

La Commissione continua l'esame analitico del curriculum, dell'attività di ricerca, delle pubblicazioni scientifiche, dell'attività didattica (compresa quella integrativa e di servizio agli studenti) e dei compiti istituzionali e delle attività assistenziali delle candidate (Allegato 1).

La Commissione decide di riconvocarsi per via telematica il 10 settembre alle ore 15.30.

La seduta è tolta alle ore 15.15.

Letto, approvato e sottoscritto.

LA COMMISSIONE GIUDICATRICE

Prof. Liborio Stuppia, Presidente _____

Prof. Massimo Gennarelli, Componente _____

Prof.ssa Lucia Migliore, Segretario _____

Al termine della seduta, ciascun Commissario trasmette dalla propria sede all'indirizzo di posta elettronica reclutamentodocente@unifg.it del Responsabile del procedimento, per gli adempimenti di competenza, copia del presente verbale letto, approvato, sottoscritto e siglato in ogni foglio. Il Presidente della Commissione è tenuto altresì ad inviare, contestualmente, copia del presente verbale in formato word al medesimo indirizzo.

Allegato n. 1 al Verbale n. 3

VALUTAZIONE DEL CURRICULUM, DELL'ATTIVITÀ DI RICERCA, DELLE PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE, DELL'ATTIVITÀ DIDATTICA E DEI COMPITI ISTITUZIONALI DELLA CANDIDATA D' APOLITO MARIA

ATTIVITA' SCIENTIFICA

CURRICULUM	NOTE
Laurea in Scienze Biologiche (1991) Dottorato in Biochimica applicata (1997) Diploma di Specializzazione in Biochimica Clinica (2002) Abilitazione Scientifica Nazionale II FASCIA SETTORE CONCORSUALE 06/A1 GENETICA MEDICA (2018)	
a) partecipazione in qualità di relatore a congressi e convegni nazionali e internazionali su tematiche di specifico interesse per il SSD MED/03 – Genetica Medica;	
Relatrice a 10 convegni/workshop/corsi a livello locale/nazionale	
b) direzione e coordinamento di gruppi di ricerca nazionali e internazionali;	
Ha fatto parte del gruppo di ricerca di diversi progetti, con collaborazioni nazionali (Telethon, PRIN, progetto Regione Puglia e Ministero della Salute)	
c) finanziamenti per attività di ricerca, in qualità di investigatore principale, di responsabile di unità di ricerca o di partecipante, sulla base di bandi competitivi, da parte di Enti di riconosciuto prestigio;	
2000-2003 PARTECIPAZIONE in qualità di Responsabile dell'Unità Operativa di "Gene Expression Profiling" Servizio di Genetica Medica, IRCCS-CSS San Giovanni Rotondo "Progetti di Ricerca Finalizzati" 2000-2003 (ICS PERF00001) "Profilo di espressione genica e malattie dell'età evolutiva: applicazioni di farmacogenetica"	
2003-RESPONSABILE - Ministero della Salute Programma per la ricerca corrente degli IRCCS: Studio del profilo dell'espressione genica nell'anemia di Fanconi	
d) direzione o partecipazione a comitati editoriali di riviste d'interesse per il SSD MED/03 – Genetica Medica;	
2017-2019 Associate Editor. In the section: "From research to practice in the International literature". EPA-UNEPSA Newsletter (ISSN 2308-8540)	

2016-2020 Editorial board member - International Journal of Pediatrics and Neonatal Care (ISSN 2455-2364) dal 23-11-2016	
e) partecipazione al collegio dei docenti o attribuzione di incarichi d'insegnamento in Dottorati di Ricerca accreditati dal Ministero (M.U.R.);	
Non documentato	
f) formale attribuzione di incarichi d'insegnamento o di ricerca (fellowship) presso qualificate Istituzioni estere o sovranazionali, di durata non inferiore a mesi 3 (tre)	
Non documentato	
g) conseguimento della titolarità di brevetti;	
Non documentato	
h) conseguimento di premi e riconoscimenti nazionali e internazionali per attività di ricerca;	
Non documentato	
i) specifiche esperienze professionali caratterizzate da attività di ricerca, attinenti al SSD MED/03 – Genetica Medica	
Dal 1995-1999 Borse di studio come biologo-ricercatore presso il servizio di genetica medica dell'ospedale I.R.C.S.S "CASA SOLLIEVO DELLA SOFFERENZA" DI SAN GIOVANNI ROTONDO.	
2001-2003 Contratto di Ricerca Scientifica Italian Ministry of Health (ICS PERF00001)-Biologo Ricercatore. Servizio di Genetica Medica dell'I.R.C.C.S. "Casa Sollievo della Sofferenza" di San Giovanni Rotondo.	
Dal 2008 ad oggi. Incarico dirigenziale per attività assistenziale in qualità di Dirigente Biologo presso Policlinico Riuniti Azienda Ospedaliera-Universitaria-Foggia con deliberazione n 294 del 15/07/2008. Svolge la sua attività assistenziale presso Policlinico Riuniti-Foggia UOC Genetica Medica.	
Dal 2004 ad oggi. Dipendente Tecnico-Laureato Biologo Categoria D2 Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche, Università degli Studi di FOGGIA	

ATTIVITA' DIDATTICA

VALUTAZIONE TITOLI	NOTE
a) numero dei moduli/corsi tenuti in corsi di laurea triennali/magistrali/a ciclo unico, in corsi di Specializzazione, Master di 1° e 2° livello e in Dottorati di Ricerca in ambito universitario e continuità della tenuta degli stessi;	

Dal 2011 al 2021. Titolare dell'insegnamento di Metodi e Tecniche di Genetica Molecolare (20 ore), Corso di Laurea in Tecniche di Laboratorio Biomedico.	
2010-2011. Titolare dell'insegnamento di Biochimica (24 ore), Corso di Laurea in Ostetricia dell' Università degli Studi di Foggia.	
2010-2011. Titolare dell'insegnamento di Scienze Tecniche e Medicina di Laboratorio I (20 ore), Corso di Laurea in TECNICHE DI LABORATORIO BIOMEDICO dell' Università degli Studi di Foggia.	
2009-2010. Titolare dell'insegnamento: Scienze Tecniche e Medicina di laboratorio I (10 ore), Corso Riconversione creditizia finalizzato alla Laurea in Tecniche di Laboratorio Biomedico.	
2009-2010. Titolare dell'insegnamento di Biologia Applicata (20 ore), Corso di Laurea in Logopedia.	
2008-2009 Titolare dell'insegnamento di Diagnostica Molecolare (10 ore) corso integrato: MED 46, Corso di Laurea in Tecniche di Laboratorio Biomedico	
2003-2004 Titolare dell'insegnamento di Genetica Medica (12 ore)-Corso di Laurea in Scienze Infermieristiche dell' Università degli Studi di Foggia (sede decentrata di San Giovanni Rotondo)	
2002-2003 Titolare dell'insegnamento di Genetica Medica (12 ore) e di Biologia Applicata (18 ore), Corso di Laurea in Scienze Infermieristiche dell'Università degli Studi di Foggia (sede decentrata di San Giovanni Rotondo).	
2001-2002. Titolare dell'insegnamento di Genetica Medica (12 ore) e di Biologia Applicata (18 ore), Corso di Laurea in Scienze Infermieristiche dell'Università degli Studi di Foggia (sede decentrata di San Giovanni Rotondo)	
2000-2002. Titolare dell'insegnamento di Genetica Medica (12 ore) e di Biologia Applicata (18 ore) Corso di Laurea in Scienze Infermieristiche dell' Università degli Studi di Foggia (sede decentrata di San Giovanni Rotondo)	
b) partecipazione alle commissioni istituite per gli esami di profitto in ambito universitario;	
Dal 2011 al 2021 Componente in numerose Commissioni per la Prova Finale del CdL in Tecniche di Laboratorio Biomedico	
c) ruolo di Relatore/Correlatore per tesi di Laurea/Dottorato/Specializzazione in ambito universitario;	
Dal 2002 al 2020 Relatore/Correlatore di 21 tesi di laurea nei CdS Tecniche di Laboratorio Biomedico, Scienze e Tecnologie Biomolecolari, Medicina e Chirurgia, Biotecnologie Farmaceutiche, Scienze e Tecnologie Genetiche.	

