifico disciplinare di genetica medica. In seguito, mediante la lettura e la traduzione di un terzo brano dell'opera dal Titolo: *Improving diagnosis for rare diseases: the experience of the Italian undiagnosed Rare diseases network*, viene accertata la conoscenza della lingua Inglese.

La discussione orale dei titoli e delle pubblicazioni e l'accertamento della conoscenza della lingua straniera indicata nel bando hanno termine alle ore 15.50.

In Seguito, la Commissione procede ad analizzare tutta la documentazione presentata, così da poter attribuire un punteggio ai titoli, alle pubblicazioni ed alla produzione scientifica dei Candidati, sulla base dei criteri già dettagliati nella riunione preliminare.

#### **Candidato n. 1**

#### **FRANGELLA SILVIA**

La Commissione esprime i seguenti giudizi individuali in merito ai titoli, alle pubblicazioni ed alla produzione scientifica complessiva del Candidato n. 1.

#### GIUDIZIO INDIVIDUALE PROF. GENNARELLI

La candidata Silvia Frangella presenta un curriculum scientifico perfettamente allineato con le tematiche della genetica medica. Ha inoltre svolto attività assistenziale nella disciplina, con un focus sia sui test genetici che sulla consulenza associata. L'attività di ricerca, sviluppata dopo il Dottorato e la Specializzazione in genetica medica e sostenuta da contratti con diversi enti di ricerca, è coerente con il settore, abbracciando vari ambiti della genetica medica ed evidenziando un'alta qualità complessiva. La produzione scientifica è di buon livello e i 7 lavori presentati sono tutti pertinenti al settore oggetto del concorso, pubblicati su riviste di rilievo nel campo della genetica medica. I suoi studi si concentrano principalmente sulle basi genetiche delle malattie mendeliane e sulla messa a punto di test molecolari specifici per tali patologie. L'attività didattica è adeguata, comprendendo contributi integrativi e un insegnamento nell'ambito di un master.

#### GIUDIZIO INDIVIDUALE PROF. SALVIATI

Il curriculum scientifico della candidata Silvia Frangella è pienamente in linea con le tematiche della genetica medica, accompagnato da contratti che documentano attività assistenziale nel settore, con un focus sia sui test genetici che sulla consulenza ad essi correlata. La sua produzione scientifica è valida, con 7 lavori tutti pertinenti al settore oggetto del concorso, pubblicati su riviste di buona rilevanza nel campo della genetica medica. La sua attività di ricerca, avviata subito dopo il conseguimento del Dottorato e della Specializzazione in genetica medica, e portata avanti grazie a contratti con diversi Enti di ricerca, è strettamente coerente con il settore di genetica medica. Ha affrontato vari aspetti della genetica medica, con particolare attenzione allo studio delle basi genetiche di una serie di malattie mendeliane e allo sviluppo di test molecolari per la diagnosi di tali patologie. L'attività didattica è buona e include didattica integrativa e un insegnamento in un master.

## GIUDIZIO INDIVIDUALE PROF. BRANCATI

La candidata Silvia Frangella ha un curriculum scientifico interamente congruente con le tematiche della genetica medica ed inoltre documenta contratti per attività assistenziale nella disciplina, incentrata sia nei test genetici che nella consulenza collegata. La produzione scientifica è buona e tutti i 7 lavori presentati sono attinenti al settore per cui è stato bandito il concorso, continua e le riviste, tutte nel campo della genetica medica, sono di buona rilevanza. L'attività di ricerca, svolta all'indomani del Dottorato e della Specializzazione in genetica medica, ottenendo contratti da diversi Enti di ricerca, è congruente con il settore, ha toccato diversi argomenti della genetica medica ed è complessivamente di ottimo livello, risultando incentrata sullo studio delle basi genetiche di malattie mendeliane e sulla messa a punto di test molecolari ad esse mirati. L'attività didattica è sufficiente, testimoniata da didattica integrativa e un insegnamento al master.

Sulla base dei criteri definiti nelle riunioni precedenti, la commissione procede, dopo adeguata valutazione, all'attribuzione di un punteggio ai titoli, alle pubblicazioni ed alla produzione scientifica del candidato.

