

PROCEDURA VALUTATIVA PER LA COPERTURA DI N. 1 POSTO DI PROFESSORE DI PRIMA FASCIA PER IL SETTORE CONCURSALE 06/A1- Genetica Medica SETTORE SCIENTIFICO DISCIPLINARE MED 03 Genetica Medica PRESSO IL DIPARTIMENTO DI FISIOPATOLOGIA MEDICO-CHIRURGICA E DEI TRAPIANTI DELL'UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI MILANO, AI SENSI DELL'ART. 24, COMMA 6, DELLA LEGGE 240/2010 bandita con D.R. 4220/2017 del 10.11.2017, pubblicato sul sito Web d'Ateneo in data 14.11.2017 (codice n.3648)

VERBALE N. 1
Criteri di valutazione

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

Prof. Lucia Migliore, Ordinario presso il Dipartimento di Ricerca Traslationale e Nuove Tecnologie in Medicina e Chirurgia settore concorsuale 06/A1- Genetica Medica, SSD MED 03 Genetica Medica dell'Università degli Studi di Pisa
Prof. Antonio Amoroso, Ordinario presso il Dipartimento di Scienze Mediche settore concorsuale settore concorsuale 06/A1- Genetica Medica, SSD MED 03 Genetica Medica dell'Università degli Studi di Torino
Prof. Enza Maria Valente, Ordinario presso il Dipartimento di Medicina Molecolare settore concorsuale 06/A1- Genetica Medica, SSD MED 03 Genetica Medica dell'Università degli Studi Pavia

si riunisce al completo il giorno 12/02/2018 alle ore 14.00, 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 ricusazione dei commissari è pervenuta all'Ateneo e che devono concludere i propri lavori entro due mesi dalla data di emanazione del decreto rettorale di nomina.

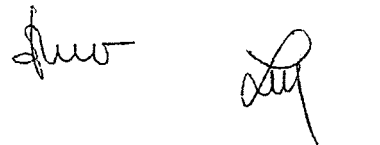
Prima di iniziare i lavori i componenti della Commissione procedono alla nomina Presidente nella persona del prof. Antonio Amoroso e del Segretario nella persona della prof. Lucia Migliore

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

Monica Rosa Miozzo

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 la candidata e 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.

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 maggiormente qualificato a coprire il posto di professore ordinario per il settore concorsuale 06/A1- Genetica Medica, settore scientifico disciplinare SSD 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, ed alle attività clinico-assistenziali in ambito medico.

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 particolare riferimento agli insegnamenti e ai moduli del SSD MED 03 Genetica Medica e/o di moduli di cui gli stessi hanno assunto la responsabilità.

Inoltre si terrà conto, ove disponibili, degli esiti della valutazione da parte degli studenti dei moduli/corsi tenuti dai candidati, relativi all'ultimo triennio accademico valutato, con gli strumenti predisposti dall'Ateneo.

Per le attività di didattica integrativa e di servizio agli studenti, sono considerate, in particolare, le attività di relatore di elaborati di laurea, di tesi di laurea magistrale, di tesi di dottorato e di tesi di specializzazione; le attività di tutorato degli studenti di corsi laurea e di laurea magistrale e di tutorato di dottorandi di ricerca; i seminari.

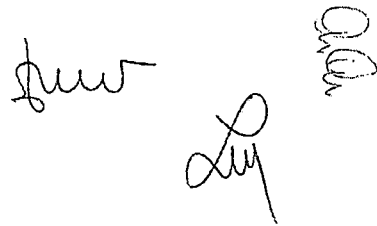
Valutazione dell'attività di ricerca e delle pubblicazioni scientifiche

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;
- 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.

Poiché il bando prevede un numero massimo di pubblicazioni da presentare (20), la Commissione valuterà esclusivamente le pubblicazioni presentate dalla candidata ai fini della valutazione ed indicate nel relativo elenco.

Nella valutazione della candidata verrà anche considerata la consistenza complessiva della produzione scientifica, l'intensità e la continuità temporale della stessa, con esclusione dei periodi, adeguatamente documentati, di allontanamento non volontario dall'attività di

The image shows three handwritten signatures or initials in black ink. One is a cursive signature on the left, another is a stylized signature in the middle, and a third is a set of initials on the right.

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 della candidata nel caso di partecipazione della medesima a lavori in collaborazione.

La Commissione stabilisce che valuterà l'apporto della candidata nei lavori in collaborazione con i seguenti criteri in ordine di priorità:

- 1) posizione del nome della candidata quale primo o ultimo autore e corresponding author;
- 2) coerenza con il resto dell'attività scientifica;
- 3) notorietà della candidata nel mondo accademico e/o scientifico.

La Commissione si avvale anche dei seguenti indicatori, il cui uso è consolidato a livello internazionale, riferiti alla data di inizio della valutazione:

- 1) numero totale delle citazioni;
- 2) numero medio di citazioni per pubblicazione;
- 3) "impact factor" totale;
- 4) "impact factor" medio per pubblicazione;
- 5) combinazioni dei precedenti parametri atte a valorizzare l'impatto della produzione scientifica del candidato (Indice di Hirsch o simili).

