

**PROCEDURA SELETTIVA PER LA COPERTURA DI N. 1 POSTO DI PROFESSORE DI
SECONDA FASCIA PER IL SETTORE CONCORSUALE 06/A1 -GENETICA MEDICA
SETTORE SCIENTIFICO DISCIPLINARE MED/03-GENETICA MEDICA PRESSO IL
DIPARTIMENTO DI SCIENZE DELLA SALUTE DELL'UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI
MILANO, AI SENSI DELL'ART. 18, COMMA 1, DELLA LEGGE 240/2010 (codice n.
3822)**

**VERBALE N. 1
Criteri di valutazione**

La Commissione giudicatrice della procedura selettiva indicata in epigrafe, composta da:

Prof.ssa LUCIA MIGLIORE, Ordinario presso il Dipartimento di Ricerca Traslationale e delle Nuove Tecnologie in Medicina e Chirurgia settore concorsuale 06/A1, SSD MED/03 dell'Università degli Studi Pisa

Prof.ssa SANDRA D'ALFONSO, Ordinario presso il Dipartimento di Scienze della Salute settore concorsuale 06/A1, SSD MED/03 dell'Università degli Studi del Piemonte Orientale

Prof. ALBERTO PIPERNO, Ordinario presso il Dipartimento di Medicina e Chirurgia settore concorsuale 06/A1, SSD MED/03 dell'Università degli Studi di Milano Bicocca

Prof.ssa MONICA ROSA MIOZZO, Ordinario presso il Dipartimento di Fisiopatologia Medico-Chirurgica e dei Trapianti, settore concorsuale 06/A1, SSD MED/03 dell'Università degli Studi di Milano

Prof.ssa PALMA FINELLI, Associato presso il Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslationale, settore concorsuale 06/A1, SSD MED/03 dell'Università degli Studi di Milano

si riunisce al completo il giorno 9 novembre alle ore 15:00, avvalendosi di strumenti telematici di lavoro collegiale, come previsto dall'art. 12, comma 15, del Regolamento di Ateneo sulle procedure di chiamata ai sensi della Legge 240/2010.

I componenti della Commissione prendono atto che la stessa è pienamente legittimata ad operare in quanto nessuna istanza di ricsuzione dei commissari è pervenuta all'Ateneo e che devono concludere i propri lavori entro tre mesi dalla data di emanazione del decreto rettorale di nomina.

Prima di iniziare i lavori i componenti della Commissione procedono alla nomina Presidente nella persona del prof.ssa Lucia Migliore e del Segretario nella persona del prof.ssa Palma Finelli.

La Commissione prende atto che, in base a quanto comunicato dagli uffici, alla procedura partecipano 4 candidati, 2 dei quali, se ammessi alla prova orale, dovranno sostenere la prova didattica.

Ciascun commissario dichiara che non sussistono situazioni di incompatibilità, ai sensi degli artt. 51 e 52 c.p.c. e dell'art. 5, comma 2, del D.lgs. 1172/1948, con gli altri membri della Commissione. 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. Ciascun Commissario sottoscrive apposita dichiarazione che si allega al presente verbale.

Lucy

[Signature]

[Signature]

[Signature]

[Signature]

La Commissione prende visione del bando della procedura di chiamata indicata in epigrafe e del Regolamento che disciplina le procedure di chiamata di cui alla Legge 240/2010 dell'Università degli Studi di Milano.

La valutazione è volta all'individuazione del candidato (o in caso di procedure che prevedono più posti, dei candidati), maggiormente qualificato/i a coprire il posto di professore associato per il settore concorsuale 06/A1 e il settore scientifico disciplinare MED/03 - GENETICA MEDICA che costituisce il profilo richiesto dal Dipartimento.

In base a quanto stabilito dal sopra citato Regolamento, gli standard qualitativi per la valutazione dei candidati devono essere definiti con riferimento alle attività di ricerca, di didattica, di didattica integrativa e di servizio agli studenti, alle attività gestionali, organizzative e di servizio svolte con particolare riferimento ad incarichi di gestione e ad impegni assunti in organi collegiali e commissioni presso rilevanti enti pubblici e privati e organizzazioni scientifiche e culturali.

Considerato che per il settore scientifico disciplinare MED/03 è previsto lo svolgimento di attività clinico-assistenziale sono definiti gli standard di valutazione per tali attività specifiche per il settore.

La Commissione definisce inoltre i criteri di valutazione della prova orale, consistente nella presentazione dell'attività scientifica del candidato e nella discussione dei titoli dallo stesso presentati, nonché delle eventuali competenze linguistiche relative alla lingua straniera indicata nel bando.

La Commissione in base alla comunicazione da parte del Responsabile del procedimento prende atto che due candidati, in caso di ammissione alla prova orale dovranno svolgere la prova didattica in quanto non ricoprono le qualifiche previste dall'art. 10, comma 2, lettera k) del Regolamento di Ateneo per la chiamata dei professori di I e II fascia.

La Commissione stabilirà per la lezione tre argomenti per ciascun candidato inerenti a temi generali e metodologici del settore oggetto del bando che verranno comunicati ad ogni singolo candidato con anticipo di 24 ore rispetto alla data di svolgimento della prova orale. All'atto della comunicazione il candidato sceglierà tra i tre argomenti quello su cui verterà la sua lezione.

Valutazione della didattica

Ai fini della valutazione dell'attività didattica sono considerati il volume, l'intensità e la continuità delle attività svolte dai candidati, con riferimento agli insegnamenti e ai moduli del SSD MED/03 di cui gli stessi hanno assunto la responsabilità.

Per le attività di didattica integrativa e di servizio agli studenti, sono considerate le attività di relatore di elaborati di laurea, di tesi di laurea magistrale, di tesi di dottorato e di tesi di specializzazione.

Valutazione dell'attività di ricerca e delle pubblicazioni scientifiche

Gli standard qualitativi, ai fini della valutazione dell'attività di ricerca scientifica dei candidati, considerano gli aspetti di seguito indicati:

- a) autonomia scientifica dei candidati;

ll ll

K

8

4

llly

- b) capacità di attrarre finanziamenti competitivi in qualità di responsabile di progetto;
- c) organizzazione, direzione e coordinamento di centri o gruppi di ricerca nazionali e internazionali o partecipazione agli stessi e altre attività quali la direzione o la partecipazione a comitati editoriali di riviste scientifiche, l'appartenenza ad accademie scientifiche di riconosciuto prestigio;
- d) conseguimento della titolarità di brevetti nei settori in cui è rilevante;
- e) conseguimento di premi e riconoscimenti nazionali e internazionali per attività di ricerca;
- f) partecipazione in qualità di relatori a congressi e convegni di interesse internazionale;
- g) attività di valutazione nell'ambito di procedure di selezione competitive nazionali e internazionali.

Nel caso in cui il bando preveda un numero massimo di pubblicazioni da presentare, la Commissione valuterà esclusivamente le pubblicazioni presentate dal candidato ai fini della valutazione e indicate nel relativo elenco.

Nella valutazione dei candidati verrà considerata anche la consistenza complessiva della produzione scientifica di ciascuno, l'intensità e la continuità temporale della stessa, con esclusione dei periodi, adeguatamente documentati, di allontanamento non volontario dall'attività di ricerca, con particolare riferimento alle funzioni genitoriali (congedi e aspettative stabiliti dalla legge, diversi da quelli previsti per motivi di studio).

I criteri in base ai quali saranno valutate le pubblicazioni scientifiche sono i seguenti:

- a) originalità, innovatività, rigore metodologico e di ciascuna pubblicazione e sua diffusione e impatto all'interno della comunità scientifica;
- b) congruenza di ciascuna pubblicazione con il profilo da coprire indicato dal SSD MED/03 e relativo settore concorsuale o con tematiche interdisciplinari ad esso strettamente correlate;
- c) determinazione analitica, anche sulla base di criteri riconosciuti nella comunità scientifica internazionale di riferimento, dell'apporto individuale del candidato nel caso di partecipazione del medesimo a lavori in collaborazione, ovvero posizione del nome del candidato quale primo, ultimo autore o corresponding author o secondo nome nella lista degli autori. Ove l'apporto non risulti oggettivamente enucleabile, la pubblicazione non sarà valutabile (ad esempio dati presentati da consorzi).

La Commissione si avvale anche dei seguenti indicatori, riferiti alla data di inizio della valutazione:

- 1) "impact factor" della rivista secondo la più recente valutazione.

La Commissione valuterà le pubblicazioni di carattere scientifico della tipologia Articoli su riviste (con ISSN) peer reviewed in lingua inglese e con impact factor.

Valutazione delle attività gestionali, organizzative e di servizio

Ai fini della valutazione delle attività gestionali, organizzative e di servizio, sono considerati il volume e la continuità delle attività svolte, con particolare riferimento ad incarichi di gestione e ad impegni assunti in organi collegiali e commissioni, presso rilevanti enti pubblici e privati e organizzazioni scientifiche.

Ce Ce

AS

SD

dy

Valutazione delle attività clinico-assistenziali

Ai fini della valutazione delle attività clinico-assistenziali sono considerati la congruenza della complessiva attività del candidato con il settore concorsuale oggetto della selezione e il settore scientifico disciplinare indicato nel bando. Sono considerate la durata, la continuità, la specificità e il grado di responsabilità dell'attività assistenziale svolta.