d) quantità e qualità dell'attività di tipo seminariale, di quella mirata alle esercitazioni e al tutoraggio degli studenti, ivi inclusa quella relativa alla predisposizione delle tesi di laurea, di laurea magistrale, di specializzazione e delle tesi di dottorato in ambito universitario.	
Dal 24-09-2020 Cultore della materia nel settore disciplinare MED03, "Genetica Medica", Università degli Studi di Foggia. Attività seminariali in Genetica Medica, Corso di laurea triennale in Scienze e Tecnologie Biomolecolari.	
Dal 24-01-2006 Cultore della materia nel settore disciplinare MED46 " Scienze Tecniche di Laboratorio", Università degli Studi di Foggia. Attività seminariali in Medicina di Laboratorio, Corso di laurea Medicina e Chirurgia e Corso di Laurea in Tecniche di Laboratorio Biomedico.	

ATTIVITA' ISTITUZIONALE

VALUTAZIONE TITOLI	NOTE
a) partecipazione a Organi Accademici o Commissioni collegiali.	
Dal 2012 ad oggi-Componente del Consiglio di Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche- Rappresentante eletto del personale Tecnico Scientifico.	
2021 Componente della Giunta di Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche- Rappresentante eletto del personale Tecnico Scientifico	

ATTIVITA' ASSISTENZIALE

VALUTAZIONE TITOLI	NOTE
a) Specializzazione in Genetica Medica o disciplina considerata equipollente.	
Diploma di Specializzazione in Biochimica Clinica (2002)	
b) Servizio di ruolo, a tempo determinato e/o indeterminato, presso Strutture pubbliche (o assimilate) del S.S.N.	
Dal 07/2008 ad oggi: Incarico dirigenziale per attività assistenziale in qualità di Dirigente Biologo presso Policlinico Riuniti Azienda Ospedaliera-Universitaria-Foggia con deliberazione n 294 del 15/07/2008. Svolge la sua attività assistenziale presso Policlinico Riuniti-Foggia UOC Genetica Medica.	
c) 3. Attribuzione di funzioni di Responsabile di Struttura Semplice, Semplice a valenza Dipartimentale o Interdipartimentale, di Unità di Programma o di Struttura Complessa.	

Non documentato	
-----------------	--

PUBBLICAZIONI

Pubblicazioni Scientifiche Presentate	Posizione	IF	Citazioni	Titolo Valutabile
1-ALLERGY_2020.pdf	2/corrisp.	13.146	17	Sì
2-Clin_Exp_Allergy._2019.pdf	1	4.217	16	Sì
3-J_ALLERGY_CLIN_IMMUNOL2017.pdf	3	14.11	143	Sì
4-World_J_Pediatr_2016.pdf	1	1.437	10	Sì
5-Journal_of_Cystic_Fibrosis_2015.pdf	4	5.482	6	Sì
6-British_Journal_of_Haematology_2011.pdf	2	5.518	1	Sì
7-NatureCellBiology2010.pdf	11	28.824	339	Sì
8-J_Immunol_2008.pdf	6	4.61	97	Sì
9-haematologica2007.pdf	1	9.941	12	Sì
10-BLOOD_2006.pdf	2	7.41	112	Sì
11-HUMAN_MUTATION_2005.pdf	2	4.124	48	Sì
12HUMAN_MUTATION_2004.pdf	2	4.124	21	Sì
13-Gene_2002.pdf	1	4.096	37	Sì
14-NatureGenetics2000.pdf	11	27.605	350	Sì
15-Genomics_1999.pdf	2	6.205	16	Sì
16-GENOMICS_1997.pdf	2	6.205	41	Sì
Totale		147.054	1266	

Totale Pubblicazioni	
Numero	50

H-index totale	22
Citazioni totali	2458
Totale citazioni ultimi dieci anni (2011-2020) =	1467
H-index totale ultimi dieci anni (2011-2020) =	11
Pubblicazioni Presentate	
Numero	16
IF	147.054
Citazioni Totali	1266
N° Pub Presentate come I Autore	5
N° Pub Presentate come II Autore /ultimo/corrispondente	6

Valutazione analitica pubblicazioni:

Pubblicazione n. 1: Il lavoro è una lettera con dati, eseguito e descritto con buon rigore metodologico, oltre che coerente con le tematiche proprie della genetica medica; pubblicato recentemente, le citazioni sono rilevanti. La pubblicazione ha ricevuto una buona collocazione editoriale; il ruolo svolto dalla candidata è molto rilevante, in quanto autore di riferimento.

Pubblicazione n. 2: Il lavoro risulta originale, innovativo, eseguito con buon rigore metodologico, oltre che coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. La pubblicazione ha ricevuto una buona collocazione editoriale con un discreto numero delle citazioni; il ruolo svolto dalla candidata è principale essendo primo autore.

Pubblicazione n. 3: Il lavoro è molto originale, innovativo, eseguito con ottimo rigore metodologico e di notevole risonanza in ragione delle numerose citazioni ricevute, oltre che coerente le tematiche proprie della genetica medica. La pubblicazione ha ricevuto un' ottima collocazione editoriale; il ruolo svolto dalla candidata è rilevante.

Pubblicazione n. 4: lavoro originale, eseguito con rigore metodologico, oltre che coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. La pubblicazione è su una rivista di limitato impatto con un numero sufficiente di citazioni. Il ruolo svolto dalla candidata è principale.

Pubblicazione n. 5: Il lavoro è originale, innovativo, eseguito con ottimo rigore metodologico e coerente con le tematiche proprie della genetica medica. La pubblicazione ha ricevuto una buona collocazione editoriale; il ruolo svolto dalla candidata è parzialmente rilevante.

Pubblicazione n. 6: Si tratta di una breve “correspondence” originale, coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. La pubblicazione ha ricevuto una buona collocazione editoriale. Il ruolo svolto dalla candidata è rilevante, essendo secondo autore.

Pubblicazione n. 7: Il lavoro è molto originale, innovativo, eseguito con buon rigore metodologico, oltre che coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. La pubblicazione ha ricevuto un’ottima collocazione editoriale; appare di notevole risonanza in ragione delle numerosissime citazioni ricevute, il ruolo svolto dalla candidata è enucleabile e riguarda la realizzazione e l’interpretazione di parte degli esperimenti.

Pubblicazione n. 8: Il lavoro è originale, innovativo, eseguito con buon rigore metodologico e di buona risonanza in ragione delle citazioni ricevute, oltre che coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. La pubblicazione ha ricevuto una discreta collocazione editoriale. Il ruolo svolto dalla candidata è parzialmente rilevante.

Pubblicazione n. 9: Il lavoro è una lettera che descrive l’identificazione di nuove mutazioni e quindi risulta coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. La pubblicazione ha ricevuto una eccellente collocazione editoriale; il ruolo svolto dalla candidata è stato principale.

Pubblicazione n. 10: Il lavoro è originale, innovativo, eseguito con buon rigore metodologico e di discreta risonanza in ragione delle citazioni ricevute, oltre che coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. La pubblicazione ha ricevuto una buona collocazione editoriale; il ruolo svolto dalla candidata è rilevante.

Pubblicazione n. 11: Il lavoro è originale, eseguito con ottimo rigore metodologico e di buona risonanza in ragione delle citazioni ricevute. Il lavoro risulta pienamente coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. La pubblicazione ha ricevuto una buona collocazione editoriale; il ruolo svolto dalla candidata è stato rilevante.

