

PROCEDURA DI VALUTAZIONE PER LA CHIAMATA NEL RUOLO DI UN PROFESSORE DI SECONDA FASCIA, AI SENSI DELL'ART. 24, COMMA 5, L. N. 240/2010, DEL RICERCATORE TITOLARE DI CONTRATTO DI CUI ALL'ART. 24, COMMA 3, LETT. B), L. N. 240/2010, PER IL GRUPPO SCIENTIFICO DISCIPLINARE 06/MEDS-01 "GENETICA MEDICA", SETTORE SCIENTIFICO-DISCIPLINARE MEDS-01/A "GENETICA MEDICA", PRESSO IL DIPARTIMENTO DI SCIENZE UMANE E PROMOZIONE DELLA QUALITÀ DELLA VITA DELL'UNIVERSITÀ TELEMATICA SAN RAFFAELE ROMA, DI CUI AL D.R. N. 593 DEL 2/10/2024

VERBALE N. 2

(Esame analitico dell'attività didattica, dei titoli, delle pubblicazioni e attività gestionali e di servizio)

La Commissione per la procedura di valutazione per la chiamata nel ruolo di professori di seconda fascia, ai sensi dell'articolo 24, comma 5, della Legge n. 240/2010, dei ricercatori a tempo determinato ai sensi dell'art. 24, comma 3, lett. b), della Legge n. 240/2010, in possesso dell'abilitazione scientifica nazionale ai sensi dell'art. 16 della medesima legge, per il settore concorsuale 06/MEDS-01, settore scientifico-disciplinare MEDS-01/A, presso il Dipartimento di Scienze Umane e Promozione della Qualità della Vita dell'Università Telematica San Raffaele Roma S.r.l., composta dai:

- Prof. Francesco Brancati, Ordinario presso il Dipartimento di Medicina Clinica, Sanità Pubblica, Scienze della Vita e dell'Ambiente dell'Università degli Studi dell'Aquila;
- Prof. Antonio Pizzuti, Ordinario presso il Dipartimento di Medicina Sperimentale di Sapienza Università di Roma;
- Prof. Massimo Gennarelli, Ordinario presso il Dipartimento di Medicina Molecolare e Traslazionale dell'Università degli Studi di Brescia;

si riunisce per via telematica il giorno 4/11/2024, alle ore 12.00, previa autorizzazione del Rettore con nota del 29/10/24 per l'esame analitico dell'attività didattica, delle attività gestionali e di servizio svolte dalla candidata Dr.ssa Paola Fortugno, nonché dei titoli e delle pubblicazioni dallo stesso presentate.

La Commissione verifica altresì che le pubblicazioni scientifiche inviate agli uffici corrispondano all'elenco delle stesse allegate alla documentazione inviata per la valutazione del candidato.

La Commissione, ai fini della presente procedura di valutazione, prende in considerazione esclusivamente pubblicazioni o testi accettati per la pubblicazione secondo le norme vigenti nonché saggi inseriti in opere collettanee e articoli editi su riviste in formato cartaceo o digitale con esclusione di note interne o rapporti dipartimentali.

La tesi di dottorato è presa in considerazione anche in assenza delle condizioni sopramenzionate.

I Commissari prendono atto che nei curricula della candidata Dr.ssa Paola Fortugno vi sono n°12 pubblicazioni in collaborazione con il Commissario Prof. Francesco Brancati. Cinque (n°5) di tali pubblicazioni fanno parte dei 14 lavori selezionati per la valutazione.

Dopo attenta analisi comparata dei lavori svolti in collaborazione tra la candidata e il Prof. Francesco Brancati, la Commissione rileva come i contributi scientifici della candidata siano sempre enucleabili e distinguibili, come si evince chiaramente dall'esperienza tecnico-scientifica desunta dal suo curriculum.

Tenuto conto anche dell'attività scientifica globale sviluppata dalla candidata, la Commissione ritiene che vi siano evidenti elementi di giudizio per individuare l'apporto dei singoli coautori e unanimemente delibera di ammettere alla successiva fase di valutazione di merito tutti i lavori presentati dalla candidata e in particolare quelli riportati nell'elenco delle pubblicazioni presentato dalla candidata (Allegato A al presente verbale), elenco che corrisponde ai lavori singolarmente allegati e trasmessi alla Commissione in data 23/10/24 dagli Uffici dell'Università Telematica San Raffaele Roma (invio effettuato con piattaforma WeTransfer).