MODALITA' DI ATTRIBUZIONE DEI PUNTEGGI:

La Commissione di valutazione prende atto, in base a quanto stabilito dal bando che nella valutazione dei titoli presentati dovrà essere attribuito a ciascuno un punteggio entro i valori massimi di seguito indicati:

- a) attività di ricerca e pubblicazioni scientifiche: **70** punti, di cui il 75 per cento da attribuire alle pubblicazioni scientifiche;
- b) attività di didattica, di didattica integrativa e di servizio agli studenti: **25** punti;
- c) attività istituzionali, organizzative e di servizio: **5** punti.
- d) attività clinico-assistenziali, ove previste: **10** punti .

La Commissione, preso atto di quanto sopra, stabilisce preventivamente le modalità di ripartizione dei punteggi per l'attività didattica, le pubblicazioni, l'attività di ricerca, le attività gestionali e l'attività clinico-assistenziali.

Punteggio massimo complessivo attribuibile per l'attività didattica: 25 punti

- 1) attribuzione istituzionale di un insegnamento di didattica frontale inerente alla genetica umana e genetica medica nei corsi di laurea triennali, a ciclo unico e specialistico e nelle scuole di specializzazione per almeno n.8 ore per singolo insegnamento (1,5 per anno) fino ad un massimo di punti 22,5.
- 2) Relatore di elaborati di laurea, di tesi di laurea magistrale, di tesi di dottorato e di tesi di specializzazione fino ad un massimo di punti 2,5 (0,25 punti per tesi).

Punteggio massimo complessivo attribuibile per le pubblicazioni: 52,5 punti

Ripartizione Punteggi Pubblicazione

Sino a un massimo di punti 3,5 per articolo determinato mediante valutazione analitica di ciascuna pubblicazione presentata per la valutazione come di seguito indicato:

- 1) originalità e innovatività, rigore metodologico e rilevanza per il settore concorsuale per la quale è bandita la procedura: fino a 1 punto (individuato tra tre valori: 0; 0,5 e 1)
- 2) rilevanza scientifica della collocazione editoriale e sua diffusione all'interno della comunità scientifica: fino a 1,5 punto (0,375 punti: IF = 1-4; 0,75 da 4 a 8 e 1,5 punti ≥ 8)
- 3) determinazione dell'apporto individuale del candidato nei lavori in collaborazione; fino a 1 punto (1 punto per apporto individuale come primo, ultimo o corresponding author; 0,5 punti come secondo nome e 0,25 punti quando il nome è in posizione diversa da quelle specificate in precedenza, se è evidenziabile l'apporto del candidato).

Ucy

AK

D

AM

D

Punteggio massimo complessivo attribuibile per l'attività di ricerca: 17,5 punti

- 1) Responsabile scientifico o Coordinatore di Progetti di ricerca competitivi Nazionali o Internazionali fino ad un massimo di punti 8 (1 punto se Responsabile Scientifico, 0,5 se Coordinatore di Unità)
- 2) Organizzazione di convegno nazionale e internazionale fino a un massimo di punti 2,5 (0,5 per singola attività)
- 3) Trasferimento tecnologico/spin off fino a un massimo di punti 4 (2 punti per titolarità di brevetto approvato/spin off)
- 4) Membro di editorial board di rivista internazionale fino ad un massimo di punti 2 punti (0,5 punto per rivista)
- 5) Conseguimento di premi e riconoscimenti nazionali e internazionali per attività di ricerca: massimo 1 punto.

Punteggio massimo complessivo attribuibile per l'attività gestionale: 5 punti

- Componente degli organi di governo presso rilevanti enti pubblici e privati e organizzazioni scientifiche fino ad un massimo di punti 2
- Componente comitati e/o commissioni didattiche universitarie fino a un massimo di punti 2
- Componente collegio didattico di dottorato punti 1.

Punteggio massimo complessivo attribuibile per l'attività clinico assistenziale: 10 punti

Attività clinico assistenziale congruente con il SSD MED/03:

- Documentata attività assistenziale in struttura convenzionata con il Servizio Sanitario Regionale: 0,5 punti per anno, fino ad un massimo di 6 punti.
- Direttore di Struttura Ospedaliera (Complessa, Semplice o Semplice Dipartimentale) : 1 punto per anno, fino a 4 punti.

La prova orale sarà valutata tenendo in considerazione la capacità del candidato di presentare e discutere la propria attività di ricerca.
Alla prova orale sarà attribuito un massimo di 10 punti.

La lezione sarà valutata tenendo in considerazione:

- 1) l'efficacia didattica
- 2) la chiarezza espositiva
- 3) la completezza della trattazione e il suo rigore logico.

Al termine della prova didattica la Commissione esprimerà un giudizio di idoneità.

Successivamente alle operazioni di valutazione la Commissione provvederà ad individuare con deliberazione assunta a maggioranza assoluta dei componenti e motivandone la scelta, il/i candidato/i maggiormente qualificato/i a svolgere le funzioni didattiche e scientifiche richieste.

La Commissione decide di riconvocarsi secondo il seguente calendario:

giorno 6 dicembre ora 10:30 telematica (valutazione dei titoli)

giorno 17 dicembre ora 13:00 telematica (identificazione argomenti della prova didattica e comunicazione degli stessi ai due candidati)

giorno 18 dicembre ore 14 presso IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico Via F Sforza 35 Milano (aula 2° piano ala B padiglione Invernizzi (svolgimento prova orale e prova didattica).

La seduta è tolta alle ore 16:00

Letto, approvato e sottoscritto.

Milano, 9 novembre 2018

LA COMMISSIONE:

Prof.ssa Lucia Migliore



Prof.ssa Sandra D'Alfonso



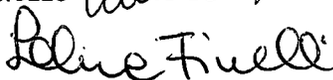
Prof. Alberto Piperno



Prof.ssa Monica Rosa Miozzo



Prof.ssa Palma Finelli



**PROCEDURA SELETTIVA PER LA COPERTURA DI N. 1 POSTO DI PROFESSORE DI
SECONDA FASCIA PER IL SETTORE CONCORSUALE 06/A1 - GENETICA MEDICA
SETTORE SCIENTIFICO DISCIPLINARE MED/03- GENETICA MEDICA PRESSO IL
DIPARTIMENTO DI SCIENZE DELLA SALUTE DELL'UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI
MILANO, AI SENSI DELL'ART. 18, COMMA 1, DELLA LEGGE 240/2010 (codice n.
3822)**

**VERBALE N. 2
Valutazione dei candidati**

La Commissione giudicatrice della procedura selettiva indicata in epigrafe, composta da:

Prof.ssa LUCIA MIGLIORE, Ordinario presso il Dipartimento di Ricerca Traslationale e delle Nuove Tecnologie in Medicina e Chirurgia settore concorsuale 06/A1, SSD MED/03 dell'Università degli Studi Pisa

Prof.ssa SANDRA D'ALFONSO, Ordinario presso il Dipartimento di Scienze della Salute settore concorsuale 06/A1, SSD MED/03 dell'Università degli Studi del Piemonte Orientale

Prof. ALBERTO PIPERNO, Ordinario presso il Dipartimento di Medicina e Chirurgia settore concorsuale 06/A1, SSD MED/03 dell'Università degli Studi di Milano Bicocca

Prof.ssa MONICA ROSA MIOZZO, Ordinario presso il Dipartimento di Fisiopatologia Medico-Chirurgica e dei Trapianti, settore concorsuale 06/A1, SSD MED/03 dell'Università degli Studi di Milano

Prof.ssa PALMA FINELLI, Associato presso il Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslationale, settore concorsuale 06/A1, SSD MED/03 dell'Università degli Studi di Milano

si riunisce al completo il giorno 6 dicembre 2018 alle ore 10:30, come previsto dall'art. 12, comma 15, del Regolamento di Ateneo sulle procedure di chiamata ai sensi della Legge 240/2010, avvalendosi di strumenti telematici di lavoro collegiale, ciascuno presso la rispettiva sede.

In apertura di seduta il Presidente della Commissione dà lettura del messaggio di posta elettronica con il quale il Responsabile delle procedure comunica che in data 20 novembre 2018 si è provveduto alla pubblicizzazione dei criteri stabiliti dalla Commissione nella riunione del 9 novembre 2018 mediante pubblicazione sul sito web dell'Ateneo.

La Commissione, prende atto della rinuncia della candidata Dott.ssa CRISTINA COSTANZA GERVASINI alla partecipazione della procedura di selezione. Tale rinuncia è stata comunicata alla commissione in data 4/12/2018 dall'ufficio personale docenti valutazioni comparative.

La Commissione prende visione dell'elenco dei candidati, che risultano essere:

CRISTIANA LO NIGRO
PAOLO PETERLONGO ACQUAVIVA
SILVIA MARIA SIRCHIA

Ciascun commissario dichiara che non sussistono situazioni di incompatibilità, ai sensi degli artt. 51 e 52 c.p.c. e dell'art. 5, comma 2, del D.lgs. 1172/1948, con i candidati. Dichiara inoltre di non trovarsi in alcuna situazione di conflitto di interessi, anche potenziale, con i

Uly

[Signature]

[Signature]

[Signature]

[Signature]

candidati ai sensi della Legge 190/2012. Ciascun Commissario sottoscrive apposita dichiarazione che si allega al presente verbale.

Constatato che, come previsto dal bando, sono trascorsi almeno 5 giorni dalla pubblicizzazione dei criteri, la Commissione può legittimamente proseguire i lavori con la valutazione dei candidati.