### FRANGELLA SILVIA

#### TITOLI

TITOLO	PUNTEGGIO ASSEGNATO
Titolo di dottore di ricerca, di specializzazione o equipollenti conseguiti in Italia o all'Estero <b>-Dottorato di ricerca, tesi dal titolo: Diagnosi genetica di precisione di encefalopatie epilettiche (...)</b> <b>-Specialista in Genetica Medica</b>	14
Attività didattica a livello universitario in Italia o all'Estero <b>Documenta un incarico d'insegnamento al Master II livello (genetica e nutrizione, anni 2020-2024) e attività didattica integrativa ad alcuni Corsi di studio (2021-2024)</b>	4
Attività di formazione o di ricerca presso qualificati istituti italiani o stranieri (es. post-dottorato, assegnista, ricercatore ecc.) <b>Assegnista di ricerca presso Istituto di Medicina Genomica (03/2020-06/2022). Collaboratore a progetto (CoCoPro) per i seguenti enti/istituzioni di ricerca negli anni: UILDM (2012); Telethon (2008-2009/2009-2011) finalizzati allo studio delle basi genetiche di FSHD, s. di Pitt-Hopkins.</b>	14
Attività in campo clinico per i settori concorsuali in cui sia prevista, in relazione alla durata <b>Contratti di lavoro da biologo genetista - test genetici e consulenza collegata al test (7/22-07/24)</b>	10
Realizzazione di attività progettuale (finanziamenti su base competitiva con revisione tra pari) per i settori concorsuali in cui sia prevista <b>Non dichiara titoli</b>	0
Organizzazione, direzione e coordinamento di gruppi di ricerca nazionali e internazionali, o partecipazione agli stessi <b>Partecipazione ad alcuni gruppi di ricerca</b>	1
Attività di relatore a congressi e convegni nazionali e internazionali <b>Non documenta relazioni a congresso</b>	0
Conseguimento di premi e riconoscimenti nazionali e internazionali per attività di ricerca <b>Miglior premio Tesi Dottorato conferito da Associazione Italiana Pitt-Hopkins</b>	0

## PUBBLICAZIONI

PUBBLICAZIONE	PUNTEGGI
CHAMP1-related disorders: pathomechanisms triggered by different genomic alterations define distinct nosological categories. 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.	1.5
Adult phenotype in Koolen-de Vries/KANSL1 haploinsufficiency syndrome. 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.	1.5
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. Zollino M, Lattante S, Orteschi D, Frangella S, Doronzio PN, Contaldo I, Mercuri E, Marangi G. Front Neurosci. 2017 Oct 18;11:587.	1.25
Complex Muco-cutaneous Manifestations of CARMIL2-associated Combined Immunodeficiency: A Novel Presentation of Dysfunctional Epithelial Barriers. 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.	1.25
Clinical Genetics Can Solve the Pitfalls of Genome-Wide Investigations: Lesson from Mismapping a Loss-of-Function Variant in KANSL1. Bigoni S, Marangi G, Frangella S, Panfili A, Ognibene D, Squeo GM, Merla G,	1

Zollino M. Genes (Basel). 2020 Oct 9;11(10):1177.	
A novel truncating variant within exon 7 of KAT6B associated with features of both Say-Barber-Biesecker-Young-Simpson syndrome and genitopatellar syndrome: Further evidence of a continuum in the clinical spectrum of KAT6B-related disorders. 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.	1.5
Impairment of different protein domains causes variable clinical presentation within Pitt-Hopkins syndrome and suggests intragenic molecular syndromology of TCF4. 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.	1.5
Produzione Scientifica complessiva (max 11)	8
<b>PUNTEGGIO TOTALE PUBBLICAZIONI (max 35/100)</b>	<b>17.5</b>

Sulla base dei punteggi assegnati ai Titoli e alle Pubblicazioni, il punteggio totale complessivo è risultato:

<b>PUNTEGGIO TOTALE (tot/100)</b>	<b>60.5</b>
-----------------------------------	-------------

#### GIUDIZIO COLLEGIALE

La CANDIDATA Silvia Frangella ha un curriculum corposo, che testimonia la valida e continua attività di ricerca svolta nella propria carriera accademica interamente incentrata su tematiche, anche diverse, della genetica medica. La formazione, con attività di ricerca svolta nel corso del dottorato sulle basi genetico molecolari di malattie ereditarie, del post dottorato, degli anni da assegnista e contrattista di ricerca per diversi enti di ricerca su tematiche affini alle attività di genetica medica, è affiancata da una sufficiente attività didattica che la vede svolgere attività integrativa a corsi di Laurea e lezioni ad un master. È specialista in genetica medica e documenta attività assistenziale collegata alla ricerca anche con la messa a punto dei test genetici, della loro esecuzione in ambito assistenziale e della consulenza collegata.