Pubblicazione n. 12: Si tratta di un lavoro originale, abbastanza innovativo, eseguito con rigore metodologico e di sufficiente risonanza in ragione delle citazioni ricevute, oltre che coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. La pubblicazione ha ricevuto una buona collocazione editoriale; il ruolo svolto dalla candidata è stato rilevante.

Pubblicazione n. 13: Il lavoro è originale, innovativo, eseguito con buon rigore metodologico e di sufficiente risonanza in ragione delle citazioni ricevute. Il lavoro risulta coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. La pubblicazione ha ricevuto una buona collocazione editoriale; il ruolo svolto dalla candidata è principale.

Pubblicazione n. 14: Il lavoro è originale, innovativo, eseguito con rigore metodologico e di notevole risonanza in ragione delle numerose citazioni ricevute, oltre che coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. La pubblicazione ha ricevuto una eccellente collocazione editoriale; il ruolo svolto dalla candidata all’interno di un consorzio internazionale è discretamente rilevante.

Pubblicazione n. 15: Si tratta di un lavoro originale eseguito con buon rigore metodologico e di limitata risonanza in ragione delle citazioni ricevute. Coerente con le tematiche proprie del SSD

MED/03. La pubblicazione ha ricevuto una buona collocazione editoriale; il ruolo svolto dalla candidata è stato rilevante.

Pubblicazione n. 16: Il lavoro è originale, innovativo, eseguito con buon rigore metodologico e di discreta risonanza in ragione delle citazioni ricevute, oltre che coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. La pubblicazione ha ricevuto una buona collocazione editoriale; il ruolo svolto dalla candidata è stato rilevante.

Profilo sintetico della candidata:

La Dottoressa Maria D'Apollito si è laureata in Scienze Biologiche nel 1991, ha un Dottorato in Biochimica applicata dal 1997 e ha ottenuto un Diploma di Specializzazione in Biochimica Clinica dal 2002.

Dal 1996 al 2003 ha frequentato il Servizio di Genetica Medica dell'IRCCS Casa Sollievo della Sofferenza, San Giovanni Rotondo (FG) in qualità di borsista e con contratti di ricerca come Biologo Ricercatore.

Dal 2004 ad oggi è Dipendente Tecnico-Laureato Biologo presso il Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche, Università degli Studi di Foggia.

Dal 2008 ad oggi è Dirigente Biologo presso il Policlinico Riuniti Azienda Ospedaliera-Universitaria di Foggia, UOC di Genetica Medica.

L'attività didattica svolta con relativa continuità dal 2000 ad oggi è ampia nei settori della Genetica Medica/Molecolare, coerentemente con le tematiche proprie del SSD MED/03 – Genetica Medica e con quelle interdisciplinari ad esso pertinenti. Inoltre documenta attività di Relatore e Correlatore di numerose Tesi di Laurea.

Tali pubblicazioni appaiono coerenti con le tematiche proprie del SSD MED/03 – Genetica Medica

Relativamente all'attività di Ricerca, la candidata documenta la partecipazione a gruppi di ricerca nazionali e internazionali, ed alcuni finanziamenti per attività di ricerca, in particolare risulta responsabile di Unità operativa di un progetto di Ricerca Finalizzata (MinSal) e responsabile di una linea di ricerca corrente dell' IRCCS CSS, San Giovanni Rotondo. Queste attività sono prevalentemente focalizzate su studi di correlazione genotipo fenotipo di alcune malattie genetiche.

Le 16 pubblicazioni presentate sono per lo più su riviste di buon/ottimo livello, nella maggior parte dei casi di riferimento del settore e hanno ricevuto un buon numero di citazioni. Il contributo personale alle singole pubblicazioni è ben enucleabile e nella maggior parte di esse la candidata figura in posizione rilevante. Tali pubblicazioni risultano coerenti con le tematiche proprie del SSD MED/03 – Genetica Medica e con quelle interdisciplinari ad esso pertinenti, in quanto si tratta di analisi mutazionali, studi funzionali e studi di correlazione genotipo-fenotipo in malattie con basi genetiche. L'esperienza didattica è importante e documentata. Ha svolto attività di tutoraggio di studenti per numerose tesi di Laurea e documenta alcune attività istituzionali accademiche. Risulta, infine, un'importante esperienza pluriennale in ambito assistenziale. La produzione

scientifiche e le attività curriculari presentate sono complessivamente di buon livello, congruenti con le tematiche del settore concorsuale 06/A1 Genetica Medica

Giudizio collegiale della Commissione:

L'analisi della documentazione prodotta dalla Dottoressa Maria D'Apolito evidenzia attività pubblicistica di buon livello, su riviste di buona risonanza internazionale, che ha generato un apprezzabile numero di citazioni. L'impatto della produzione scientifica della candidata è buono, compreso quello relativo alle pubblicazioni dell'ultimo decennio. Si evidenzia inoltre un ruolo prioritario nella maggior parte di esse. Il profilo curricolare della candidata è arricchito dall'acquisizione dei titoli di Specialista in disciplina equipollente e dal documentato coinvolgimento in gruppi di ricerca di rilievo nazionale ed internazionale.

L'attività didattica della Dottoressa D'Apolito è rilevante e l'esperienza in ambito assistenziale è documentata da notevole attività pluriennale in qualità di biologo dirigente in un Servizio di Genetica Medica. Nel complesso, questa Commissione ritiene il profilo scientifico-curricolare della candidata Maria D'Apolito decisamente molto buono, considerando la pregevole produzione scientifica, l'attività didattica e l'attività assistenziale.

VALUTAZIONE DEL CURRICULUM, DELL'ATTIVITÀ DI RICERCA, DELLE PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE, DELL'ATTIVITÀ DIDATTICA E DEI COMPITI ISTITUZIONALI DELLA CANDIDATA DORIANA MISCEO

ATTIVITA' SCIENTIFICA

CURRICULUM	NOTE
-------------------	-------------

<p>2001 Laurea quinquennale in Biologia, indirizzo Biomolecolare, Università' di Bari</p> <p>2001 Abilitazione all'esercizio della libera professione di Biologo, Università' di Bari.</p> <p>2004-2006 Assegnista di Ricerca, Dipartimento di Anatomia Patologica e Genetica, Università di Bari</p> <p>2005 Specialista in Genetica Medica, Università di Pavia.</p> <p>2007-2009 Contratti di ricerca a tempo determinato, Dipartimento di Genetica Medica e Dipartimento di Anatomia Patologica e Genetica, Università di Bari</p> <p>2008 Dottore di ricerca in Genetica ed Evoluzione Molecolare, Università di Bari</p> <p>2009-2012 Postdoc triennale, Dipartimento di Genetica Medica, Ospedale Universitario di Oslo, Norvegia</p> <p>Dal 2012 è Senior engineer, Facoltà di Medicina, Dipartimento di Genetica Medica, Università di Oslo, Norvegia</p> <p>2021 Abilitazione Scientifica Nazionale (ASN) alle funzioni di professore universitario di II Fascia per il settore concorsuale 06/A1, Genetica Medica (MED/03)</p>	
VALUTAZIONE TITOLI	NOTE
<p>a) partecipazione in qualità di relatore a congressi e convegni nazionali e internazionali su tematiche di specifico interesse per il SSD MED/03 – Genetica Medica;</p>	
<p>Non sono riportate partecipazioni in qualità di relatore a congressi e convegni nazionali, ma solo l'organizzazione di seminari e di un convegno scientifico (54th Norwegian Biochemistry Society Contact meeting, 18-21 Gennaio 2018, Øyer, Norvegia).</p>	
<p>b) direzione e coordinamento di gruppi di ricerca nazionali e internazionali;</p>	
<p>Ha fatto parte del gruppo di ricerca dei diversi progetti elencati al punto c), di livello nazionale (Italia, Norvegia), in qualità di PI o co-PI.</p>	
<p>c) finanziamenti per attività di ricerca, in qualità di investigatore principale, di responsabile di unità di ricerca o di partecipante, sulla base di bandi competitivi, da parte di Enti di riconosciuto prestigio;</p>	

