

PROCEDURA SELETTIVA DI CHIAMATA PER IL RECLUTAMENTO DI N. 1 RICERCATORE A TEMPO DETERMINATO IN TENURE TRACK (RTT) PER IL SETTORE CONCORSUALE/GRUPPO SCIENTIFICO-DISCIPLINARE 06/A1 SETTORE SCIENTIFICO-DISCIPLINARE MED/03 PRESSO IL DIPARTIMENTO DI MEDICINA CLINICA E MOLECOLARE INDETTA CON D.R. N. 958/2023 DEL 17.04.2023

Codice concorso 2023RTTR012

VALUTAZIONE PRELIMINARE INDIVIDUALE DEI CANDIDATI

La Commissione giudicatrice della procedura selettiva di chiamata, indetta con D.R. n. 958/2023 del 17.04.2023, per n. 1 posto di Ricercatore a tempo determinato in tenure track (RTT) per il Settore concorsuale/Gruppo scientifico-disciplinare 06/A1 – Settore scientifico-disciplinare MED/03 - presso il Dipartimento di Medicina Clinica e Molecolare dell'Università degli Studi di Roma "La Sapienza", nominata con D.R. n. 2134/2023 del 03.08.2023, procede di seguito ad effettuare, sulla base dei criteri selettivi definiti nella seduta preliminare, la motivata valutazione preliminare collegiale sui titoli, il curriculum vitae e le pubblicazioni presentati dall'unica candidata alla suindicata procedura selettiva.

Candidata: Dr.ssa Simona Petrucci

La Commissione, esaminata tutta la documentazione presentata dalla candidata, dopo ampia discussione concorda nell'esprimere i seguenti motivati giudizi analitici sul curriculum, sui titoli e sulle pubblicazioni della dott.ssa Simona Petrucci

Titolo	Descrizione	Giudizio della Commissione
dottorato di ricerca o equipollenti, ovvero, per i settori interessati, il diploma di specializzazione medica o equivalente, conseguito in Italia o all'estero	Titolo di specializzazione in Genetica Medica (2014) e dottorato di ricerca in Neuroscienze Clinico-Sperimentali e psichiatria (2018)	Positivo, la candidata possiede il titolo di specialista in Genetica Medica, requisito richiesto dal bando, e ha conseguito dottorato di ricerca.
eventuale attività didattica a livello universitario in Italia o all'estero	Dal 2018 affidataria di diversi insegnamenti nell'ambito di corsi di laurea (in Infermieristica, Ostetricia, Medicina e Chirurgia, Terapia Occupazionale) dell'Università La Sapienza. E' stata tutor o co-tutor di 3 tesi di laurea	Più che positivo. La candidata dimostra una buona esperienza didattica
documentata attività di formazione o di ricerca presso qualificati istituti italiani o stranieri	Ha svolto attività di ricerca dal 2011 al 2016 presso l'Unità di Neurogenetica dell'IRCSS CSS-Mendel e dell'IRCSS Santa Lucia, e, successivamente, dal 2018 in poi, presso il Dipartimento di Medicina Clinica e Molecolare dell'Università La Sapienza	La candidata ha svolto in maniera continua attività di ricerca presso qualificati Istituti italiani su argomenti pienamente inerenti le tematiche di interesse del SSD MED/03