La Commissione giudicatrice prende in considerazione pubblicazioni o testi accettati per la pubblicazione secondo le norme vigenti nonché saggi inseriti in opere collettanee e articoli editi su riviste in formato cartaceo o digitale con l'esclusione di note interne o rapporti dipartimentali.

La Commissione valuta le pubblicazioni di carattere scientifico delle seguenti tipologie:

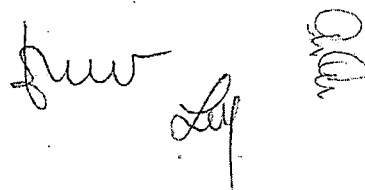
- Articoli su riviste (con ISSN)

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 e culturali.

Valutazione delle attività clinico-assistenziali

Ai fini della valutazione delle attività clinico-assistenziali sono considerati la congruenza della complessiva attività della candidata 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: 60 punti, di cui il 75 per cento da attribuire alle pubblicazioni scientifiche;
- b) attività di didattica, di didattica integrativa e di servizio agli studenti, comprensive anche degli esiti delle valutazioni degli studenti, ove disponibili: 30 punti;
- c) attività istituzionali, organizzative e di servizio: 10 punti.
- d) attività clinico-assistenziali: 10 punti

Punteggio massimo complessivo attribuibile per l'attività didattica: 30 punti

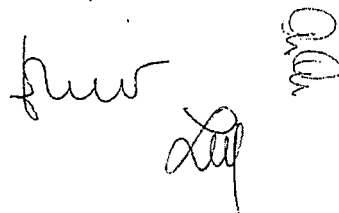
- 1) attività didattica frontale nei corsi di laurea triennali, a ciclo unico e specialistico e nelle scuole di specializzazione per almeno n. 24 ore (per anno) fino ad un massimo totale di punti 15
- 2) attività didattica svolta presso università straniere fino ad un massimo totale di punti 2
- 3) attività didattica frontale nei percorsi formativi post-laurea (scuole di dottorato, master, perfezionamento) fino ad un massimo totale di punti 3
- 4) Relatore di elaborati di laurea, di tesi di laurea magistrale, di tesi di dottorato e di tesi di specializzazione fino ad un massimo totale di punti 4
- 5) Attività di tutorato degli studenti di corsi di primo, secondo e terzo livello fino ad un massimo totale di punti 3
- 6) Seminari fino ad un massimo totale di punti 3

Punteggio massimo complessivo attribuibile per le pubblicazioni: 45 punti

- fino ad un massimo di punti 2.25 per articolo su riviste internazionali

Punteggio massimo complessivo attribuibile per l'attività di ricerca: 15 punti

- 1) Coordinatore o responsabile di Unità di Progetto di ricerca Europeo/Internazionale fino ad un massimo totale di punti 3
- 2) Partecipante Progetto di ricerca Europeo/Internazionale fino ad un massimo totale di punti 1
- 3) Coordinatore o responsabile di UO PRIN E FIRB nazionali fino ad un massimo totale di punti 2
- 4) Partecipante PRIN o FIRB fino ad un massimo totale di punti 0.5
- 5) Coordinatore di progetto su bando competitivo nazionale o internazionale (es. Enti locali, AIRC, Telethon, Fondazioni) fino ad un massimo totale di punti 3
- 6) Presidente o Componente del Board di società scientifica nazionale o internazionale fino ad un massimo totale di punti 2
- 7) Membro di editorial board di rivista Internazionale fino ad un massimo totale di punti 1
- 8) Organizzatore di convegno Internazionale fino ad un massimo totale di punti 1
- 9) Membro di comitato scientifico di convegno nazionale o internazionale fino ad un massimo di punti 1
- 10) Trasferimento tecnologico/spin off /brevetti fino ad un massimo di punti 0.5

The image shows three handwritten signatures or initials in black ink. One is a large, stylized signature on the left, another is a smaller signature in the middle, and the third is a set of initials on the right.

Punteggio massimo complessivo attribuibile per l'attività gestionale: 10 punti

1. Componente degli organi di governo fino ad un massimo totale di punti 1
2. Direttore di Dipartimento fino ad un massimo totale di punti 2
3. Preside di Facoltà o Direttore di Scuola fino ad un massimo totale di punti 2
4. Componente Nucleo di valutazione fino ad un massimo totale di punti 1
5. Coordinatore Classe/Presidente collegio didattico/corso di studio fino ad un massimo totale di punti 2
6. Direttore scuola dottorato o specializzazione fino ad un massimo totale di punti 2

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

1. attività clinico assistenziale: punti 0.5/anno
2. Direttore di struttura complessa o di U.O.: punti 1/anno
3. Direttore di struttura semplice o di alta specializzazione: punti 0.8/anno
4. Direttore scientifico fino ad un massimo di punti 2/anno

Al termine delle operazioni di valutazione la Commissione, confrontati gli esiti delle singole valutazioni, provvederà ad individuare, con deliberazione assunta a maggioranza assoluta dei componenti e motivandone la scelta, il candidato maggiormente qualificato a svolgere le funzioni didattiche e scientifiche richieste.