Prima di procedere alla valutazione dei titoli e delle pubblicazioni dei candidati, vengono prese in esame le pubblicazioni redatte in collaborazione con i commissari della presente procedura di valutazione o con altri coautori non appartenenti alla Commissione, al fine di valutare l'apporto di ciascun candidato.

In ordine alla possibilità di individuare l'apporto dei singoli coautori alle pubblicazioni presentate dai candidati che risultano svolte in collaborazione con i membri della Commissione, si precisa quanto segue:

La Prof. MONICA MIOZZO ha 8 lavori in comune con la candidata: Silvia Maria SIRCHIA
La Prof. PALMA FINELLI ha 1 lavoro in comune con la candidata: Silvia Maria SIRCHIA

La Commissione sulla scorta delle dichiarazioni delle Prof.sse Monica Rosa Miozzo e Palma Finelli delibera di ammettere all'unanimità le pubblicazioni in questione alla successiva fase del giudizio di merito.

Successivamente dopo attenta analisi comparata dei lavori svolti in collaborazione tra il candidato Silvia Maria SIRCHIA ed altri coautori la Commissione rileva che i contributi scientifici del candidato sono enucleabili e distinguibili tenuto conto anche dell'attività scientifica globale sviluppata dal candidato, la Commissione ritiene che vi siano evidenti elementi di giudizio per individuare l'apporto dei singoli coautori e unanimemente delibera di ammettere alla successiva valutazione di merito tutti i lavori presentati dalla candidata Silvia Maria Sirchia

La Commissione procede quindi alla valutazione analitica dei titoli dei candidati in base ai criteri stabiliti nella riunione preliminare.

La Commissione predispone per ciascun candidato un prospetto, allegato al presente verbale (All.1), nel quale vengono riportati i titoli valutati e i punteggi attribuiti collegialmente a ciascuno di essi relativamente all'attività didattica, all'attività di ricerca e alle pubblicazioni scientifiche, all'attività gestionale e, ove prevista, all'attività clinico-assistenziale.

Conclusa la valutazione dei titoli e delle pubblicazioni dei candidati, sulla base di quanto stabilito nella prima riunione e della somma dei punteggi riportata da ciascuno, la Commissione stila la seguente graduatoria di merito:

SILVIA MARIA SIRCHIA	punti 68,25
CRISTIANA LO NIGRO	punti 56
PAOLO PETERLONGO ACQUAVIVA	punti 50,125

Wly

27
A




La Commissione rileva che i candidati CRISTIANA LO NIGRO e PAOLO PETERLONGO ACQUAVIA, devono svolgere la prova didattica.

Pertanto, la Commissione si riconvoca per il giorno 17 dicembre 2018 alle ore 13:00, avvalendosi di strumenti telematici di lavoro collegiale, per la formulazione e l'assegnazione dei temi per la lezione.

La seduta è tolta alle ore 12.00

Letto, approvato e sottoscritto.

Milano, 06/12/2018

LA COMMISSIONE:

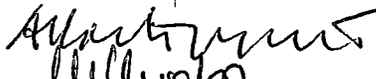
Prof.ssa Lucia Migliore



Prof.ssa Sandra D'Alfonso



Prof. Alberto Piperno



Prof.ssa Monica Rosa Miozzo



Prof.ssa Palma Finelli



PROCEDURA SELETTIVA PER LA COPERTURA DI N. 1 POSTO DI PROFESSORE DI SECONDA FASCIA PER IL SETTORE CONCORSUALE 06/A1-GENETICA MEDICA SETTORE SCIENTIFICO DISCIPLINARE MED/03-GENETICA MEDICA PRESSO IL DIPARTIMENTO DI SCIENZE DELLA SALUTE DELL'UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI MILANO, AI SENSI DELL'ART. 18, COMMA 1, DELLA LEGGE 240/2010 (codice n. 3822)

ALLEGATO 1 AL VERBALE 2

SCHEDA DI RIPARTIZIONE PUNTEGGI

Nome e Cognome PAOLO PETERLONGO ACQUAVIVA

ATTIVITA' DIDATTICA	punti
Nessuna attività didattica valutabile ai fini della procedura	
PUNTEGGIO COMPLESSIVO	0

ATTIVITA' DI RICERCA	punti
Responsabile scientifico o coordinatore progetti nazionali/internazionali competitivi:	
-AIRC Investigator Grant for the project titled "Comprehensive analysis of annotated and novel variants of the FANCM gene as breast cancer risk factors"	1
-AIRC Investigator Grant for the project titled "Detection of new high-risk genes by exome sequencing in genetically isolated familial breast cancer cases"	1
AIRC Investigator Grant for the project titled "Study of multiple low-risk alleles and mutation analysis in BRCA-mutation negative familial cases"	1
Membro Editoria Board di 4 riviste scientifiche: "PLoS ONE", "Scientific Reports", "Frontiers in Genetics" e "Frontiers in Oncology "	2
Trasferimento tecnologico	Non riportato
Premi	Non riportato
PUNTEGGIO COMPLESSIVO	5

Publicazioni (articoli)	Originalità e rilevanza per settore (0; 0,5; 1)	Rilevanza rivista (IF) su JCR 0,375 1-4; 0,75 4-8; 1,5 >=8	Apporto individuale (1; 0,5; 0,25)	tot punti
1. De Vecchi G, Verderio P, Pizzamiglio S, Manoukian S, Barile M, Fortuzzi S, Ravagnani F, Pierotti MA, Radice P, Peterlongo P. Evidences for association of the CASP8 -652 6N del promoter polymorphism with age	1	IF: 3,6 0,375	1	2,375

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

at diagnosis in familial breast cancer cases. <i>Breast Cancer Res Treat</i> 2009;113(3):607-608.				
2. Catucci I, Verderio P, Pizzamiglio S, Manoukian S, Peissel B, Barile M, Tizzoni L, Bernard L, Ravagnani F, Galastri L, Pierotti MA, Radice P, Peterlongo P. SNPs in ultraconserved elements and familial breast cancer risk. <i>Carcinogenesis</i> 2009;30(3):544-545.	1	IF: 5 0,75	1	2,75
3. Verderio P, Pizzamiglio S, Southey MC, Spurdle AB, Hopper JL, Chen X, Beesley J, Australian Ovarian Cancer Study Group, kConFab, Schmutzler RK, Engel C, Burwinkel B, Bugert P, Ficarazzi F, Manoukian S, Barile M, Wappenschmidt B, Chenevix-Trench G, Radice P, Peterlongo P. A BRCA1 promoter variant (rs11655505) and breast cancer risk. <i>J Med Genet</i> 2010;47(4):268-270.	1	IF: 5,7 0,75	1	2,75
4. Catucci I, Yang R, Verderio P, Pizzamiglio S, Heesen L, Hemminki K, Sutter C, Wappenschmidt B, Dick M, Arnold N, Bugert P, Niederacher D, Meindl A, Schmutzler RK, Bartram CC, Ficarazzi F, Tizzoni L, Zaffaroni D, Manoukian S, Barile M, Pierotti MA, Radice P, Burwinkel B, Peterlongo P. Evaluation of SNPs in miR--146a, miR--196a2 and miR-499 as low-penetrance alleles in German and Italian familial breast cancer cases. <i>Hum Mutat</i> 2010;31(1):E1052-1057.	1	IF: 5,3 0,75	1	2,75
5. Antoniou AC, Wang X, Fredericksen ZS, McGuffog L, Tarrell R, Sinilnikova OM, Healey S, Morrison J, Kartsonaki C, Lesnick T, Ghousaini M, Barrowdale D, EMBRACE, Peock S, Cook M, Oliver C, Frost D, Eccles D, et al. A locus on 19p13 modifies risk of breast cancer in BRCA1 mutation carriers and is associated with hormone receptor--negative breast cancer in the general population. <i>Nat Genet</i> 2010;42(10):885-892.	1	1,5	0,25	2,75
6. Peterlongo P, Catucci I, Pasquini G, Verderio P, Peissel B, Barile M, Varesco L, Riboni M, Fortuzzi S, Manoukian S, Radice P. <i>PALB2</i> germline mutations in familial breast cancer cases with personal and family history of pancreatic cancer. <i>Breast Cancer Res Treat</i> 2011;126(3):825-828.	1	IF: 3,6 0,375	1	2,375
7. Brewster BL, Rossiello F, French JD, Edwards SL, Wong M, Wronski A, Whiley P, Waddell N, Chen X, Bove B, kConFab, Hopper JL, John EM, Andrulis I, Daly M, Volorio S, Bernard L, Peissel B, Manoukian S, Barile M, Pizzamiglio S, Verderio P, Spurdle AB, Radice P, Godwin AK, Southey MC, Brown MA, Peterlongo P. Identification of fifteen novel germline variants in the BRCA1 3'UTR reveals a variant in a breast cancer case that introduces a functional miR--103 target site. <i>Hum Mutat.</i> 2012;33(12):1665-75.	1	IF: 5,3 0,75	1	2,75

