

# Francesca Agriesti, PhD

## Informazioni personali

Nome e Cognome	Francesca, Agriesti
Data di nascita	3 Ottobre 1982
Luogo di nascita	Foggia (FG)
Nazionalità	Italiana
E-mail	<a href="mailto:francesca.agriesti@unifg.it">francesca.agriesti@unifg.it</a>

## Esperienze professionali

- **16/01/2022-oggi** Ricercatore RTDa BIO/11 Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale, Università di Foggia, Foggia
- **15/11/2021-15/01/2022** Tecnico Laureato a tempo indeterminato cat D, Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale, Università di Foggia, Foggia.
- **15/01/2021 - 14/11/2021** Tecnico Laureato a tempo determinato cat D, Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale, Università di Foggia, Foggia.
- **31/12/2019 - 14/01/2019** Ricercatore Sanitario Senior, cat DS6, IRCCS CROB, Laboratori di Ricerca Preclinica e Traslazionale, Rionero in Vulture, (Pz).
- **1/09/2011 - 30/12/2019** Ricercatore Co.co.co, IRCCS CROB, Laboratori di Ricerca Preclinica e Traslazionale, Rionero in Vulture, (Pz).
- **2/01/2010 - 31/10/2010** Postdoctoral fellow, Novartis Vaccines, Molecular Genetics Unit, Siena, (SI).

## Istruzione

- **8/04/2019- oggi** Scuola di Specializzazione in Patologia Clinica e Biochimica Clinica, Università degli Studi di Napoli Federico II, Napoli.
- **2010** PhD in Biologia Cellulare Molecolare ed Industriale, Dipartimento di Biologia Evoluzionistica e Sperimentale, Università degli Studi di Bologna, Bologna.
- **2006** Laurea Specialistica in Biologia Molecolare e Cellulare, classe 6/S, voto 110 cum laude, Dipartimento di Biologia Evoluzionistica e Sperimentale, Università degli Studi di Bologna, Bologna.
- **2004** Laurea Triennale in Scienze Biologiche, classe 12, Dipartimento di Biologia Evoluzionistica e Sperimentale, Università degli Studi di Bologna, Bologna.

## LINGUE

**Italiano:** madrelingua

**Inglese:** buona conoscenza dell'inglese parlato e scritto

## COMPETENZE TECNICHE

- Analisi e manipolazione di acidi nucleici: analisi elettroforetiche e spettrofotometriche, preparazione di DNA plasmidico, purificazione di acidi nucleici, PCR, clonaggio di frammenti di PCR e oligonucleotidi annilati in vettori di espressione e propagazione. Mutagenesi sito-

- specifica. Real time PCR. Marcatura radioattiva di sonde a DNA.
- Analisi dei profili trascrizionali: Primer Extension, S1 mapping.
  - Espressione e purificazione proteine ricombinanti.
  - Saggi per l'interazione proteine-DNA: EMSA, DNaseI footprinting e OH footprinting.
  - Colture cellulari eucariotiche e procariotiche (crescita e trasfezioni di linee cellulari tumorali e colture primarie, crescita e trasformazione di *E.Coli* e *H.pylori*). xCELLigence Real-Time Cell analysis.
  - Misure polarografiche in mitocondri isolati e in cellule intatte e cellule permeabilizzate.
  - Analisi bioenergetica cellulare con XFe Extracellular Flux Analyzers (Seahorse Biosciences)
  - Tecniche elettroforetiche: DNA electroblotting, Southern blotting, SDS –PAGE, BN-PAGE, elettroforesi 2D; western blotting.
  - Immunoistochimica, microscopia confocale e analisi morfo-funzionali del network mitocondriale.
  - Analisi spettrofotometriche: cinetiche enzimatiche ed attività enzimatica dei complessi della catena respiratoria.
  - Analisi proteomica mediante elettroforesi bidimensionale 2DE e relativa analisi di immagine.