Circa le pubblicazioni i suoi 7 lavori, pertinenti e congrui nella loro totalità col settore scientifico disciplinare della procedura *de qua*, toccano svariati argomenti, tanto da non potersi certo dire ripetitivi o incentrati sulle medesime tematiche, e dimostrano così l'interesse attivo della CANDIDATA per vari ed importanti ambiti della disciplina di genetica medica.

I suoi lavori dimostrano una certa continuità, sono tutti pertinenti al settore oggetto del concorso, pubblicati su riviste di rilievo nel campo della genetica medica e si concentrano principalmente sulle basi genetiche delle malattie mendeliane.

Nella discussione dei titoli e delle pubblicazioni, dimostra piena padronanza delle tematiche affrontate ed espone brillantemente le giustificazioni delle tesi in cui sfociano le sue ricerche e la sua attività assistenziale. Dalla discussione emerge inoltre l'ottima conoscenza della lingua inglese.

## **Candidato n. 2**

### **MERCURI LUDOVICA**

La Commissione esprime i seguenti giudizi individuali in merito ai titoli, alle pubblicazioni ed alla produzione scientifica complessiva del Candidato n. 2.

#### GIUDIZIO INDIVIDUALE PROF. GENNARELLI

La candidata Ludovica Mercuri presenta un curriculum di rilievo che evidenzia una ricerca di alto livello, incentrata su tematiche che solo in parte rientrano nella genetica medica. La sua attività di ricerca è focalizzata principalmente sullo studio del genoma di diverse specie, compreso l'uomo, con particolare attenzione alla sua struttura, evoluzione e funzione. La produzione scientifica è solida e di ottima qualità, con 10 pubblicazioni, alcune delle quali su riviste di notevole importanza, sebbene non tutte siano direttamente pertinenti al settore della genetica medica. Il Dottorato di ricerca è dedicato al sequenziamento genomico di un primate, un tema di grande interesse scientifico, sebbene più legato a discipline affini alla genetica medica. L'interesse per quest'ultima è dimostrato dall'iscrizione alla scuola di specializzazione e da alcuni contributi minori in collaborazione. L'attuale contratto di lavoro riguarda un progetto sulla sclerosi sistemica, che ha una parziale attinenza con la genetica medica ma rappresenta comunque un tema di elevato interesse scientifico. L'attività didattica è adeguata e comprende supporto didattico e partecipazione a un master in citogenetica.

#### GIUDIZIO INDIVIDUALE PROF. SALVIATI

La candidata Ludovica Mercuri possiede un curriculum di spicco, frutto di un'attività di ricerca di alto livello, che tuttavia ha trattato argomenti che solo parzialmente rientrano nell'ambito della genetica medica. La sua attività di ricerca si è concentrata prevalentemente sul sequenziamento del genoma di diverse specie di primati (in alcuni casi dell'uomo). La produzione scientifica è solida e di alta qualità, con 10 pubblicazioni, alcune delle quali apparse su riviste di rilievo, anche se non tutte strettamente collegate alla genetica medica. Il dottorato di ricerca è dedicato al sequenziamento genomico di un primate, un tema di grande rilevanza scientifica, ma più vicino ad altre discipline piuttosto che alla genetica medica. L'interesse per quest'ultima è dimostrato dall'iscrizione recente alla scuola di specializzazione e da alcuni lavori clinici collaborazione pubblicati in riviste di minore rilevanza. Il suo attuale contratto di lavoro riguarda un progetto sulla sclerosi sistemica, un tema di grande interesse scientifico, con connessioni solo parziali alla genetica medica. L'attività didattica è discreta e include supporto formativo e la partecipazione a un master in citogenetica.