La Commissione decide di riconvocarsi il giorno 19 /02/ 2018 ora 16.00 (riunione telematica)

La seduta è tolta alle ore 15.30

Letto, approvato e sottoscritto.

Milano, 12/02/2018

LA COMMISSIONE:

Prof. Antonio Amoroso Presidente

Prof. Enza Maria Valente Componente

Prof. Lucia Migliore Segretaria

Antonio Amoroso
Enza Maria Valente
Lucia Migliore

PROCEDURA VALUTATIVA PER LA COPERTURA DI N. 1 POSTO DI PROFESSORE DI PRIMA FASCIA PER IL SETTORE CONCORSUALE 06/A1- Genetica Medica SETTORE SCIENTIFICO DISCIPLINARE MED 03 Genetica Medica PRESSO IL DIPARTIMENTO DI FISIOPATOLOGIA MEDICO-CHIRURGICA E DEI TRAPIANTI DELL'UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI MILANO, AI SENSI DELL'ART. 24, COMMA 6, DELLA LEGGE 240/2010 bandita con D.R. 4220/2017 del 10.11.2017, pubblicato sul sito Web d'Ateneo in data 14.11.2017 (codice n.3648)

**VERBALE N. 2
Valutazione dei candidati**

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

Prof. Lucia Migliore, Ordinario presso il Dipartimento di Ricerca Traslationale e Nuove Tecnologie in Medicina e Chirurgia settore concorsuale 06/A1- Genetica Medica, SSD MED 03 Genetica Medica dell'Università degli Studi di Pisa

Prof. Antonio Amoroso, Ordinario presso il Dipartimento di Scienze Mediche settore concorsuale settore concorsuale 06/A1- Genetica Medica, SSD MED 03 Genetica Medica dell'Università degli Studi Torino

Prof. Enza Maria Valente, Ordinario presso il Dipartimento di Medicina Molecolare settore concorsuale settore concorsuale 06/A1- Genetica Medica, SSD MED 03 Genetica Medica dell'Università degli Studi Pavia

si riunisce al completo il giorno 19/02/2018 alle ore 16.00, 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.

Prima di procedere alla valutazione dei titoli e delle pubblicazioni della candidata, i commissari constatano che non sono state presentate da parte della candidata pubblicazioni redatte in collaborazione con i commissari della presente procedura di valutazione.

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

La Commissione predispose per la candidata una scheda, allegata al presente verbale (all. 1), nella 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 all'attività clinico-assistenziale.

Al termine delle operazioni di valutazione, la Commissione provvede ad individuare con deliberazione assunta all'unanimità la candidata Monica Rosa Miozzo quale candidato altamente qualificato a svolgere le funzioni didattiche e scientifiche richieste, con la seguente motivazione:

La candidata presenta un profilo scientifico di sicuro valore e una attività didattica qualificata e continuativa. Sia la produzione scientifica che l'attività di docenza sono ampiamente congruenti con il settore scientifico disciplinare MED03 e coincidono completamente con i profili scientifico, didattico e assistenziale indicati dalla struttura proponente ai fini del presente concorso. Pertanto la candidata è ampiamente

meritevole di ricoprire il posto di professore di I fascia di cui al presente bando.

La Commissione si riconvoca per il giorno 19/02/2018 alle ore 18.00, per procedere alla stesura della relazione finale e per ottemperare agli ultimi adempimenti.

La seduta è tolta alle ore 17.50

Letto, approvato e sottoscritto.

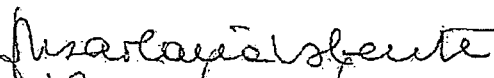
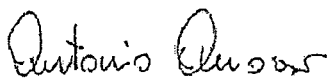
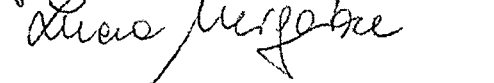
Milano, 19/02/2018

LA COMMISSIONE:

Prof. Antonio Amoroso

Prof. Enza Maria Valente

Prof. Lucia Migliore

PROCEDURA VALUTATIVA PER LA COPERTURA DI N. 1 POSTO DI PROFESSORE DI PRIMA FASCIA PER IL SETTORE CONCORSUALE 06/A1- Genetica Medica SETTORE SCIENTIFICO DISCIPLINARE MED 03 Genetica Medica PRESSO IL DIPARTIMENTO DI FISIOPATOLOGIA MEDICO-CHIRURGICA E DEI TRAPIANTI DELL'UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI MILANO, AI SENSI DELL'ART. 24, COMMA 6, DELLA LEGGE 240/2010 bandita con D.R. 4220/2017 del 10.11.2017, pubblicato sul sito Web d'Ateneo in data 14.11.2017 (codice n.3648)