<p>-2021-2022 Studio via Long-Reads whole genome sequencing di bambini affetti da malattie neurologiche nei quali l'analisi dell'esoma non ha individuato mutazioni patogeniche. Collaborazione con il Dipartimento di Malattie Pediatriche e Adolescenziali dell'Ospedale Universitario di Oslo. Ruolo Co-Pi</p> <p>-2019 Nuove ciliopatie: dal difetto genetico alla patofisiologia. Ente: Anders Jahres fond til vitenskapens fremme, Unifor. Ruolo Pi</p> <p>-2018 Nuove ciliopatie: dal difetto genetico alla patofisiologia. Ente: Anders Jahres fond til vitenskapens fremme, Unifor. Ruolo Pi</p> <p>-2017 Analisi di DNA non-codificante in whole genome sequencing data usando le encefalopatie progressive come modello. Ente: Anders Jahres fond til vitenskapens fremme, Unifor. Ruolo Pi</p> <p>-2016 Identificazione dei difetti genetici che causano encefalopatie progressive con esordio in eta' pediatrica. Ente: Anders Jahres fond til vitenskapens fremme, Unifor. Ruolo Pi</p> <p>-2015-2016 Studio via whole genome sequencing di bambini affetti da malattie neurologiche nei quali l'analisi dell'esoma non ha individuato mutazioni patogeniche. Progetto in collaborazione con il Centro nazionale per le malattie rare della Norvegia (Nasjonal kompetansetjeneste for sjeldne diagnoser). Ruolo Co-Pi</p> <p>-2014 Caratterizzazione molecolare di encefalopatie progressive nei bambini. Ente: Ella og Kristian Nyerrøds stiftelse for medisinsk forskning, Unifor. Ruolo Pi</p> <p>-2010 Caratterizzazione di aberrazioni cromosomiche in bambini con malattie del neurosviluppo. Ente: Anders Jahres fond til vitenskapens fremme, Unifor. Ruolo Pi</p> <p>-2003-RESPONSABILE - Ministero della Salute Programma per la ricerca corrente degli IRCCS Studio del profilo dell'espressione genica nell'anemia di Fanconi</p>	
<p>d) direzione o partecipazione a comitati editoriali di riviste d'interesse per il SSD MED/03 – Genetica Medica;</p>	
<p>Riferisce solo attività di revisore per riviste scientifiche, per richieste di finanziamento, per</p>	

valutazione articoli scientifici	
e) partecipazione al collegio dei docenti o attribuzione di incarichi d'insegnamento in Dottorati di Ricerca accreditati dal Ministero (M.U.R.);	
Non documentato	
f) formale attribuzione di incarichi d'insegnamento o di ricerca (fellowship) presso qualificate Istituzioni estere o sovranazionali, di durata non inferiore a mesi 3 (tre)	
<p>-2006-2007 Visiting PhD student, Dipartimento di Genetica Medica, Ospedale Universitario di Oslo/Università di Oslo, Norvegia, nel laboratorio gestito dal Prof. Eirik Frengen</p> <p>-2002-2003 Visiting research fellow BACPAC Resources, Children's Hospital of Oakland Research Institute (CHORI) Oakland, California, USA (Progetto: costruzione di librerie BAC)</p> <p>-Agosto 2001 Visiting research fellow, The Children's Hospital of Philadelphia, University of Pennsylvania School of Medicine, Philadelphia, Pennsylvania, USA (Progetto: Caratterizzazione di SNPs associati a retto-colite ulcerosa/ Morbo di Chron via PCR e Sanger sequencing)</p>	
g) conseguimento della titolarità di brevetti;	
Non sono riportate informazioni relative alla titolarità di brevetti	
h) conseguimento di premi e riconoscimenti nazionali e internazionali per attività di ricerca;	
<p>-2013 Invito relazione orale per i seminari annuali della Ricerca di eccellenza per dell'Ospedale Universitario di Oslo (A dominant STIM1 mutation causes Stormorken syndrome)</p> <p>-2016 Finalista nella categoria Young research Talents presso il Consiglio delle ricerche Norvegese (Norsk ForkningsRådet) (Exploiting analysis of non-coding DNA in whole genome data for personalized medicine using encephalopathies as a model)</p> <p>-2019 Invito a relazione orale nell'ambito "Ricerca di eccellenza del 2019 nell' Ospedale Universitario di Oslo e Università' di Oslo. Relazione durante il Convegno annuale dei capi gruppo della ricerca della Clinica di Medicina di Laboratorio (KLM) e della Clinica di Radiologia e Medicina Nucleare (KRN) (Mutated Thyroid Hormone Transporter OATP1C1 Associates with Severe Brain Hypometabolism and Juvenile Neurodegeneration)</p>	

i) specifiche esperienze professionali caratterizzate da attività di ricerca, attinenti al SSD MED/03 – Genetica Medica	
Non sono riportate specifiche esperienze professionali caratterizzate da attività di ricerca, attinenti al SSD MED/03 – Genetica Medica, ad esclusione della Specializzazione in Genetica medica, valutata altrove (Attività Assistenziale)	

ATTIVITA' DIDATTICA

a) numero dei moduli/corsi tenuti in corsi di laurea triennali/magistrali/a ciclo unico, in corsi di Specializzazione, Master di 1° e 2° livello e in Dottorati di Ricerca in ambito universitario e continuità della tenuta degli stessi; Non documentato	NOTE
b) partecipazione alle commissioni istituite per gli esami di profitto in ambito universitario; Non documentato	
c) ruolo di Relatore/Correlatore per tesi di Laurea/Dottorato/Specializzazione in ambito universitario; Non documentato	
d) quantità e qualità dell'attività di tipo seminariale, di quella mirata alle esercitazioni e al tutoraggio degli studenti, ivi inclusa quella relativa alla predisposizione delle tesi di laurea, di laurea magistrale, di specializzazione e delle tesi di dottorato in ambito universitario.	
Attività di supervisione di 13 studenti quale Relatrice/Correlatrice per tesi di Laurea/Dottorato in ambito universitario (Università di Oslo).	

ATTIVITA' ISTITUZIONALE

VALUTAZIONE TITOLI	NOTE
a) partecipazione a Organi Accademici o Commissioni collegiali.	
Dal 2018 fa parte del Comitato organizzativo dei seminari scientifici del Dipartimento di Genetica Medica, Ospedale Universitario di Oslo e Università di Oslo, Norvegia	

ATTIVITA' ASSISTENZIALE

VALUTAZIONE TITOLI	NOTE
a) Specializzazione in Genetica Medica o disciplina considerata equipollente.	
Conseguimento del titolo di Specialista in Genetica Medica presso l'Università di Pavia (2005)	
b) Servizio di ruolo, a tempo determinato e/o indeterminato, presso Strutture pubbliche (o assimilate) del S.S.N.	
Riporta attività di consulenza genetica in collaborazione con il Prof. Petter Strømme, neurologo pediatra, presso il Dipartimento di Malattie Pediatriche e Adolescenziali dell'Ospedale Universitario di Oslo	
c) Attribuzione di funzioni di Responsabile di Struttura Semplice, Semplice a valenza Dipartimentale o Interdipartimentale, di Unità di Programma o di Struttura Complessa.	
Non documentato	

