

PROCEDURA DI VALUTAZIONE COMPARATIVA A N. 1 CONTRATTO/I (senior) DI DIRITTO PRIVATO PER RICERCATORE A TEMPO DETERMINATO, IN REGIME DI IMPEGNO A TEMPO PIENO, AI SENSI DELL'ART. 24, COMMA 3, LETT. B) DELLA LEGGE 30 DICEMBRE 2010, N. 240, PER IL S.C. 06/G1 PEDIATRIA GENERALE, SPECIALISTICA E NEUROPSICHIATRIA INFANTILE - PROFILO RICHIESTO S.S.D MED/38 PEDIATRIA GENERALE E SPECIALISTICA PRESSO IL DIPARTIMENTO DI PATOLOGIA UMANA DELL'ADULTO E DELL'ETA' EVOLUTIVA "G. BARRESI" DELL'UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI MESSINA

VERBALE 2

(Valutazione preliminare dei candidati e ammissione alla discussione pubblica)

L'anno 2018 il giorno 8 del mese di ottobre alle ore 16.00 si riunisce al completo, per via telematica, ognuno nella propria sede universitaria, la Commissione giudicatrice nominata con D.R. n. 1872/2018 del 18/09/2018, pubblicato sul sito internet dell'Università di Messina, della suddetta valutazione comparativa per procedere alla valutazione comparativa dei titoli, dei curricula e della produzione scientifica dei candidati, ivi compresa la tesi di dottorato.

Sono presenti i sotto elencati commissari:

Prof. Filippo De Luca (Presidente)

Prof. Riccardo Troncone

Prof. Vassilios Fanos (Segretario)

Il Presidente della Commissione comunica che la presente riunione è stata posticipata rispetto alla data precedentemente programmata (1 ottobre 2018) per motivi di salute di uno dei commissari. Il Presidente comunica che sono trascorsi oltre 7 giorni dalla pubblicizzazione dei criteri e che la Commissione può legittimamente proseguire i lavori.

I componenti accedono, tramite le proprie credenziali, alla piattaforma informatica <https://istanze.unime.it/> e prendono visione dell'elenco dei candidati che risultano essere:

1. Tommaso Aversa
2. Maria Grazia Clemente
3. Giovanni Currò

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 i candidati.

Ciascun Commissario fornisce la seguente dichiarazione che qualifica le tipologie di eventuali rapporti di collaborazione scientifica con i candidati:

Il Prof. De Luca dichiara di non avere avuto alcun rapporto di collaborazione scientifica con i candidati Clemente e Currò, ma di avere intrattenuto stretti rapporti collaborativi con il candidato Aversa, essendo co-autore di 48 dei 57 articoli su riviste impattate da lui presentati. Il Prof. De Luca dichiara inoltre che, mentre nel periodo 2007-12 il dott. Aversa nei lavori collaborativi non aveva svolto un ruolo leader, negli ultimi 5 anni il suo ruolo è divenuto sempre più propositivo e determinante, come anche confermato dal rilievo che negli ultimi 40 articoli (dal 2013 in poi) il suo nome occupa spesso una posizione preminente nell'elenco degli autori: precisamente la I posizione in 12/40 (30%), la II posizione in 15/40 (37.5%) e l'ultima posizione in 1/40 (2.5%), mentre solo nel restante 30% degli articoli la posizione del suo nome è rimasta più marginale. Al contrario, negli ultimi 40 lavori collaborativi con il dott. Aversa, il nome del prof. De Luca ha occupato una posizione preminente soltanto in 4 casi, a conferma del fatto che il contributo scientifico del candidato Aversa è divenuto negli anni sempre più autonomo e prioritario e quindi facilmente riconoscibile e distinguibile rispetto a quello del Prof. De Luca.

Il Prof. Troncone dichiara di non avere intrattenuto rapporti di collaborazione scientifica con i candidati Aversa e Currò e di avere intrattenuto un episodico rapporto di collaborazione scientifica con la candidata



Clemente in occasione di uno studio multicentrico sulla malattia celiaca in cui la candidata aveva una posizione preminente (l nome) nell'elenco degli autori ed in cui quindi il ruolo della candidata era distinguibile rispetto a quello del Prof. Troncone.

