

PROCEDURA SELETTIVA PER LA COPERTURA DI N 1 POSTO DI PROFESSORE DI PRIMA FASCIA AI SENSI DELL'ART. 18, COMMA 1, DELLA LEGGE 240/2010 PRESSO IL DIPARTIMENTO DI FISIOPATOLOGIA MEDICO-CHIRURGICA E DEI TRAPIANTI, SETTORE CONCORSUALE: 06/D6 – NEUROLOGIA, SETTORE SCIENTIFICO-DISCIPLINARE: NEUROLOGIA, CODICE CONCORSO: 5028

**VERBALE N. 2
(Valutazione dei candidati)**

La Commissione giudicatrice della procedura selettiva a n 1 posto di professore universitario di prima fascia ai sensi dell'art. 18, comma 1, della Legge 30.12.2010 n. 240 per il settore concorsuale 06/D6 – Neurologia, Settore scientifico-disciplinare Neurologia, presso il Dipartimento di Fisiopatologia Medico-Chirurgica e dei Trapianti, composta dai:

Prof. Eduardo Nobile-Orazio	dell'Università degli Studi di Milano
Prof.ssa Cristina Tassorelli	dell'Università degli Studi di Pavia
Prof. Antonio Toscano	dell'Università degli Studi di Messina

si riunisce il giorno 11/01/2023 alle ore 16.30 in modalità telematica mediante la piattaforma Zoom per l'esame dei titoli e delle pubblicazioni scientifiche presentate dai candidati.

In apertura di seduta il Presidente della Commissione dà lettura del messaggio di posta elettronica con il quale il Responsabile delle procedure comunica che in data 23/12/2022 si è provveduto alla pubblicizzazione dei criteri stabiliti dalla Commissione nella riunione del 20/12/2022 mediante pubblicazione sul sito web dell'Ateneo.

La Commissione prende visione dell'elenco dei candidati, che risultano essere:
Prof.ssa Stefania Paola Corti

Ciascun commissario dichiara che non sussistono situazioni di incompatibilità, ai sensi degli artt. 51 e 52 c.p.c., con il candidato. Dichiara inoltre di non trovarsi in alcuna situazione di conflitto di interessi, anche potenziale, con il candidato ai sensi della Legge 190/2012. Ciascun Commissario sottoscrive apposita dichiarazione che si allega al presente verbale.

Constatato che, come previsto dal bando, sono trascorsi almeno 5 giorni dalla pubblicizzazione dei criteri, la Commissione può legittimamente proseguire i lavori con l'esame dei titoli e delle pubblicazioni scientifiche presentate dal candidato.

Successivamente verifica che le pubblicazioni scientifiche inviate agli uffici corrispondono all'elenco delle stesse allegate alle domande del candidato.

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

Vengono quindi prese in esame le pubblicazioni redatte in collaborazione con i commissari della presente procedura di valutazione o con altri coautori non appartenenti alla Commissione, al fine di valutare l'apporto di ciascun candidato.

La commissione rileva che il candidato non ha alcuna pubblicazione in collaborazione con i commissari della presente selezione.

Successivamente dopo attenta analisi comparata dei lavori svolti in collaborazione tra il candidato Stefania Paola Corti ed altri coautori, la Commissione rileva che i contributi scientifici del candidato sono enucleabili e distinguibili (tenuto conto, ad esempio, anche dell'attività scientifica globale sviluppata dal candidato, la Commissione ritiene che vi siano evidenti elementi di giudizio per individuare l'apporto dei singoli coautori) e unanimemente delibera di ammettere alla successiva valutazione di merito i seguenti lavori:

1. **Corti S**, Salani S, Del Bo R, Torrente Y, Strazzer S, Belicchi M, Paganoni S, Li Z, Comi GP, Bresolin N, Paulin D, Scarlato G. T-antigen regulated expression reduces apoptosis of Tag transformed myoblasts. **Cellular and Molecular Life Science**, 2001 Jan;58:135-140. ISSN: 1420682X. doi: 10.1007/PL00000773. PMID: 11229812. Impact Factor (**I.F.**) 9.237 Citations (**CIT.**) 4 Quartile (Q) Q1.
2. **Corti S**, Locatelli F, Strazzer S, Salani S, Del Bo R, Soligo D, Bossolasco P, Bresolin N, Scarlato G, Comi GP. Modulated generation of neuronal cells from bone marrow by expansion and mobilization of circulating stem cells with in vivo cytokine treatment. **Experimental Neurology**, 2002 Oct;177(2):443-452. ISSN: 00144886. doi: 10.1006/exnr.2002.8004. PMID: 12429190. **I.F.** 5.62 **CIT.** 76 Q2.
3. **Corti S**, Locatelli F, Donadoni C, Guglieri M, Papadimitriou D, Strazzer S, Del Bo R, Comi GP. Wild-Type Bone Marrow Cells Ameliorate Phenotype of SOD1-G93A ALS mice and contribute to CNS, Heart and Skeletal Muscle Tissues. **Brain**, 2004 Nov;127(Pt 11):2518-32. ISSN: 00068950. doi: 10.1093/brain/awh273. PMID: 15469951. **I.F.** 15.255 **CIT.** 170 Q1.
4. **Corti S**, Locatelli F, Papadimitriou D, Donadoni C, Del Bo R, Fortunato F, Strazzer S, Salani S, Bresolin N, Comi GP. Multipotentiality, homing properties, and pyramidal neurogenesis of CNS-derived LeX(ssea-1)+/CXCR4+ stem cells. **FASEB Journal**, 2005 Nov;19(13):1860-2. ISSN: 08926638. doi: 10.1096/fj.05-4170fje. PMID: 16150803. **I.F.** 5.834 **CIT.** 60 Q1.
5. **Corti S**, Locatelli F, Papadimitriou D, Donadoni C, Del Bo R, Crimi M, Bordoni A, Fortunato F, Strazzer S, Menozzi G, Salani S, Bresolin N, Comi GP. Transplanted ALDHhiSSC_{lo} Neural Stem Cells Generate Motor Neurons and Delay Disease Progression of nmd Mice, an Animal Model of SMARD1. **Human Molecular Genetics**, 2006 Jan 15;15(2):167-87. ISSN: 09646906. doi: 10.1093/hmg/ddi446. PMID: 16339214. **I.F.** 5.121 **CIT.** 88 Q1.
6. **Corti S**, Locatelli F, Papadimitriou D, Donadoni C, Salani S, Del Bo R, Strazzer S, Bresolin N, Comi GP. Identification of a primitive brain-derived neural stem cell population based on aldehyde dehydrogenase activity. **Stem Cells**, 2006 Apr;24(4):975-85. ISSN 10665099. doi: 10.1634/stemcells.2005-0217. PMID: 16293577. **I.F.** 5.845 **CIT.** 246 Q1.
7. **Corti S**, Locatelli F, Papadimitriou D, Del Bo R, Nizzardo M, Nardini M, Donadoni C, Salani S, Fortunato F, Strazzer S, Bresolin N, Comi GP. Neural stem cells LewisX+CXCR4+ modify disease progression in an Amyotrophic Lateral Sclerosis model. **Brain**, 2007 May;130(Pt 5):1289-305. ISSN: 14602156. doi: 10.1093/brain/awm043. PMID: 17439986. **I.F.** 15.255 **CIT.** 113 Q1.
8. **Corti S**, Nizzardo M, Nardini M, Donadoni C, Locatelli F, Papadimitriou D, Salani S, Del Bo R, Ghezzi S, Strazzer S, Bresolin N, Comi GP. Isolation and characterization of murine neural stem/progenitor cells based on Prominin-1 expression. **Experimental Neurology**, 2007