ALLEGATO 1 AL VERBALE 2

SCHEMA DI RIPARTIZIONE PUNTEGGI

Nome e Cognome Monica Rosa Miozzo

ATTIVITA' DIDATTICA (Punteggio massimo attribuibile 30)	punti
Corso di Laurea a ciclo Unico in Medicina e Chirurgia Corsi integrati (CI) 2000-in corso: Biologia e Genetica (2 CFU); Semeiotica e patologia degli apparati 1 (2 CFU) e Semeiotica e patologia degli apparati 2 (2 CFU)	6
Corso di Laurea a ciclo Unico in Medicina e Chirurgia in lingua inglese "International Medical School " CI Cells, Molecules and Genes: 2010-2014 (2 CFU).	2
Corso di Laurea Magistrale in Biotecnologie Mediche CI Immunogenetica: 2010-2016 (1CFU); CI Genetic and molecular bases of diseases: 2016 (3 CFU); CI Molecular Diagnostic: 2016-in corso (2 CFU).	2
Corso di Laurea Magistrale in Biologia Applicata alla Ricerca Biomedica CI Genetica Umana e Molecolare: 2016 in corso: (1 CFU).	1
Corso di Laurea in Ostetricia CI La donna e la fertilità: 2005-2012 (1 CFU).	1
Corso di Laurea in Scienze infermieristiche CI Basi biologiche della Vita: 1999-2009 (1 CFU).	1
Collegio Docenti Dottorato di Ricerca "Scienza dello sviluppo prenatale, diagnosi e terapia fetale": 2008-2009 "Scienze fisiopatologiche, neuropsicobiologiche e assistenziali del ciclo della vita": 2009-2013. "Medicina Molecolare": 2013 in corso.	1,5
Docente per l'insegnamento di Genetica Medica nelle seguenti SdS: Genetica Medica, Ostetricia e Ginecologia, Psichiatria, Neuropsichiatria Infantile, Neurologia, Igiene e Medicina Preventiva, Endocrinologia, Anatomia Patologica e Urologia	1,5
Incarico di docenza mediante reclutamento con bando emanato dal CNR di Catania (resp. Prof S. Cavallaro) di 34 ore di insegnamento di Genetica Umana e Medica dal 07-09-2015 al 11-09-2015 nell'ambito della realizzazione del Progetto Cluster "DNA on Disk: Piattaforma e kit diagnostici per la salute dell'uomo in ambito oncologico, neurologico e infettivologico e delle malattie legate alla povertà", Finanziamento MIUR "PON 2007-2013 Progetto cod.: CTN01_00177_81770	2
PUNTEGGIO COMPLESSIVO	18