luy

Ⓟ

A

Ⓟ

8. French JD, Ghossaini M, Edwards SL, Meyer KB, Michailidou K, Ahmed S, Khan S, Maranian MJ, O'Reilly M, Hillman KM, Betts JA, Carroll T, et al. Functional Variants at the 11q13 Risk Locus for Breast Cancer Regulate Cyclin D1 Expression through Long-Range Enhancers. <i>Am J Hum Genet.</i> 2013;;92(4):489-503.	1	IF: 1,5	0,25	2,75
9. Catucci I*, Peterlongo P*, Ciceri S, Colombo M, Pasquini G, Barile M, et al. PALB2 sequencing in Italian familial breast cancer cases reveals a high-risk mutation recurrent in the province of Bergamo. <i>Genet Med.</i> 2014;;16(9):688-94. *Equally contributing.	1	IF: 9,9 1,5	1	3,5
10. Antoniou AC, Casadei S, Heikkinen T, Barrowdale D, Pykäs K, Roberts J, Lee A, Subramanian D, De Leeneer K, Fostira F, Tomiak E, Neuhausen SL, Teo ZL, Khan S, Aittomäki K, Moilanen JS, Turnbull C, Seal S, Mannermaa A, Kallioniemi A, Lindeman GJ, Buys SS, Andrulis IL, Radice P, Tondini C, Manoukian S, Toland AE, Miron P, Weitzel JN, Domchek SM, Poppe B, Claes KB, Yannoukakos D, Concannon P, Bernstein JL, James PA, Easton DF, Goldgar DE, Hopper JL, Rahman N, Peterlongo P, Nevanlinna H, King MC, Couch FJ, Southey MC, Winqvist R, Foulkes WD, Tischkowitz M. Breast-cancer risk in families with mutations in PALB2. <i>N Engl J Med.</i> 2014;;371(6):497-506.	1	IF: 79,25 1,5	0,25	2,75
11. Peterlongo P, Chang--Claude J, Moysich KB, Rudolph A, Schmutzler RK, Simard J, Soucy P, et al. Candidate genetic modifiers for breast and ovarian cancer risk in BRCA1 and BRCA2 mutation carriers. <i>Cancer Epidemiol Biomarkers Prev.</i> 2015;;24(1):308-316.	1	IF: 4,554 0,75	1	2,75
12. Peterlongo P, Catucci I, Colombo M, Caleca L, Mucaki E, Bogliolo M, Marin M, Damiola F, Bernard L, Pensotti V, Volorio S, Dall'Olio V, Meindl A, Bartram C, Sutter C, et al. FANCM c.5791C>T nonsense mutation (rs144567652) induces exon skipping, affects DNA repair activity, and is a familial breast cancer risk factor. <i>Hum Mol Genet.</i> 2015;24(18):5345.	1	IF: 4,9 0,75	1	2,75
13. Catucci I, Casadei S, Ding YC, Volorio S, Ficarazzi F, Falanga A, Marchetti M, Tondini C, Franchi M, Adamson A, Mandell J, Walsh T, Olopade OI, Manoukian S, Radice P, Ricker C, Weitzel J, King MC, *Peterlongo P, *Neuhausen SL. *Equally contributing Haplotype analyses of the c.1027C>T and c.2167_2168delAT recurrent truncating mutations in the breast cancer--predisposing gene PALB2. <i>Breast Cancer Res Treat.</i> 2016;160(1):121-129.	1	IF: 3,6 0,375	1	2,375
14. Michailidou K, Lindström S, Dennis J, Beesley J, Hui S, Kar S, Lemaçon A, Soucy P, Glubb D,	1	IF: 41,57 1,5	0,25	2,75

lilly

A

B

C

D

Rostamianfar A, Bolla MK, Wang Q, Tyrer J, <i>et al.</i> Association analysis identifies 65 new breast cancer risk loci. <i>Nature</i> 2017;551(7678):92-94.				
15. Catucci I, Osorio A, Arver B, Neidhardt G, Bogliolo M, Zanardi F, Riboni M, Minardi S, Pujol R, Azzollini J, Peissel B, Manoukian S, De Vecchi G, Gasola S, Hauke J, Richters L, Rhiem K, Schmutzler RK, Wallander K, Törnngren T, Borg Å, Radice P, Surrallés J, Hahnen E, Ehrencrona H, Kvist A, Benitez J, Peterlongo P. Individuals with FANCM biallelic mutations do not develop Fanconi anemia, but show risk for breast cancer, chemotherapy toxicity and may display chromosome fragility. <i>Genet Med</i> 2018;20:452-57.	1	IF:9,9 1,5	1	3,5
PUNTEGGIO COMPLESSIVO				41,625

ATTIVITA GESTIONALE, ORGANIZZATIVA E DI SERVIZIO	Punti
Componente degli organi di governo presso rilevanti enti pubblici e privati e organizzazioni scientifiche: coordinator of the "Milan Breast Cancer Study Group" (MBCSG) and of the "Consorzio Tumori Ereditari alla Mammella" (CONSIT TEAM)	2
PUNTEGGIO COMPLESSIVO	2

ATTIVITA' CLINICO -ASSISTENZIALE	Punti
Membro di "IFOM Genome Diagnostics Program" dal 2016	1,5
PUNTEGGIO COMPLESSIVO	1,5

PUNTEGGIO TOTALE	50,125
-------------------------	---------------

**PROCEDURA SELETTIVA PER LA COPERTURA DI N. 1 POSTO DI PROFESSORE DI
 SECONDA FASCIA PER IL SETTORE CONCORSUALE 06/A1-GENETICA MEDICA
 SETTORE SCIENTIFICO DISCIPLINARE MED/03-GENETICA MEDICA PRESSO IL
 DIPARTIMENTO DI SCIENZE DELLA SALUTE DELL'UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI
 MILANO, AI SENSI DELL'ART. 18, COMMA 1, DELLA LEGGE 240/2010 (codice n.
 3822)**

ALLEGATO 1 AL VERBALE 2

SCHEDA DI RIPARTIZIONE PUNTEGGI

Nome e Cognome CRISTIANA LO NIGRO

ATTIVITA' DIDATTICA	punti
Attribuzione Istituzionale di insegnamenti di Genetica	
AA 2000-2001: Corso di Diploma Universitario per Infermiere di Cuneo, Università degli Studi di Torino, docente per la didattica integrata di Genetica Generale.	1,5
AA 2001-2002: Corso di Diploma Universitario per Infermiere di Cuneo, Università degli Studi di Torino, come docente per la didattica integrata nella disciplina di Genetica Generale	1,5
AA 2002-2003: Corso di Diploma Universitario per Tecnico Sanitario per Laboratorio Medico di Cuneo, Università degli Studi di Torino, come docente per la didattica integrata di Genetica Molecolare	1,5
AA 2003-2004: Corso di Diploma Universitario per Infermiere di Cuneo, Università degli Studi di Torino, come docente per la didattica integrata nelle discipline di Biologia Cellulare e di Genetica Generale e di Genetica Medica	1,5
AA 2004-2005: 10 ore di lezione presso il Corso di Diploma Universitario per Infermiere di Cuneo, Università degli Studi di Torino, come docente per la didattica integrata nelle discipline di Biologia Cellulare, di Genetica Medica e di Genetica Generale	1,5
AA 2005-2006: Corso di Diploma Universitario per Infermiere di Cuneo, Università degli Studi di Torino, didattica integrata nella disciplina di Genetica Medica	1,5
AA 2006-2007: 10 ore di lezione presso il Corso di Diploma Universitario per Infermiere di Cuneo, Università degli Studi di Torino, come docente per la didattica integrata nella disciplina di Genetica Medica.	1,5
AA 2007-2008: Corso di Diploma Universitario per Infermiere di Cuneo, Università degli Studi di Torino, come docente per la didattica integrata nella disciplina di Genetica Medica.	1,5
AA 2008-2009: Corso di Diploma Universitario per Tecnico di laboratorio biomedico di Cuneo, come docente per la didattica integrata nella disciplina di Genetica Medica.	1,5
AA 2009-2010: Corso di Diploma Universitario per Infermiere di Cuneo, Università degli Studi di Torino, come docente per la didattica integrata nella disciplina di Genetica Medica	1,5
AA 2010-2011: Corso di Diploma Universitario per Infermiere di Cuneo, Università degli Studi di Torino, docente per la didattica integrata nella disciplina di Genetica Medica	1,5
AA 2011-2012: Corso di Diploma Universitario per Infermiere di Cuneo, Università degli Studi di Torino, docente per la didattica integrata nella disciplina di Genetica	1,5

LM

D

A

Medica	
AA 2012-2013: Corso di Diploma Universitario per Infermiere di Cuneo, Università degli Studi di Torino, come docente per la didattica integrata nella disciplina di Genetica Medica	1,5
PUNTEGGIO COMPLESSIVO	19,5

ATTIVITA' DI RICERCA	punti
Responsabile Scientifico (PI o Coordinatore Unità di progetti competitivi. Non si evince la responsabilità della candidata nei progetti descritti nel CV - "Predictive serum epigenetics and genetics in head and neck", AIRC Grant per la ricerca 2007-2009. "Analisi di epigenomica e di trascrittomica dei geni di risposta alla vinflunina in linee cellulari di carcinoma del distretto cervico-encefalico, sensibili e resistenti al platino, trattate con radioterapia", LILT 2012 - "Epigenomica e trascrittomica in linee cellulari di carcinoma del distretto cervico-encefalico cresciute in ipossia", LILT 2013.	0,5 0,5 0,5
Organizzazione convegni	non riportato
Trasferimento tecnologico	non riportato
Membro Editorial Board (la candidata non elenca le riviste, pertanto non è valutabile)	non valutabile
Premi: -Premio per i migliori contributi scientifici pervenuti al XII Congresso Nazionale FISME - Assegnazione del finanziamento RoFAR Annual Meeting of the American Society of Hematology	0,25 0,25
PUNTEGGIO COMPLESSIVO	2