Il Prof. Fanos, infine, dichiara di non avere intrattenuto rapporti di collaborazione scientifica con nessuno dei tre candidati.

A questo punto la Commissione procede alla valutazione dei titoli, dei curricula e della produzione scientifica dei candidati, ivi compresa le tesi di dottorato, esprimendo per ciascun candidato un motivato giudizio analitico sui titoli, sul curriculum e sulla produzione scientifica, ivi compresa la tesi di dottorato, sulla base dei criteri stabiliti nella prima riunione (schema valutazione preliminare ALL. A).

A seguito della valutazione preliminare, sono ammessi alla discussione pubblica i seguenti candidati:

- dott. Tommaso Aversa
- dott. Maria Grazia Clemente
- dott. Giovanni Currò

La Commissione viene sciolta alle ore 17.00 e si riconvoca per il giorno 29 ottobre 2018 alle ore 10.00 presso la Direzione dell'U.O.C. di Pediatria, Pad. NI terzo piano, Policlinico Universitario A.O.U. "G. Martino", via Consolare Valeria, 98125 Messina (ME), in collegamento via skype con le sedi istituzionali degli altri commissari per la discussione pubblica e la contestuale prova orale (lingua straniera), che dovranno tenere i candidati ammessi come da successivo ALL. B).

Letto approvato e sottoscritto seduta stante.

LA COMMISSIONE

Prof. Filippo De Luca (Presidente)



Prof. Riccardo Troncone (Componente)

Prof. Vassilios Fanos (Segretario)

ALLEGATO A)

CANDIDATO TOMMASO AVERSA

TITOLI E CURRICULUM

TITOLI VALUTABILI

- a) dottorato di ricerca e/o diploma di specializzazione in Pediatria o equivalente, conseguiti in Italia o all'Estero
- Titolo di Dottore di Ricerca in Scienze Endocrinologiche e Mataboliche Sperimentali (XXV ciclo), conseguito in data 18/04/2013 presso il Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale dell'Università degli Studi di Messina, con una tesi dal titolo "Studio trasversale e prospettico del rischio cardiovascolare negli adolescenti affetti da Sindrome Adrenogenitale", relatore Prof. Filippo De Luca (Università degli Studi di Messina);
 - Diploma di specializzazione medica in Pediatria, conseguito in data 30/10/2009 presso il Dipartimento di Scienze Pediatriche Mediche e Chirurgiche dell'Università degli Studi di Messina, con una tesi dal titolo "Il deficit di GH durante l'epoca di transizione all'età adulta: esperienza presso il Royal Manchester Children' Hospital", relatore Prof. Filippo De Luca (Università degli Studi di Messina);
- b) eventuale attività didattica a livello universitario in Italia o all'Estero
- Docente di Pediatria Generale e Specialistica nel Corso Integrato di Scienze Pediatriche del Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia, Università degli Studi di Messina, dall'AA 2013-2014 ad oggi (CFU 2)
 - Docente di Pediatria Generale e Specialistica nel Corso Integrato di Scienze Pediatriche del Corso di Laurea in Terapia della Neuro e Psicomotricità dell'Età Evolutiva, Università degli Studi di Messina, dall'AA 2013-2014 ad oggi (CFU 1)
 - Docente di Malattie Metaboliche nel Corso Integrato di Area Critica del Corso di Laurea in Infermieristica Pediatrica, Università degli Studi di Messina, dall'AA 2016-2017 ad oggi (CFU 1)
 - Docente di Malattie Infettive e Coordinatore del Corso Integrato di Infermieristica Pediatrica in Area Preventiva del Corso di Laurea in Infermieristica Pediatrica, Università degli Studi di Messina, dall'AA 2017-2018 ad oggi (CFU 1)
 - Docente di Pediatria ed Endocrinologia Pediatrica nella Scuola di Specializzazione in Pediatria, Università degli Studi di Messina, dall'AA 2013-2014 ad oggi (CFU 1)
 - Docente di Pediatria Generale e Specialistica nella Scuola di Specializzazione in Radioterapia, Università degli Studi di Messina, dall'AA 2013-2014 ad oggi ad oggi (CFU 1)
 - Docente di Pediatria Generale e Specialistica nella Scuola di Specializzazione in Microbiologia e Virologia, Università degli Studi di Messina, dall'AA 2014-2015 ad oggi (CFU 1)
 - Attività didattica a piccoli gruppi in ambulatorio di Endocrinologia Pediatrica agli studenti del Corso Integrato di Pediatria al 6° anno del Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia
- c) documentata attività di formazione o di ricerca attinente al SSD MED 38 presso qualificati istituti italiani o stranieri
- Ricercatore a tempo determinato in Pediatria (SSD MED38) ai sensi della legge 240/2010, art. 24, comma 3, lett. a) presso il Dipartimento di Patologia Umana dell'Adulto e dell'Età Evolutiva "G. Barresi" dal 31/12/2013 ad oggi (contratto in scadenza il 30/12/2018)
 - Abilitazione scientifica nazionale a professore di seconda fascia per il Settore Concorsuale 06/G1 – SSD MED38 (Pediatria Generale, Specialistica e Neuropsichiatria Infantile) conseguita in data 12/04/2018
 - Clinical research fellowship di 12 mesi presso la Università di Manchester e la Pediatric Endocrinology Unit del Royal Manchester Children' Hospital in UK, approfondendo in particolare i