PUBBLICAZIONI

Publicazioni Scientifiche Presentate	Posizione	IF	Citazioni	Titolo Valutabile
1_doi.10.1002humu.24127 Epting Hum Mut 2020	Ultimo/corresp.	4.878	4	Sì
2_doi.10.1002humu.24075 Chen Hum Mutat 2020	12	4.878	3	Sì
3_doi.10.1093hmg108 Slavotinek Hum Mol Genet 2020	2/co-first	6.15	3	Sì
4_doi.org10.1186s12881--y SumBMC Med Genet 2020	Co-last	2.103	0	Sì
5_doi.org10.1016j.ceca.2019.102110 Cell Calcium 2020	Co-last	6.817	3	Sì
6_doi.org10.1016j.2019.02 Suma Pediatr Neurol 2019	last	3.372	3	Sì

7_doi10.1016j.ceca.2018.10.Gamage Cell Calcium 2018	Co-last	6.817	11	Sì
8_doi 10.1089thy.2018.0595 Strømme Thyroid 2018	Co-last	6.568	24	Sì
9_doi10.1038s41588-018-00 Kotlarz Nat Genet 2018	16	38.33	51	Sì
10_doi10.1038gim.2017.113 Ansar Genet Med 2018	15	2.37	12	Sì
11_doi.org10.1016j.ajhg.2017.0 Am J Hum Genet 2017	13	11.025	56	Sì
12_doi10.3390genes7120108 Skauli Genes 2016	Last	4.096	14	Sì
13_DOI 10.1212WNL.0000000000Lemke Neurology	22	9.91	86	Sì
14_doi 10.1093hmgddv Baroy Hum Mol Genet 2015	5	6.15	48	Sì
15_DOI 10.1002humu.22544 Misceo Hum Mut 2014	1	4.878	100	Sì
16_doi10.1101gr.0782 Misceo Genome Res. 2008. 18	1	9.043	31	Sì
Totale				

Totale Pubblicazioni (Scopus, Settembre 2021)	
Numero	55
H-index totale	20
Citazioni totali	1584
Totale citazioni ultimi dieci anni (2011-2020) =	996
H-index totale ultimi dieci anni (2011-2020) =	14
Pubblicazioni Presentate	
Numero	16

IF	127.385
Citazioni Totali	449
N° Pub Presentate come I Autore	2
N° Pub Presentate come II Autore /ultimo/corrispondente	8

Valutazione analitica:

Pubblicazione n. 1: Il lavoro è molto originale, innovativo, eseguito con buon rigore metodologico, oltre che coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03; essendo stato appena pubblicato, le citazioni sono limitate. La pubblicazione ha ricevuto una buona collocazione editoriale; il ruolo svolto dalla candidata è molto rilevante, in quanto corresponding author nell'ambito di un gruppo di lavoro internazionale.

Pubblicazione n. 2: Il lavoro è il risultato di collaborazioni internazionali; risulta originale, innovativo, eseguito con buon rigore metodologico, oltre che coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03; essendo stato appena pubblicato, le citazioni sono limitate. La pubblicazione ha ricevuto una buona collocazione editoriale; il ruolo svolto dalla candidata è discretamente rilevante.

Pubblicazione n. 3: Il lavoro è molto originale, innovativo, eseguito con ottimo rigore metodologico e di discreta risonanza in ragione delle citazioni ricevute, oltre che coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03; essendo stato appena pubblicato, le citazioni sono limitate. La pubblicazione ha ricevuto una buona collocazione editoriale; il ruolo svolto dalla candidata è molto rilevante, essendo "co-first author".

Pubblicazione n. 4: Si tratta di un "case report"; lavoro originale, innovativo, eseguito con buon rigore metodologico, oltre che coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03; essendo stato appena pubblicato, non sono ancora presenti citazioni. La pubblicazione ha ricevuto una discreta collocazione editoriale; il ruolo svolto dalla candidata è rilevante, essendo "co-last author".

Pubblicazione n. 5: Il lavoro è molto originale, innovativo, eseguito con ottimo rigore metodologico, oltre che coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03; essendo stato appena pubblicato, le citazioni sono limitate. La pubblicazione ha ricevuto una buona collocazione editoriale; il ruolo svolto dalla candidata è molto rilevante.

Pubblicazione n. 6: Si tratta di una breve "clinical letter" originale, coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. La pubblicazione ha ricevuto una discreta collocazione editoriale; le citazioni sono limitate. Il ruolo svolto dalla candidata è rilevante, essendo ultimo autore.

Pubblicazione n. 7: Il lavoro è molto originale, innovativo, eseguito con buon rigore metodologico, oltre che coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. La pubblicazione ha ricevuto una buona collocazione editoriale; appare di buona risonanza in ragione delle citazioni ricevute, il ruolo svolto dalla candidata è molto rilevante.

Pubblicazione n. 8: Il lavoro è originale, innovativo, eseguito con buon rigore metodologico e di buona risonanza in ragione delle citazioni ricevute, oltre che coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. La pubblicazione ha ricevuto una buona collocazione editoriale; il ruolo svolto dalla candidata è molto rilevante.

Pubblicazione n. 9: Il lavoro è molto originale, particolarmente innovativo, eseguito con ottimo rigore metodologico e di ottima risonanza in ragione delle citazioni ricevute, oltre che coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. La pubblicazione ha ricevuto una eccellente collocazione editoriale; il ruolo svolto dalla candidata è abbastanza rilevante.

Pubblicazione n. 10: Il lavoro è originale, innovativo, eseguito con buon rigore metodologico e di discreta risonanza in ragione delle citazioni ricevute, oltre che coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. La pubblicazione ha ricevuto una discreta collocazione editoriale; il ruolo svolto dalla candidata è marginalmente rilevante.

Pubblicazione n. 11: Il lavoro è molto originale, innovativo, eseguito con ottimo rigore metodologico e di risonanza molto buona in ragione delle citazioni ricevute, oltre che coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. La pubblicazione ha ricevuto un'ottima collocazione editoriale; il ruolo svolto dalla candidata è marginalmente rilevante.

Pubblicazione n. 12: Si tratta di un "case report", lavoro originale, abbastanza innovativo, eseguito con rigore metodologico e di buona risonanza in ragione delle citazioni ricevute, oltre che coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. La pubblicazione ha ricevuto una buona collocazione editoriale; il ruolo svolto dalla candidata è molto rilevante.

Pubblicazione n. 13: Il lavoro è originale, innovativo, eseguito con buon rigore metodologico e di notevole risonanza in ragione delle citazioni ricevute, oltre che coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. La pubblicazione ha ricevuto un'ottima collocazione editoriale; il ruolo svolto dalla candidata è marginalmente rilevante.

Pubblicazione n. 14: Il lavoro è originale, innovativo, eseguito con buon rigore metodologico e di buona risonanza in ragione delle citazioni ricevute, oltre che coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. La pubblicazione ha ricevuto una buona collocazione editoriale; il ruolo svolto dalla candidata è discretamente rilevante.

Pubblicazione n. 15: Si tratta di una "rapid communication", lavoro molto originale, innovativo, eseguito con buon rigore metodologico e di ottima risonanza in ragione delle citazioni ricevute, oltre che coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. La pubblicazione ha ricevuto una buona collocazione editoriale; il ruolo svolto dalla candidata è primario.

Pubblicazione n. 16: Il lavoro è originale, innovativo, eseguito con buon rigore metodologico e di buona risonanza in ragione delle citazioni ricevute, oltre che coerente le tematiche proprie del SSD MED/03. La pubblicazione ha ricevuto una ottima collocazione editoriale; il ruolo svolto dalla candidata è primario.