Publicazioni (articoli) (punteggio massimo totale attribuibile 52,5)	Originalità e rilevanza per settore (0; 0,5; 1)	Rilevanza rivista (IF) su JCR 0,375 1-4; 0,75 4-8; 1,5>=8	Apporto individuale (1; 0,5; 0,25)	Totale punti
1. Lo Nigro C , Vivenza D, Denaro N, Tonissi F, Lattanzio L, Fortunato M, Crook T, Merlano M: "DUSP2 methylation is a candidate biomarker of outcome in head and neck cancer", Annals Transl Med, 2018; 6(13):27.	0,5	0	1	1,5
2. Locke M, Ghazaly E, Freitas MO, Mitsinga M, Lattanzio L, Lo Nigro C , Nagano A, Wang Y, Chelala C, Szlosarek P, Martin SA: "Inhibition of the Polyamine Synthesis Pathway is Synthetically Lethal with Loss of Argininosuccinate Synthase 1" Cell Reports, 2016; 16:1-10.	0,5	IF:8,04 1,5	0,25	2,25
3. Griseri P, Garrone O, Lo Sardo A, Monteverde M, Rusmini M, Tonissi F, Merlano M, Bruzzi P, Ceccherini I, Lo Nigro C : "Genetic and epigenetic factors affect RET gene expression in breast cancer cell lines and influence survival in patients" Oncotarget, 2016 Mar 28.	1	IF 5,168: 0,75	1 (co-ultimo autore)	2,75
4. O'Leary K, Shia A, Cavicchioli F, Haley V, Comino A, Merlano M, Mauri F, Walter K, Lackner M, Wischnewsky MB, Crook T, Lo Nigro C , Schmid P: "Identification of Endoglin as an epigenetically regulated	0,5	IF:5,9 0,75	0,25	1,5

Uly

AD

AF

Uly

tumour suppressor gene in lung cancer", British Journal of Cancer, 2015 Sep 1.				
5. Lo Nigro C , Wang H, McHugh A, Lattanzio L, Matin R, Harwood C, Syed N, Hatzimichael E, Briasoulis E, Merlano M, Evans A, Thompson A, Leigh I, Fleming C, Inman G, Proby C, Crook T: " <i>Methylated Tissue Factor Pathway Inhibitor 2 (TFPI2) in blood serum is a novel circulating DNA biomarker of metastatic melanoma</i> " J Invest Dermatol, 2013;133(5):1278-85.	0,5	IF: 6,4 0,75	1	2,25
6. Syed N, Langer J, Janczar K, Singh P, Lo Nigro C , Lattanzio L, Coley HM, Hatzimichael E, Bomalaski J, Szlosarek P, Awad M, O'Neil K, Roncaroli F, Crook T: " <i>Epigenetic status of argininosuccinate synthetase and argininosuccinate lyase modulates autophagy and cell death in glioblastoma</i> " Cell Death Dis. 2013;4:e458.	0,5	IF: 5,6 0,75	0,25	1,5
7. Lo Nigro C , Hatzimichael E, Lattanzio L, Syed N, Shah R, Dasoula A, Janczar K, Vivenza D, Monteverde M, Merlano M, Papoudou-Bai A, Bai M, Schmid P, Bower M, Dyer M, Karran L, Elgueta Karsteg C, Farrell PJ, Thompson A, Briasoulis E, Crook T: " <i>The collagen prolyl hydroxylases are novel transcriptionally silenced genes in lymphoma</i> " Br J Cancer, 2012;107(8):1423-32.	0,5	IF:5,9 0,75	0,5	1,75
8. Lo Nigro C , Vivenza, Monteverde M, Lattanzio L, Gojjs O, Garrone O, Comino A, Merlano M, Quinlan P, Syed N, Roncaroli F, Shousha S, Purdie CA, Thompson A, Palmieri C, Crook T: " <i>High frequency of complex p53 mutations in CNS metastases from breast cancer</i> " Br J Cancer, 2012;106(2):397-404.	1	IF:5,9 0,75	1	2,75
9. Palmieri C, Monteverde M Lattanzio L, Gojjs O, Rudraraju B, Fortunato M; Syed N, Thompson A, Garrone O, Merlano M, Crook T, Lo Nigro C : " <i>Site-specific CpG methylation in the CCAAT/enhancer binding protein delta (CEBPδ) CpG island in breast cancer is associated with metastatic relapse</i> " Br J Cancer 2012;107(4):732-8.	0,5	IF:5,9 0,75	0,25	1,5
10. Lo Nigro C , Monteverde M, Lee S, Lattanzio L, Vivenza D, Comino A, Syed N, McHugh A, Wang H, Proby C, Garrone O, Merlano M, Hatzimichael E, Briasoulis E, Quinlan P, Palmieri C, Thompson A and Crook T: " <i>NT5E promoter methylation is a favourable breast cancer epigenetic biomarker</i> ", Br J Cancer. 2012;107(1):75-83.	1	IF:5,9 0,75	1	2,75
11. Palmieri C, Monteverde M, Lattanzio L, Gojjs O, Rudraraju B, Brizio R, Garrone O, Merlano M, Syed N, Crook T, Lo Nigro C : " <i>The calcium channel regulatory subunit alpha2delta-3 (CACNA2D3) is epigenetically regulate and is a candidate biomarker in breast cancer</i> " Br J Cancer, 2012;107(1):75-83.	0,5	IF:5,9 0,75	1	2,25
12. Hannigan A, Smith P, Kalna G, Lo Nigro C , Orange C, O'Brien DI, Shah R, Syed N, Spender LC, Herrera B, Thurlow JK, Lattanzio L, Monteverde M, Maurer ME, Buffa FM, Mann J, Chu DC, West CM, Patridge M, Oien KA, Cooper JA, Frame MC, Harris AL, Hiller L, Nicholson LJ, Gasco M,	0,5	IF: 13,25 1,5	0,25	2,25

Uly

MD

A

step

Crook T, Inman GJ. "Epigenetic downregulation of human disabled homolog 2 switches TGF-beta from a tumor suppressor to a tumor promoter". J Clin Invest 2010;120(8):2842-57.				
13. Seri M, Cusano R, Gangarossa S, Caridi G, Bordo D, Lo Nigro C , Ghiggeri GM, Ravazzolo R (Group 1); Savino M, Del Vecchi M, d'Apolito M, Iolascon A, Zelante LL, Savoia A(Group 2); Balduini C.L., Noris P, Magrini U. Belletti S. (Group 3); Heath KE, Babcock M, Glucksman M.J, Aliprandis E., Bizzaro N, Desnick RJ, Martignetti JA (Group 4): "Mutations in MYH9 result in the diverse phenotypes of the May-Hegglinanomaly, Fechtner and Sebastian syndromes" Nature Genetics, 2000,26,103-105	1	IF: 27,595 1,5	0,25	2,75
14. D'Adamo P, Menegon A, Lo Nigro C . Grasso M, Gulisano M, Tamanini F, Bienvenu T, Gedeon AK, Oostra B, Wu SK, Tandon A, Valtorta F, Balch W, Chelly J, Toniolo D "Mutations in GDI1 are responsible for Xlinked non-specific mental retardation" Nature Genetics, 1998, 19, 134-139.	1	IF: 27,595 1,5	0,25	2,75
15. Meroni G, Reymond A, Alcalay M, Borsani G, Tanigami A, Tonlorenzi R, Lo Nigro C , Messali S, Zollo M, Ledbetter H.D, Brent R, Ballabio A, Carrozzo R "Rox: a novel bHLHZip protein expressed in quiescent cells that heterodimerizes with Max, binds a non canonical "E-box" and acts as atranscriptional repressor". EMBO, 1997, 16, 10, 2892-2906.	0,5	IF: 10,557 1,5	0,25	2,75
PUNTEGGIO COMPLESSIVO				33,25

ATTIVITA GESTIONALE, ORGANIZZATIVA E DI SERVIZIO	Punti
Membro Comitato Etico CCM (Comitato Collaborazione Medica)	0,75
PUNTEGGIO COMPLESSIVO	0,75

ATTIVITA' CLINICO -ASSISTENZIALE	Punti
Dal 2017 incarico dirigenziale ospedaliero (0,5xanno)	0,5
Direttore di Struttura	Non riportato
PUNTEGGIO COMPLESSIVO	0,5

PUNTEGGIO TOTALE	56
-------------------------	-----------

WU

gn

A

WU

Q

**PROCEDURA SELETTIVA PER LA COPERTURA DI N. 1 POSTO DI PROFESSORE DI
 SECONDA FASCIA PER IL SETTORE CONCORSUALE 06/A1-GENETICA MEDICA
 SETTORE SCIENTIFICO DISCIPLINARE MED/03-GENETICA MEDICA PRESSO IL
 DIPARTIMENTO DI SCIENZE DELLA SALUTE DELL'UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI
 MILANO, AI SENSI DELL'ART. 18, COMMA 1, DELLA LEGGE 240/2010 (codice n.
 3822)**

ALLEGATO 1 AL VERBALE 2

SCHEDA DI RIPARTIZIONE PUNTEGGI

Nome e Cognome SILVIA MARIA SIRCHIA

ATTIVITA' DIDATTICA	punti
Attribuzione Istituzionale di insegnamenti di Genetica dal 1992 (27 annualità) -Dal 1992 al 2004 cultore della materia, tutore e membro della commissione per gli esami di profitto di 4 diversi corsi presso UNIMI -Dal 2004 a oggi Professore aggregato a diversi corsi presso UNIMI	22,5
Relatore di n.10 tesi	2,5
PUNTEGGIO COMPLESSIVO	25