documentata attività in campo clinico relativamente ai settori concorsuali nei quali sono richieste tali specifiche competenze	Ha svolto attività di genetica clinica dal 2014, prima presso l'IRCSS CSS_Mendel e dal 2019 presso l'UOD Genetica Medica e Diagnostica Cellulare Avanzata dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria S. Andrea di Roma. Ha inoltre svolto attività di consulenza clinica nell'ambito di progetti di ricerca, ed è consulente di genetica medica dell'Associazione Italiana Malattia di Huntington. Presso il Sant'Andrea dal 2021 è membro del team multidisciplinare del carcinoma mammario e del percorso multidisciplinare dei tumori ereditari. L'attività clinica ha spaziato in diversi settori, tra cui in particolare diagnosi prenatale, cardiogenetica, neurogenetica e oncogenetica.	L'attività clinica svolta documenta una buona esperienza, in particolare nell'ambito della neuro-, cardio- e oncogenetica, ed è pienamente congrua con le tematiche di interesse del SSD MED/03.
realizzazione di attività progettuale relativamente ai settori concorsuali nei quali è prevista	Ha partecipato, dal 2020, come Investigator o P.I. a 3 progetti dall'Università La Sapienza. Ha partecipato a diversi progetti su tematiche inerenti la Genetica Medica, riguardanti malattia di Huntington, tumori ereditari, fenotipi associati a difetti del gene GLUT1, cardiopatie aritmiche ereditarie, CADASIL. Nell'ambito di questi ha partecipato a gruppi di lavoro collaborativi nazionali e internazionali.	Si evince una importante attività di ricerca clinica, in ambiti di piena pertinenza del SSD MED/03.
relatore a congressi e convegni nazionali e internazionali	Ha presentato comunicazioni orali ad alcuni convegni nazionali	La candidata ha presentato alcune comunicazioni orali a congressi, documentando una discreta attività
premi e riconoscimenti nazionali e internazionali per attività di ricerca	Vincitrice di premio per miglior poster ad un convegno nazionale	La candidata ha vinto un premio per poster ad un convegno nazionale
Abilitazione Scientifica Nazionale (ASN) per Professore di I o II fascia per il SC 06/A1	Ha conseguito l'abilitazione come Professore di II Fascia nel 2021 per il SC 06/A1 – Genetica Medica	In possesso di abilitazione nazionale a Professore di II fascia
incarico di ricercatore a tempo determinato di Tipo A nel SSD MED/03	E' stata ricercatore di tipo A nel SSD MED/03 presso il Dipartimento di Medicina Clinica e Molecolare dell'Università La Sapienza	La candidata è in possesso di questo titolo

congruenza della produzione scientifica con il SSD MED/03 e con il profilo richiesto	La candidata ha prodotto 56 pubblicazioni scientifiche su riviste indicizzate, quasi tutte pienamente inerenti argomenti di genetica medica, soprattutto di neurogenetica, cardiogenetica e oncogenetica. I primi due lavori da lei pubblicati sono di neurologia clinica, ma comunque anche questi attinenti tematiche che vengono poi affrontate nelle ricerche di genetica oggetto dei successivi lavori. Ha prodotto anche un capitolo di libro su volume censito da banca dati Scopus.	La produzione è pienamente congruente il SSD MED/03 e il profilo richiesto.
attività di revisore per riviste recensite su SCOPUS e/o WOS	Ha svolto attività di revisore per riviste scientifiche, alcune delle quali di genetica	La candidata ha svolto attività di revisione di lavori scientifici sottomessi per pubblicazione

Pubblicazione n. 1: A New SMAD4 Splice Site Variant in a Three-Generation Italian Family with Juvenile Polyposis Syndrome. Micolonghi C, Piane M, Germani S, Sadeghi S, Libi E, Savio C, Fabiani M, Mancini R, Ranieri D, Pizzuti A, Corleto VD, Parisi P, Visco V Di Nardo G, Petrucci S. *Diagnostics (Basel)*. 2022 Nov 4;12(11):2684. PMID: 36359527. PMCID: PMC9689379. DOI: 10.3390/diagnosticsL21L2684. IF:3,992 (WOS), Cit.:0 (Scopus).

Criterio di valutazione	Giudizio della Commissione
congruenza con il SC per il quale è bandita la procedura e con l'eventuale profilo, definito esclusivamente tramite indicazione di uno o più SSD, ovvero con tematiche interdisciplinari ad essi correlate;	Pienamente congruente
rilevanza scientifica della collocazione editoriale e diffusione all'interno della comunità scientifica;	Discreta
originalità, innovatività, rigore metodologico e rilevanza di ciascuna pubblicazione scientifica;	Si tratta della descrizione fenotipica di un'ampia famiglia con poliposi giovanile. Il giudizio è discreto.
determinazione analitica, anche sulla base di criteri riconosciuti nella comunità scientifica internazionale di riferimento, dell'apporto individuale del candidato nel caso di partecipazione del medesimo a lavori in collaborazione.	Molto rilevante (ultimo autore)

Pubblicazione n. 2: Genotype-Phenotype Correlations in Monogenic Parkinson Disease: A Review on Clinical and Molecular Findings. Guadagnolo D, Piane M, Torrisi MR, Pizzuti S, Petrucci S. *Front Neurol*. 2021 Sep 22; eCollection 2021. PMID: 34630269. PMCID: PMC8494251. DOI: 10.3389/fneur.2021.648588. IF: 4,086 (WOS), Cit.: 17 (Scopus).