- Jun;205(2):547-62. ISSN: 00144886. doi: 10.1016/j.expneurol.2007.03.021. PMID: 17466977. **I.F.** 5.62 **CIT.** 104 Q2.
9. Locatelli F*, **Corti S***, Papadimitriou D, Fortunato F, Del Bo R, Donadoni C, Nizzardo M, Nardini M, Salani S, Ghezzi S, Strazzer S, Bresolin N, Comi GP. Fas small interfering RNA reduces motoneuron death in amyotrophic lateral sclerosis mice. **Annals of Neurology**, 2007 Jul;62(1):81-92. ISSN: 03645134. doi: 10.1002/ana.21152. PMID: 17503505. **I.F.** 11.274 **CIT.** 41 Q1. * Co-First, these authors contributed equally to the work.
10. **Corti S**, Nizzardo M, Nardini M, Donadoni C, Salani S, Ronchi D, Saladino F, Bordoni A, Fortunato F, Del Bo R, Papadimitriou D, Locatelli F, Menozzi G, Strazzer S, Bresolin N, Comi GP. Neural stem cell transplantation can ameliorate the phenotype of a mouse model of spinal muscular atrophy. **Journal of Clinical Investigation**, 2008 Oct 1;118(10):3316-3330. ISSN: 00219738. doi: 10.1172/JCI35432. PMID: 18769634; PMCID: PMC2525699. **I.F.** 19.486 **CIT.** 114 Q1.
11. Bersano A, Del Bo R, Lamperti C, Ghezzi S, Fagiolari G, Fortunato F, Ballabio E, Moggio M, Candelise L, Galimberti D, Virgilio R, Lanfranconi S, Torrente Y, Carpo M, Bresolin N, Comi GP, **Corti S**. Inclusion body myopathy and frontotemporal dementia caused by a novel VCP mutation. **Neurobiology of Aging**, 2009 May;30(5):752-8. ISSN: 01974580. doi: 10.1016/j.neurobiolaging.2007.08.009. **I.F.** 5.133 **CIT.** 55 Q2.
12. **Corti S**, Nizzardo M, Nardini M, Donadoni C, Salani S, Del Bo R, Papadimitriou D, Locatelli F, Mezzina N, Gianni F, Bresolin N, Comi GP. Motoneuron transplantation rescues the phenotype of SMARD1 (spinal muscular atrophy with respiratory distress type 1). **Journal of Neuroscience**, 2009 Sep 23;29(38):11761-71. ISSN: 02706474. doi: 10.1523/JNEUROSCI.2734-09.2009. PMID: 19776263; PMCID: PMC6666655. **I.F.** 6.709 **CIT.** 30 Q1.
13. **Corti S**, Nizzardo M, Nardini M, Donadoni C, Salani S, Ronchi D, Simone C, Falcone M, Papadimitriou D, Locatelli F, Mezzina N, Gianni F, Bresolin N, Comi GP. Embryonic stem cell-derived neural stem cells improve spinal muscular atrophy phenotype in mice. **Brain**, 2010 Feb;133(Pt 2):465-81. ISSN: 14602156. doi: 10.1093/brain/awp318. PMID: 20032086. **I.F.** 15.255 **CIT.** 93 Q1.
14. **Corti S**, Nizzardo M, Nardini M, Donadoni C, Salani S, Simone C, Falcone M, Riboldi G, Govoni A, Bresolin N, Comi GP. Systemic transplantation of c-kit+ cells exerts a therapeutic effect in a model of amyotrophic lateral sclerosis. **Human Molecular Genetics**, 2010 Oct; 1;19(19):3782-96, ISSN: 09646906, doi: 10.1093/hmg/ddq293, PMID: 20650960, **I.F.** 5.121 **CIT.** 50 Q1.
15. Nizzardo M, Nardini M, Ronchi D, Salani S, Donadoni C, Fortunato F, Colciago G, Falcone M., Simone C, Riboldi G, Govoni A, Bresolin, Comi GP, **Corti S**. Beta-lactam antibiotic offer neuroprotection in a spinal muscular atrophy mouse model by multiple mechanisms. **Experimental Neurology**, 2011 229: 214-225. ISSN: 00144886. doi: 10.1016/j.expneurol.2011.01.017. **I.F.** 5.62 **CIT.** 48 Q2.
16. **Corti S**, Nizzardo M, Simone C, Falcone M, Nardini M., Ronchi D., Donadoni C, Salani S, Riboldi G, Magri F, Menozzi G, Bonaglia C, Rizzo F, Bresolin N, Comi GP. Genetic correction of human induced pluripotent stem cells from patients with spinal muscular atrophy. **Science Translational Medicine**, 2012 Dec 19;4(165):165ra162. ISSN: 19466234. doi: 10.1126/scitranslmed.3004108. PMID: 23253609; PMCID: PMC4722730. **I.F.** 19.359 **CIT.** 158 Q1.
17. Nizzardo M, Simone C, Rizzo F, Ruggieri M, Salani S, Riboldi G, Faravelli I, Zanetta C, Bresolin N, Comi GP, **Corti S**. Minimally invasive transplantation of iPSC-derived ALDHhiSSCloVLA4+ neural stem cells effectively improves the phenotype of an amyotrophic lateral sclerosis model. **Human Molecular Genetics**, 2014 Jan 15;23(2):342-54. ISSN: 09646906. doi: 10.1093/hmg/ddt425. PMID: 24006477; PMCID: PMC3869354. **I.F.** 5.121 **CIT.** 73 Q1.