ATTIVITA' DI RICERCA	punti
Responsabile Scientifico o Coordinatore Unità di progetti competitivi: -PRIN 2006: Responsabile unità B. Ruolo di BRCA1 nelle modificazioni dello stato di inattivazione del cromosoma X osservate nelle cellule tumorali della mammella (N° protocollo 2006067497_002). -Ricerca Finalizzata 2011-2012. Ministero Salute. Responsabile scientifico unità Università degli Studi di Milano. Codice: RF-2011-02347106.	0,5
	0,5
Organizzazione convegni: -Organizzazione Workshop: "Q24: la nuova frontiera del pirosequenziamento nella diagnostica e nella ricerca epigenetica", nell'ambito del XIII Convegno SIGU, Firenze 2010	0,5
-Organizzazione e direzione corso "Epigenetics and Human Disease" nell'ambito del XIV Convegno SIGU, Milano 2011.	0,5
Trasferimenti Tecnologico	Non riportato
Membro Editorial Board	Non riportato
Premi: Premio Scientifico Doniselli	1
PUNTEGGIO COMPLESSIVO	3

ully

SD

SK

sty

✱

Publicazioni (articoli)	Originalità rilevanza persettore (0; 0,5; 1)	Rilevanza rivista (IF) 0,375 1-4; 0,75 4-8; 1,5>=8	Apporto individuale (1; 0,5; 0,25)	tot punti (max 3,5)
1. Sirchia SM , Favarsani A, Rovina D, Russo MV, Paganini L, Savi F, Augello C, Rosso L, Del Gobbo A, Tabano S, Bosari S, Miozzo M. Epigenetic effects of chromatin remodeling agents on organotypic cultures. Epigenomics. 2016;8(3):341-58.	1	IF: 4,9 0,75	1	2,75
2. Augello C, Gianelli U, Falcone R, Tabano S, Savi F, Bonaparte E, Ciboddo M, Paganini L, Parafioriti A, Ricca D, Lonati S, Cattaneo D, Fracchiolla NS, Iurlo A, Cortelezzi A, Bosari S, Miozzo M, Sirchia SM . PDGFB hypomethylation is a favourable prognostic biomarker in primary myelofibrosis. Leuk Res. 2015;39(2):236-41.	0,5	IF: 2,8 0,375	1	1,875
3. Calvello M, Tabano S, Colapietro P, Maitz S, Pansa A, Augello C, Lalatta F, Gentilin B, Spreafico F, Calzari L, Perotti D, Larizza L, Russo S, Selicorni A, Sirchia SM , Miozzo M. Quantitative DNA methylation analysis improves epigenotype-phenotype correlations in Beckwith-Wiedemann syndrome. Epigenetics. 2013;8(10):1053-60.	1	IF: 4,9 0,75	1 (co-ultimo)	2,75
4. Caretti A, Sirchia SM , Tabano S, Zulueta A, Dall'Olio F, Trincherà M. DNA methylation and histone modifications modulate the β 1,3 galactosyltransferase β Gal-T5 native promoter in cancer cells. Int J Biochem Cell Biol. 2012 Jan;44(1):84-90.	0,5	IF: 3,2 0,375	0,5	1,375
5. Salsano E, Tabano S, Sirchia SM , Colapietro P, Castellotti B, Gellera C, Rimoldi M, Pensato V, Mariotti C, Pareyson D, Miozzo M, Uziel G. Preferential expression of mutant ABCD1 allele is common in adrenoleukodystrophy female carriers but unrelated to clinical symptoms. Orphanet J Rare Dis. 2012 26;7:10.	1	IF: 3,6 0,375	0,25	1,625
6. Tabano S, Colapietro P, Cetin I, Grati FR, Zanutto S, Mandò C, Antonazzo P, Pileri P, Rossella F, Larizza L, Sirchia SM , Miozzo M. Epigenetic modulation of the IGF2/H19 imprinted domain in human embryonic and extra-embryonic compartments and its possible role in fetal growth restriction. Epigenetics. 2010 28;5(4):313-24.	1	IF: 4,9 0,75	0,25	2
7. Lesma E, Sirchia SM , Ancona S, Carelli S, Bosari S, Ghelma F, Montanari E, Di Giulio AM, Gorio A. The methylation of the TSC2 promoter underlies the abnormal growth of TSC2 angiomyolipomaderived smooth muscle cells. Am J Pathol. 2009 Jun;174(6):2150-9.	1	IF: 4,06 0,75	0,5	2,25
8. Sirchia SM , Tabano S, Monti L, Recalcati MP, Gariboldi M, Grati FR, Porta G, Finelli P, Radice P, Miozzo M. Misbehaviour of XIST RNA in breast cancer cells. PLoS One.	1	IF: 2,7 0,375	1	2,375

lllll

99

7

[Handwritten signature]

2009;4(5):e5559.				
9. Sirchia SM , Ramoscelli L, Grati FR, Barbera F, Coradini D, Rossella F, Porta G, Lesma E, Ruggeri A, Radice P, Simoni G, Miozzo M. Loss of the inactive X chromosome and replication of the active X in BRCA1- defective and wild-type breast cancer cells. Cancer Res. Mar 15;65(6):2139-46 2005.	1	IF: 9,1 1,5	1	3,5
10. Grati F.R., Sirchia S.M. , Gentilin B., Rossella F., Ramoscelli L., Antonazzo P., Cavallari U., Bulfamante G., Cetin I., Simoni G., Miozzo M. Biparental expression of ESX1L gene in placentas from normal and intrauterine growth restricted pregnancies. European Journal of Human Genetics. apr;12(4):272-8 2004.	1	IF: 3,6 0,375	0,5	1,875
11. Sirchia S.M. , Ren M., Pili R., Sironi E., Somenzi G., Ghidoni R., Toma S., Nicolò G. and Sacchi N. Endogenous reactivation of the RAR β tumor suppressor gene epigenetically silenced in breast cancer. Cancer Res, 62:2455-2461, 2002.	1	IF: 9,1 1,5	1	3,5
12. Sirchia SM , Sironi E, Grati FR, Serafini P, Rossella F, Garagiola I, Dulcetti F, Pardi G, Garsia S, Simoni G. Losses of heterozygosity in endometrial adenocarcinomas: positive correlations with istopathological parameters. Cancer Genet and Cytogenet, 121(2):156-162, 2000.	0,5	IF: 2,3 0,375	1	1,875
13. Sirchia S.M , Ferguson AT, Sironi E, Subramanyan S, Orlandi R, Sukumar S, Sacchi N. Evidence of epigenetic changes altering the chromatin status of the retinoic acid receptor β promoter in breast cancer cells. Oncogene 5.334. 19:1556-63.	1	IF: 6,8 0,75	1	2,75
14. Sirchia S.M. , Garagiola I., Colucci G., Guerrieri S., Lalatta F., Grimoldi M.G. and Simoni G. Trisomic zygote rescue revealed by DNA polymorphisms analysis in confined placental mosaicism. Prenatal Diagnosis, 18:201-206, 1998.	1	IF: 2,8 0,375	1	2,375
15. Sirchia S.M. , De Andreis C., Pariani S., Grimoldi M.G., Molinari A., Buscaglia M., Simoni G. Chromosome 14 maternal uniparental disomy in the euploid cell line of a fetus with mosaic 46,XX/47,XX,+14 karyotype. Hum Genet 94:355-358, 1994.	1	IF: 3,9 0,375	1	2,375
PUNTEGGIO COMPLESSIVO				35,25

ATTIVITA GESTIONALE, ORGANIZZATIVA E DI SERVIZIO	Punti
Componente Organi di Governo -Membro Comitato Direzione Facoltà di Medicina -Membro della Giunta del Dipartimento di Scienze della Salute	2
Membro Commissioni Didattiche -Commissione Paritetica Docenti-Studenti CdL in Fisioterapia, UNIMI -Commissione Paritetica Docenti-Studenti CdL in Medicina e Chirurgia polo San	2

Lucy

AD

✍

✍

Paolo, UNIMI - Commissione Paritetica Docenti-Studenti CdL in Ostetricia, UNIMI	
Membro del collegio dei docenti del dottorato di ricerca di "Medicina Traslazionale (massimo 1 punto)	1
PUNTEGGIO COMPLESSIVO	5

ATTIVITA' CLINICO -ASSISTENZIALE	Punti
	Non riportata
PUNTEGGIO COMPLESSIVO	0

PUNTEGGIO TOTALE	68,25
-------------------------	--------------





**PROCEDURA SELETTIVA PER LA COPERTURA DI N. 1 POSTO DI PROFESSORE DI
SECONDA FASCIA PER IL SETTORE CONCORSUALE 06/A1 -GENETICA MEDICA
SETTORE SCIENTIFICO DISCIPLINARE MED/03-GENETICA MEDICA PRESSO IL
DIPARTIMENTO DI SCIENZE DELLA SALUTE DELL'UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI
MILANO, AI SENSI DELL'ART. 18, COMMA 1, DELLA LEGGE 240/2010 (codice n.
3822)**

**VERBALE N. 3
Assegnazione argomenti lezione**

Prof.ssa LUCIA MIGLIORE, Ordinario presso il Dipartimento di Ricerca Traslationale e delle Nuove Tecnologie in Medicina e Chirurgia settore concorsuale 06/A1, SSD MED/03 dell'Università degli Studi Pisa

Prof.ssa SANDRA D'ALFONSO, Ordinario presso il Dipartimento di Scienze della Salute settore concorsuale 06/A1, SSD MED/03 dell'Università degli Studi del Piemonte Orientale

Prof. ALBERTO PIPERNO, Ordinario presso il Dipartimento di Medicina e Chirurgia settore concorsuale 06/A1, SSD MED/03 dell'Università degli Studi di Milano Bicocca

Prof.ssa MONICA ROSA MIOZZO, Ordinario presso il Dipartimento di Fisiopatologia Medico-Chirurgica e dei Trapianti, settore concorsuale 06/A1, SSD MED/03 dell'Università degli Studi di Milano

Prof.ssa PALMA FINELLI, Associato presso il Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslationale, settore concorsuale 06/A1, SSD MED/03 dell'Università degli Studi di Milano

si riunisce al completo il giorno 17 dicembre come previsto dall'art. 12, comma 15, del Regolamento di Ateneo sulle procedure di chiamata ai sensi della Legge 240/2010, avvalendosi di strumenti telematici di lavoro collegiale, ciascuno presso la rispettiva sede.