temi della transizione delle patologie croniche endocrinologiche, delle alterazioni anatomiche della regione ipotalamo-ipofisaria nei soggetti con deficit di GH isolato o combinato e il ruolo del test al TRH nella diagnosi di ipotiroidismo centrale. Mentore: Prof. Peter E Clayton.

- d) documentata attività in campo clinico relativamente al SSD MED38
- Contratto di attività assistenziale dal 01/12/2011 fino al 30/11/2012 in qualità di dottorando di ricerca per n. 50 ore mensili presso l'UOC di Pediatria dell'AOU "G.Martino" di Messina (delibera del DG dell'AOU Policlinico G. Martino n. 1111 del 21/11/2011), con svolgimento di turni di guardia attiva festivi e notturni
 - Autorizzazione a svolgere attività assistenziale presso l'UOC di Pediatria dell'AOU Policlinico "G. Martino" in qualità di ricercatore a tempo determinato, dal 31/12/2013 relativamente ai progetti di ricerca e ai trial clinici
 - Contratto di attività assistenziale dal 15/4/2014 al 30/12/2016 in qualità di ricercatore a tempo determinato per n. 70 ore mensili presso l'UOC di Pediatria dell'AOU "G.Martino" di Messina (delibera CS dell'AOU Policlinico G. Martino n. 380 del 8/4/2014), con svolgimento di turni di guardia attiva festivi e notturni
 - Contratto di attività assistenziale dal 17/2/2017 al 28/2/2018 in qualità di ricercatore a tempo determinato per n. 70 ore mensili presso l'UOC di Pediatria dell'AOU "G.Martino" di Messina (delibera CS dell'AOU Policlinico G. Martino n. 183 del 14/2/2014), con svolgimento di turni di guardia attiva festivi e notturni.
 - Equiparazione ospedaliera a Dirigente Medico disciplina Pediatria presso l'UOC di Pediatria a decorrere dall'1 marzo 2018 (delibera CS dell'AOU Policlinico G. Martino n. 277 del 28/2/2018), con svolgimento di turni di guardia attiva e reperibilità festivi e notturni
- e) organizzazione, direzione e coordinamento di gruppi di ricerca nazionali e internazionali, o partecipazione agli stessi
- Partecipazione attiva all'attività di ricerca del gruppo di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica dell'Università degli Studi di Messina, coordinato dal prof. Filippo De Luca, dal 2005 a tutt'oggi. Tale attività ha come obiettivo principale lo studio di problematiche auxo-endocrinologiche e metaboliche in pazienti con cromosomopatie, con distiroidismi, con diabete mellito tipo 1 e con patologie endocrinologiche rare quali la sindrome Adrenogenitale e la sindrome APECED. Coordinamento di alcuni progetti di ricerca promossi dal gruppo di ricerca del Centro di Endocrinologia Pediatrica di Messina negli studi multicentrici che hanno visto coinvolti i principali Centri di Endocrinologia pediatrica italiani ed in particolare quelli delle Università di Bologna, Napoli e Torino, come si evince dalle pubblicazioni peer-reviewed. 20 sono gli studi multicentrici su patologie endocrine in età pediatrica pubblicati negli ultimi 10 anni, di cui 14 negli ultimi 5 anni, sulle seguenti riviste internazionali con Impact Factor: Thyroid IF 7.557 (3 lavori), Eur J Endocrinol IF 4.333 (4 lavori), Endocrine IF 3.179 (1 lavoro), J Endocrinol Invest IF 3.166 (3 lavori), Horm res Paediatr IF 2.103 (6 lavori), Ital J Pediatr IF 1.776 (2 lavori), Hormones IF 1.712 (1 lavoro), J Pediatr Endocrinol Metab IF 1.086 (2 lavori). In essi il nome del candidato si colloca 11 volte in posizione preminente nell'elenco degli autori (primo nome in 8 occasioni e secondo nome in 3 occasioni).
 - Partecipazione attiva all'attività di ricerca clinica presso la Pediatric Endocrinology Unit del Royal Manchester Children Hospital in UK, approfondendo i temi della transizione delle patologie croniche endocrinologiche, delle alterazioni anatomiche della regione ipotalamo-ipofisaria nei soggetti con deficit di GH isolato o combinato e il ruolo del test al TRH nella diagnosi di ipotiroidismo centrale. Mentore: Prof. Peter E Clayton. Dal 01-09-2008 al 31-08-2009
 - Partecipazione attiva all'attività di ricerca del Gruppo di Studio Nazionale sulla Sindrome di Turner della Società di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica (SIEDP) dal 2008 a tutt'oggi. La partecipazione attiva è documentata dalla pubblicazione di 7 articoli nei quali il nome del candidato si colloca in 6 occasioni in una posizione preminente (primo o secondo nome).
 - Coordinamento per il biennio 2017-2019 e Partecipazione attiva all'attività di ricerca dal 2008 a tutt'oggi del Gruppo di Studio Nazionale sulle Malattie della Tiroide della Società di



Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica (SIEDP). Coordinamento di alcuni progetti di ricerca promossi dal Centro di Messina, come testimoniato dalle 21 pubblicazioni presenti nella letteratura scientifica internazionale in cui il nome del candidato si colloca in posizione preminente (primo o secondo nome) in 12 su 21 lavori negli ultimi 10 anni (12 su 16 lavori negli ultimi 5 anni).

- Co-Investigatore nel PRA 2005 dell'Università di Messina – Prot. ORME059035: “Inibina come indice di funzionalità ovarica ed epoca del menarca nelle bambine con pubertà precoce dopo la sospensione di un trattamento farmacologico con analoghi dell’LHRH” da 01/07/2005 a 30/06/2006
- Co-Investigatore nel PRA 2005 dell'Università di Messina – Prot. ORME052815: “Valutazione dei livelli di Adiponectina nella pubertà precoce idiopatica: possibile ruolo del peso alla nascita e del peso alla diagnosi” da 01/07/2005 a 30/06/2006
- Co-Investigatore nel PRA 2006/2007 dell'Università di Messina – Prot. ORME07E4ZE: “Inibina B come indice di funzionalità ovarica nella sindrome di Turner” da 01/07/2007 a 30/06/2008
- Investigatore dello Studio PATRO Children, EP00-501: “Studio di Sorveglianza Post-Marketing per monitorare la sicurezza e l’efficacia di Omnitrope® nei bambini e negli adolescenti” da 14 ottobre 2010 a tutt’oggi
- Investigatore dello Studio ECOS, EMR200104_529: “A national, multicentre, observational study to evaluate adherence and long term outcomes of therapy in paediatric subjects using easypod electromechanical device for growth hormone treatment” da 09 maggio 2012 a tutt’oggi