Criterio di valutazione	Giudizio della Commissione
congruenza con il SC per il quale è bandita la procedura e con l'eventuale profilo, definito esclusivamente tramite indicazione di uno o più SSD,	Congruente

ovvero con tematiche interdisciplinari ad essi correlate;	
rilevanza scientifica della collocazione editoriale e diffusione all'interno della comunità scientifica;	Discreta
originalità, innovatività, rigore metodologico e rilevanza di ciascuna pubblicazione scientifica;	Sufficiente: si tratta di review article
determinazione analitica, anche sulla base di criteri riconosciuti nella comunità scientifica internazionale di riferimento, dell'apporto individuale del candidato nel caso di partecipazione del medesimo a lavori in collaborazione.	Molto rilevante (ultimo autore)

Publicazione n. 3: Beyond BRCA1 and BRCA2: Deleterious Variants in DNA Repair Pathway Genes in Italian Families with Breast ovarian and Pancreatic Cancers. Germani A, Petrucci S, De Marchis L, et al. J Clin Med. 2020 Sep 17;9(9):3003. PMID: 32957588. PMCID: PMC7553793. DOI: 10.3390/ficm9093003. IF: 4,242 (WOS), Cit.: 5 (Scopus).

Criterio di valutazione	Giudizio della Commissione
congruenza con il SC per il quale è bandita la procedura e con l'eventuale profilo, definito esclusivamente tramite indicazione di uno o più SSD, ovvero con tematiche interdisciplinari ad essi correlate;	Congruente
rilevanza scientifica della collocazione editoriale e diffusione all'interno della comunità scientifica;	Discreta
originalità, innovatività, rigore metodologico e rilevanza di ciascuna pubblicazione scientifica;	Lo studio ha indagato il ruolo di geni del riparo del DNA non BRCA in pazienti con tumori della mammella, ovaio e pancreas. Il giudizio è buono
determinazione analitica, anche sulla base di criteri riconosciuti nella comunità scientifica internazionale di riferimento, dell'apporto individuale del candidato nel caso di partecipazione del medesimo a lavori in collaborazione.	Molto rilevante (secondo nome nell'elenco degli autori con pari contributo al primo)

Publicazione n. 4: Mitochondrial damage-associated inflammation highlights biomarkers in PRKN/PINK1 parkinsonism. Borsche M, König IR, Delcambre S, Petrucci S, Balck A, Brüggenmann N, Zimprich A, Wasner K, Pereira SI, Avenali M, Deuschle C, Badanjak K, Ghelfi J, Gasser T, Kasten M, Rosenstiel P, Lohmann K, Brockmann K, Valente EM, Youle RI, Grunewald A, Klein C. Brain. 2020 Oct 1;143(10):3041-3051. PMCID: PMC7586086. DOI: 10.1093/brain/awaa246. IF: 13,501(WOS), Cit.: 70 (Scopus).

Criterio di valutazione	Giudizio della Commissione
congruenza con il SC per il quale è bandita la procedura e con l'eventuale profilo, definito esclusivamente tramite indicazione di uno o più SSD, ovvero con tematiche interdisciplinari ad essi correlate;	Congruente
rilevanza scientifica della collocazione editoriale e diffusione all'interno della comunità scientifica;	Ottima
originalità, innovatività, rigore metodologico e rilevanza di ciascuna pubblicazione scientifica;	Lo studio individua potenziali biomarcatori di una forma genetica di parkinsonismo. Il giudizio è ottimo.

determinazione analitica, anche sulla base di criteri riconosciuti nella comunità scientifica internazionale di riferimento, dell'apporto individuale del candidato nel caso di partecipazione del medesimo a lavori in collaborazione.	Apporto significativo, essendo 4° nome in elenco di più di 20 autori
---	--

Publicazione n. 5: GBA-Related Parkinson's Disease: Dissection of Genotype-Phenotype Correlates in a Large Italian Cohort. Petrucci S, Ginevrino M, Trezzi I, Monfrini E, Ricciardi L, Albanese A, Avenali M, Barone P, Bentivoglio A.R., Bonifati V, Bove F, Bonanni L, Brusa L, Cereda C, Cossu G, Criscuolo C, Dati G, De Rosa A, Eleopra R, Fabbrini G, Fadda L, Garbellini M, Minafra B, Onofrj M, Pacchetti C, Palmieri I, Pellecchia M.T., Petracca M, Picillo M, Pisani A, Vallelunga A, Zangaglia R, Di Fonzo A, Morgante F, Enza Maria Valente E.M. *Mov Disord.* 2020 Nov;35(11):2106-2111. Epub 2020 Jul 13. PMID: 32658388. DOI: 10.1002/mds.28195. IF: 10,338 (WOS). Cit.: 58 (Scopus).