18. Simone C, Nizzardo M, Rizzo F, Ruggieri M, Riboldi G, Salani S, Bucchia M, Bresolin N, Comi GP, **Corti S**. iPSC-Derived neural stem cells act via kinase inhibition to exert neuroprotective effects in spinal muscular atrophy with respiratory distress type 1. **Stem Cell Reports**, 2014 Aug 12;3(2):297-311. ISSN 22136711. doi: 10.1016/j.stemcr.2014.06.004. PMID: 25254343; PMCID: PMC4176534. **I.F.** 7.294 **CIT.** 29 Q2.
19. Nizzardo M, Simone C, Rizzo F, Salani S, Dametti S, Rinchetti P, Del Bo R, Foust K, Kaspar BK, Bresolin N, Comi GP, **Corti S**. Gene therapy rescues disease phenotype in a spinal muscular atrophy with respiratory distress type 1 (SMARD1) mouse model. **Science Advances**, 2015 Mar 13;1(2):e1500078. eCollection 2015. ISSN: 23752548. doi: 10.1126/sciadv.1500078. PMID: 26601156; PMCID: PMC4643829. **I.F.** 14.972 **CIT.** 23 Q1.
20. Faravelli I, Nizzardo M, Comi GP, **Corti S**. Spinal muscular atrophy-recent therapeutic advances for an old challenge. **Nature Reviews Neurology**, 2015 Jun;11(6):351-359. ISSN: 17594758. doi: 10.1038/nrneurol.2015.77. PMID: 25986506. **I.F.** 44.711 **CIT.** 100 Q1.
21. Nizzardo M, Bucchia M, Ramirez A, Trombetta E, Bresolin N, Comi GP, **Corti S**. iPSC-derived LewisX+CXCR4+β1-integrin+ neural stem cells improve the amyotrophic lateral sclerosis phenotype by preserving motor neurons and muscle innervation in human and rodent models. **Human Molecular Genetics**, 2016 Aug 1;25(15):3152-3163. ISSN: 09646906. doi: 10.1093/hmg/ddw163. PMID: 27270413. **I.F.** 5.121 **CIT.** 20 Q1.
22. Rizzo F, Ronchi D, Salani S, Nizzardo M, Fortunato F, Bordoni A, Stuppia G, Del Bo R, Piga D, Fato R, Bresolin N, Comi GP, **Corti S**. Selective mitochondrial depletion, apoptosis resistance, and increased mitophagy in human Charcot-Marie-Tooth 2A motor neurons. **Human Molecular Genetics**, 2016 Oct 1;25(19):4266-4281. ISSN: 09646906. doi: 10.1093/hmg/ddw258. PMID: 27506976. **I.F.** 5.121 **CIT.** 36 Q1.
23. Rizzo F, Nizzardo M, Vashisht S, Moltent E, Melzi V, Taiana M, Salani S, Santonicola P, Di Schiavi E, Bucchia M, Bordoni A, Faravelli I, Bresolin N, Comi GP, Pozzoli U, **Corti S**. Key role of SMN/SYNERIP and RNA-Motif 7 in spinal muscular atrophy: RNA-Seq and motif analysis of human motor neurons. **Brain**, 2019 Feb 1;142(2):276-294. ISSN: 00068950. doi: 10.1093/brain/awy330. PMID: 30649277; PMCID: PMC6351774. **I.F.** 15.255 **CIT.** 16 Q1.
24. Nizzardo M, Taiana M, Rizzo F, Aguila Benitez J, Nijssen J, Allodi I, Melzi V, Bresolin N, Comi GP, Hedlund E, **Corti S**. Synaptotagmin 13 is neuroprotective across motor neuron diseases. **Acta Neuropathologica**, 2020 May;139(5):837-853. ISSN 00016322. doi: 10.1007/s00401-020-02133-x. PMID: 32065260; PMCID: PMC7181443. **I.F.** 15.887 **CIT.** 16 Q1.
25. Abati E, Magri S, Meneri M, Manenti G, Velardo D, Balistreri F, Pisciotta C, Saveri P, Bresolin N, Comi GP, Ronchi D, Pareyson D, Taroni F, **Corti S**. Charcot-Marie-Tooth disease type 2F associated with biallelic HSPB1 mutations. **Annals of Clinical and Translational Neurology**, 2021 May 4. ISSN: 23289503. doi: 10.1002/acn3.51364. **I.F.** 5.43 **CIT.** 1 Q1.
26. Mercuri E, Muntoni F, Baranello G, Masson R, Boespflug-Tanguy O, Bruno C, **Corti S**, Daron A, Deconinck N, Servais L, Straub V, Ouyang H, Chand D, Tauscher- Wisniewski S, Mendonca N, Lavrov A; STR1VE-EU study group. Onasemnogene abeparvovec gene therapy for symptomatic infantile-onset spinal muscular atrophy type 1 (STR1VE-EU): an openlabel, single-arm, multicentre, phase 3 trial. **Lancet Neurology**, 2021 Oct;20(10):832-841. ISSN: 14744422. doi: 10.1016/S1474-4422(21)00251-9. PMID: 34536405. **I.F.** 59.935 **CIT.** 25 Q1.
27. Taiana M, Govoni A, Salani S, Kleinschmidt N, Galli N, Saladini M, Ghezzi SB, Bersani M, Del Bo R, Mühlemann O, Bertini E, Sansone V, Albamonte E, Messina S, Mari F, Cesaroni E, Porfiri L, Tiziano D, Vita GL, Sframeli M, Bonanno C, Bresolin N, Comi GP, **Corti S***, Nizzardo M*. Molecular analysis of SMARD1 patient-derived cells demonstrates that nonsense-mediated impairment mRNA decay is impaired. **Journal**

of Neurology, Neurosurgery and Psychiatry, 2022 Jan 27;jnnp-2021-326425. ISSN: 00223050. doi:10.1136/jnnp-2021-326425. PMID: 35086940. **I.F.** 13.661 **CIT.** 0 Q1 * Co-Last, these authors contributed equally to the work.