### **COMPETENZE INFORMATICHE**

- Ottima padronanza degli strumenti Microsoft Office (Word, Excel e PowerPoint)
- Ottima Conoscenza delle applicazioni di progettazione grafica (Adobe Illustrator e PhotoShop) e di analisi dei dati (GraphPad Prism)
- Ottima conoscenza dei software per l'analisi di immagini (Image J, Image Lab)
- Software per l'analisi degli acidi nucleici: Bio-Edit, pDraw32, Chromas
- Software per l'analisi delle proteine: Deep View/Swiss-Pdb Viewer; Raswin, Image Master 2D Platinum 6.0

## **ATTIVITÀ DIDATTICA**

### **Didattica integrativa e di servizio agli studenti**

#### **AA 2019-2020**

- Relatore di 1 Tesi per il CdL Scienze Investigative

#### **AA 2006-2007**

- Attività di tutorato **Laboratorio di Biologia Molecolare** (45 ore), Facoltà di Scienze MM.FF.NN, CdL Biotecnologie, Università degli Studi di Bologna

#### **AA 2008-2009**

- Attività di tutorato **Laboratorio di Biologia Molecolare II** (45 ore), Facoltà di Scienze MM.FF.NN, CdL Biotecnologie, Università degli Studi di Bologna

#### **AA 2009-2010**

- Attività di tutorato **Laboratorio di Biologia Molecolare Avanzata** (30 ore), Facoltà di Scienze MM.FF.NN, CdL Biotecnologie Molecolari ed Industriali, Università degli Studi di Bologna

#### **AA 2019-2020, AA 2018-2019, AA 2012-2013**

- Attività di tutoraggio di studenti dei vari corsi di laurea di cui la sottoscritta è stata titolare

#### **AA 2006-2007, AA 2007-2008, AA 2008-2009; AA 2010-2011**

- Attività di tutoraggio di laureandi per attività sperimentale e stesura di tesi

Il 27 Novembre 2012 ha ricevuto la nomina di cultore della materia in Biochimica dal consiglio del Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale dell'Università degli Studi di Foggia.

Il 22 Luglio 2021 ha ricevuto la nomina di cultore della materia in Biochimica dal consiglio del Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale dell'Università degli Studi di Foggia.

### **Moduli/Corsi tenuti come titolare Docente a contratto**

#### **AA 2019-2020**

- BIOCHIMICA (6 CFU= 48 ore) CdL Scienze Investigative, Dipartimento di Giurisprudenza, Università degli Studi di Foggia.

#### **AA 2018-2019**

- BIOCHIMICA (3 CFU= 37.5 ore) CdLM a ciclo unico in Odontoiatria e Protesi Dentaria, Dipartimento di medicina Clinica e Sperimentale, Università di Foggia.

#### **AA 2012-2013**

- BIOCHIMICA APPLICATA ALLE SCIENZE MOTORIE, (6 CFU= 60 ore) CdL Scienze delle Attività Motorie e Sportive, Dipartimento di medicina Clinica e Sperimentale, Università di Foggia.

### **Partecipazione alle commissioni istituite per gli esami di profitto:**

- 2020-oggi: Biochimica e Biologia (CdL Scienze delle Attività Motorie e Sportive)  
Biochimica (CdL Scienze e Tecnologie Biomolecolari)

### **Partecipazione alle commissioni istituite per gli esami di laurea:**

- 2020: CdL Scienze Investigative

## **ATTIVITÀ DI RICERCA**

### **Responsabilità di progetti di ricerca scientifica finanziati**

- **2013-2015: Principal Investigator** del progetto di ricerca: “Analisi dei meccanismi molecolari responsabili dell’insorgenza dell’epatocarcinoma HCV-correlato: Individuazione di nuove strategie terapeutiche”, Programma Ricerca Corrente IRCCS, Ministero della Salute.
- **2016-2018: Principal Investigator** del progetto di ricerca: “Metabolismo bioenergetico delle vescicole extracellulari: nuovo target terapeutico della patologia neoplastica”, Programma Ricerca Corrente IRCCS, Ministero della Salute.
- **2017-2019: Principal Investigator** del progetto di ricerca: “Analisi dell’effetto del Nandrolone sulla crescita e il differenziamento delle cellule tumorali di epatocarcinoma”, Programma Ricerca Corrente IRCCS, Ministero della Salute.

- **2018-2020: Principal Investigator** del progetto di ricerca: “Diabete, obesità e cancro: analisi del ruolo dell'iperglicemia nello sviluppo e progressione del carcinoma mammario”, Programma Ricerca Corrente IRCCS, Ministero della Salute.