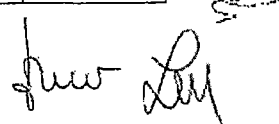
Monica Rosa Miozzo

ATTIVITA' DI RICERCA (Punteggio massimo attribuibile 15)	Punti
<p>Direzione attività di ricerca nell'ambito progetto: Alterazioni genetiche ed epigenetiche nei gliomi. Lo studio si svolge presso il Laboratorio di Patologia Molecolare, IRCCS Fondazione Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico, Milano. La collaborazione riguarda il gruppo diretto dal dott. G. Marfia (Laboratory of Experimental Neurosurgery and Cell Therapy, Neurosurgery Unit, Fondazione IRCCS Ca' Granda, Ospedale Maggiore Policlinico). Finanziamenti in corso: RF-2011 e Cofinanziamento Regionale 2011.</p>	,5
<p>Direzione attività di ricerca per lo studio di alterazioni genetiche ed epigenetiche del cromosoma X associate a mutazioni germline di BRCA e di modificazioni epigenetiche a carico di geni di predisposizione ai tumori della mammella. Il Progetto è iniziato nel 2005 ed è condotto in collaborazione con l'Istituto Nazionale Tumori IRCCS e in particolare con la dott.ssa S. Manoukian e il dott. P. Radice e con il prof. Sir John Burn (UK National Institute of Health Research).</p>	,5
<p>Direzione attività di ricerca per lo studio delle alterazioni epigenetiche nella sindrome di Beckwith Wiedemann e Silver Russell e valutazione di casi con alterazioni Multilocus della metilazione (MLID). Il progetto si svolge in collaborazione con il gruppo di genetica medica diretto dalla dott.ssa S.M. Sirchia (UNIMI, Milano) e con quello diretto dalla dott.ssa B. Bodega (INGM, Milano) per gli studi dell'architettura 3D della cromatina. Finanziamenti: RF 2011, 5x1000, Ricerca Corrente.</p>	,5
<p>Direzione attività di ricerca per lo studio di alterazioni epigenetiche associate a PTSD (Post Traumatic Stress Disorder) in una popolazione di donne che ha subito violenza. Il progetto si svolge in collaborazione con il servizio anti violenza SVSeD (dott.ssa Kusterman), Clinica Mangiagalli, con ISS, Roma (dott. S. Gaudi) e con il gruppo di Medicina Legale, UNIMI (prof. A. Piccinini). Progetto finanziato dall'Istituto Superiore di Sanità</p>	1
<p>Direzione attività di ricerca per lo studio degli effetti della nutrizione materna sull'esito della gravidanza e realizzazione della prima biobanca italiana materno/fetale. Il progetto dell'istituzione del Biobanca è diretto dal direttore Scientifico della Fondazione Policlinico e dall dott.ssa Silvia Tabano, Genetica Medica. Finanziamenti attuali: Ricerca Finalizzata 2013.</p>	,5
<p>Responsabilità scientifica per progetti di ricerca internazionali e nazionali, ammessi al finanziamento sulla base di bandi competitivi:</p> <ul style="list-style-type: none"> ● PRIN 2004. Responsabile Scientifico di Unità di ricerca. Titolo: Fattori genetici e sviluppo di colangiocarcinoma nella colangite sclerosante primitiva. Protocollo N.: 2004068113_002 dal 26-05-2006 al 08-01-2007. ● PRIN 2006. Coordinatore Scientifico del Programma di Ricerca (PI). Titolo: Ruolo delle alterazioni epigenetiche del cromosoma X nella suscettibilità e nello sviluppo del tumore mammario. N° Protocollo: 2006067497 dal 09-02-2007 al 27-03-2009. ● PUR 2009 Università degli studi di Milano. Responsabile del Progetto (PI): Ottimizzazione della diagnosi molecolare di pazienti con sindrome di Silver Russell, Beckwith Wiedemann e Cornelia de Lange. dal 01-01-2009 al 31-12-2010 ● Ricerca Finalizzata 2011 Ministero Salute. Responsabile del progetto di ricerca (PI). Codice: RF-2011-02347106. Titolo: Development of high throughput, integrated and cost-effective molecular diagnostic tests for the detection of genetic and epigenetic defects involved in human disease. Durata triennale. dal 27-10-2014 , in corso. ● Cofinanziamento Regionale alla RF2011. Responsabile del progetto di ricerca (PI). Titolo: Development of high throughput, integrated and cost-effective molecular diagnostic tests for the detection of genetic and epigenetic defects involved in human disease. dal 27-11-2014 in corso. ● Conto Capitale 2015 Ministero della Salute. Responsabile Scientifico del Progetto (PI). Titolo: Impatto clinico-assistenziale delle tecnologie di nuova 	6

fuw

2015

<p>generazione per il sequenziamento del genoma umano applicate alla diagnosi molecolare pre- e post- natale presso la Fondazione IRCCS Ca' Granda Maggiore Policlinico.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Conto Capitale 2016 Ministero della Salute. Responsabile Scientifico del Progetto (PI). Titolo: N- Counter; una nuova tecnologia "multi-omica" per promuovere la Medicina di Precisione. Fondazione IRCCS Ca' Granda Maggiore Policlinico. 	
<p>Titolarità di altri fondi di ricerca in qualità di PI:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ricerca Corrente 2016 Fondazione IRCCS Ca' Granda, Ospedale Maggiore Policlinico. Titolo del progetto: Correlazione genotipo-fenotipo in pazienti soggetti affetti da Sindrome Beckwith-Wiedemann con difetti congeniti multipli dell'imprinting (Multilocus Methylation Defects, MLMD). • 5x1000 2015 Ricerca biennale Fondazione IRCCS Ca' Granda, Ospedale Maggiore Policlinico. Titolo del progetto: Caratterizzazione epigenetica dei centri di controllo dell'imprinting mediante analisi della conformazione tridimensionale della cromatina. • Ricerca Corrente 2015 Fondazione IRCCS Ca' Granda, Ospedale Maggiore Policlinico. Titolo del progetto: Diagnosi genetica precoce della Sindrome di Beckwith Wiedemann utile per identificare bambini a rischio di tumori embrionali. • Progetto annuale a Concorso 2014 Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico. Titolo del progetto: Nuovo approccio diagnostico molecolare della sindrome Beckwith Wiedemann (BWS). • Ricerca Corrente 2014 Fondazione IRCCS Ca' Granda, Ospedale Maggiore Policlinico. Titolo del progetto: Modificazioni epigenetiche associate a mielofibrosi primaria. • 5x1000 2012 Ricerca biennale finanziata da Fondazione IRCCS Policlinico. Titolo del progetto: Action of chromatin remodeling agents on epigenetic defects of solid tumors in a new organotypic cultures model. 	2
<p>2012-in corso: Academic Editor della rivista PLoS ONE. Subject Areas: Genomic imprinting, Genetic testing, Human genetics, X chr inactivation, Personalized medicine</p>	,5
<p>Organizzazione o partecipazione come relatore a convegni di carattere scientifico in Italia o all'estero (sono riportati gli ultimi 10 anni)</p> <ul style="list-style-type: none"> • XX Congresso SIGU (Società Italiana di Genetica Umana) 2017, Napoli: Organizzazione e chairman della sessione "3D architecture of Genome". • IV Congress ESPT (European Society of Pharmacogenomics and Theranostics) 2017, Catania. Relazione su invito "Concomitant detection of chromosome 1p/19q codeletion, IDHs and TERT mutation status by Mass Array approach in glioma". • Casa della Cultura, Milano: seminario su invito "Paziente affetto da una malattia rara", 13.02.2017. • III Congress ESPT and Simep Winter School, Roma. 2016. Relazione su invito "Epigenetics: basic concepts, research and diagnostics". • Fondazione Matarelli, 2016, Milano. Conferenza su invito, ciclo di conferenze Sanità e Medicina al servizio della Persona. Titolo della relazione "Uso delle conoscenze del genoma umano in medicina". 26-10-2016 Milano. • XIII Congresso SIGU 2015, Rimini. Direzione Corso post-congressuale "Approcci diagnostici per l'identificazione di alterazioni epigenetiche costitutive". • II ESPT and Summer School, Roma. Membro del Comitato Organizzatore e relatore su invito delle seguenti relazioni: "Pharmacogenomics and Other Omics Leading to Personalized Medicines"; "Epigenetics therapy: an attractive area for development". 2014, Roma. • Bergamo Scienza. Conferenza su invito "Perfetto, non perfetto? Nuove tecnologie genetiche e selezione del nascituro". 2012, Bergamo. • International Workshop on Nutrition and Epigenetics, 2012, Milano: 	1