Criterio di valutazione	Giudizio della Commissione
congruenza con il SC per il quale è bandita la procedura e con l'eventuale profilo, definito esclusivamente tramite indicazione di uno o più SSD, ovvero con tematiche interdisciplinari ad essi correlate;	Congruente
rilevanza scientifica della collocazione editoriale e diffusione all'interno della comunità scientifica;	Molto buona
originalità, innovatività, rigore metodologico e rilevanza di ciascuna pubblicazione scientifica;	Lo studio indaga correlazioni genotipo-fenotipo in un'ampia coorte di pazienti con malattia di Parkinson associate al gene GBA. Il giudizio è molto buono.
determinazione analitica, anche sulla base di criteri riconosciuti nella comunità scientifica internazionale di riferimento, dell'apporto individuale del candidato nel caso di partecipazione del medesimo a lavori in collaborazione.	Contributo molto significativo (primo nome)

Publicazione n.6: Aberrant Function of the C-Terminal Tail of HIST1H1E Accelerates Cellular Senescence and Causes Premature Aging. Flex E, Martinelli S, Van Dijck A, Ciolfi A, Cecchetti S, Coluzzi E, Pannone L, Andreoli C, Radio FC, Pizzi S, Carpentieri G, Bruselles A, Catanzaro G, Pedace L, Miele E, Carcarino E, Ge X, Chijiwa C, Lewis MES, Meuwissen M, Kenis S, Van der Aa N, Larson A, Brown K, Wasserstein MP, Skotko BG, Begtrup A, Person R, Karayiorgou M, Roos JL, Van Gassen KL, Koopmans M, Bijlsma EK, Santen GWE, Barge-Schaapveld DQCM, Ruivenkamp CAL, Hoffer MJV, Lalani SR, Streff H, Craigen WJ, Graham BH, van den Elzen APM, Kamphuis DJ, Ōunap K, Reinson K, Pajusalu S, Wojcik MH, Viberti C, Di Gaetano C, Bertini E, Petrucci S, De Luca A, Rota R, Ferretti E, Matullo G, Dallapiccola B, Sgura A, Walkiewicz M, Kooy RF, Tartaglia M. *Am J Hum Genet.* 2019 Sep 5;105(3):493-508. Epub 2019 Aug 22. PMID: 31447100. PMCID: PMC6731364. doi: 10.1016/j.ajhg.2019.07.007. IF: 10,502 (WOS). Cit.: 39 (Scopus).

Criterio di valutazione	Giudizio della Commissione
congruenza con il SC per il quale è bandita la procedura e con l'eventuale profilo, definito esclusivamente tramite indicazione di uno o più SSD, ovvero con tematiche interdisciplinari ad essi correlate;	Pienamente congruente
rilevanza scientifica della collocazione editoriale e diffusione all'interno della comunità scientifica;	Molto buona
originalità, innovatività, rigore metodologico e rilevanza di ciascuna pubblicazione scientifica;	Lavoro sperimentale che analizza la funzione della proteina HIST1H1E, implicata

	in una rara sindrome genetica. Il giudizio è ottimo.
determinazione analitica, anche sulla base di criteri riconosciuti nella comunità scientifica internazionale di riferimento, dell'apporto individuale del candidato nel caso di partecipazione del medesimo a lavori in collaborazione.	Contributo discreto, non occupando una posizione di rilievo in un elenco di più di 30 autori

Pubblicazione n. 7: Genetic paradoxes in an Italian family with PARK2 multiexon duplication. Petrucci S, Ferrazzano G, Ginevrino M, Tolve M, Berardelli I, Berardelli A, Fabbrini G*, Valente EM. *Mov Disord Clin Pract.* 2017 Sep 8;a(5):889-892. eCollection20LT Nov-Dec. PMID: 30713982. PMCID: PMC6353389. doi: L0.1002/mdc3.12531. IF: n.d. (WOS), Cit.: 1(Scopus).