Per la valutazione dell'attività didattica svolta, dei titoli, delle attività gestionali e di servizio, la Commissione prende in esame il Curriculum Vitae presentato dalla candidata, dal quale risulta il seguente:

PROFILO CURRICULARE

Cenni biografici

La candidata Paola Fortugno si è laureata nel 1994 in Scienze Biologiche presso l'Università degli Studi di Roma Tor Vergata ed ha conseguito il Dottorato di Ricerca in Biologia Molecolare e Cellulare nel 1999 presso l'Università degli Studi di Roma Tor Vergata. Successivamente ha svolto un periodo di ricerca post-dottorale all'estero, prima come research associate presso il Dipartimento di Patologia della Yale University School of Medicine, New Haven-CT, USA (2000-2002), poi come titolare della Lymphoma Research Foundation Fellowship, presso il dipartimento di Cancer Biology del Cancer Center - University Of Massachusetts Medical School, Worcester-MA, USA (2002-2003). Nel 2005 è stata selezionata dall'Istituto Dermopatico dell'Immacolata IDI-IRCCS per svolgere il progetto dal titolo: "Studi funzionali del gene SPINK5 e del suo prodotto proteico LEKTI", nell'ambito del programma di incentivazione alla mobilità di studiosi italiani residenti all'estero (Rientro dei cervelli) del Ministero della Salute (2005-2007).

Dal 2008 al 2020 la Dr.ssa Fortugno ha lavorato presso l'Istituto Dermopatico dell'Immacolata, IDI-IRCCS e l'Ospedale Pediatrico Bambino Gesù IRCCS in qualità prima di ricercatore a contratto e successivamente ricercatore a TD.

Dal 1/12/2020 al 30/11/2021, la candidata è titolare di un assegno di ricerca per il settore scientifico disciplinare MED/03, presso il Dipartimento di Medicina Clinica, Sanità Pubblica, Scienze della Vita e dell'Ambiente dell'Università degli Studi di L'Aquila.

Dal 1 Dicembre 2021, la Dr.ssa Fortugno ricopre il ruolo di ricercatore a t.d.B (art. 24 c.3-b L.240/10) nel settore scientifico-disciplinare MEDS-01/A, già MED/03, presso il Dipartimento di Scienze Umane e Promozione della Qualità della Vita dell'Università Telematica San Raffaele Roma S.r.l.

La Dr.ssa Fortugno risulta abilitata come Professore di Seconda Fascia nel settore concorsuale 06/MEDS-01 (già 06/A1), settore scientifico-disciplinare MEDS-01/A- GENETICA MEDICA (già MED/03) a decorrere dal 19/10/2018 con scadenza 19/10/2029.

Attività di ricerca

La dott.ssa Paola Fortugno svolge attività di ricerca nell'ambito delle malattie genetiche rare dal 2008. In particolare, ha condotto studi originali nell'ambito di diversi progetti. In qualità di Ricercatore a Progetto: "Studi funzionali del gene SPINK5 e del suo prodotto proteico LEKTI", finanziato dal Ministero della Salute (Rientro dei Cervelli, 2005-2007); "Toward improved procedures and understanding of severe inherited ichthyoses", finanziato dall'Association Monégasque pour les ichthyoses - Athina (2008-2009); "Ittiosi ereditarie e dermatite atopica: avanzamenti diagnostici e nuove strategie terapeutiche", finanziato dal Ministero della Salute nell'ambito del programma di Ricerca Finalizzata 2006 (RF-IDI-2006-341435) (2009); "Netherton syndrome from disease pathogenesis to improved diagnosis and patient care", finanziato dall'Association Monégasque pour les ichthyoses - Athina (2010); "Variabilità clinica dell'epidermolisi bollosa ereditaria: difetti primari e geni modificatori" finanziato dal Ministero della Salute nell'ambito del programma di Ricerca Corrente 2014 dell'IDI-IRCCS (2014); "LEKTI a multifunctional protein involved in skin desquamation and immunity: towards novel therapeutic approaches for rare and common skin diseases", finanziato dal Ministero della Salute nell'ambito del programma di Ricerca Finalizzata 2011 (RF-2011-02347596) (2014-2017). In qualità di responsabile di Unità Operativa: "Ectodermal dysplasia syndromes by defective nectins (nectinopathies): molecular mechanisms and clinical implications", finanziato dal Ministero della Salute nell'ambito del programma di Ricerca Finalizzata 2013 (GR-2013-02356227) (2018-2020). In qualità di responsabile del progetto: "Meccanismi di immunodeficienza da difetti del complesso ribonucleoproteico RNasi MRP" finanziato dall'Università dell'Aquila (Progetto di Ateneo per Avvio alla Ricerca 2021). Attualmente svolge il ruolo di coordinatore delle attività di ricerca della Unità Operativa di Ricerca Genomica Umana Funzionale presso San Raffaele Roma - IRCCS, nell'ambito dell'accordo quadro tra San Raffaele Roma Srl e l'Università Telematica San Raffaele Roma.