f) relatore a congressi e convegni nazionali e internazionali

- XVI Congresso Nazionale della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica – Parma – Comunicazione orale dal titolo “Dissociazione adrenarca-gonadarca: un caso particolare” – 11-13 ottobre 2007
- XXXVI Congresso Regionale SIP, XI Congresso Regionale SIN, IV Congresso Regionale SIMEUP – Palermo – Comunicazione orale dal titolo “I neonati con ipotiroidismo congenito presentano un dimorfismo sessuale nella frequenza di ectopia della tiroide” – 22-24 novembre 2007
- Regional Endocrine, Diabetes and Genetics Clinical Update Meeting – Manchester (United Kingdom) - Comunicazione orale in inglese dal titolo “Case studies in patients with Turner Syndrome: Ovarian Function and Options for Fertility” – 20 gennaio 2009
- 38° Congresso Regionale SIP, 13° Congresso Regionale SIN, 6° Congresso Regionale SIMEUP – Erice (TP) – Comunicazione orale dal titolo “Fra le cause di ginecomastia prepuberale e puberale non trascurare la sindrome adrenogenitale!” – 8-10 ottobre 2009
- I modulo della Seconda edizione della Scuola di Perfezionamento in Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica (SIEDP/ISPED) – Riccione (RN) – Presentazione orale di caso clinico dal titolo “Ipertensione arteriosa reversibile dopo sospensione di mineralcorticoide in soggetto con SAG SW da 21-OH-D” (accesso competitivo con selezione delle candidature di partecipazione sulla base di CV e pubblicazioni) – 7-11 marzo 2010
- Il modulo della Seconda edizione della Scuola di Perfezionamento in Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica (SIEDP/ISPED) – Riccione (RN) – Presentazione orale di caso clinico dal titolo “A case of congenital hyperinsulinism” (accesso competitivo con selezione delle candidature di partecipazione sulla base di CV e pubblicazioni) – 3-7 ottobre 2010
- Corso di formazione e aggiornamento su “Il bambino con bassa statura” – Messina – Relazione su invito dal titolo “Il bambino con bassa statura: inquadramento clinico-auxologico” – 16 ottobre 2010
- 39° Congresso Regionale SIP, 14° Congresso Regionale SIN, 7° Congresso Regionale SIMEUP – Cefalù (PA) Relazione su invito dal titolo “Sindrome adrenogenitale” – 11-13 novembre 2010
- 25° Summer School dell’European Society for Paediatric Endocrinology – Glasgow, Scotland – Case presentation “A young girl with chronic isolated hypoparathyroidism” – 22-24 settembre 2011
- XVIII Congresso Nazionale della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica (SIEDP) – Genova – Relazione su invito dal titolo “Year of endocrinology and year of diabetology: genetics” – 1-3 dicembre 2011