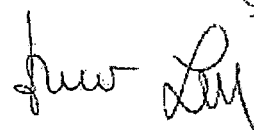
<p>Symposium on Maternal and fetal Nutrition. Relazione su invito "Role of imprinted genes on fetal growth. 2012, Milano.</p> <ul style="list-style-type: none"> • XIV Vegno SIGU 2011, Milano. Organizzazione e direzione del corso post- congresso "Epigenetics and Human Disease". • Seminario su invito a "Humanitas Seminars", presso IRCCS Istituto Clinico Humanitas, Milano. Titolo della lecture: "The role of epigenetics in human disorders". • ESHG (European Society of Human Genetics) 2008, Barcellona. Presentazione orale, session Cancer Genetics " Assessment of X chromosome inactivation Pattern in BRCA mutation carriers: Evidence for an Effect of chemotherapy". • X Congresso SIGU 2007, Montecatini Terme. Relazione su invito, sessione plenaria "Le basi epigenetiche delle malattie fetali". 	
PUNTEGGIO COMPLESSIVO	12.5

PUBBLICAZIONI (punteggio massimo attribuibile 45) N.B.: Valutare esclusivamente le pubblicazioni inviate ai fini della valutazione e indicate nel relativo elenco		Tipologia	Punti
1.	Pesenti C, Paganini L, Fontana L, Veniani E, Runza L, Ferrero S, Bosari S, Menghi M, Marfia G, Caroli M, Silipigni R, Gueneri S, Tabano S, Miozzo M . Mass spectrometry-based assay for the molecular diagnosis of glioma: concomitant detection of chromosome 1p/19q codeletion, and IDH1, IDH2, and TERT mutation status. <i>Oncotarget</i> . 2017 Jul 8;8(34):57134-57148.	Articolo su riviste (con ISSN)	1,6
2.	Fontana L, Tabano S, Bonaparte E, Marfia G, Pesenti C, Falcone R, Augello C, Carlessi N, Silipigni R, Gueneri S, Campanella R, Caroli M, Sirchia SM, Bosari S, Miozzo M . MGMT-Methylated Alleles Are Distributed Heterogeneously Within Glioma Samples Irrespective of IDH Status and Chromosome 10q Deletion. <i>J Neuropathol Exp Neurol</i> . 2016 Jun 26. pii: nlw052.	Articolo su riviste (con ISSN)	1,5
3.	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. <i>Epigenomics</i> . 2016 Mar;8(3):341-58.	Articolo su riviste (con ISSN)	1,4
4.	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. <i>Epigenetics</i> . 2013 Oct;8(10):1053-60.	Articolo su riviste (con ISSN)	1,7
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. <i>Orphanet J Rare Dis</i> . 2012 Jan 26;7:10	Articolo su riviste (con ISSN)	1,5
6.	Gervasini C, Grati FR, Lalatta F, Tabano S, Gentilin B, Colapietro P, De Toffol S, Frontino G, Motta F, Maitz S, Bernardini L, Dallapiccola B, Fedele L, Larizza L, Miozzo M . SHOX duplications found in some cases with type I Mayer-Rokitansky-Kuster-Hauser syndrome. <i>Genet Med</i> . 2010 Oct;12(10):634-40.	Articolo su riviste (con ISSN)	2,3
7.	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. <i>Epigenetics</i> . 2010 May 16;5(4):313-24.	Articolo su riviste (con ISSN)	1,9
8.	Bernardini L, Gimelli S, Gervasini C, Carella M, Baban A, Frontino G, Barbano G, Divizia MT, Fedele L, Novelli A, Béna F, Lalatta F, Miozzo M , Dallapiccola B. Recurrent microdeletion at 17q12 as a cause of Mayer-Rokitansky-Kuster-Hauser (MRKH) syndrome: two case reports. <i>Orphanet J Rare Dis</i> . 2009 Nov 4;4:25.	Articolo su riviste (con ISSN)	1,7
9.	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. <i>PLoS</i>	Articolo su riviste (con	1,7