28. Bersani M, Rizzuti M, Pagliari E, Garbellini M, Saccomanno D, Moulton HM, Bresolin N, Comi GP, **Corti S***, Nizzardo M*. Cell-penetrating peptide-conjugated morpholino rescues SMA in a symptomatic preclinical model. **Molecular Therapy**, 2022 Mar 2; 30(3): 1288-1299. Doi 10.1016/j.Ymthe.2021.11.012. ISSN: 1525-0016 PMID 34808387; PMCID: PMC8899506. **I.F.** 12.91 **CIT.** 1 Q1. * Co-Last, these authors contributed equally to the work.

29. Rizzuti M, Melzi V, Gagliardi D, Resnati D, Meneri M, Dioni L, Masrori P, Hersmus N, Poesen K, Locatelli M, Biella F, Silipigni R, Bollati V, Bresolin N, Comi GP, Van Damme P, Nizzardo M, **Corti S**. Insights into the identification of a molecular signature for amyotrophic lateral sclerosis exploiting integrated microRNA profiling of iPSC-derived motor neuron and exosomes. **Cellular and Molecular Life Science**, 2022 Mar 14; 79(3):189. ISSN 1420682X. doi: 10.1007/s00018-022-04217-1. PMID: 35286466; PMCID PMC8921154. **I.F.** 9.237 **CIT** 0 Q1.

30. Costamagna G, Govoni A, Wise A, **Corti S**. Bridging the gap: gene therapy in a spinal muscular atrophy type 1 patient. **Neurology**, ISSN: 00283878. Accepted. **I.F.** 11.8 **CIT** 0 Q1

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

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

Conclusa la valutazione dei titoli e delle pubblicazioni del candidato, la Commissione si riconvoca per il giorno 17/01/2023 alle ore 16.00 in modalità telematica mediante la piattaforma Zoom per lo svolgimento della prova orale.

La seduta è tolta alle ore 18.00

Letto, approvato e sottoscritto.

LA COMMISSIONE:

Prof. Eduardo Nobile-Orazio

dell'Università degli Studi di Milano

Prof.ssa Cristina Tassorelli

dell'Università degli Studi di Pavia

Prof. Antonio Toscano

dell'Università degli Studi di Messina

PROCEDURA SELETTIVA PER LA COPERTURA DI N 1 POSTO DI PROFESSORE DI PRIMA FASCIA AI SENSI DELL'ART. 18, COMMA 1, DELLA LEGGE 240/2010 PRESSO IL DIPARTIMENTO DI FISIOPATOLOGIA MEDICO-CHIRURGICA E DEI TRAPIANTI, SETTORE CONCORSUALE: 06/D6 – NEUROLOGIA, SETTORE SCIENTIFICO-DISCIPLINARE: NEUROLOGIA, CODICE CONCORSO: 5028

ALLEGATO 1 al VERBALE N. 2

(Scheda Ripartizione punteggi)

CANDIDATO Stefania Paola Corti

(Punteggio dell'attività didattica)

Attività didattica (punteggio massimo attribuibile 30)	Punti
A) Attività didattica frontale (fino a un massimo di 20 punti)	20
a1) nei corsi di laurea triennali, a ciclo unico e specialistico e nelle scuole di specializzazione:	
- Facoltà di Medicina e Chirurgia, Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia, Malattie del Sistema Nervoso, Policlinico, Modulo Neurologia, 16 anni x 5 punti;	80
- Facoltà di Medicina e Chirurgia, Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia, Malattie del Sistema Nervoso, San Giuseppe, Modulo Neurologia, 11 anni x 5 punti;	55
- Facoltà di Medicina e Chirurgia, Corso di Laurea Magistrale in Biotecnologie Mediche e Medicina Molecolare, Diagnostica Biotecnologica, 9 anni x 5 punti	45
- Facoltà di Medicina e Chirurgia, Corso di Laurea di Scienze Infermieristiche, Neurologia, 16 anni x 5 punti	80
- Facoltà di Medicina e Chirurgia, Corso di Laurea Terapia della neuro e psicomotricità dell'età evolutiva, Neurologia, 2 anni x 5 punti	10
- Facoltà di Medicina e Chirurgia, Scuola di Specializzazione in Neurologia, Neurologia 3 e 4 anno, 15 anni x 5 punti	75
- Facoltà di Medicina e Chirurgia, Scuola di Specializzazione in Genetica Medica, neurologia, 8 anni x 5 punti	40
- Facoltà di Medicina e Chirurgia, Scuola di Specializzazione in Medicina Interna, Neurologia, 2 anni x 5 punti	10
a2) nei percorsi formativi post-laurea (scuole di dottorato, master, perfezionamento):	
- Lezioni in 8 Dottorati della Facoltà di Medicina e Chirurgia, per un totale di 26 anni, ma solo 2 ore per corso per anno	0
a3) svolta presso università straniere:	

- 2010, Lecture (4 ore) presso Karolinska Institutet, Stoccolma, Svezia, graduate student course "Stem Cells and Neurodegenerative disorders", "Differentiation of neural stem and progenitor cells for therapeutic applications in motor neuron disorders", "Stem cells as a potential treatment of motor neuron disorders".	0
- 2017, Lecture (2 ore) presso Karolinska Institutet, Stoccolma, Svezia, graduate student course "Motor neuron diseases and frontotemporal dementia: Practical applications of human neuropathology and stem cell modeling"	0
- 2017 Lecture (2 ore) presso Columbia University of New York.	0
<i>Non calcolate in quanto inserirete anche come Seminari e segnate in tale voce</i>	
B) Relatore (fino a un massimo di 4 punti)	4
b1) di elaborati di laurea, di tesi di laurea magistrale, di tesi di dottorato, di tesi di specializzazione	
.- Relatore di 13 tesi, Corso di Laurea in Medicina	13
- Relatore di 2 tesi, Corso di Laurea in Scienze Infermieristiche	2
.- Relatore di 5 tesi per il Dottorato di Ricerca	5
C) Attività di tutorato (fino a un massimo di 4 punti)	4
c1) degli studenti di corsi di laurea e di laurea magistrale	
- Tutore Studenti di Medicina e Chirurgia, (n. 31)	31
- Tutore Studenti Laurea triennale biotecnologie (n. 1)	1
c2) di dottorandi di ricerca	
- Tutor di studenti nel corso di Dottorato in Medicina Molecolare (n=4)	4
- Tutor di studenti nel corso di Dottorato in Medicina Traslazionale (n=7)	7
D) Seminari: (Fino a un massimo di 2 punti)	2
- 38 seminari di cui 32 presso Università o Istituzioni Italiane e 6 presso Università o Istituzioni straniere	19
PUNTEGGIO COMPLESSIVO	30