#### GIUDIZIO INDIVIDUALE PROF. BRANCATI

La candidata Ludovica Mercuri ha un notevole curriculum che testimonia un ottimo livello della ricerca che svolge su tematiche solo in parte attinenti alla genetica medica, focalizzandosi sullo studio del genoma nelle varie specie (incluso l'uomo) ed in particolare sulla sua struttura, evoluzione e funzione. Anche il Dottorato di ricerca verte per l'appunto sul sequenziamento genomico di un primate con rilevanza scientifica notevole per altre discipline tangenti la genetica medica. L'interesse per quest'ultima è testimoniato dall'iscrizione

recente alla scuola di specializzazione ad alcuni lavori scientifici minori in collaborazione. Il contratto attuale denota parziale attinenza alla disciplina nell'ambito di un progetto sulla sclerosi sistemica, pur di notevole interesse scientifico. La produzione scientifica testimoniata dai 10 lavori presentati è di ottimo, talvolta eccellente, valore in termini di rilevanza di alcune riviste, continua e piuttosto eterogenea, mentre non tutte le pubblicazioni presentate sono attinenti al settore di genetica medica. L'attività didattica è documentata sufficientemente nell'ambito di attività di supporto ed al master di citogenetica.

Sulla base dei criteri definiti nelle riunioni precedenti, la commissione procede, dopo adeguata valutazione, all'attribuzione di un punteggio ai titoli, alle pubblicazioni ed alla produzione scientifica del candidato.

#### MERCURI LUDOVICA

#### TITOLI

TITOLO	PUNTEGGIO ASSEGNATO
Titolo di dottore di ricerca, di specializzazione o equipollenti conseguiti in Italia o all'Estero <b>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"</b>	5
Attività didattica a livello universitario in Italia o all'Estero <b>Didattica e didattica integrativa (lezioni pratiche) al Master di Citogenetica (2019-2020)</b>	5
Attività di formazione o di ricerca presso qualificati istituti italiani o stranieri (es. post-dottorato, assegnista, ricercatore ecc.) <b>Borsa di studio PNRR nel progetto: "Mitochondrial transfer as a key to disrupting vascular disease and fibrosis in systemic sclerosis"</b>	1
Attività in campo clinico per i settori concorsuali in cui sia prevista, in relazione alla durata <b>Non documenta titoli</b>	0
Realizzazione di attività progettuale (finanziamenti su base competitiva con revisione tra pari) per i settori concorsuali in cui sia prevista <b>Non documenta titoli</b>	0
Organizzazione, direzione e coordinamento di gruppi di ricerca nazionali e internazionali, o partecipazione agli stessi <b>Partecipazione ad un gruppo di ricerca</b>	1
Attività di relatore a congressi e convegni nazionali e internazionali <b>Non documenta relazioni a congresso</b>	0
Conseguimento di premi e riconoscimenti nazionali e internazionali per attività di ricerca <b>Non documenta titoli</b>	0
<b>PUNTEGGIO TOTALE TITOLI (max 65/100)</b>	<b>12</b>

**PUBBLICAZIONI**

PUBBLICAZIONE	PUNTEGGI PARZIALI
<p>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.</p>	<p>0.5</p>
<p>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.</p>	<p>1.75</p>
<p>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.</p>	<p>0.5</p>
<p>Mayer-Rokitansky-Küster-Hauser syndrome with 22q11.21 microduplication: a case report. 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</p>	<p>0.5</p>
<p>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</p>	<p>0.5</p>



<p>MT, Epifania AA, Mercuri L, Catacchio CR, Mitidieri A, Simone F, Ventura M. Eur Rev Med Pharmacol Sci. 2021 Apr;25(7):2949-2957.</p>	
<p>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.</p>	<p>1.75</p>
<p>Sequence diversity analyses of an improved rhesus macaque genome enhance its biomedical utility. 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, Capitanio 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.</p>	<p>1</p>
<p>Single-cell strand sequencing of a macaque genome reveals multiple nested inversions and breakpoint reuse during primate evolution. Maggiolini FAM, Sanders AD, Shew CJ, Sulovari A, Mao Y, Puig M, Catacchio CR, Dellino M,</p>	<p>0.75</p>