Handwritten signature

	One. 2009;4(5):e5559.	ISSN)	
10.	Miozzo M , Selmi C, Gentilin B, Grati FR, Sirchia S, Oertelt S, Zuin M, Gershwin ME, Podda , Invernizzi P. Preferential X chromosome loss but random inactivation characterize primary biliary cirrhosis. Hepatology. 2007 Aug;46(2):456-62.	Articolo su riviste (con ISSN)	2,5
11.	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. 2005 Mar 15;65(6):2139-46.	Articolo su riviste (con ISSN)	2,3
12.	Invernizzi P, Miozzo M , Battezzati PM, Bianchi I, Grati FR, Simoni G, Selmi C, Watnik M, Gershwin ME, Podda M. Frequency of monosomy X in women with primary biliary cirrhosis. Lancet. 2004 Feb 14;363(9408):533-5.	Articolo su riviste (con ISSN)	2,3
13.	Grati FR, Sirchia SM, 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. Eur J Hum Genet. 2004 Apr;12(4):272-8.	Articolo su riviste (con ISSN)	1,7
14.	Miozzo M , Simoni G. T. The role of imprinted genes in fetal growth. Biol Neonate (Neonatology). 2002;81(4):217-28. Review.	Articolo su riviste (con ISSN)	2,2
15.	Bonaparte E, Moretti M, Colpi GM, Nerva F, Contalbi G, Vaccalluzzo L, Tabano S, Grati FR, Gazzano G, Sirchia SM, Simoni G, Gallina A, Miozzo M . ESX1 gene expression as a robust marker of residual spermatogenesis in azoospermic men. Hum Reprod. 2010 Jun;25(6):1398-403.	Articolo su riviste (con ISSN)	1,7
16.	Miozzo M , Grati FR, Bulfamante G, Rossella F, Cribiù M, Radaelli T, Cassani B, Persico T, Cetin I, Pardi G, Simoni G. Post-zygotic origin of complete maternal chromosome 7 isodisomy and consequent loss of placental PEG1/MEST expression. Placenta. 2001 Nov;22(10):813-21.	Articolo su riviste (con ISSN)	1,5
17.	Miozzo M , Dalprà L, Riva P, Volontà M, Macchiardi F, Pericotti S, Tibiletti MG, Cerati M, Rohde K, Larizza L, Fuhrman Conti AM. A tumor suppressor locus in familial and sporadic chordoma maps to 1p36. Int J Cancer. 2000 Jul 1;87(1):68-72.	Articolo su riviste (con ISSN)	2,1
18.	Miozzo M , Castorina P, Riva P, Dalprà L, Fuhrman Conti AM, Volpi L, Hoè TS, Khoo A, Wiegant J, Rosenberg C, Larizza L. Chromosomal instability in fibroblasts and mesenchymal tumors from 2 sibs with Rothmund-Thomson syndrome. Int J Cancer. 1998 Aug 12;77(4):504-10.	Articolo su riviste (con ISSN)	2,1
19.	Miozzo M , Perotti D, Minoletti F, Mondini P, Pilotti S, Luksch R, Fossati-Bellani F, Pierotti MA, Sozzi G, Radice P. Mapping of a putative tumor suppressor locus to proximal 7p in Wilms tumors. Genomics. 1996 Nov 1;37(3):310-5.	Articolo su riviste (con ISSN)	1,7
20.	Miozzo M , Sozzi G, Musso K, Pilotti S, Incarbone M, Pastorino U, Pierotti MA. Microsatellite alterations in bronchial and sputum specimens of lung cancer patients. Cancer Res. 1996 May 15;56(10):2285-8.	Articolo su riviste (con ISSN)	2,3
PUNTEGGIO COMPLESSIVO			37,7

ATTIVITA GESTIONALE, ORGANIZZATIVA E DI SERVIZIO (punteggio massimo attribuibile 10)	Punti
Responsabile UOS "Coordinamento Laboratori di Ricerca", Fondazione IRCCS Ca' Granda, Ospedale Maggiore Policlinico, Milano in regime di convenzione	,5
Membro del Comitato Etico Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano.	0
Membro del Comitato Tecnico Scientifico, Fondazione IRCCS Ca' Granda, Ospedale Maggiore Policlinico	,5
Membro del Comitato di Direzione, Facoltà di Medicina e Chirurgia	,5
Direttore (2010-2016) della Scuola di Specializzazione in Genetica Medica, UNIMI, per due trienni consecutivi. La sede di Milano era capofila delle Scuole di Specialità delle Università di Brescia, Pavia e Insubria	2