### **Awards and Honors**

**2011** Premio miglior poster nel per l'ottavo Congresso Mitochondrial Physiology and Pathology MIP (Bordeaux 8 -5 Settembre 2011)

### **Affiliazione a società scientifiche**

**2018-oggi** SIB (Società italiana di Biochimica e Biologia Molecolare)

**2017-oggi** GIBB (Gruppo italiano di Bioenergetica e Biomembrane)

### **Attività di revisore e di Editorial board**

**2021-oggi:** Componente dell' Reviewer Board di “International Journal of Molecular Sciences” (MDPI, IF=5.924)

**2020-oggi:** Revisore per diversi peer-reviewed journals

### **Partecipazione come relatore a convegni di carattere scientifico in Italia o all'estero**

- Relatore al **1th Workshop of the SIB GROUP “Tumor Biochemistry” From genes to metabolites through proteins: dealing with human health and disease.** Milano 25 Febbraio 2022. Titolo della relazione: Unveiling Metabolic Plasticity of Human Osteosarcoma Cells to improve cancer therapy.
- Relatore al **2th GIBB MEETING 2019 ITALIAN GROUP OF BIOMEMBRANES AND BIOENERGETICS,** Vieste 13-15 June 2019. Titolo della relazione: Nandrolone induces a stem cell-like phenotype in human hepatocarcinoma-derived cell line inhibiting mitochondrial respiratory activity.
- Relatore al **59<sup>th</sup> Congress of the Italian Society of Biochemistry and Molecular Biology SIB2017,** Caserta 20-22 September 2017. Titolo della relazione: Nandrolone affects cell growth and differentiation in hepatoma cells.
- Relatore al **Malta Medical School Conference 2015,** Malta 3-5 December 2015. Titolo della relazione: Androgens are involved in Regulation of Growth and Differentiation in Hepatocellular carcinoma cells in vitro.
- Relatore al **4<sup>th</sup> Congress of European Microbiologists FEMS 2011** Geneva 26-30 June 2011. Titolo della relazione: Discriminative Recognition of Major or Minor DNA Grooves Drives Iron-Responsive Fur Regulation in the Human Pathogen *Helicobacter pylori*.
- Relatore al **Current Trends in Biomedicine BACTERIAL REGULATORY NETWORKS WORKSHOP** Universidad Internacional de Andalucía, Baeza, Spain November 12-14, 2009. Titolo della relazione: Molecular architecture of Fur binding to iron-induced and -repressed genes in *Helicobacter pylori*.
- Relatore al **SIMGBM 28<sup>th</sup> MEETING SPOLETO 2009,** Spoleto, June 11-13, 2009. Titolo della relazione: Molecular architecture of Fur binding to iron-induced and -repressed genes in *Helicobacter pylori*.

## Partecipazione/presentazione a congressi e corsi

- Poster Presentation al **FEBS Advanced Lecture Course on Oncometabolism 2017** Figueira da Foz, Portugal, 18-24 June 2017. Titolo del poster: Nandrolone affects cell growth and differentiation in hepatoma cells.
- Poster Presentation al **BPS Winter Meeting 2012** Londra 18-20 Dicembre 2012. Titolo del poster: Relief of HCV-Induced Oxidative Stress by the Ca<sup>++</sup>-Uniporter Inhibitor Ruthenium Red.
- Poster Presentation al **8<sup>th</sup> International Conference of the Mitochondrial Physiology Society MIP 2011 Bordeaux, France** September 8-5, 2011. Titolo del poster: Hepatitis C virus proteins expression causes bioenergetic unbalance and pseudo-hypoxic adaptation making cells prone to neoplastic transformation.
- Corso teorico e pratico” **Statistica per l’analisi dei dati di interesse biologico**” Torino, September 14-16, 2009; Molecular Biotechnology Centre, Università di Torino.