- VI Congresso regionale siciliano SIAIP – Siracusa – Relazione su invito dal titolo “Obesità ed asma” – 20-22 settembre 2012
- Corso sulle metodologie auxologiche in Pediatria al 41° Congresso Regionale SIP, 16° Congresso Regionale SIN – Palermo – Relazione su invito dal titolo “Valutazione dell’età ossea e degli stadi puberali” – 15-17 novembre 2012
- Corso su “Problemi Emergenti di Pediatria: negli ambulatori ed in corsia” – Messina – Relazione su invito dal titolo “Presentazione interattiva di casi clinici ambulatoriali di endocrinologia” – 16 marzo 2013
- XIX Congresso Nazionale della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica (SIEDP) – Bari – Relazione su invito dal titolo “L’effettuazione della terapia con ormone della crescita” – 21-23 novembre 2013
- Incontro congiunto SIP □ SIMEUP Sezioni Sicilia – Agrigento – Relazione su invito dal titolo “Obesità, crescita e sviluppo puberale” – 24-25 ottobre 2014
- Corso su “Problemi emergenti di Pediatria negli ambulatori ed in corsia” – Messina – Relazione su invito dal titolo “Nati piccoli per l’età gestazionale e terapia con GH: alcuni anni dopo...” – 31 gennaio 2015
- Master teorico-pratico “Il vincolo di unione fra tumori ipofisari e deficit surrenale” – Messina – Relazione su invito dal titolo “Peculiarità della Sindrome di Cushing in età pediatrica” – 27-29 aprile 2015
- Corso di Nutrizione pediatrica e Disturbi del comportamento alimentare – Scalea (CS) – Relazione su invito dal titolo “Sindrome Metabolica” – 31 ottobre 2015
- VI Corso di Aggiornamento Interregionale SIE in Endocrinologia Clinica Sicilia e Calabria – Palermo – Relazione su invito dal titolo “La bassa statura: un percorso clinico-diagnostico-terapeutico” – 26-27 febbraio 2016
- Corso su Bassa statura fuori nota 39: ruolo delle commissioni regionali – Milazzo (ME) – Relazione su invito dal titolo “Bassa statura idiopatica” – 6 maggio 2016
- 21st Advanced Postgraduate Course On Growth and Growth Disorders – Stockholm, Sweden – Case presentation dal titolo “A case of hypophysitis associated with meningoencephalitis and pansinusitis” (accesso competitivo con selezione delle candidature di partecipazione sulla base di CV e pubblicazioni) – 30 maggio – 3 giugno 2016
- Congresso Interregionale “Giornate Iblee di Gastroenterologia ed Allergologia Pediatrica” – Ragusa – Relazione su invito dal titolo “Il futuro nei primi mille giorni” – 2-3 luglio 2016
- Convegno “HiGHLIGHT - eHealth Innovations in Growth Hormone Prediction” – Messina – Relazione su invito dal titolo “La variabilità inter-individuale della risposta alla terapia con GH” – 7 ottobre 2016
- Corso su “Problemi emergenti di Pediatria negli ambulatori ed in corsia” – Messina – Relazione su invito dal titolo “La malattia di Schonlein - Henoch: è sempre da ricoverare?” – 28 gennaio 2017
- Corso su “Hot Topics in Endocrinologia pediatrica e dell’adolescente” – Messina – Relazione su invito dal titolo “Strategia terapeutica ormonale nella Sindrome di Turner” – 27 maggio 2017
- XXI Congresso Nazionale della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica (SIEDP) – Padova – Relazione su invito dal titolo “Yearbook: Tiroide” – 28 settembre 2017
- Corso su “Il bambino nato piccolo per l’età gestazionale nell’ambulatorio e nel follow-up del pediatra di famiglia” – Enna – Relazione su invito dal titolo “Rischio di complicanze metaboliche a distanza: importanza dei primi 1000 giorni” – 21 ottobre 2017
- Corso Henning Andersen Educational Programme 2017 – Amsterdam, Netherlands – Case presentation dal titolo “A patient with Cushing’ Syndrome” (accesso competitivo con selezione delle candidature di partecipazione sulla base di CV e pubblicazioni) – 30 novembre – 2 dicembre 2017
- Corso su “Problemi emergenti di Pediatria negli ambulatori ed in corsia” – Messina – Relazione su invito dal titolo “Nutrizione e crescita staturale: sono sempre collegate?” – 27 gennaio 2018
- X Edizione degli Incontri Italiani delle Malattie Ipotalamo Ipofisarie della Società di Endocrinologia (SIE) – Siracusa – Relazione su invito dal titolo “Pubertà precoce vera” – 1-3 marzo 2018