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.	
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.	1
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.	0.75
Produzione Scientifica complessiva	5
<b>PUNTEGGIO TOTALE PUBBLICAZIONI (max 35/100)</b>	<b>14</b>

Sulla base dei punteggi assegnati ai Titoli e alle Pubblicazioni, il punteggio totale complessivo è risultato:

<b>PUNTEGGIO TOTALE (tot/100)</b>	<b>26</b>
-----------------------------------	-----------

#### GIUDIZIO COLLEGALE

La CANDIDATA Ludovica Mercuri ha un curriculum valido, che testimonia l'importante e continua attività di ricerca svolta nella propria carriera accademica su tematiche in parte attinenti alla genetica medica.

La formazione, a partire dall'attività di ricerca svolta nel corso del dottorato sul sequenziamento genomico di un primate (parzialmente attinente alla disciplina) e del post dottorato con un singolo contratto per la ricerca sulla sclerosi sistemica (parzialmente attinente), è affiancata da buona attività didattica integrativa e lezioni al Master di citogenetica. Risulta attualmente iscritta alla Specializzazione in genetica medica. Non è documentata attività assistenziale.

Circa le pubblicazioni i suoi 10 lavori presentati sono in generale di ottimo, talvolta eccellente, valore in termini di rilevanza di alcune riviste, testimoniano continuità e spaziano su varie tematiche, non tutte attinenti al settore di genetica medica in quanto anche incentrate sul genoma di altre specie.

Nella discussione dei titoli e delle pubblicazioni, dimostra padronanza delle tematiche affrontate ed espone brillantemente le giustificazioni delle tesi in cui sfociano le sue ricerche.

Dalla discussione emerge inoltre la buona conoscenza della lingua inglese.

### Candidato n. 3

#### VISCONTI VIRGINIA VERONICA

La Commissione esprime i seguenti giudizi individuali in merito ai titoli, alle pubblicazioni ed alla produzione scientifica complessiva del Candidato n. 3.

##### GIUDIZIO INDIVIDUALE PROF. GENNARELLI

La candidata Veronica Virginia Visconti presenta un curriculum scientifico di rilievo, con contributi significativi anche nell'ambito della genetica medica. Il suo percorso di ricerca ha avuto inizio con un Dottorato parzialmente attinente alla genetica medica, attraverso studi sull'epigenetica dell'osteoporosi, seguito da due assegni di ricerca e attualmente prosegue con un contratto di ricerca focalizzato sulla distrofia miotonica. Non emerge documentazione relativa all'attività didattica, ma la candidata ha ottenuto diversi riconoscimenti, tra cui premi per presentazioni a congressi nazionali su tematiche riguardanti le basi molecolari delle patologie ossee. La produzione scientifica è ampia e per lo più pertinente alla genetica medica, anche se caratterizzata da lavori non sempre originali, con una presenza significativa di revisioni della letteratura. Inoltre, le pubblicazioni appaiono in gran parte su riviste di interesse generale, non specifiche del settore della genetica medica e di moderata rilevanza.

##### GIUDIZIO INDIVIDUALE PROF. SALVIATI

La candidata Veronica Virginia Visconti possiede un buon curriculum scientifico su tematiche che sono anche all'ambito della genetica medica. Il suo percorso è iniziato con un Dottorato di ricerca (in parte correlato alla genetica medica focalizzato sullo studio dell'epigenetica nell'osteoporosi), proseguito con due assegni di ricerca, fino all'attuale contratto per lo studio della distrofia miotonica. Dalla documentazione presentata non emerge alcuna attività didattica. La candidata ha vinto diversi premi, tra cui alcuni per presentazioni a congressi nazionali su temi riguardanti le basi molecolari di patologie ossee. La produzione scientifica è notevole, con la maggior parte dei lavori pertinenti alla disciplina; questi non sempre si distinguono per originalità, in quanto comprendono alcune review e sono pubblicati su riviste prevalentemente generaliste e di limitata rilevanza nel campo della genetica medica.