La Commissione procede a formulare gli argomenti sui quali verterà la lezione dei candidati Dott.ssa CRISTIANA LO NIGRO e Dott. PAOLO PETERLONGO ACQUAVIVA, inerenti a temi generali e metodologici del settore oggetto del bando.

Ad ogni singolo candidato verranno proposti tre temi. All'atto della comunicazione il candidato sceglie tra i tre argomenti quello che sarà oggetto della sua lezione e, contestualmente a tale scelta, comunica via mail alla Commissione l'argomento per lo svolgimento della prova didattica.

La Commissione tenuto conto del numero dei candidati, formula collegialmente i seguenti due gruppi di tre temi ciascuno:

Gruppo A per la candidata CRISTIANA LO NIGRO

- 1) Disordini genomici
- 2) Ereditarietà mendeliana instabile
- 3) Difetti genetici del differenziamento sessuale

Gruppo B per il candidato PAOLO PETERLONGO ACQUAVIVA

- 1) Diagnosi prenatale di malattie genetiche
- 2) Il cariotipo umano normale e patologico

elle

AS

AD

MY

AS

3) Ereditarietà mendeliana con effetto parentale

Si procede quindi all'invio di mail ai candidati che prontamente hanno risposto indicando l'argomento scelto

- 1) CRISTIANA LONIGRO: Disordini genomici
- 2) PAOLO PETERLONGO ACQUAVIVA: Il cariotipo umano normale e patologico

Al termine della seduta la Commissione si riconvoca per le ore 14:00 del giorno 18 dicembre 2018 presso IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico Via F Sforza 35 Milano (aula 2° piano ala B padiglione Invernizzi) per lo svolgimento della prova orale e della lezione.

La seduta è tolta alle ore 14:00

Letto, approvato e sottoscritto.

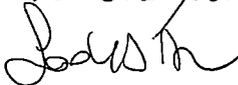
Milano, 17 dicembre 2018

LA COMMISSIONE:

Prof.ssa Lucia Migliore



Prof.ssa Sandra D'Alfonso



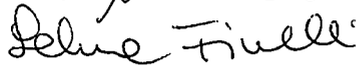
Prof. Alberto Piperno



Prof.ssa Monica Rosa Miozzo



Prof.ssa Palma Finelli



**PROCEDURA SELETTIVA PER LA COPERTURA DI N. 1 POSTO DI PROFESSORE DI
SECONDA FASCIA PER IL SETTORE CONCORSUALE 06/A1 - GENETICA MEDICA
SETTORE SCIENTIFICO DISCIPLINARE MED/03- GENETICA MEDICA PRESSO IL
DIPARTIMENTO DI SCIENZE DELLA SALUTE DELL'UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI
MILANO, AI SENSI DELL'ART. 18, COMMA 1, DELLA LEGGE 240/2010 (codice n.
3822)**

**VERBALE N. 4
Prova orale e prova didattica**

La Commissione giudicatrice della procedura selettiva indicata in epigrafe, composta da:
Prof.ssa LUCIA MIGLIORE, Ordinario presso il Dipartimento di Ricerca Traslationale e delle
Nuove Tecnologie in Medicina e Chirurgia settore concorsuale O6/A1, SSD MED/03
dell'Università degli Studi Pisa

Prof.ssa SANDRA D'ALFONSO, Ordinario presso il Dipartimento di Scienze della Salute
settoe concorsuale O6/A1, SSD MED/03 dell'Università degli Studi del Piemonte Orientale

Prof. ALBERTO PIPERNO, Ordinario presso il Dipartimento di Medicina e Chirurgia settore
concorsuale O6/A1, SSD MED/03 dell'Università degli Studi di Milano Bicocca

Prof.ssa MONICA ROSA MIOZZO, Ordinario presso il Dipartimento di Fisiopatologia Medico-
Chirurgica e dei Trapianti, settore concorsuale O6/A1, SSD MED/03 dell'Università degli
Studi di Milano

Prof.ssa PALMA FINELLI, Associato presso il Dipartimento di Biotecnologie Mediche e
Medicina Traslationale, settore concorsuale O6/A1, SSD MED/03 dell'Università degli Studi
di Milano

si riunisce al completo il giorno 18 dicembre 2018 alle ore 14:00 presso IRCCS Ca' Granda
Ospedale Maggiore Policlinico Via F Sforza 35 Milano (aula 2° piano ala B padiglione
Invernizzi).

Si procede quindi all'appello dei candidati convocati.

Risultano presenti i candidati sotto indicati dei quali viene accertata l'identità personale come
risulta dall'elenco firma allegato al presente verbale.

1) Dott.ssa CRISTIANA LO NIGRO

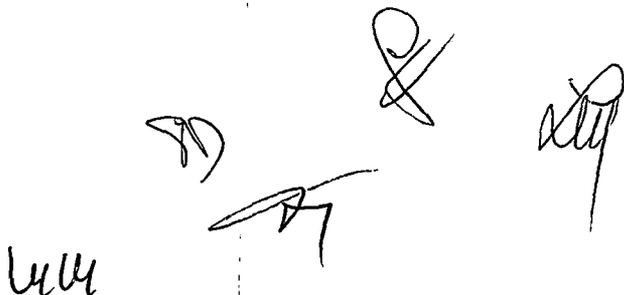
2) Dott.ssa SILVIA SIRCHIA

Il dott. PAOLO PETERLONGO ACQUAVIVA si ritira dalla valutazione comparativa
comunicandolo tramite mail il 18 dicembre 2018 alle ore 10:00.

La Commissione dà inizio allo svolgimento della prova orale consistente nella presentazione
dell'attività scientifica del candidato e nella discussione dei titoli dallo stesso presentati:

1) Alle ore 15:00 viene chiamata la candidata Dott.ssa CRISTIANA LO NIGRO al termine
della prova la Commissione attribuisce il relativo punteggio.

2) Alle ore 15:20 viene chiamata la candidata Dott.ssa SILVIA SIRCHIA al termine della
prova la Commissione attribuisce il relativo punteggio.



La Commissione procede quindi allo svolgimento della prova didattica della candidata Dott.ssa CRISTIANA LO NIGRO e alle ore 15:40 viene chiamata la candidata Dott.ssa CRISTIANA LO NIGRO la quale sostiene la lezione sul tema "Disordini genomici". Al termine della prova la Commissione dichiara la candidata idonea con la seguente motivazione: la candidata ha svolto la lezione sviluppando sufficientemente l'argomento scelto.

Terminate le prove orali e le prove didattiche di tutti i candidati la Commissione riassume i punteggi attribuiti a ciascuno di essi, come di seguito specificato:

Cognome e nome	Valutazione titoli	Prova orale	Punteggio Totale	Esito lezione
LO NIGRO CRISTIANA	56	7	63	IDONEA
SIRCHIA MARIA SILVIA	68,25	9	77,25	-

La Commissione pertanto individua con deliberazione assunta all'unanimità la candidata SILVIA MARIA SIRCHIA quale candidato maggiormente qualificato a svolgere le funzioni didattiche e scientifiche richieste, con la seguente motivazione:

L'attività didattica della dott.ssa Silvia Maria Sirchia è qualificata, continuativa e pienamente congruente con la disciplina oggetto della presente procedura. La sua produzione scientifica è pregevole, continuativa e originale con ottimi indicatori bibliometrici, principalmente nell'ambito dei difetti epigenetici in malattie umane. Il ruolo della candidata appare sempre identificabile e nella maggior parte dei lavori presentati la posizione tra gli autori è rilevante. Tutti i lavori hanno pertinenza con la disciplina MED/03.

Negli ultimi 10 anni la candidata ha avuto molteplici incarichi nell'ambito di commissioni didattiche presso l'Università degli Studi di Milano ed è membro del Collegio della Scuola di Dottorato. Sulla base del curriculum e l'esito della prova orale, la Commissione ritiene all'unanimità che la dott.ssa Silvia Maria Sirchia presenti i requisiti necessari a svolgere il ruolo di professore associato in Genetica Medica.

Al termine della seduta la Commissione si riconvoca per le ore 16:50 del giorno stesso presso la Fondazione Policlinico per la stesura della relazione finale.

La seduta è tolta alle ore 16:45

Letto, approvato e sottoscritto.