Profilo sintetico della candidata:

La Dottoressa Dorian Misceo si è laureata in Biologia nel 2001 presso l'Università di Bari. Ha conseguito la Specializzazione in Genetica Medica nel 2005 presso l'Università di Pavia ed il Dottorato di ricerca in Genetica ed Evoluzione Molecolare, nel 2008, presso l'Università di Bari. Nel 2002-2003 è stata Visiting research fellow presso il Children's Hospital of Oakland Research Institute (CHORI) Oakland, California, USA. Dal 2004 al 2009 ha frequentato il Dipartimento di Genetica Medica ed il Dipartimento di Anatomia Patologica e Genetica (Università di Bari) in qualità assegnista o con contratti di ricerca a tempo determinato. Si è quindi trasferita in Norvegia, presso il Dipartimento di Genetica Medica, Ospedale Universitario di Oslo, dove ha avuto un incarico triennale di ricerca come Postdoc. Dal 2012 è Senior engineer, Facoltà di Medicina, Dipartimento di Genetica Medica, Università di Oslo, Norvegia. La candidata documenta la partecipazione a gruppi di ricerca nazionali, ed alcuni finanziamenti per attività di ricerca, in qualità di investigatore o co-investigatore principale con prevalente focalizzazione su malattie neurologiche pediatriche. Le 16 pubblicazioni presentate sono per lo più su riviste di buon livello e hanno ricevuto un buon numero di citazioni, anche in considerazione del fatto che alcune di esse sono state pubblicate recentissimamente. Il contributo personale alle singole pubblicazioni è ben enucleabile e nella maggior parte di esse la candidata figura in posizione preminente. Tali pubblicazioni appaiono coerenti con le tematiche proprie del SSD MED/03 – Genetica Medica e con quelle interdisciplinari ad esso pertinenti, in quanto si tratta di analisi mutazionale e studi di correlazione genotipo-fenotipo in malattie con basi genetiche (ciliopatie, encefalopatie progressive). L'esperienza didattica è limitata ad attività di tutoraggio di studenti per tesi di Laurea/Dottorato in ambito universitario (Università di Oslo). Non documenta esperienza in ambito assistenziale. Relativamente all'attività istituzionale, fa parte del Comitato organizzativo dei seminari scientifici del Dipartimento di Genetica Medica, Ospedale Universitario di Oslo e Università di Oslo. La produzione scientifica e le attività curriculari presentate sono complessivamente di buon livello, congruenti con le tematiche del settore concorsuale 06/A1 Genetica Medica

Giudizio collegiale della Commissione:

L'analisi della documentazione prodotta dalla Dottoressa Dorian Misceo evidenzia attività pubblicistica di buon livello, su riviste di buona risonanza internazionale, che ha generato un apprezzabile numero di citazioni, tenuto conto anche della recentissima disponibilità di molte delle pubblicazioni presentate. L'impatto della produzione scientifica della candidata, relativamente alla posizione tra gli autori, è buono, al pari dell'indice di Hirsch relativo alle pubblicazioni dell'ultimo decennio, evidenziandosi le sue capacità di acquisire ruolo prioritario da primo o ultimo autore in molte di esse. Il profilo curriculare della candidata è arricchito dall'acquisizione dei titoli di Dottore di Ricerca, di Specialista in Genetica Medica, dal documentato coinvolgimento in gruppi di ricerca di rilievo internazionale e da una prolungata attribuzione di incarichi di ricerca presso il Dipartimento di Genetica Medica, Università di Oslo, Norvegia. L'attività didattica della Dottoressa Misceo è limitata al tutoraggio di studenti e dottorandi. Non è presente esperienza in ambito assistenziale in qualità di responsabile. Nel complesso, questa Commissione ritiene il profilo scientifico-curriculare della candidata Dorian Misceo buono, considerando la pregevole produzione scientifica, ma la scarsa esperienza in ambito didattico e diagnostico.

VALUTAZIONE DEL CURRICULUM, DELL'ATTIVITÀ DI RICERCA, DELLE PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE, DELL'ATTIVITÀ DIDATTICA E DEI COMPITI ISTITUZIONALI DELLA CANDIDATA VIGGIANO EMANUELA

CURRICULUM	NOTE
<p>2003 - Laurea Specialistica in Medicina e Chirurgia con votazione 110/110 e Lode</p> <p>2006- Borsa di perfezionamento “Virgilio Rizzo” dell’Accademia Nazionale dei Lincei</p> <p>2007 - Borsista Post Doc Università di Toronto (Dipartimento di Psichiatria, laboratorio di Neurogenetica, Centre for Addiction and Mental Health)</p> <p>2008 - Dottorato di ricerca in Neuroscienze</p> <p>2008 – Borsista University College of London (Department of Clinical & Experimental Epilepsy)</p> <p>2008-2009 Borsa di studio del Dipartimento di Medicina Sperimentale, Seconda Università degli Studi di Napoli</p> <p>2015 - Specializzazione in Genetica Medica</p> <p>2018 - Abilitazione Scientifica Nazionale (ASN) alle funzioni di professore universitario di II Fascia per il settore concorsuale 06/A1, Genetica Medica (MED/03)</p>	

ATTIVITA' SCIENTIFICA

VALUTAZIONE TITOLI	NOTE
<p>a) partecipazione in qualità di relatore a congressi e convegni nazionali e internazionali su tematiche di specifico interesse per il SSD MED/03 – Genetica Medica;</p>	
<p>Relatrice a 10 convegni/workshop/corsi a livello nazionale/internazionale di cui 4 su tematiche di specifico interesse per il SSD MED/03</p>	

b) direzione e coordinamento di gruppi di ricerca nazionali e internazionali;	
Principal Investigator di diversi progetti di ricerca tutti all'interno del proprio Ateneo	
c) finanziamenti per attività di ricerca, in qualità di investigatore principale, di responsabile di unità di ricerca o di partecipante, sulla base di bandi competitivi, da parte di Enti di riconosciuto prestigio;	
Non vengono riportati dalla candidata finanziamenti per attività di ricerca	
d) direzione o partecipazione a comitati editoriali di riviste d'interesse per il SSD MED/03 – Genetica Medica;	
2020: Guest Editor per la rivista scientifica International Journal of Molecular Sciences.	
e) partecipazione al collegio dei docenti o attribuzione di incarichi d'insegnamento in Dottorati di Ricerca accreditati dal Ministero (M.U.R.);	
Non vengono riportate informazioni dalla candidata	
f) formale attribuzione di incarichi d'insegnamento o di ricerca (fellowship) presso qualificate Istituzioni estere o sovranazionali, di durata non inferiore a mesi 3 (tre)	
Dal 01/05/2008 al 30/09/2008 Borsista, University College of London (Department of Clinical & Experimental Epilepsy) Gruppo di ricerca del prof. Dimitri Kullmann Plasticity and Modulation of Synaptic Signaling in Hippocampal Interneurons	
g) conseguimento della titolarità di brevetti;	
Viggiano E, De Luca B, Politano L. Dispositivo per la valutazione del test del cammino dei 6 minuti. Brevetto per modello di utilità. Padova n. 0000281408 (data di deposito 08/07/2014). Viggiano A, Monda M, Viggiano A, Viggiano E, De Luca B (data di deposito 27/03/2008). Dispositivo008). Dispositivo per misurare la temperatura ambientale preferita da un animale da laboratorio. NA2008A000013. Viggiano A, Monda M, Viggiano A, Monda M, Viggiano A, Viggiano E (data di deposito 21/03/2007). Dispositivo per misurare la soglia del dolore autoprovocato. NA2007A000037	
h) conseguimento di premi e riconoscimenti nazionali e internazionali per attività di ricerca;	
Premio Giovani Ricercatori 2019 per il poster il gioco Kaledo: prevenzione e cura dell'obesità infantile, Phenomena Conference 2019	

i) specifiche esperienze professionali caratterizzate da attività di ricerca, attinenti al SSD MED/03 – Genetica Medica	
2020 - Dirigente Medico Genetica Medica, Dip. Di Prevenzione ASL ROMA 2	
2017 -2020 Specialista Ambulatoriale in Genetica Medica, Azienda Unità Locale Socio Sanitaria ULSS 6 Euganea Padova.	