##### GIUDIZIO INDIVIDUALE PROF. BRANCATI

La candidata Veronica Virginia Visconti ha un curriculum scientifico di rilievo anche nel campo della genetica medica testimoniato da un percorso iniziato con il Dottorato di ricerca (in parte attinente alla genetica medica mediante studi sull'epigenetica nell'osteoporosi), da 2 assegni di ricerca ed oggi con un contratto di ricerca per lo studio della distrofia miotonica. Non si evince l'attività didattica dalla documentazione presentata, mentre risulta vincitrice di alcuni premi, tra i quali alcuni per presentazioni a congresso che ha tenuto in ambito nazionale su tematiche relative alle basi molecolari di patologie ossee. La produzione scientifica è corposa, nella maggior parte dei casi i lavori sono attinenti alla disciplina, tuttavia, non sempre originali per la presentazione di alcune review ed inoltre editate su riviste (in netta maggioranza generaliste e non del settore di genetica medica) non di particolare rilevanza.

Sulla base dei criteri definiti nelle riunioni precedenti, la commissione procede, dopo adeguata valutazione, all'attribuzione di un punteggio ai titoli, alle pubblicazioni ed alla produzione scientifica del candidato.

VISCONTI VIRGINIA VERONICA

TITOLI

TITOLO	PUNTEGGIO MASSIMO
Titolo di dottore di ricerca, di specializzazione o equipollenti conseguiti in Italia o all'Estero <b>Dottorato di Ricerca (2021), tesi dal titolo: Identificazione e caratterizzazione di nuovi marcatori epigenetici coinvolti nella patogenesi dell'Osteoporosi</b>	7
Attività didattica a livello universitario in Italia o all'Estero <b>Non si evince l'attività didattica dalla documentazione prodotta.</b>	0
Attività di formazione o di ricerca presso qualificati istituti italiani o stranieri (es. post-dottorato, assegnista, ricercatore ecc.) <b>Assegno di ricerca (2022/23): Valutazione integrata del rischio di fratture in pazienti in età lavorativa</b> <b>Assegno di ricerca (2023/24): Efficacia della metformina sulla motilità e sulla forza nella distrofia miotonica di tipo 1</b> <b>Co.Co.Co. progetto di ricerca sulla ricerca genetiche in distrofie miotoniche (dal 05/2024)</b>	9
Attività in campo clinico per i settori concorsuali in cui sia prevista, in relazione alla durata <b>Non documenta titoli</b>	0
Realizzazione di attività progettuale (finanziamenti su base competitiva con revisione tra pari) per i settori concorsuali in cui sia prevista <b>Non documenta titoli</b>	0
Organizzazione, direzione e coordinamento di gruppi di ricerca nazionali e internazionali, o partecipazione agli stessi <b>Partecipazione all'attività di ricerca in un progetto sulle basi genetiche/epigenetiche di distrofie miotoniche</b>	2
Attività di relatore a congressi e convegni nazionali e internazionali <b>Relatrice a congressi Nazionali (5), interventi su fattori di suscettibilità genetici ed epigenetici nelle patologie dell'osso</b>	2.5
Conseguimento di premi e riconoscimenti nazionali e internazionali per attività di ricerca <b>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)</b>	2
<b>PUNTEGGIO TOTALE TITOLI (max 65/100)</b>	<b>22.5</b>

PUBBLICAZIONI

PUBBLICAZIONE	PUNTEGGI PARZIALI
Visconti VV, Fittipaldi S, Ciuffi S, Marini F, Isaia G, D'Amelio P, Migliaccio S, Marocci 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. Int J Mol Sci. 2020 Sep 21;21(18):6930. doi: 10.3390/ijms21186930.	0.5
Fittipaldi S, Visconti VV, Tarantino U, Novelli G, Botta A. Genetic variability in noncoding RNAs: involvement of miRNAs and long noncoding RNAs in osteoporosis	0.75