La candidata ha contribuito alla caratterizzazione genetica e funzionale di nuovi geni-malattia (PVRL4 e RNF220) e allo studio di varianti geniche in sistemi modello per determinare la loro patogenicità. Il suo impegno nella ricerca appare continuo e costante.

Le pubblicazioni presentate per la valutazione evidenziano nella maggioranza dei casi un ruolo preminente della Candidata nella pianificazione, esecuzione, analisi e redazione dei risultati. Le riviste in cui sono editi sono di rilevanza e prestigio per il settore concorsuale di riferimento. Sette (7) delle pubblicazioni presentate per la valutazione sono state pubblicate successivamente al conseguimento dell'Abilitazione come Professore

di Seconda Fascia nel settore concorsuale 06/MEDS-01; tra queste risulta primo autore in 4, corresponding in 1, secondo autore in 3.

Durante la sua carriera accademica, ha partecipato come relatore a convegni di carattere scientifico nazionali e internazionali.

Attività didattica

La candidata Dr.ssa Paola Fortugno è docente titolare dell'insegnamento di "Genetica della Nutrizione" SSD MEDS-01/A, presso il Corso di Studi in Scienze della Nutrizione Umana (CL. LM61), Dipartimento di Scienze Umane e di Promozione della Qualità della Vita, Università Telematica San Raffaele Roma (a partire dall'a.a. 2021/2022)

Nell'ambito del XXXIX ciclo del Corso di Dottorato di Ricerca in "Innovative Lifestyle Interventions for Health Promotion", presso il Dipartimento di Scienze Umane e Promozione della Qualità della Vita dell'Università Telematica San Raffaele Roma, la candidata ha svolto un incarico di docenza per la lezione in presenza di "Tecniche di laboratorio", presso i laboratori di ricerca dell'IRCSS San Raffaele (n. 2 ore a.a. 2023/2024).

Dal 2021 ad oggi, la Dr.ssa Fortugno ha svolto il ruolo di relatore in più di 50 tesi di Laurea Magistrale presso il Corso di Studi in Scienze della Nutrizione Umana (CL. LM61), Dipartimento di Scienze Umane e di Promozione della Qualità della Vita, Università Telematica San Raffaele Roma

Attività gestionale, organizzativa e di servizio

La dr.ssa Fortugno ha ricoperto vari incarichi istituzionali all'interno del CdS in Scienze della Nutrizione Umana (CL. LM61), Dipartimento di Scienze Umane e di Promozione della Qualità della Vita, Università Telematica San Raffaele Roma:

- componente della Commissione Riconoscimento CFU (a.a. 2021/2022)
- componente della Commissione Accessi alla Magistrale (a.a. 2021/2022, 2022/2023)
- componente della Commissione Tirocini (a partire dall'a.a. 2023/2024)
- componente della Commissione AQ Dipartimento (a partire dall'a.a. 2024/2025)
- docente di riferimento per l'insegnamento "Genetica della Nutrizione" all'audit con la Commissione di Esperti per la Valutazione del Corso di Studi in Scienze della Nutrizione Umana (CL. LM61), Università Telematica San Raffaele Roma (3/07/2024)
- componente di Commissioni di Tesi di Laurea Magistrale (a.a. 2021/2022, 2022/2023, 2023/2024)

La Dr.ssa Fortugno partecipa alle attività di gruppi di ricerca collaborando a livello nazionale e internazionale come documentato dalle pubblicazioni scientifiche.