(Punteggio dell'attività di ricerca)

Attività di ricerca (punteggio massimo attribuibile 15)	Punti
A) Responsabile (max 2 punti)	2
a1) di Progetto di ricerca Internazionale:	
- Tre Grant da Foundation Thierry Lafran 2 x 2 punti	4
- Un Grant da ALS Association 1 x 2 punti	2
- Tre Grant da European Union 3 x 2 punti	6
B) Coordinatore (max 5 punti)	5
b1) di unità Progetto di ricerca Europeo/Internazionale:	
- Un grant da AFM 1 x 2 punti	2
- Un Grant da European Union 7PQ 1 x 2 punti	2
b2) PRIN E FIRB nazionali:	

- Grant Finalizzata Ministero 4 x 2 punti	8
- Grant FIRB, 2 x 2 punti	4
b3) di progetto su bando competitivo nazionale o internazionale (es. Enti locali, AIRC, Telethon, Fondazioni):	
- Telerthon 2 x 0,5	1
- Cariplo 1 x 0,5	0,5
- AriSLA 1 x 0,5	0,5
C) Partecipante (max 4 punti)	4
c1) di unità Progetto di ricerca Europeo/Internazionale:
c2) PRIN E FIRB nazionali:	
- Finalizzata Ministero Responsabile in 4 x 0,5	2
- FIRB Responsabile 1 x 0,5	0,5
- PRIN Responsabile 1 x 0,5	0,5
c3) di progetto su bando competitivo nazionale o internazionale (es. Enti locali, AIRC, Telethon, Fondazioni):	
- Fondazione IRCCS Policlinico 5 x 0,5	2,5
- Università d Milano 2 x 0,5	1
- PUR Università di Milano Responsabile di UO 4 x 0,5	2
D) Organizzazione o partecipazione in qualità di relatore a congressi di interesse internazionale (Max 2 punti):	2
- 24 Partecipazioni in qualità di relatore a 24 congressi Internazionali 24 x 0,5	
E) Conseguimento di premi e riconoscimenti nazionali e internazionali per attività di ricerca (Max 2 punti) : 11 premi per 1 punto 11 punti,	2
PUNTEGGIO COMPLESSIVO	15

(Punteggio della produzione scientifica)

Publicazioni (punteggio massimo 45, di cui 35 per pubblicazioni e 10 per consistenza)				
PUBBLICAZIONI	Tipologia (articolo su rivista internazionale) 1. originalità, innovatività, rigore metodologico e rilevanza scientifica, fino a un massimo di punti N 0.5 per lavoro 2. piena congruenza con il S.S.D., con particolare riferimento alle malattie neuromuscolari e rare punti N 0,2 aggiuntivo per lavoro	IF* >10 n. 0,5 punti aggiuntivi per lavoro >5 n. 0,3 punti aggiuntivo per lavoro > 3 n. 0,1 punti aggiuntivo per lavoro	Autore 1. primo, ultimo o di corrispondenza punti N 0,5 aggiuntivo per lavoro 2. in altra posizione punti N 0,1 aggiuntivo per lavoro	Punti
- Pubblicazione n. 1	articolo su rivista internazionale	9,237	primo	1,5
- Pubblicazione n. 2	articolo su rivista internazionale	5,62	primo	1,5
- Pubblicazione n. 3	articolo su rivista internazionale	15,255	primo	1,7
- Pubblicazione n. 4	articolo su rivista internazionale	5,834	primo	1,5
- Pubblicazione n. 5	articolo su rivista internazionale	5,121	primo	1,5

- Pubblicazione n. 6	articolo su rivista internazionale	5,845	primo	1,5
- Pubblicazione n. 7	articolo su rivista internazionale	15,255	primo	1,7
- Pubblicazione n. 8	articolo su rivista internazionale	5,62	primo	1,5
- Pubblicazione n. 9	articolo su rivista internazionale	11,274	Co-primo	1,5
- Pubblicazione n. 10	articolo su rivista internazionale	19,486	primo	1,7
- Pubblicazione n. 11	articolo su rivista internazionale	5,133	ultimo	1,5
- Pubblicazione n. 12	articolo su rivista internazionale	6,709	primo	1,5
- Pubblicazione n. 13	articolo su rivista internazionale	15,255	primo	1,7
- Pubblicazione n. 14	articolo su rivista internazionale	5,121	primo	1,5
- Pubblicazione n. 15	articolo su rivista internazionale	5,62	ultimo	1,5
- Pubblicazione n. 16	articolo su rivista internazionale	19,359	primo	1,7
- Pubblicazione n. 17	articolo su rivista internazionale	5,121	ultimo	1,5
- Pubblicazione n. 18	articolo su rivista internazionale	7,294	ultimo	1,5
- Pubblicazione n. 19	articolo su rivista internazionale	14,972	ultimo	1,7
- Pubblicazione n. 20	articolo su rivista internazionale (review)	44,711	ultimo	1,5
- Pubblicazione n. 21	articolo su rivista internazionale	5,121	ultimo	1,5
- Pubblicazione n. 22	articolo su rivista internazionale	5,121	ultimo	1,5
- Pubblicazione n. 23	articolo su rivista internazionale	15,255	ultimo	1,7
- Pubblicazione n. 24	articolo su rivista internazionale	15,887	ultimo	1,7
- Pubblicazione n. 25	articolo su rivista internazionale	5,43	ultimo	1,5
- Pubblicazione n. 26	articolo su rivista internazionale	59,935	altro	1,3
- Pubblicazione n. 27	articolo su rivista internazionale	13,661	Co-ultimo	1,5
- Pubblicazione n. 28	articolo su rivista internazionale	12,91	Co-ultimo	1,5
- Pubblicazione n. 29	articolo su rivista internazionale	9,237	ultimo	1,5
- Pubblicazione n. 30	articolo su rivista internazionale	11,8	ultimo	1,7
<i>Punteggio Totale calcolato</i>				46,6
Punteggio Totale				35
Consistenza complessiva della produzione scientifica				10
- intensità e continuità temporale				4
- rilevanza complessiva (H-Index candidato 55)				6
PUNTEGGIO COMPLESSIVO				45