pathogenesis. Epigenomics. 2020 Nov;12(22):2035-2049. doi: 10.2217/epi-2020-0233. Epub 2020 Dec 2.	
Visconti VV, Greggi C, Fittipaldi S, Casamassima D, Tallarico M, Romano F, Botta A, Tarantino U. The long pentraxin PTX3: a novel serum marker to improve the prediction of osteoporosis and osteoarthritis bone-related phenotypes. J Orthop Surg Res. 2021 Apr 30;16(1):288. doi: 10.1186/s13018-021-02440-3	1
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. Int J Mol Sci. 2021 Apr 19;22(8):4244.	0.5
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. Front Genet. 2021 Jun 21;12:668094.	1.75
Visconti VV, Centofanti F, Fittipaldi S, Macrì E, Novelli G, Botta A. Epigenetics of Myotonic Dystrophies: A Minireview. Int J Mol Sci. 2021 Nov 22;22(22):12594. doi: 10.3390/ijms222212594.	0.5
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. Genes (Basel). 2022 Apr 7;13(4):652. doi: 10.3390/genes13040652.	1
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	1.75

in myotonic dystrophy type 2 patients by Cas9- mediated enrichment and nanopore sequencing. <i>Elife</i> . 2022 Aug 26;11:e80229.	
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.	1
Visconti VV, Macrì 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.	1.5
Visconti VV, Gasperini B, Greggì 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.	1.25
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	1
Produzione Scientifica complessiva	9
<b>PUNTEGGIO TOTALE PUBBLICAZIONI (max 35/100)</b>	<b>21.5</b>

Sulla base dei punteggi assegnati ai Titoli e alle Pubblicazioni, il punteggio totale complessivo è risultato:

<b>PUNTEGGIO TOTALE (tot/100)</b>	<b>44</b>
-----------------------------------	-----------

#### GIUDIZIO COLLEGALE

La CANDIDATA Veronica Virginia Visconti ha oggettivamente un curriculum corposo, che testimonia la valida e continua attività di ricerca svolta nella propria carriera accademica. La formazione, scandita da attività di ricerca svolta nel corso del dottorato, del post dottorato con due assegni di ricerca e con un contratto di ricerca focalizzato sulla distrofia miotonica è affiancata da attività congressuali su tematiche anche attinenti

alla genetica medica e alcuni premi, mentre non è documentata attività didattica così come in ambito assistenziale. Iscritta alla Scuola di Specializzazione in genetica medica.

La produzione scientifica è ampia e per lo più pertinente alla genetica medica. Tra le pubblicazioni presentate, non sempre si documentano lavori originali, con una presenza significativa di revisioni della letteratura. Inoltre, le pubblicazioni appaiono in gran parte su riviste di interesse generale, non specifiche del settore della genetica medica ed in particolare di moderata rilevanza.

Nella discussione dei titoli e delle pubblicazioni, anche dimostra padronanza delle tematiche affrontate ed espone correttamente le sue ricerche.

Dalla discussione emerge inoltre la discreta conoscenza della lingua inglese.

In virtù dei punteggi attribuiti alla luce delle valutazioni effettuate sulla base dei criteri già dettagliati, la Commissione giudicatrice della procedura in epigrafe, redige la seguente graduatoria di merito:

CANDIDATO	PUNTEGGIO TOTALE CONSEGUITO
FRANGELLA SILVIA	60.5
VISCONTI VIRGINIA VERONICA	44
MERCURI LUDOVICA	26

Pertanto, con deliberazione assunta all'unanimità, la Commissione individua nella persona della **Dr.ssa SILVIA FRANGELLA** LA CANDIDATA vincitrice della presente selezione, essendo ella LA CANDIDATA in possesso di tutti i titoli necessari e di un elevato livello di maturità scientifica attestato dalla padronanza delle tematiche trattate e dall'originalità delle osservazioni e delle conclusioni prodotte nelle sue pubblicazioni.

Il presente verbale viene letto, approvato e sottoscritto in duplice copia e consegnato alla Dr.ssa Daiana Rotondi, Responsabile del Procedimento, 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.

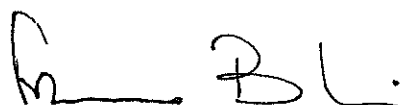
Letto, approvato e sottoscritto.

LA COMMISSIONE:

Prof. Gennarelli – Presidente

Prof. Salviati – Membro

Prof. Brancati – Segretario



**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, 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. 48 DEL 14 GIUGNO 2024**

### **RELAZIONE FINALE**

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, 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 Salviati Ordinario presso l'Università degli Studi di Padova;

si riunisce al completo il giorno 11/09/2024, alle ore 20.10, in via telematica per la redazione della RELAZIONE FINALE.