## Abstract in atti di convegno

- **59<sup>th</sup> Congress of the Italian Society of Biochemistry and Molecular Biology SIB2017** “Nandrolone affects cell growth and differentiation in hepatoma cells.” **Agriesti F**, Tataranni T, Pacelli C, Mazzoccoli C, Ruggieri V, Scrima R, Cela O, Pomara C, Capitanio N, Piccoli pag 120-121 © 2017, EdiSES S.r.l. – Napoli ISBN 978 88 7959 9757.
- **13th International Symposium on Myelodysplastic Syndromes (MDS) 2015** “Deferasirox could improve hematopoiesis in myelodysplastic syndromes by affecting redox signaling in hematopoietic stem cells” T Tataranni, **F Agriesti**, C Mazzoccoli, V Ruggieri, R Scrima, I Laurenzana, F D’Auria, F Falzetti, M Di Ianni, P Musto, N Capitanio, C Piccoli Abstract 298 © Leukemia Research, ISSN 01452126.
- **Italian Society of experimental Hematology (SIES) 2014** “Deferasirox and Ros production in hematopoietic stem cells: a new molecular mechanism for myelodysplastic syndromes treatment.” T Tataranni, **F Agriesti**, C Mazzoccoli, V Ruggieri, I Laurenzana, F D’Auria, F Falzetti, M Di Ianni, P Musto, N Capitanio, C Piccoli; *Hematologica* 2014; 99 (S2) pagg S28-S29.
- **19th European Society of Hematology 2014 (EHA)** “The iron chelator deferasirox affects redox signaling in healthy hematopoietic stem cells.” Tataranni T, **Agriesti F**, Mazzoccoli C, Ruggieri V, D’auria F, Falzetti F, Di Ianni M, Musto P, Capitanio N, Piccoli C. *Hematologica* 2014 99(s1) pag177-178.
- **55th AMERICAN SOCIETY OF HEMATOLOGY (ASH) 2013** “Effect of deferasirox on reactive species of oxygen (Ros) production in hematopoietic stem cells: Up or down? Tataranni T, **Agriesti F**, Mazzoccoli C, Ruggieri V, D’auria F, Falzetti F, Di Ianni M, Musto P, Capitanio N, Piccoli C. *Blood* 2013, 122:1195.
- **54th AMERICAN SOCIETY OF HEMATOLOGY (ASH) 2012** “Redox Signaling in Adult Stem Cell Biology: A New Target Controlling Pluripotency and Differentiation. What about Iron Chelators?” T Tataranni, **F Agriesti**, C Mazzoccoli, V Ruggieri, F D’Auria, F Falzetti, M Di Ianni, P Musto, N Capitanio, C Piccoli (*Blood* (ASH Annual Meeting Abstracts) 2012 120: Abstract 2299 © 2012 American Society of Hematology.
- **BPS WINTER MEETING 2012**
  - 1) “Relief of HCV-Induced Oxidative Stress by the Ca<sup>++</sup>-Uniporter Inhibitor Ruthenium Red.” **F Agriesti**, R Scrima, A D’Aprile, M Ripoli, T Tataranni, V Ruggieri, D Moradpour, N Capitanio, C Piccoli (© 2013 pA2 Online ISSN 1741-1157).
  - 2) Deferasirox And ROS Production In Hematopoietic Stem Cells: A New Molecular Mechanism For Myelodysplastic Syndromes Treatment. T Tataranni, **F Agriesti**, C Mazzoccoli, V Ruggieri, F D’Auria, F Falzetti, M Di Ianni, P Musto, N Capitanio, C Piccoli (© 2013 pA2 Online ISSN 1741-1157).