ATTIVITA' DIDATTICA

VALUTAZIONE TITOLI	NOTE
a) numero dei moduli/corsi tenuti in corsi di laurea triennali/magistrali/a ciclo unico, in corsi di Specializzazione, Master di 1° e 2° livello e in Dottorati di Ricerca in ambito universitario e continuità della tenuta degli stessi;	
2015 /2016 Professore a contratto, Università degli Studi di Padova Corso di Laurea in Infermieristica Insegnamento di Biologia e Genetica per il corso: Fisiologia, Biochimica e Biologia. Anno Accademico 2008/2009 Professore a contratto Seconda Università degli Studi di Napoli, Corso di Laurea in Infermieristica, Insegnamento: Fisiologia Umana Anno Accademico 2007/2008 Professore a contratto, Seconda Università degli Studi di Napoli , Corso di Laure a in Infermieristica Insegnamento : Fisiologia Umana	
b) partecipazione alle commissioni istituite per gli esami di profitto in ambito universitario;	
Non vengono riportate informazioni dalla candidata	
c) ruolo di Relatore/Correlatore per tesi di Laurea/Dottorato/Specializzazione in ambito universitario;	
Non vengono riportate informazioni dalla candidata	

d) quantità e qualità dell'attività di tipo seminariale, di quella mirata alle esercitazioni e al tutoraggio degli studenti, ivi inclusa quella relativa alla predisposizione delle tesi di laurea, di laurea magistrale, di specializzazione e delle tesi di dottorato in ambito universitario.	
2004/2005 Tutor Seconda Università degli Studi di Napoli, corso di Laurea in Medicina e Chirurgia, Materia: Fisiologia Umana	

ATTIVITA' ISTITUZIONALE

VALUTAZIONE TITOLI	NOTE
a) partecipazione a Organi Accademici o Commissioni collegiali.	
Non vengono riportate informazioni dalla candidata	

ATTIVITA' ASSISTENZIALE

VALUTAZIONE TITOLI	NOTE
a) Specializzazione in Genetica Medica o disciplina considerata equipollente.	
Diploma di Specializzazione in Genetica Medica (2015)	
b) Servizio di ruolo, a tempo determinato e/o indeterminato, presso Strutture pubbliche (o assimilate) del S.S.N.	
2020 - Dirigente Medico Genetica Medica, Dip. Di Prevenzione ASL ROMA 2	
2017 -2020 Specialista Ambulatoriale in Genetica Medica, Azienda Unità Locale Socio Sanitaria ULSS 6 Euganea Padova.	
2016 - 2017 Dirigente Medico Pediatria, Azienda Ospedaliera di Padova U.O.C. Malattie Metaboliche Ereditarie	
2016 Dirigente Medico Pediatria Azienda ULSS17 Ospedali Riuniti Padova Sud Madre	

Teresa di Calcutta, Dipartimento Area Materno Infantile	
c) 3. Attribuzione di funzioni di Responsabile di Struttura Semplice, Semplice a valenza Dipartimentale o Interdipartimentale, di Unità di Programma o di Struttura Complessa.	
Non vengono riportate informazioni dalla candidata	

PUBBLICAZIONI

Pubblicazioni Scientifiche Presentate	Posizione	IF	Citazioni	Titolo Valutabile
1- Genes (Basel) 2019 ; 10(919).	1	4.096	3	Sì
2- Clin Genet. 2018 ;93(2):206 215.	1	4.438	12	Sì
3- Mol Genet Metab Rep . 2016 ;8:34 40.	4	2.797	13	Sì
4- J Gene Med. 2017 ;19 (4)	1	4.565	8	Sì
5- Hum Genet. 2016 ;135(7):685 98.	1	4.132	29	Sì
6- Neuromuscular Disorder. 2015;17.	21	4.296	29	Sì
7- Gene. 2015;559(2):112-8.	1	3.688	16	Sì
8- Neurochemical Research. 2014;39(12):2431-9.	1	3.996	13	Sì
9- PLoS One. 2013;8(1):e52512	10	3.24	77	Sì
10- PLoS One. 2014;9(10):e108205.	13	3.24	72	Sì
11- PLoS One. 2014;9(1):e83400	11	3.24	52	Sì
12 - Clinical Genetics. 2013;84(3):265-70.	1	4.438	28	Sì
13- The World Journal of Biological Psychiatry. 2010; 11: 506-10	2	4.1	3	Sì
14- Schizophrenia Research. 2009;110(1-3):200-1.	3	4.939	6	Sì

Letter				
15- Journal of Psychiatric Research. 2009;43(5):532-7.	2	3.301	44	Sì
16- Neuroscience. 2008;153(1):182-8.	1	3.59	18	Sì
Totale		44.686	424	

Totale Pubblicazioni	
Numero	69
H-index totale	28
Citazioni totali	1906
Totale citazioni ultimi dieci anni (2011-2020) =	1653
H-index totale ultimi dieci anni (2011-2020) =	20
Pubblicazioni Presentate	
Numero	16
IF	41.892
Citazioni Totali	424
N° Pub Presentate come I Autore	8
N° Pub Presentate come II Autore /ultimo/corrispondente	0

Pubblicazione n. 1: Lavoro originale e innovativo, eseguito con ottimo rigore metodologico, pienamente coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. Buona la collocazione editoriale. La candidata dimostra un ruolo importante in quanto primo nome tra gli autori. Limitato il numero delle citazioni, benchè il lavoro sia stato pubblicato già da un paio di anni.

Pubblicazione n. 2: Lavoro di review della letteratura su una patologia su base genetica, che presenta una analisi molto dettagliata degli aspetti clinici e molecolari della condizione. Il lavoro è coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. Buona la collocazione editoriale. La candidata dimostra un ruolo importante in quanto primo nome tra gli autori. Discreto il numero di citazioni ricevute.

Pubblicazione n. 3: Lavoro originale su una patologia su base genetica in cui si affrontano aspetti clinico-terapeutici, comunque coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. Appena

sufficiente la collocazione editoriale. La candidata non dimostra un ruolo primario tra gli autori. Discreto il numero delle citazioni ricevute.

Pubblicazione n. 4: Lavoro molto originale e innovativo, eseguito con ottimo rigore metodologico, pienamente coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. Buona la collocazione editoriale. La candidata dimostra un ruolo importante in quanto primo nome tra gli autori. Piuttosto limitato il numero delle citazioni.

Pubblicazione n. 5: Review incentrata sulle tematiche della inattivazione del cromosoma X nelle donne portatrici di distrofinopatie, argomento oggetto di interesse della candidata in una serie di altre pubblicazioni di natura sperimentale e pienamente coerente con le tematiche del settore oggetto di valutazione. Il lavoro di review appare molto dettagliato e analizza in modo puntuale lo stato dell'arte su questa condizione. La collocazione editoriale del lavoro è buona. La candidata dimostra un ruolo importante in quanto primo nome tra gli autori. Il lavoro ha avuto un numero consistente di citazioni.

Pubblicazione n. 6: Studio originale di valutazione degli effetti terapeutici dei glucocorticoidi nei pazienti con distrofinopatie, che risulta pertanto coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03 ma che appare incentrato esclusivamente sugli aspetti clinico-terapeutici. Buona la collocazione editoriale. La candidata non dimostra un ruolo di primo piano in base alla collocazione dei nomi degli autori. Il lavoro ha avuto un numero consistente di citazioni.

Pubblicazione n. 7: Lavoro molto originale e innovativo, eseguito con ottimo rigore metodologico, pienamente coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. Discreta la collocazione editoriale. La candidata dimostra un ruolo importante in quanto primo nome tra gli autori. Discreto il numero delle citazioni.

Pubblicazione n. 8: Lavoro originale, eseguito con buon rigore metodologico, ma sicuramente più attinente alle tematiche proprie del settore della Neurologia che a quello della Genetica Medica. Discreta la collocazione editoriale. La candidata dimostra un ruolo importante in quanto primo nome tra gli autori. Discreto il numero delle citazioni.