La Commissione ha svolto i suoi lavori nei seguenti giorni ed orari:

- 1- prima riunione, 07/08/2024 alle ore 17.30
- 2- seconda riunione, 09/09/2024 alle ore 16.30
- 3- terza riunione, 11/09/2024 alle ore 14.30

La Commissione ha tenuto complessivamente n. 3 riunioni, iniziando i lavori il 7 agosto 2024 e concludendoli l'11 settembre 2024.

Nella prima riunione, svoltasi in presenza, la Commissione: ha nominato il Presidente, nella persona del Prof. Gennarelli e del segretario, nella persona del Prof. Brancati, ha preso atto del fatto che entro i termini fissati dal bando di selezione fossero state presentate n. 4 domande di partecipazione alla procedura; ha fissato in dettaglio i criteri di massima per la valutazione preliminare dei Candidati, in conformità ai parametri di cui al d.m. 25 maggio 2011, n. 243; ha ammesso tutti i Candidati alla discussione pubblica dei titoli e delle pubblicazioni e alla prova di lingua inglese, stabilendo che tale discussione avrebbe avuto forma di colloquio pubblico, destinato a svolgersi il 11/09/2024 alle ore 14.30 in via telematica.

Nella seconda riunione, la Commissione: ha preso visione dell'elenco dei Candidati, delle domande e delle documentazioni da queste presentate, a seguito della consegna da parte della Responsabile del procedimento; ha esaminato analiticamente la documentazione presentata dai Candidati.

Nella terza riunione la Commissione, preso atto della circostanza che il Candidato Puleri Giulio non si è presentato, sebbene ritualmente convocate dalla Responsabile del procedimento a mezzo PEC, come da bando, ha dato corso alla discussione, aperta al pubblico, con i candidati presenti Frangella Silvia, Mercuri Ludovica e Visconti Virginia Veronica, le quali hanno discusso dei titoli e delle pubblicazioni presentate ed hanno espletato la prova in lingua inglese. Al termine della discussione ha attribuito un punteggio ai titoli,



alle pubblicazioni e alla produzione scientifica presentata dalle Candidate e ha formulato il giudizio conclusivo, individuale e collegiale.

Al termine dell'espletamento della selezione, la Commissione ha individuato nella persona della Dr.ssa Silvia Frangella la Candidata pienamente idonea a ricoprire il posto di cui alla selezione in epigrafe.

Il Commissario Segretario procede alla consegna di tutti gli atti concorsuali alla Responsabile del procedimento per dare corso alla loro regolare pubblicazione.

La seduta è tolta alle ore 20.30.

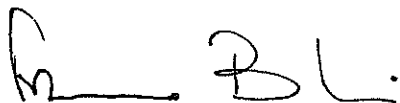
Letto, approvato e sottoscritto seduta stante.

La Commissione:

Prof. Massimo Gennarelli – Presidente

Prof. Leonardo Salviati – Membro

Prof. Francesco Brancati – Segretario

Handwritten signature in black ink, appearing to be 'F. Brancati'.

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, 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

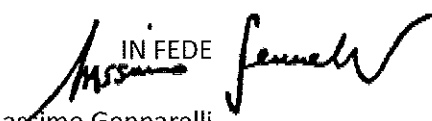
Il sottoscritto Prof. Massimo Gennarelli, Professore Ordinario presso l'Università degli Studi di Brescia, nato a Vicenza, il 27/02/1960, nella qualità di Presidente della Commissione nominata con D.R. n. 337 dell'8 luglio 2024,

DICHIARA

con la presente, di aver partecipato in via telematica alla seduta della Commissione del giorno 11/09/2024 e di concordare con il verbale n. 3 e con la relazione finale a firma del Prof. Francesco Brancati, Segretario della Commissione esaminatrice.

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

Brescia, 11 Settembre 2024

 IN FEDE  
Prof. ...Massimo Gennarelli.....

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, 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 11/09/2024 e di concordare con il verbale n. 3 e con la relazione finale a firma del Prof. Francesco Brancati Segretario della Commissione esaminatrice.

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

Padova, 11/9/2024

IN FEDE

Prof. Leonardo Salviati