La candidata è stata responsabile scientifico del Progetto di Ateneo per Avvio alla Ricerca 2021 dell'Università dell'Aquila dal titolo: "Meccanismi di immunodeficienza da difetti del complesso ribonucleoproteico RNasi MRP"; di Unità Operativa nell'ambito del progetto "Ectodermal dysplasia syndromes by defective nectins (nectinopathies): molecular mechanisms and clinical implications" finanziato dal Ministero della Salute nell'ambito del programma di Ricerca Finalizzata (GR-2013-02356227) (2018-2020); del Progetto "Studi funzionali del gene SPINK5 e del suo prodotto proteico LEKTI" nell'ambito del programma di incentivazione alla mobilità di studiosi italiani residenti all'estero (Rientro dei cervelli) del Ministero della Salute (2005-2007).

La Dr.ssa Fortugno ha svolto attività di revisore per i seguenti Grant internazionali:

- National Science Centre, Poland
- Gene Therapy Advisory Committee (GTAC) - UK

La Dr.ssa Fortugno è review editor di *Frontiers in Genetics* (Frontiers), e svolge attività di revisore per le seguenti riviste scientifiche internazionali: *Gene* (Elsevier), *Journal of Investigative Dermatology* (Elsevier), *Scientific Reports* (Nature), *Orphanet Journal of Rare Disease* (BMC, part of Springer Nature), *Pediatric Allergy and Immunology* (Wiley Online library), *Frontiers in Immunology* (Frontiers), *Rare disease and Orphan Drugs journal* (OAE Publishing Inc.).

Concluso l'esame dell'attività didattica svolta dalla candidata, dei titoli, delle pubblicazioni e delle attività gestionali e di servizio svolte, la Commissione alle ore 13.30 sospende i propri lavori per stendere il presente verbale e decide di riunirsi il giorno 11/11/2024 alle ore 12:30, in via telematica, convocando la candidata per procedere all'estrazione della traccia per lo svolgimento della prova didattica/lezione.

La commissione stabilisce quindi la data della prova didattica il giorno 12/11/24 alle ore 12.30 e della seduta per la scelta dell'argomento della prova il giorno 11/11/2024 alle ore 12:30.

La seduta è tolta alle ore 13:30.

Letto, approvato e sottoscritto.

LA COMMISSIONE

Prof. Massimo Gennarelli - Presidente

Prof. Antonio Pizzuti - Membro

Prof. Francesco Brancati – Segretario

Handwritten signature of Massimo Gennarelli, consisting of a stylized 'M' followed by 'G.'.