## PUBBLICAZIONI

22 documenti

294 citazioni

H-INDEX 11

Fonte: Web of Science

Data: 1.03.22

1. Unveiling Metabolic Vulnerability and Plasticity of Human Osteosarcoma Stem and Differentiated Cells to Improve Cancer Therapy. Della Sala G, Pacelli C, **Agriesti F**, Laurenzana I, Tucci F, Tamma M, Capitanio N, Piccoli C. *Biomedicines*. 2021 Dec 23;10(1):28.
2. Mitochondrial calcium drives clock gene-dependent activation of pyruvate dehydrogenase and of oxidative phosphorylation. Scrima R, Cela O, **Agriesti F**, Piccoli C, Tataranni T, Pacelli C, Mazzoccoli G, Capitanio N. *Biochim Biophys Acta Mol Cell Res*. 2020 Nov;1867(11):118815. Doi 10.1016/j.bbamcr.2020.118815 **IF =4.739 (Q2) n° cit. 2**
3. ZSCAN4+ mouse embryonic stem cells have an oxidative and flexible metabolic profile. Troiano A, Pacelli C, Ruggieri V, Scrima R, Addeo M, **Agriesti F**, Lucci V, Cavaliere G, Mollica MP, Caterino M, Ruoppolo M, Paladino S, Sarnataro D, Visconte F, Tucci F, Lopriore P, Calabrò V, Capitanio N, Piccoli C, Falco G. *EMBO Rep*. 2020 May 18:e48942. doi: 10.15252/embr.201948942. **IF =8.807 (Q1) n° cit. 1**
4. Nandrolone induces a stem cell-like phenotype in human hepatocarcinoma-derived cell line inhibiting mitochondrial respiratory activity. **Agriesti F**, Tataranni T, Pacelli C, Scrima R, Laurenzana I, Ruggieri V, Cela O, Mazzoccoli C, Salerno M, Sessa F, Sani G, Pomara C, Capitanio N, Piccoli C. *Sci Rep*. 2020 Feb 10;10(1):2287. doi: 10.1038/s41598-020-58871-1. **IF = 4.380 (Q1) n° cit. 10**
5. Dichloroacetate Affects Mitochondrial Function and Stemness-Associated Properties in Pancreatic Cancer Cell Lines. Tataranni T, **Agriesti F**, Pacelli C, Ruggieri V, Laurenzana I, Mazzoccoli C, Sala GD, Panebianco C, Paziienza V, Capitanio N, Piccoli C. *Cells*. 2019 May 18;8(5):478. doi: 10.3390/cells8050478. **IF=6.600 (Q1) n° cit. 15**
6. Deferasirox drives ROS-mediated differentiation and induces interferon-stimulated gene expression in human healthy haematopoietic stem/progenitor cells and in leukemia cells. Tataranni T, Mazzoccoli C, **Agriesti F**, De Luca L, Laurenzana I, Simeon V, Ruggieri V, Pacelli C, Della Sala G, Musto P, Capitanio N, Piccoli C. *Stem Cell Res Ther*. 2019 Jun 13;10(1):171. doi: 10.1186/s13287-019-1293-y. **IF= 6.832 (Q1) n° cit 5**
7. Clogging the Ubiquitin-Proteasome Machinery with Marine Natural Products: Last Decade Update. Della Sala G, **Agriesti F**, Mazzoccoli C, Tataranni T, Costantino V, Piccoli C. *Mar Drugs*. 2018 Nov 26;16(12). pii: E467. doi: 10.3390/md16120467 **IF= 5.118 (Q2) n° cit 11**
8. Para-hydroxyphenylpyruvate inhibits the pro-inflammatory stimulation of macrophage preventing LPS-mediated nitro-oxidative unbalance and immunometabolic shift. Scrima R, Menga M, Pacelli C, **Agriesti F**, Cela O, Piccoli C, Cotoia A, De Gregorio A, Geftter

- JV, Cinnella G, Capitanio N. PLoS One. 2017 Nov 27;12(11):e0188683. doi: 10.1371/journal.pone.0188683 **IF= 3.240 (Q1) n° cit 6**
9. Paving the path for invasion: The polyedric role of LASP1 in cancer. Ruggieri V\*, **Agriesti F\***, Tataranni T, Perris R, Mangieri D. Tumour Biol. 2017 Jun;39(6):1010428317705757. doi: 10.1177/1010428317705757 \*co-first author **IF= 3.650 (Q2) n° cit 15**
  10. Rewiring carbohydrate catabolism differentially affects survival of pancreatic cancer cell lines with diverse metabolic profiles. Tataranni T, **Agriesti F**, Ruggieri V, Mazzoccoli C, Simeon V, Laurenzana I, Scrima R, Pazienza V, Capitanio N, Piccoli C. Oncotarget. 2017 Jun 20;8(25): 41265-41281. doi: 10.18632/oncotarget.17172. **IF= 5.168 (Q1) n° cit 9**
  11. 3-Aroyl-1,4-diarylpyrroles Inhibit Chronic Myeloid Leukemia Cell Growth through an Interaction with Tubulin. La Regina G, Bai R, Coluccia A, Famigliani V, Passacantilli S, Naccarato V, Ortar G, Mazzoccoli C, Ruggieri V, **Agriesti F**, Piccoli C, Tataranni T, Nalli M, Brancale A, Vultaggio S, Mercurio C, Varasi M, Saponaro C, Sergio S, Maffia M, Coluccia AML, Hamel E, Silvestri R. ACS Med Chem Lett. 2017 Apr 26;8(5):521-526. doi: 10.1021/acsmchemlett.7b00022. **IF= 4.345 (Q1) n° cit 6**
  12. N-acetylaspartate (NAA) induces neuronal differentiation of SH-SY5Y neuroblastoma cell line and sensitizes it to chemotherapeutic agents. Mazzoccoli C, Ruggieri V, Tataranni T, **Agriesti F**, Laurenzana I, Fratello A, Capitanio N, Piccoli C Oncotarget. 2016 Mar 29. doi: 10.18632/oncotarget.8454 **IF= 5.168 (Q1) n° cit 9**
  13. Dichloroacetate, a selective mitochondria-targeting drug for oral squamous cell carcinoma: a metabolic perspective of treatment. Ruggieri V, **Agriesti F**, Scrima R, Laurenzana I, Perrone D, Tataranni T, Mazzoccoli C, Lo Muzio L, Capitanio N, Piccoli C. Oncotarget. 2015 Jan 20;6(2):1217-30. **IF= 5.168 (Q1) n° cit 37**
  14. The iron chelator deferasirox affects redox signalling in haematopoietic stem/progenitor cells. Tataranni T, **Agriesti F**, Mazzoccoli C, Ruggieri V, Scrima R, Laurenzana I, D'Auria F, Falzetti F, Di Ianni M, Musto P, Capitanio N, Piccoli C. Br J Haematol. 2015 Jul;170(2):236-46. doi: 10.1111/bjh.13381. **IF= 6.998 (Q1) n° cit 28**
  15. PPARs and HCV-Related Hepatocarcinoma: A Mitochondrial Point of View. **Agriesti F**, Tataranni T, Ruggieri V, Capitanio N, Piccoli C. PPAR Res. 2012; 2012:605302. doi: 10.1155/2012/605302. **IF= 4.964 (Q1) n° cit 7**
  16. Protective role of amantadine in mitochondrial dysfunction and oxidative stress mediated by hepatitis C virus protein expression. Quarato G, Scrima R, Ripoli M, **Agriesti F**, Moradpour D, Capitanio N, Piccoli C. Biochem Pharmacol. 2014 Jun 15;89(4):545-56. doi: 10.1016/j.bcp.2014.03.018. **IF= 5.085 (Q1) n° cit 10**
  17. Targeting mitochondria in the infection strategy of the hepatitis C virus. Quarato G, Scrima R, **Agriesti F**, Moradpour D, Capitanio N, Piccoli C. Int J Biochem Cell Biol. 2013 Jan;45(1):156-66. doi: 10.1016/j.biocel.2012.06.008. Epub 2012 Jun 16. **IF= 4.748 (Q1) n° cit 21**
  18. To breathe or not to breathe: the haematopoietic stem/progenitor cells dilemma. Piccoli C, **Agriesti F**, Scrima R, Falzetti F, Di Ianni M, Capitanio N. Br J Pharmacol. 2013 Aug;169(8):1652-71. doi: 10.1111/bph.12253. **IF 8.740 (Q1) n° cit 26**
  19. Comparative analysis of gluten proteins in three durum wheat cultivars by a proteomic approach. Pompa M, Giuliani MM, Palermo C, **Agriesti F**, Centonze D, Flagella Z. J