Milano, 18 dicembre 2018

LA COMMISSIONE:

Prof.ssa Lucia Migliore



Prof.ssa Sandra D'Alfonso



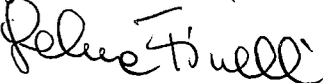
Prof. Alberto Piperno



Prof.ssa Monica Rosa Miozzo



Prof.ssa Palma Finelli



**PROCEDURA SELETTIVA PER LA COPERTURA DI N. 1 POSTO DI PROFESSORE DI
SECONDA FASCIA PER IL SETTORE CONCORSUALE 06/A1 - GENETICA MEDICA
SETTORE SCIENTIFICO DISCIPLINARE MED/03- GENETICA MEDICA PRESSO IL
DIPARTIMENTO DI SCIENZE DELLA SALUTE DELL'UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI
MILANO, AI SENSI DELL'ART. 18, COMMA 1, DELLA LEGGE 240/2010 (codice n.
3822)**

RELAZIONE FINALE

La Commissione giudicatrice della procedura selettiva indicata in epigrafe, composta da:

Prof.ssa LUCIA MIGLIORE, Ordinario presso il Dipartimento di Ricerca Traslationale e delle Nuove Tecnologie in Medicina e Chirurgia settore concorsuale 06/A1, SSD MED/03 dell'Università degli Studi Pisa

Prof.ssa SANDRA D'ALFONSO, Ordinario presso il Dipartimento di Scienze della Salute settore concorsuale 06/A1, SSD MED/03 dell'Università degli Studi del Piemonte Orientale

Prof. ALBERTO PIPERNO, Ordinario presso il Dipartimento di Medicina e Chirurgia settore concorsuale 06/A1, SSD MED/03 dell'Università degli Studi di Milano Bicocca

Prof.ssa MONICA ROSA MIOZZO, Ordinario presso il Dipartimento di Fisiopatologia Medico-Chirurgica e dei Trapianti, settore concorsuale 06/A1, SSD MED/03 dell'Università degli Studi di Milano

Prof.ssa PALMA FINELLI, Associato presso il Dipartimento di Biotecnologie Mediche e Medicina Traslationale, settore concorsuale 06/A1, SSD MED/03 dell'Università degli Studi di Milano

si è riunita al completo nel giorno 9 novembre 2018, come previsto dall'art. 12, comma 15, del Regolamento di Ateneo sulle procedure di chiamata ai sensi della Legge 240/2010, avvalendosi di strumenti telematici di lavoro collegiale, ciascuno presso la rispettiva sede.

Nella riunione di apertura la Commissione ha provveduto alla nomina Presidente nella persona della Prof.ssa LUCIA MIGLIORE e del Segretario nella persona della Prof.ssa PALMA FINELLI.

La Commissione ha preso atto che, in base a quanto comunicato dagli uffici, alla procedura partecipano 4 candidati, 2 dei quali, se ammessi alla prova orale, dovranno sostenere la prova didattica.

Successivamente ciascun commissario ha dichiarato 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 e di non avere relazioni di parentela ed affinità, entro il quarto grado incluso, con gli altri commissari.

La Commissione ha quindi provveduto a predeterminare i criteri per la valutazione dei titoli e delle pubblicazioni, dell'attività di ricerca, dell'attività gestionale, dell'attività clinico-assistenziale (ove previsto), della prova orale e del seminario scientifico.

Nella seconda riunione che si è tenuta il giorno 6 dicembre 2018 ogni componente della Commissione in base all'elenco dei candidati ha dichiarato la non sussistenza di situazioni di incompatibilità, ai sensi degli artt. 51 e 52 del c.p.c, con i candidati della procedura:

Università degli Studi di Milano

Protocollo Entrata
0004811/19 del 18/01/2019
Classif. 7.1



A00: UDSM_MI Cod.Reg: RP_UNIMI

ma
[Handwritten signatures]

- 1) CRISTIANA LO NIGRO
- 2) PAOLO PETERLONGO ACQUAVIVA
- 3) SILVIA MARIA SIRCHIA

La candidata dott.ssa Cristina Costanza Gervasini si è ritirata con comunicazione all'ufficio competente in data 4 dicembre 2018.

La Commissione ha preso visione della documentazione fornita dall'Amministrazione, delle domande, dei curriculum, dei titoli e delle pubblicazioni.

La Commissione ha proceduto alla valutazione dei candidati in base ai criteri stabiliti nella riunione preliminare e ha predisposto per ciascun candidato un prospetto nel quale sono stati riportati i punteggi attribuiti collegialmente all'attività didattica, all'attività di ricerca e alle pubblicazioni scientifiche, all'attività gestionale e, ove prevista, all'attività clinico-assistenziale.

Conclusa la valutazione dei titoli e delle pubblicazioni dei candidati, sulla base di quanto stabilito nella prima riunione e della somma dei punteggi riportata da ciascuno, la Commissione ha stilato la seguente graduatoria di merito:

SILVIA MARIA SIRCHIA	punti 68,25
CRISTIANA LO NIGRO	punti 56
PAOLO PETERLONGO ACQUAVIVA	punti 50,125

La Commissione ha pertanto ammesso alla prova orale i seguenti candidati:

CRISTIANA LO NIGRO
PAOLO PETERLONGO ACQUAVIVA
SILVIA MARIA SIRCHIA

La commissione ha rilevato che i dottori CRISTIANA LO NIGRO e PAOLO PETERLONGO ACQUAVIVA devono svolgere anche la prova didattica.

La Commissione si è riconvocata, per il giorno 17 dicembre 2018 per l'assegnazione degli argomenti per lo svolgimento della lezione, avvalendosi di strumenti telematici di lavoro collegiale, ciascuno presso la rispettiva sede, come previsto dall'art. 12, comma 15, del Regolamento di Ateneo sulle procedure di chiamata ai sensi della Legge 240/2010.

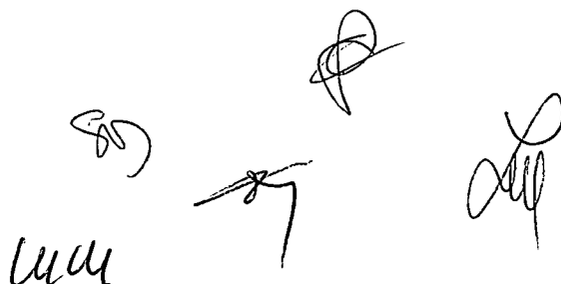
Ai due candidati sono stati proposti tre temi. All'atto della comunicazione via mail ognuno ha scelto l'argomento oggetto della lezione.

Il candidato Dott. PAOLO PETERLONGO ACQUAVIVA ha comunicato il giorno 18 dicembre alle ore 10:00 di voler rinunciare alla valutazione comparativa.

Il giorno 18 dicembre alle ore 15:00 la Commissione ha proceduto allo svolgimento della prova orale e ha attribuito i relativi punteggi.

Successivamente la Commissione ha proceduto allo svolgimento della prova didattica della candidata Dott.ssa CRISTIANA LO NIGRO, e ha attribuito il relativo giudizio di idoneità.

La Commissione ha riassunto i punteggi attribuiti a ciascun candidato, come di seguito specificato:



Handwritten signatures and initials at the bottom of the page, including a large signature on the right and several smaller ones below it.

Cognome e nome	Valutazione titoli	Prova orale	Punteggio Totale	Esito lezione
LO NIGRO CRISTIANA	56	7	63	IDONEA
SIRCHIA SILVIA MARIA	68,25	9	77,25	-

La Commissione pertanto ha individuato con deliberazione assunta all'unanimità dei componenti la candidata SIRCHIA SILVIA MARIA quale maggiormente qualificata a svolgere le funzioni didattiche e scientifiche richieste, con la seguente motivazione:

L'attività didattica della dott.ssa Silvia Maria Sirchia è qualificata, continuativa e pienamente congruente con la disciplina oggetto della presente procedura.

La sua produzione scientifica è pregevole, continuativa e originale con ottimi indicatori bibliometrici, principalmente nell'ambito dei difetti epigenetici in malattie umane. Il ruolo della candidata appare sempre identificabile e nella maggior parte dei lavori presentati la posizione tra gli autori è rilevante. Tutti i lavori hanno pertinenza con la disciplina MED/03.

Negli ultimi 10 anni la candidata ha avuto molteplici incarichi nell'ambito di commissioni didattiche presso l'Università degli Studi di Milano ed è membro del Collegio della Scuola di Dottorato. Sulla base del curriculum e l'esito della prova orale, la Commissione ritiene all'unanimità che la dott.ssa Silvia Maria Sirchia presenti i requisiti necessari a svolgere il ruolo di professore associato in Genetica Medica.

La Commissione dichiara conclusi i lavori.

Il plico contenente due copie dei verbali delle singole riunioni e due copie della relazione finale con i relativi allegati viene consegnato dalla prof.ssa Monica Rosa Miozzo al Responsabile del Procedimento dell'Università degli Studi di Milano. Copia elettronica, in formato Word, di ciascun verbale e della relazione finale viene inviata all'indirizzo di posta elettronica valcomp@unimi.it.

La Commissione termina i lavori alle ore 17:30 del giorno 18 dicembre.

Letto, approvato e sottoscritto.

Milano, 18 dicembre 2018

LA COMMISSIONE:

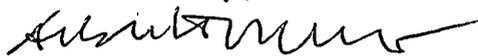
Prof.ssa Lucia Migliore



Prof.ssa Sandra D'Alfonso



Prof. Alberto Piperno



Prof.ssa Monica Rosa Miozzo



Prof.ssa Palma Finelli