Elenco Pubblicazioni allegare alla Domanda della Prof.ssa Stefania Paola Corti

1. Corti S, Salani S, Del Bo R, Torrente Y, Strazzer S, Belicchi M, Paganoni S, Li Z, Comi GP, Bresolin N, Paulin D, Scarlato G. T-antigen regulated expression reduces apoptosis of Tag transformed myoblasts. *Cellular and Molecular Life Science*, 2001 Jan;58:135-140. ISSN: 1420682X. doi: 10.1007/PL00000773. PMID: 11229812. Impact Factor (**I.F.**) 9.237 Citations (**CIT.**) 4 Quartile (Q) Q1.
2. Corti S, Locatelli F, Strazzer S, Salani S, Del Bo R, Soligo D, Bossolasco P, Bresolin N, Scarlato G, Comi GP. Modulated generation of neuronal cells from bone marrow by expansion and mobilization of circulating stem cells with in vivo cytokine treatment. *Experimental Neurology*, 2002 Oct;177(2):443-452. ISSN: 00144886. doi: 10.1006/exnr.2002.8004. PMID: 12429190. **I.F.** 5.62 **CIT.** 76 Q2.

3. **Corti S**, Locatelli F, Donadoni C, Guglieri M, Papadimitriou D, Strazzer S, Del Bo R, Comi GP. Wild-Type Bone Marrow Cells Ameliorate Phenotype of SOD1-G93A ALS mice and contribute to CNS, Heart and Skeletal Muscle Tissues. *Brain*, 2004 Nov;127(Pt 11):2518-32. ISSN: 00068950. doi: 10.1093/brain/awh273. PMID: 15469951. **I.F.** 15.255 **CIT.** 170 Q1.
4. **Corti S**, Locatelli F, Papadimitriou D, Donadoni C, Del Bo R, Fortunato F, Strazzer S, Salani S, Bresolin N, Comi GP. Multipotentiality, homing properties, and pyramidal neurogenesis of CNS-derived LeX(ssa-1)+/CXCR4+ stem cells. *FASEB Journal*, 2005 Nov;19(13):1860-2. ISSN: 08926638. doi: 10.1096/fj.05-4170fje. PMID: 16150803. **I.F.** 5.834 **CIT.** 60 Q1.
5. **Corti S**, Locatelli F, Papadimitriou D, Donadoni C, Del Bo R, Crimi M, Bordoni A, Fortunato F, Strazzer S, Menozzi G, Salani S, Bresolin N, Comi GP. Transplanted ALDHhiSSC^{lo} Neural Stem Cells Generate Motor Neurons and Delay Disease Progression of nmd Mice, an Animal Model of SMARD1. *Human Molecular Genetics*, 2006 Jan 15;15(2):167-87. ISSN: 09646906. doi: 10.1093/hmg/ddi446. PMID: 16339214. **I.F.** 5.121 **CIT.** 88 Q1.
6. **Corti S**, Locatelli F, Papadimitriou D, Donadoni C, Salani S, Del Bo R, Strazzer S, Bresolin N, Comi GP. Identification of a primitive brain-derived neural stem cell population based on aldehyde dehydrogenase activity. *Stem Cells*, 2006 Apr;24(4):975-85. ISSN 10665099. doi: 10.1634/stemcells.2005-0217. PMID: 16293577. **I.F.** 5.845 **CIT.** 246 Q1.
7. **Corti S**, Locatelli F, Papadimitriou D, Del Bo R, Nizzardo M, Nardini M, Donadoni C, Salani S, Fortunato F, Strazzer S, Bresolin N, Comi GP. Neural stem cells LewisX+CXCR4+ modify disease progression in an Amyotrophic Lateral Sclerosis model. *Brain*, 2007 May;130(Pt 5):1289-305. ISSN: 14602156. doi: 10.1093/brain/awm043. PMID: 17439986. **I.F.** 15.255 **CIT.** 113 Q1.
8. **Corti S**, Nizzardo M, Nardini M, Donadoni C, Locatelli F, Papadimitriou D, Salani S, Del Bo R, Ghezzi S, Strazzer S, Bresolin N, Comi GP. Isolation and characterization of murine neural stem/progenitor cells based on Prominin-1 expression. *Experimental Neurology*, 2007 Jun;205(2):547-62. ISSN: 00144886. doi: 10.1016/j.expneurol.2007.03.021. PMID: 17466977. **I.F.** 5.62 **CIT.** 104 Q2.
9. Locatelli F*, **Corti S***, Papadimitriou D, Fortunato F, Del Bo R, Donadoni C, Nizzardo M, Nardini M, Salani S, Ghezzi S, Strazzer S, Bresolin N, Comi GP. Fas small interfering RNA reduces motoneuron death in amyotrophic lateral sclerosis mice. *Annals of Neurology*, 2007 Jul;62(1):81-92. ISSN: 03645134. doi: 10.1002/ana.21152. PMID: 17503505. **I.F.** 11.274 **CIT.** 41 Q1. * Co-First, these authors contributed equally to the work.
10. **Corti S**, Nizzardo M, Nardini M, Donadoni C, Salani S, Ronchi D, Saladino F, Bordoni A, Fortunato F, Del Bo R, Papadimitriou D, Locatelli F, Menozzi G, Strazzer S, Bresolin N, Comi GP. Neural stem cell transplantation can ameliorate the phenotype of a mouse model of spinal muscular atrophy. *Journal of Clinical Investigation*, 2008 Oct 1;118(10):3316-3330. ISSN: 00219738. doi: 10.1172/JCI35432. PMID: 18769634; PMCID: PMC2525699. **I.F.** 19.486 **CIT.** 114 Q1.
11. Bersano A, Del Bo R, Lamperti C, Ghezzi S, Fagiolari G, Fortunato F, Ballabio E, Moggio M, Candelise L, Galimberti D, Virgilio R, Lanfranconi S, Torrente Y, Carpo M, Bresolin N, Comi GP, **Corti S**. Inclusion body myopathy and frontotemporal dementia caused by a novel VCP mutation. *Neurobiology of Aging*, 2009 May;30(5):752-8. ISSN: 01974580. doi: 10.1016/j.neurobiolaging.2007.08.009. **I.F.** 5.133 **CIT.** 55 Q2.
12. **Corti S**, Nizzardo M, Nardini M, Donadoni C, Salani S, Del Bo R, Papadimitriou D, Locatelli F, Mezzina N, Gianni F, Bresolin N, Comi GP. Motoneuron transplantation rescues the phenotype of SMARD1 (spinal muscular atrophy with respiratory distress type 1). *Journal of Neuroscience*, 2009 Sep 23;29(38):11761-71. ISSN: 02706474. doi: 10.1523/JNEUROSCI.2734-09.2009. PMID: 19776263; PMCID: PMC6666655. **I.F.** 6.709 **CIT.** 30 Q1.
13. **Corti S**, Nizzardo M, Nardini M, Donadoni C, Salani S, Ronchi D, Simone C, Falcone M, Papadimitriou D, Locatelli F, Mezzina N, Gianni F, Bresolin N, Comi GP. Embryonic stem cell-derived neural stem cells improve spinal muscular atrophy phenotype in mice. *Brain*, 2010 Feb;133(Pt 2):465-81. ISSN: 14602156. doi: 10.1093/brain/awp318. PMID: 20032086. **I.F.** 15.255 **CIT.** 93 Q1.