- Agric Food Chem. 2013 Mar 20;61(11):2606-17. doi: 10.1021/jf304566d. **IF= 5.279 (Q1) n° cit 19**
- 20.** A convenient and robust in vivo reporter system to monitor gene expression in the human pathogen *Helicobacter pylori*. Vannini A, **Agriesti F**, Mosca F, Roncarati D, Scarlato V, Danielli A. Appl Environ Microbiol. 2012 Sep;78(18):6524-33. doi: 10.1128/AEM.01252-12. **IF=4.791 (Q1) n° cit 11**
- 21.** FeON-FeOFF: the *Helicobacter pylori* Fur regulator commutates iron-responsive transcription by discriminative readout of opposed DNA grooves. **Agriesti F**, Roncarati D, Musiani F, Del Campo C, Iurlaro M, Sparla F, Ciurli S, Danielli A, Scarlato V. Nucleic Acids Res. 2014 Mar;42(5):3138-51. doi: 10.1093/nar/gkt1258. **IF=16.971 (Q1) n° cit 25**
- 22.** In vivo recognition of the fecA3 target promoter by *Helicobacter pylori* NikR Romagnoli S, **Agriesti F**, Scarlato V. J Bacteriol. 2011 Mar;193(5):1131-41. doi: 10.1128/JB.01153-10. **IF=3.490 (Q1) n° cit 12**

La sottoscritta in relazione all'informativa di cui sopra, ricevuta ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs 196/2003 e successive modifiche presta il proprio CONSENSO, ai sensi dell'art. 13 del D.Lgs 196/2003, al trattamento dei propri dati personali.

La sottoscritta consapevole delle sanzioni penali applicabili in caso di dichiarazioni mendaci e non veritiere che sono previste dagli articoli 75 e 76 del D.P.R 28/12/2000 n. 445 e per gli effetti dell'art. 46 e 47 del citato D.P.R. 445/2000, sotto la propria personale responsabilità, dichiara la veridicità delle informazioni contenute nel presente curriculum vitae.

Foggia, 1 Marzo 2022

Firma