Pubblicazione n. 9: Studio originale di monitoraggio dell'andamento della capacità di deambulazione in pazienti con distrofinopatia, pertanto coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. Il lavoro peraltro affronta esclusivamente tematiche di tipo clinico piuttosto che molecolare. Discreta la collocazione editoriale. La candidata non dimostra un ruolo di primo piano in base alla collocazione dei nomi degli autori. Il lavoro ha avuto un numero molto elevato di citazioni.

Pubblicazione n. 10: Studio originale di monitoraggio dell'andamento della capacità di deambulazione in pazienti con distrofinopatia, naturale continuazione del lavoro precedente. Lo studio è coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03, ma ancora una volta affronta esclusivamente tematiche di tipo clinico piuttosto che molecolare. Discreta la collocazione editoriale. La candidata non dimostra un ruolo di primo piano in base alla collocazione dei nomi degli autori. Il lavoro ha avuto un numero molto elevato di citazioni.

Pubblicazione n. 11: Ulteriore studio di monitoraggio dell'andamento della capacità di deambulazione in pazienti con distrofinopatia, naturale continuazione dei precedenti. Lo studio è

coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03, ma ancora una volta affronta esclusivamente tematiche di tipo clinico piuttosto che molecolare. Discreta la collocazione editoriale. La candidata non dimostra un ruolo di primo piano in base alla collocazione dei nomi degli autori. Il lavoro ha avuto un numero elevato di citazioni.

Pubblicazione n. 12: Short report originale e innovativo, eseguito con ottimo rigore metodologico, pienamente coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. Buona la collocazione editoriale. La candidata dimostra un ruolo importante in quanto primo nome tra gli autori. Consistente il numero delle citazioni.

Pubblicazione n. 13: Lavoro originale centrato su uno studio di associazione tra varianti del polimorfismo dinucleotidico D15S1360 nel gene $\alpha 7$ nicotinic receptor gene (CHRNA7) e abitudine al fumo in soggetti con ADHD. La tematica dello studio è coerente con quelle del SSD MED/03. La collocazione editoriale dello studio appare peraltro carente, trattandosi di rivista priva di IF. La candidata non mostra un ruolo preminente nella collocazione tra gli autori della pubblicazione. Molto poche le citazioni ricevute dallo studio, benchè lo stesso sia stato pubblicato da oltre dieci anni.

Pubblicazione n. 14: Letter to Editor che riporta una associazione tra varianti del gene MDR1 e i risultati dell'Abnormal Involuntary Movements Scale (AIMS) in pazienti con discinesia. Lo studio è originale e la collocazione editoriale è buona. La candidata non appare avere avuto un ruolo preminente nella genesi del lavoro a giudicare dalla sua collocazioni tra i nomi degli autori. Limitato il numero di citazioni conseguite dallo studio.

Pubblicazione n. 15 . Lavoro molto originale e innovativo, eseguito con buon rigore metodologico, coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. Discreta la collocazione editoriale. La candidata è posizionata come secondo nome nella lista degli autori, a dimostrazione di un ruolo attivo nella produzione del lavoro. Molto elevato il numero delle citazioni ricevute dallo studio.

Pubblicazione n. 16. Lavoro originale e innovativo, le cui tematiche però appaiono più attinenti al settore della Neurologia che a quello della Genetica Medica, pienamente coerente con le tematiche proprie del SSD MED/03. Discreta la collocazione editoriale. La candidata dimostra un ruolo importante in quanto primo nome tra gli autori. Buono il numero delle citazioni.

Profilo sintetico della candidata:

La Dottoressa Emanuela Viggiano si è laureata in Medicina e Chirurgia nel 2003 presso la Seconda Università degli Studi di Napoli. Ha conseguito il Dottorato di ricerca in Neuroscienze nel 2008 presso lo stesso Ateneo e la Specializzazione in Genetica Medica nel 2015 presso la Università degli Studi di Napoli Federico II. Nel 2007 è stata borsista per un periodo di due mesi presso la Università di Toronto, Dipartimento di Psichiatria, laboratorio di Neurogenetica, e nel 2008 per 4 mesi presso l'University College of London, Department of Clinical and Experimental Epilepsy. Ha inoltre usufruito di borse di studio presso il Dipartimento di Medicina Sperimentale presso la Seconda Università degli Studi di Napoli. Ha conseguito la Abilitazione Scientifica Nazionale (ASN) alle funzioni di professore universitario di II Fascia per il settore concorsuale 06/A1, Genetica Medica (MED/03). La candidata documenta la partecipazione a gruppi di ricerca nazionali, in alcuni

casi in qualità di principal investigator, senza però riportare la acquisizione di specifici finanziamenti.

Le 16 pubblicazioni presentate sono per la maggior parte su riviste di livello buono o discreto, mentre molto variabile è il numero di citazioni che è molto elevato in alcuni casi e piuttosto limitato in altri. Il contributo personale alle singole pubblicazioni si può chiaramente evincere, e la candidata figura in posizione preminente in circa la metà dei casi. Tali pubblicazioni appaiono nella maggior parte dei casi coerenti con le tematiche proprie del SSD MED/03 – Genetica Medica, prendendo in considerazione malattie a trasmissione mendeliana e in particolare le distrofinopatie. Una porzione minore delle pubblicazioni prodotte dalla candidata appare essere più attinente al settore della Neurologia che a quello della Genetica Medica.

L'esperienza didattica nel settore scientifico disciplinare oggetto di valutazione è limitata ad un anno del corso di Biologia e Genetica presso il Corso di Studi in Scienze Infermieristiche, mentre ulteriori esperienze didattiche sono svolte in discipline diverse

Dal punto di vista della esperienza in campo assistenziale, la candidata documenta la sua attuale recente posizione di dirigente medico in Genetica Medica e una pregressa attività triennale quale specialista ambulatoriale nella stessa disciplina. Precedenti esperienze sono limitate al campo della pediatria. La candidata riporta il conseguimento di 3 brevetti, uno solo dei quali peraltro su tematiche congruenti con il settore oggetto di concorso. La produzione scientifica e le attività curriculari presentate sono complessivamente di buon livello, congruenti con le tematiche del settore concorsuale 06/A1 Genetica Medica

Giudizio collegiale della Commissione:

L'analisi della documentazione prodotta dalla Dottoressa Emanuela Viggiano evidenzia attività pubblicistica di livello abbastanza buono, su riviste di buona risonanza internazionale, con un discreto numero di citazioni che sono però nettamente maggiori per quanto riguarda i lavori di tipo clinico che in quelli sperimentali. La candidata si colloca in posizione di rilievo in circa la metà dei lavori presentati, documentando così un buon livello di autonomia nella conduzione delle ricerche. L'indice di Hirsch totale della candidata è molto buono, così come quello relativo alle pubblicazioni dell'ultimo decennio. L'attinenza delle pubblicazioni scientifiche selezionate dalla candidate con il SSD MED/03 è evidente nei lavori più recenti, mentre quelli antecedenti sembrano più attinenti al settore della neurologia, rendendo il profilo scientifico della candidata prevalentemente ma non pienamente attinente al settore scientifico della Genetica Medica. Il profilo curriculare della candidata è anche caratterizzato dall'acquisizione dei titoli di Dottore di Ricerca e di quello di Specialista in Genetica Medica. L'attività didattica della Dottoressa Viggiano nel settore scientifico disciplinare oggetto di valutazione è invece piuttosto limitata. Abbastanza buona la attività assistenziale documentata dalla candidata. Nel complesso, questa Commissione ritiene il profilo scientifico-curriculare della candidata Emanuela Viggiano buono, considerando la buona produzione scientifica e la sufficiente esperienza nel campo assistenziale, ma la limitata esperienza in ambito didattico.