14. **Corti S**, Nizzardo M, Nardini M, Donadoni C, Salani S, Simone C, Falcone M, Riboldi G, Govoni A, Bresolin N, Comi GP. Systemic transplantation of c-kit+ cells exerts a therapeutic effect in a model of amyotrophic lateral sclerosis. *Human Molecular Genetics*, 2010 Oct; 1;19(19):3782-96, ISSN: 09646906, doi: 10.1093/hmg/ddq293, PMID: 20650960, **I.F.** 5.121 **CIT.** 50 Q1.
15. Nizzardo M, Nardini M, Ronchi D, Salani S, Donadoni C, Fortunato F, Colciago G, Falcone M., Simone C, Riboldi G, Govoni A, Bresolin, Comi GP, **Corti S**. Beta-lactam antibiotic offer neuroprotection in a spinal muscular atrophy mouse model by multiple mechanisms. *Experimental Neurology*, 2011 229: 214-225. ISSN: 00144886. doi: 10.1016/j.expneurol.2011.01.017. **I.F.** 5.62 **CIT.** 48 Q2.
16. **Corti S**, Nizzardo M, Simone C, Falcone M, Nardini M., Ronchi D., Donadoni C, Salani S, Riboldi G, Magri F, Menozzi G, Bonaglia C, Rizzo F, Bresolin N, Comi GP. Genetic correction of human induced pluripotent stem cells from patients with spinal muscular atrophy. *Science Translational Medicine*, 2012 Dec 19;4(165):165ra162. ISSN: 19466234. doi: 10.1126/scitranslmed.3004108. PMID: 23253609; PMCID: PMC4722730. **I.F.** 19.359 **CIT.** 158 Q1.
17. Nizzardo M, Simone C, Rizzo F, Ruggieri M, Salani S, Riboldi G, Faravelli I, Zanetta C, Bresolin N, Comi GP, **Corti S**. Minimally invasive transplantation of iPSC-derived ALDHhiSSCloVLA4+ neural stem cells effectively improves the phenotype of an amyotrophic lateral sclerosis model. *Human Molecular Genetics*, 2014 Jan 15;23(2):342-54. ISSN: 09646906. doi: 10.1093/hmg/ddt425. PMID: 24006477; PMCID: PMC3869354. **I.F.** 5.121 **CIT.** 73 Q1.
18. Simone C, Nizzardo M, Rizzo F, Ruggieri M, Riboldi G, Salani S, Bucchia M, Bresolin N, Comi GP, **Corti S**. iPSC-Derived neural stem cells act via kinase inhibition to exert neuroprotective effects in spinal muscular atrophy with respiratory distress type 1. *Stem Cell Reports*, 2014 Aug 12;3(2):297-311. ISSN 22136711. doi: 10.1016/j.stemcr.2014.06.004. PMID: 25254343; PMCID: PMC4176534. **I.F.** 7.294 **CIT.** 29 Q2.
19. Nizzardo M, Simone C, Rizzo F, Salani S, Dametti S, Rinchetti P, Del Bo R, Foust K, Kaspar BK, Bresolin N, Comi GP, **Corti S**. Gene therapy rescues disease phenotype in a spinal muscular atrophy with respiratory distress type 1 (SMARD1) mouse model. *Science Advances*, 2015 Mar 13;1(2):e1500078. eCollection 2015. ISSN: 23752548. doi: 10.1126/sciadv.1500078. PMID: 26601156; PMCID: PMC4643829. **I.F.** 14.972 **CIT.** 23 Q1.
20. Faravelli I, Nizzardo M, Comi GP, **Corti S**. Spinal muscular atrophy-recent therapeutic advances for an old challenge. *Nature Reviews Neurology*, 2015 Jun;11(6):351-359. ISSN: 17594758. doi: 10.1038/nrneurol.2015.77. PMID: 25986506. **I.F.** 44.711 **CIT.** 100 Q1.
21. Nizzardo M, Bucchia M, Ramirez A, Trombetta E, Bresolin N, Comi GP, **Corti S**. iPSCderived LewisX+CXCR4+β1-integrin+ neural stem cells improve the amyotrophic lateral sclerosis phenotype by preserving motor neurons and muscle innervation in human and rodent models. *Human Molecular Genetics*, 2016 Aug 1;25(15):3152-3163. ISSN: 09646906. doi: 10.1093/hmg/ddw163. PMID: 27270413. **I.F.** 5.121 **CIT.** 20 Q1.
22. Rizzo F, Ronchi D, Salani S, Nizzardo M, Fortunato F, Bordoni A, Stuppia G, Del Bo R, Piga D, Fato R, Bresolin N, Comi GP, **Corti S**. Selective mitochondrial depletion, apoptosis resistance, and increased mitophagy in human Charcot-Marie-Tooth 2A motor neurons. *Human Molecular Genetics*, 2016 Oct 1;25(19):4266-4281. ISSN: 09646906. doi: 10.1093/hmg/ddw258. PMID: 27506976. **I.F.** 5.121 **CIT.** 36 Q1.
23. Rizzo F, Nizzardo M, Vashisht S, Molteni E, Melzi V, Taiana M, Salani S, Santonicola P, Di Schiavi E, Bucchia M, Bordoni A, Faravelli I, Bresolin N, Comi GP, Pozzoli U, **Corti S**. Key role of SMN/SYNERIP and RNA-Motif 7 in spinal muscular atrophy: RNA-Seq and motif analysis of human motor neurons. *Brain*, 2019 Feb 1;142(2):276-294. ISSN: 00068950. doi: 10.1093/brain/awy330. PMID: 30649277; PMCID: PMC6351774. **I.F.** 15.255 **CIT.** 16 Q1.
24. Nizzardo M, Taiana M, Rizzo F, Aguila Benitez J, Nijssen J, Allodi I, Melzi V, Bresolin N, Comi GP, Hedlund E, **Corti S**. Synaptotagmin 13 is neuroprotective across motor neuron diseases. *Acta*