Allegato A al verbale n. 2 – ELENCO PUBBLICAZIONI

1. Fortugno P, Monetta R, Cinquina V, Rigon C, Boaretto F, De Luca C, Zoppi N, Di Leandro L, De Domenico E, Di Daniele A, Ippoliti R, Angelucci F, Di Cesare E, De Paulis R, Salviati L, Colombi M, Brancati F, Ritelli M. Truncating variants in the penultimate exon of TGFBR1 escaping nonsense-mediated mRNA decay cause Loeys-Dietz syndrome. *Eur J Hum Genet.* 2023 May;31(5):596-601.
2. Fortugno P, Monetta R, Belli M, Botti E, Angelucci F, Palmerini MG, Nottola SA, De Luca C, Ceccarini M, Salvatore M, Bianchi L, Macioce P, Teson M, Ricci F; Italian Undiagnosed Diseases Network; Macchiarelli G, Didona B, Costanzo A, Castiglia D, Brancati F. RIPK4 regulates cell-cell adhesion in epidermal development and homeostasis. *Hum Mol Genet.* 2022;31(15):2535-2547. Pubblicato: 17 Agosto 2022; Luogo di edizione: England.
3. Sfera A, Fortugno P, Motta M, Aiello C, Petrini S, Ciolfi A, Cipressa F, Moroni I, Leuzzi V, Pieroni L, Marini F, Boespflug Tanguy O, Eymard-Pierre E, Danti FR, Compagnucci C, Zambruno G, Brusco A, Santorelli FM, Chiapparini L, Francalanci P, Loizzo AL, Tartaglia M, Cestra G, Bertini E. Biallelic mutations in RNF220 cause laminopathies featuring leukodystrophy, ataxia and deafness. *Brain.* 2021;144(10):3020-3035. Pubblicato: 29 Novembre 2021; Luogo di edizione: England.
4. Castiglia D, Fortugno P, Condorelli AG, Barresi S, De Luca N, Pizzi S, Neri I, Graziano C, Trojan D, Ponzin D, Rossi S, Zambruno G, Tartaglia M. A Novel Phenotype of Junctional Epidermolysis Bullosa with Transient Skin Fragility and Predominant Ocular Involvement Responsive to Human Amniotic Membrane Eyedrops. *Genes (Basel).* 2021;12(5):716. Pubblicato: 11 Maggio 2021; Luogo di edizione: epublish, Switzerland.
5. Fortugno P, Condorelli AG, Dellambra E, Guerra L, Cianfarani F, Tinaburri L, Proto V, De Luca N, Passarelli F, Ricci F, Zambruno G, Castiglia D. Multiple Skin Squamous Cell Carcinomas in Junctional Epidermolysis Bullosa Due to Altered Laminin-332 Function. *Int J Mol Sci.* 2020;21(4):1426. Pubblicato: 20 Febbraio 2020; Luogo di edizione: epublish, Switzerland.
6. Fortugno P, Angelucci F, Cestra G, Camerota L, Ferraro AS, Cordisco S, Uccioli L, Castiglia D, De Angelis B, Kurth I, Kornak U, Brancati F. Recessive mutations in the neuronal isoforms of DST, encoding dystonin, lead to abnormal actin cytoskeleton organization and HSN type VI. *Hum Mutat.* 2019;40(1):106-114. Pubblicato: Gennaio 2019; Luogo di edizione: United States.
7. Condorelli AG, Fortugno P, Cianfarani F, Proto V, Di Zenzo G, Didona B, Zambruno G, Castiglia D. Lack of K140 immunoreactivity in junctional epidermolysis bullosa skin and keratinocytes associates with misfolded laminin epidermal growth factor-like motif 2 of the $\beta 3$ short arm. *Br J Dermatol.* 2018;178(6):1416-1422. Pubblicato: Giugno 2018 (Pubblicato online 22 Febbraio 2018); Luogo di edizione: England.
8. Dal Mas A*, Fortugno P*, Donadon I, Levati L, Castiglia D, Pagani F. Exon-Specific U1s Correct SPINK5 Exon 11 Skipping Caused by a Synonymous Substitution that Affects a Bifunctional Splicing Regulatory Element. *Hum Mutat.* 2015;36(5):504-12. Pubblicato: Maggio 2015 (pubblicato online 19 Marzo 2015); Luogo di edizione: United States.
9. Fortugno P, Josselin E, Tsiakas K, Agolini E, Cestra G, Teson M, Santer R, Castiglia D, Novelli G, Dallapiccola B, Kurth I, Lopez M, Zambruno G, Brancati F. Nectin-4 mutations causing ectodermal dysplasia with syndactyly perturb the *rac1* pathway and the kinetics of adherens junction formation. *J Invest Dermatol.* 2014;134(8):2146-2153. Pubblicato: Agosto 2014 (pubblicato online 27 Febbraio 2014); Luogo di edizione: United States.
10. Fortugno P, Furio L, Teson M, Berretti M, El Hachem M, Zambruno G, Hovnanian A, D'Alessio M. The 420K LEKTI variant alters LEKTI proteolytic activation and results in protease deregulation: implications for atopic dermatitis. *Hum Mol Genet.* 2012;21(19):4187-200. Pubblicato: 1 Ottobre 2012 (pubblicato online 23 Giugno 2012); Luogo di edizione: England.
11. Fortugno P, Bresciani A, Paolini C, Pazzagli C, El Hachem M, D'Alessio M, Zambruno G. Proteolytic activation cascade of the Netherton syndrome-defective protein, LEKTI, in the epidermis: implications for skin homeostasis. *J Invest Dermatol.* 2011;131(11):2223-32. Pubblicato: Novembre 2011 (pubblicato online 23 Giugno 2011); Luogo di edizione: United States.
12. Brancati F, Fortugno P, Bottillo I, Lopez M, Josselin E, Boudghene-Stambouli O, Agolini E, Bernardini L, Bellacchio E, Iannicelli M, Rossi A, Dib-Lachachi A, Stuppia L, Palka G, Mundlos S, Stricker S, Kornak U, Zambruno G, Dallapiccola B. Mutations in PVRL4, encoding cell adhesion molecule nectin-4, cause ectodermal dysplasia-syndactyly syndrome. *Am J Hum Genet.* 2010;87(2):265-73. Pubblicato 13 Agosto 2010; Luogo di edizione: United States.
13. Fortugno P, Beltrami E, Plescia J, Fontana J, Pradhan D, Marchisio PC, Sessa WC, Altieri DC. Regulation of survivin function by Hsp90. *Proc Natl Acad Sci U S A.* 2003;100(24):13791-6. Pubblicato: 25 Novembre 2003 (pubblicato online 12 Novembre 2003); Luogo di edizione: United States.
14. Fortugno P, Wall NR, Giodini A, O'Connor DS, Plescia J, Padgett KM, Tognin S, Marchisio PC, Altieri DC. Survivin exists in immunohistochemically distinct subcellular pools and is involved in spindle microtubule function. *J Cell Sci.* 2002;115(Pt 3):575-85. Pubblicato: 1 Febbraio 2002; Luogo di edizione: England.