PUNTEGGIO COMPLESSIVO	3,5
------------------------------	------------

ATTIVITA' CLINICO-ASSISTENZIALE (punteggio massimo attribuibile 10)	Punti
Responsabile sezione "Laboratorio di Patologia Molecolare", UOC Anatomia Patologica, Fondazione IRCCS Ca' Granda, Ospedale Maggiore Policlinico	3,5

PUNTEGGIO COMPLESSIVO	3,5

PUNTEGGIO TOTALE	75,2 PUNTI
-------------------------	-------------------

Handwritten signature

Handwritten signature



PROCEDURA VALUTATIVA PER LA COPERTURA DI N. 1 POSTO DI PROFESSORE DI PRIMA FASCIA PER IL SETTORE CONCURSALE 06/A1- Genetica Medica SETTORE SCIENTIFICO DISCIPLINARE MED 03 Genetica Medica PRESSO IL DIPARTIMENTO DI FISIOPATOLOGIA MEDICO-CHIRURGICA E DEI TRAPIANTI DELL'UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI MILANO, AI SENSI DELL'ART. 24, COMMA 6, DELLA LEGGE 240/2010 bandita con D.R. 4220/2017 del 10.11.2017, pubblicato sul sito Web d'Ateneo in data 14.11.2017 (codice n.3648)

RELAZIONE FINALE

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

Prof. Lucia Migliore, Ordinario presso il Dipartimento di Ricerca Traslationale e Nuove Tecnologie in Medicina e Chirurgia settore concorsuale 06/A1- Genetica Medica, SSD MED 03 Genetica Medica dell'Università degli Studi di Pisa

Prof. Antonio Amoroso, Ordinario presso il Dipartimento di Scienze Mediche settore concorsuale settore concorsuale 06/A1- Genetica Medica, SSD MED 03 Genetica Medica dell'Università degli Studi Torino

Prof. Enza Maria Valente, Ordinario presso il Dipartimento di Medicina Molecolare settore concorsuale settore concorsuale 06/A1- Genetica Medica, SSD MED 03 Genetica Medica dell'Università degli Studi Pavia

si è riunita al completo nei giorni 12/02/2018 e 19/02/2018, 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.

Nella riunione di apertura la Commissione ha provveduto alla nomina Presidente nella persona del prof. Antonio Amoroso e del Segretario nella persona del prof. Lucia Migliore.

Successivamente ciascun commissario 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:

1) Monica Rosa Mjozzo

Ciascun Commissario ha inoltre 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 stessi e 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 e dell'attività clinico-assistenziale.

Nella seconda riunione che si è tenuta il giorno 19/02/2018 la Commissione ha preso visione della documentazione fornita dall'Amministrazione, delle domande, dei curriculum, dei titoli e delle pubblicazioni.

Amoroso

Migliore

Valente

La Commissione ha proceduto alla valutazione della candidata in base ai criteri stabiliti nella riunione preliminare.

La Commissione ha predisposto una scheda nella quale sono stati riportati i titoli valutati e i punteggi attribuiti collegialmente relativamente all'attività didattica, all'attività di ricerca e alle pubblicazioni scientifiche, all'attività gestionale e all'attività clinico-assistenziale.

Al termine delle operazioni di valutazione, la Commissione ha individuato con deliberazione assunta all'unanimità la candidata Monica Rosa Miozzo quale candidato altamente qualificato a svolgere le funzioni didattiche scientifiche richieste, con la seguente motivazione:

La candidata presenta un profilo scientifico di sicuro valore e una attività didattica qualificata e continuativa. Sia la produzione scientifica che l'attività di docenza sono ampiamente congruenti con il settore scientifico disciplinare MED03 e coincidono completamente con i profili scientifico, didattico e assistenziale indicati dalla struttura proponente ai fini del presente concorso. Pertanto la candidata è ampiamente meritevole di ricoprire il posto di professore di I fascia di cui al presente bando.

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 dal Presidente o da un suo incaricato 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.

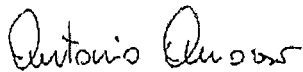
La Commissione termina i lavori alle ore 18.30 del giorno 19/02/2018.

Letto, approvato e sottoscritto.

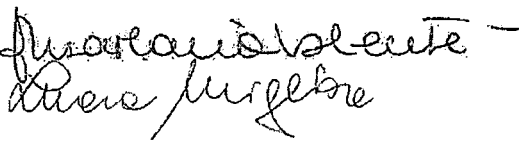
Milano, 19/02/2018

LA COMMISSIONE:

Prof. Antonio Amoroso



Prof. Enza Maria Valente



Prof. Lucia Migliore