- Neuropathologica*, 2020 May;139(5):837-853. ISSN 00016322. doi: 10.1007/s00401-020-02133-x. PMID: 32065260; PMCID: PMC7181443. **I.F.** 15.887 **CIT.** 16 Q1.
25. Abati E, Magri S, Meneri M, Manenti G, Velardo D, Balistreri F, Pisciotta C, Saveri P, Bresolin N, Comi GP, Ronchi D, Pareyson D, Taroni F, **Corti S**. Charcot-Marie-Tooth disease type 2F associated with biallelic HSPB1 mutations. *Annals of Clinical and Translational Neurology*, 2021 May 4. ISSN: 23289503. doi: 10.1002/acn3.51364. **I.F.** 5.43 **CIT.** 1 Q1.
26. Mercuri E, Muntoni F, Baranello G, Masson R, Boespflug-Tanguy O, Bruno C, **Corti S**, Daron A, Deconinck N, Servais L, Straub V, Ouyang H, Chand D, Tauscher- Wisniewski S, Mendonca N, Lavrov A; STR1VE-EU study group. Onasemnogene abeparvovec gene therapy for symptomatic infantile-onset spinal muscular atrophy type 1 (STR1VE-EU): an openlabel, single-arm, multicentre, phase 3 trial. *Lancet Neurology*, 2021 Oct;20(10):832-841. ISSN: 14744422. doi: 10.1016/S1474-4422(21)00251-9. PMID: 34536405. **I.F.** 59.935 **CIT.** 25 Q1.
27. Taiana M, Govoni A, Salani S, Kleinschmidt N, Galli N, Saladini M, Ghezzi SB, Bersani M, Del Bo R, Mühlemann O, Bertini E, Sansone V, Albamonte E, Messina S, Mari F, Cesaroni E, Porfiri L, Tiziano D, Vita GL, Sframeli M, Bonanno C, Bresolin N, Comi GP, **Corti S***, Nizzardo M*. Molecular analysis of SMARD1 patient-derived cells demonstrates that nonsense-mediated impairment mRNA decay is impaired. *Journal of Neurology, Neurosurgery and Psychiatry*, 2022 Jan 27:jnnp-2021-326425. ISSN: 00223050. doi:10.1136/jnnp-2021-326425. PMID: 35086940. **I.F.** 13.661 **CIT.** 0 Q1 * Co-Last, these authors contributed equally to the work.
28. Bersani M, Rizzuti M, Pagliari E, Garbellini M, Saccomanno D, Moulton HM, Bresolin N, Comi GP, **Corti S***, Nizzardo M*. Cell-penetrating peptide-conjugated morpholino rescues SMA in a symptomatic preclinical model. *Molecular Therapy*, 2022 Mar 2; 30(3): 1288-1299. Doi 10.1016/j.Ymthe.2021.11.012. ISSN: 1525-0016 PMID 34808387; PMCID: PMC8899506. **I.F.** 12.91 **CIT.** 1 Q1. * Co-Last, these authors contributed equally to the work.
29. Rizzuti M, Melzi V, Gagliardi D, Resnati D, Meneri M, Dioni L, Masrori P, Hersmus N, Poesen K, Locatelli M, Biella F, Silipigni R, Bollati V, Bresolin N, Comi GP, Van Damme P, Nizzardo M, **Corti S**. Insights into the identification of a molecular signature for amyotrophic lateral sclerosis exploiting integrated microRNA profiling of iPSC-derived motor neuron and exosomes. *Cellular and Molecular Life Science*, 2022 Mar 14; 79(3):189. ISSN 1420682X. doi: 10.1007/s00018-022-04217-1. PMID: 35286466; PMCID PMC8921154. **I.F.** 9.237 **CIT.** 0 Q1.
30. Costamagna G, Govoni A, Wise A, **Corti S**. Bridging the gap: gene therapy in a spinal muscular atrophy type 1 patient. *Neurology*, ISSN: 00283878. Accepted. **I.F.** 11.8 **CIT.** 0 Q1

(Punteggio dell'attività gestionale)

Attività gestionale (punteggio massimo attribuibile 10)	Punti
A) Titolarità della carica	
a1) Componente degli organi di governo:	...
a2) Coordinatore Classe/Presidente collegio didattico/corso di studio/dottorato:	...
a3) Componente di Collegi di scuola di dottorato (3 punti per scuola):	
- Membro del Consiglio dei Docenti della Scuola di Dottorato in Medicina di ricerca in Scienze Biomediche, UNIMI	3
- Membro del Consiglio dei Docenti della Scuola di Dottorato in Medicina Molecolare, UNIMI.	3
a4) Componente di Collegi di scuola di specializzazione (3 punti per scuola)	

- Membro del Consiglio dei Docenti Scuola di Specializzazione in Neurologia, UNIMI	3
- Membro del Consiglio dei Docenti Scuola di Specializzazione di Genetica Medica, UNIMI	3
PUNTEGGIO COMPLESSIVO	10

(Punteggio dell'attività clinico-assistenziale)

Attività clinico-assistenziale (punteggio massimo attribuibile 10)	Punti
A) Attività clinico-assistenziale (max 8 punti)	8
a1) per anno: 1 punto per anno (o frazione di almeno 6 mesi)	
- Attività assistenziale presso U.O.C. Neurologia (Dipartimento di Scienze Neurologiche) della Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico" per 16 anni	16
B) Direttore (max 2 punti)	2
b1) di struttura complessa di U.O. (2 punti per anno):	...
b2) di struttura semplice o di alta specializzazione (1 punto per anno o almeno 6 mesi per anno):	
- Incarico dirigenziale C4 come neurologo equivalente a elevata specializzazione clinica presso U.O.C. Neurologia (Dipartimento di Scienze Neurologiche) della Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico" per 4 anni (2018-2022)	4
PUNTEGGIO COMPLESSIVO	10

PUNTEGGIO TOTALE COMPLESSIVO	Punti 110
-------------------------------------	----------------------