PROCEDURA DI VALUTAZIONE PER LA CHIAMATA NEL RUOLO DI UN PROFESSORE DI SECONDA FASCIA, AI SENSI DELL'ART. 24, COMMA 5, L. N. 240/2010, DEL RICERCATORE TITOLARE DI CONTRATTO DI CUI ALL'ART. 24, COMMA 3, LETT. B), L. N. 240/2010, PER IL GRUPPO SCIENTIFICO DISCIPLINARE 06/MEDS-01 "GENETICA MEDICA", SETTORE SCIENTIFICO-DISCIPLINARE MEDS-01/A "GENETICA MEDICA", PRESSO IL DIPARTIMENTO DI SCIENZE UMANE E PROMOZIONE DELLA QUALITA' DELLA VITA DELL'UNIVERSITA' TELEMATICA SAN RAFFAELE ROMA, DI CUI AL D.R. N. 593 DEL 02/10/2024

DICHIARAZIONE DI CONCORDANZA

Il sottoscritto Prof. Massimo Gennarelli, Professore Ordinario presso l'Università degli Studi di Brescia, nato a Vicenza (VI), il 27/02/1960, nella qualità di Presidente della Commissione nominata con D.R. n. 650 del 23/10/2024,

DICHIARA

con la presente, di aver partecipato in via telematica alla seduta della Commissione del giorno 04/11/2024 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, 04/11/2024

IN FEDE

Prof. Massimo Gennarelli

Handwritten signature of Massimo Gennarelli in black ink, written in a cursive style.

PROCEDURA DI VALUTAZIONE PER LA CHIAMATA NEL RUOLO DI UN PROFESSORE DI SECONDA FASCIA, AI SENSI DELL'ART. 24, COMMA 5, L. N. 240/2010, DEL RICERCATORE TITOLARE DI CONTRATTO DI CUI ALL'ART. 24, COMMA 3, LETT. B), L. N. 240/2010, PER IL GRUPPO SCIENTIFICO DISCIPLINARE 06/MEDS-01 "GENETICA MEDICA", SETTORE SCIENTIFICO-DISCIPLINARE MEDS-01/A "GENETICA MEDICA", PRESSO IL DIPARTIMENTO DI SCIENZE UMANE E PROMOZIONE DELLA QUALITA' DELLA VITA DELL'UNIVERSITA' TELEMATICA SAN RAFFAELE ROMA, DI CUI AL D.R. N. 593 DEL 02/10/2024

DICHIARAZIONE DI CONCORDANZA

Il sottoscritto Prof. Antonio Pizzuti, Professore Ordinario presso Sapienza Università di Roma, nato ad Ascoli Piceno (AP), il 08/08/1959 nella qualità di Membro della Commissione nominata con D.R. n. 650 del 23/10/2024,

DICHIARA

con la presente, di aver partecipato in via telematica alla seduta della Commissione del giorno 04/11/2024 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.

Roma, 04/11/24

IN FEDE

Prof. Antonio Pizzuti