Criterio di valutazione	Giudizio della Commissione
congruenza con il SC per il quale è bandita la procedura e con l'eventuale profilo, definito esclusivamente tramite indicazione di uno o più SSD, ovvero con tematiche interdisciplinari ad essi correlate;	Congruente
rilevanza scientifica della collocazione editoriale e diffusione all'interno della comunità scientifica;	scarsa, rivista non ancora associata a Impact factor
originalità, innovatività, rigore metodologico e rilevanza di ciascuna pubblicazione scientifica;	Descrive una famiglia con una particolare alterazione del gene PARK2. Il giudizio è discreto.
determinazione analitica, anche sulla base di criteri riconosciuti nella comunità scientifica internazionale di riferimento, dell'apporto individuale del candidato nel caso di partecipazione del medesimo a lavori in collaborazione.	Contributo molto significativo (primo nome)

Pubblicazione n. 8: Impulsive-compulsive behaviors in parkin-associated Parkinson disease. Morgante, Fasano A, Ginevrino M, Petrucci S, Ricciardi L, Bove , Criscuolo C, Moccia M, De Rosa A, Sorbera C, Bentivoglio AR, Barone B De Michele G, Pellecchia MI, Valente EM. *Neurology.* 2016 Oct 4;87 IL4I:1436-LM7. Epub 20L5 Sep 2. PMID: 27590295. PMCID: PMC5075971. doi: IIA.LZLZ IW N 1.0000000000003 177. I F : 8,32 (WOS). Cit. : 49 (Scopus).

Criterio di valutazione	Giudizio della Commissione
congruenza con il SC per il quale è bandita la procedura e con l'eventuale profilo, definito esclusivamente tramite indicazione di uno o più SSD, ovvero con tematiche interdisciplinari ad essi correlate;	Congruente
rilevanza scientifica della collocazione editoriale e diffusione all'interno della comunità scientifica;	Buona
originalità, innovatività, rigore metodologico e rilevanza di ciascuna pubblicazione scientifica;	Indaga una caratteristica clinica associata alla malattia di Parkinson associata al gene codificante la parkina. Il giudizio è discreto
determinazione analitica, anche sulla base di criteri riconosciuti nella comunità scientifica internazionale di riferimento, dell'apporto individuale del candidato nel caso di partecipazione del medesimo a lavori in collaborazione.	Contributo significativo, occupando la 4 ^a posizione in elenco di 15 autori.

Publicazione n. 9: Phenotypic spectrum of alpha-synuclein mutations: New insights from patients and cellular models. Petrucci S, Ginevrino M, Valente EM. Parkinsonism Relat Disord .2AtG Jan;22 Suppl 1:516-20. Epub 2015 Aug 18. PMID: 263477LL. doi: 10.1016/j.parkreldis.2015.08.0L5. IF: 4,484 (WOS). Cit.:83 (Scopus).

Criterio di valutazione	Giudizio della Commissione
congruenza con il SC per il quale è bandita la procedura e con l'eventuale profilo, definito esclusivamente tramite indicazione di uno o più SSD, ovvero con tematiche interdisciplinari ad essi correlate;	Congruente
rilevanza scientifica della collocazione editoriale e diffusione all'interno della comunità scientifica;	Discreta
originalità, innovatività, rigore metodologico e rilevanza di ciascuna pubblicazione scientifica;	Descrive le caratteristiche fenotipiche associate a difetti dell'alfa-sinucleina. Il giudizio è buono
determinazione analitica, anche sulla base di criteri riconosciuti nella comunità scientifica internazionale di riferimento, dell'apporto individuale del candidato nel caso di partecipazione del medesimo a lavori in collaborazione.	Contributo molto significativo (primo nome)

Publicazione n. 10: Global investigation and meta-analysis of the C9orf72 (GAC)n repeat in Parkinson disease. Neurology. Theuns J, Verstraeten A, Sleegers K, Wauters E, Gijssels I, Smolders S, Crosiers D, Corsmit E, Elinck E, Sharma M, Krüger R, Lesage S, Brice A, Chung SI, Kim MJ, Kim YJ, Ross OA, Wszolek ZK, Rogaeva E, Xiz, Lang AE, Klein C, Weissbach A, Mellick GD, Silburn P, Hadjigeorgiou GM, Dardiotis E, Hattori N, Ogaki K, Tan EI, Zhao Y, Aasly J, Valente EM, Petrucci S, Annesi G, Quattrone A, Ferrarese C, Brighina I, Deuschländer S, Puschmann A, Nilsson C, Garraux G, LeDoux MS, Pfeiffer R, Boczarowska-Edynak M, Opala G, Maraganore DM, Engelborghs S, De Deyn PF, Cras P, Cruts M, Van Broeckhoven C; GEO-PD Consortium. 2014 Nov 18;83(21):1906-13. Epub 2014 Oct 17. PMID: 25326098. PMCID: PMC424W56. doi: 10.72L21wN1.000000000001012. IF: 8,185 (WOS). Cit.: 58 (Scopus).

Criterio di valutazione	Giudizio della Commissione
congruenza con il SC per il quale è bandita la procedura e con l'eventuale profilo, definito esclusivamente tramite indicazione di uno o più SSD, ovvero con tematiche interdisciplinari ad essi correlate;	Congruente
rilevanza scientifica della collocazione editoriale e diffusione all'interno della comunità scientifica;	Buona
originalità, innovatività, rigore metodologico e rilevanza di ciascuna pubblicazione scientifica;	Meta-analisi. Il giudizio è discreto.
determinazione analitica, anche sulla base di criteri riconosciuti nella comunità scientifica internazionale di riferimento, dell'apporto individuale del candidato nel caso di partecipazione del medesimo a lavori in collaborazione.	Contributo discreto (lavoro con numerosi autori, non occupa posizione di rilievo nell'elenco)

Pubblicazione n. 11: Parkinson Disease Genetics. A "Continuum" From Mendelian to Multifactorial Inheritance. Petrucci S, Consoli f, Valente EM.: Curr Mol Med. 2Ala;L4(8):1079-1088. PMID: 25323855. doi: 10.217 4 | LS 665240 14666 14L0LAI5 5 509. IF : 3,621 (WO S). C it. : 29 (Scopus).

Criterio di valutazione	Giudizio della Commissione
congruenza con il SC per il quale è bandita la procedura e con l'eventuale profilo, definito esclusivamente tramite indicazione di uno o più SSD, ovvero con tematiche interdisciplinari ad essi correlate;	Pienamente congruente
rilevanza scientifica della collocazione editoriale e diffusione all'interno della comunità scientifica;	Discreta
originalità, innovatività, rigore metodologico e rilevanza di ciascuna pubblicazione scientifica;	Sufficiente (Review)
determinazione analitica, anche sulla base di criteri riconosciuti nella comunità scientifica internazionale di riferimento, dell'apporto individuale del candidato nel caso di partecipazione del medesimo a lavori in collaborazione.	Contributo molto significativo (primo autore)

Pubblicazione n. 12: Phenotypic variability of PINK1 expression: 12 Years' clinical follow-up of two Italian families. Ricciardi I, Petrucci S, Guidubaldi S, Ialongo I, Serra I, Ferraris A, Spanò B, Bozzali M, Valente EM, Bentivoglio AR. Mov Disord. 2014 Oct;29(12):1551-6. Epub 2014 Aug 27. PMID: 25164310. doi: 10.1002/mds.25994. I F: 5,58 (WOS). Cit.: 42 (Scopus).

Criterio di valutazione	Giudizio della Commissione
congruenza con il SC per il quale è bandita la procedura e con l'eventuale profilo, definito esclusivamente tramite indicazione di uno o più SSD, ovvero con tematiche interdisciplinari ad essi correlate;	Congruente
rilevanza scientifica della collocazione editoriale e diffusione all'interno della comunità scientifica;	Buona
originalità, innovatività, rigore metodologico e rilevanza di ciascuna pubblicazione scientifica;	Descrive le caratteristiche e la variabilità fenotipica osservate nel follow up a lungo termine di due famiglie italiane con malattia di Parkinson collegata al gene PINK1. Il giudizio è discreto.
determinazione analitica, anche sulla base di criteri riconosciuti nella comunità scientifica internazionale di riferimento, dell'apporto individuale del candidato nel caso di partecipazione del medesimo a lavori in collaborazione.	Contributo significativo, essendo secondo autore in un elenco di 10 autori

Oggetto della valutazione	Descrizione	Giudizio della Commissione
Tesi di dottorato/scuola di specializzazione	Non allegata	Non valutabile
Consistenza complessiva della produzione scientifica	56 lavori su riviste indicizzate	Il giudizio è positivo

<p>Indicatori della produzione scientifica autocertificati dalla candidata in relazione al Settore concorsuale per il quale è indetta la procedura e all'arco temporale delle pubblicazioni selezionabili, calcolati con esclusivo riferimento alle tipologie di prodotti valide per la partecipazione alle procedure di Abilitazione Scientifica Nazionale:</p>	<p>IF totale (Scopus): 282 H index 20 (Scopus) H index normalizzato 1,33 (Scopus) Citazioni totali: 1085 (Scopus) IF medio per pubblicazione 4,944 (Scopus)</p>	<p>Gli indicatori documentano una buona produzione scientifica.</p>
--	---	---

Letto, confermato e sottoscritto

Prof. Brunella Franco

Prof. Maurizio Genuardi

Prof. Emiliano Giardina