- Corso di Aggiornamento della Federazione Italiana Medici Pediatri (FIMP) – sez. provinciale di Agrigento – Agrigento – Relazione su invito dal titolo “Il bambino con ritardo di crescita nella gestione del Pdf – 3 marzo 2018
 - Corso regionale della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica (SIEDP) – Messina – Relazione su invito dal titolo: “I test tiroidei: quando chiederli e come interpretarli” –18 maggio 2018
- g) premi e riconoscimenti nazionali e internazionali per attività di ricerca
- Vincitore del Premio della Società Italiana di Pediatria – Sez. Sicilia in occasione del XXXVI Congresso tenutosi a Palermo in data 22-24 novembre 2007 per la migliore comunicazione orale - sezione ricerca clinica; argomento: “I neonati con ipotiroidismo congenito presentano un dimorfismo sessuale nella frequenza di ectopia della tiroide”.
 - Riconoscimento per l’attività di scientifica con l’inserimento della pubblicazione “Wasniewska et al. Prospective evaluation of the natural course of idiopathic subclinical hypothyroidism in childhood and adolescence. Eur J Endocrinol. 2009; 160:417-21” nello Year Book of Pediatric Endocrinology del 2009 edito da Karger.
 - Socio della Società Italiana di Pediatria (SIP) dal 2008 ad oggi, con ruolo di Segretario della Sezione Sicilia per il quinquennio 2011-2015
 - Socio della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica (SIEDP) dal 2008 ad oggi, con ruolo di Membro della Commissione Giovani (selezione sulla base del CV e delle pubblicazioni) per 4 bienni consecutivi (2009-2011, 2011-2013, 2013-2015 e 2015-2017) e di Coordinatore del Gruppo di Studio sulle Malattie della Tiroide (con votazione) per il biennio 2017-2019.
 - Socio della Società Italiana di Endocrinologia dal 2016 ad oggi
 - Partecipazione alla II edizione della Scuola di Perfezionamento in Endocrinologia pediatrica della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia pediatrica (SIEDP) svoltasi a Riccione a marzo ed ottobre 2010 (selezione di 20 su 80 candidati sulla base del CV e delle pubblicazioni).
 - Partecipazione alla 25th ESPE Summer School, Blairquhan Castle, Ayrshire, Scotland in occasione del 50th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE), Glasgow, Scotland dal 22 al 24/09/2011 (selezione di 25 su 250 candidati provenienti da tutto il mondo sulla base del CV e delle pubblicazioni).
 - Partecipazione al 21st Advanced Postgraduate Course On Growth and Growth Disorders svoltosi a Stoccolma (Karolinska Institutet) dal 30/05 al 03/06/2016 (selezione di 20 su 120 candidati provenienti da tutta Europa sulla base del CV e delle pubblicazioni).

TITOLI NON VALUTABILI

Nessuno

PRODUZIONE SCIENTIFICA

PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE VALUTABILI

ARTICOLI IN EXTENSO SU RIVISTE INTERNAZIONALI PEER-REVIEWED

1. Corica D, Aversa T, Pepe G, De Luca F, Wasniewska M. Peculiarities of Precocious Puberty in Boys and Girls With McCune-Albright Syndrome. Front Endocrinol (Lausanne). 2018 June 22;9:337. doi: 10.3389/fendo.2018.00337 – IF 3.519
2. Corica D, Aversa T, Valenzise M, Messina MF, Alibrandi A, De Luca F, Wasniewska M. Does Family History of Obesity, Cardiovascular, and Metabolic Diseases Influence Onset and Severity of Childhood Obesity? Front Endocrinol (Lausanne). 2018 May 2;9:187. doi: 10.3389/fendo.2018.00187. – IF 3.519
3. Crisafulli G, Aversa T, Zirilli G, De Luca F, Gallizzi R, Wasniewska M. Congenital hypopituitarism: how to select the patients for genetic analyses. Ital J Pediatr. 2018 Apr 6;44(1):47. doi: 10.1186/s13052-018-0484-y. – IF 1.776



4. Aversa T, Crisafulli G, Zirilli G, De Luca F, Gallizzi R, Valenzise M. Epidemiological and clinical aspects of autoimmune thyroid diseases in children with Down's syndrome. *Ital J Pediatr.* 2018 Mar 21;44(1):39. doi: 10.1186/s13052-018-0478-9. – IF 1.776
5. Gallizzi R, Crisafulli C, Aversa T, Salzano G, De Luca F, Valenzise M, Zirilli G. Subclinical hypothyroidism in children: is it always subclinical? *Ital J Pediatr.* 2018 Feb 17;44(1):25. doi: 10.1186/s13052-018-0462-4. – IF 1.776
6. Crisafulli G, Gallizzi R, Aversa T, Salzano G, Valenzise M, Wasniewska M, De Luca F, Zirilli G. Thyroid function test evolution in children with Hashimoto's thyroiditis is closely conditioned by the biochemical picture at diagnosis. *Ital J Pediatr.* 2018 Feb 7;44(1):22. doi: 10.1186/s13052-018-0461-5. – IF 1.776
7. Aversa T, Gallizzi R, Salzano G, Zirilli G, De Luca F, Valenzise M. Atypical phenotypic aspects of autoimmune thyroid disorders in young patients with Turner syndrome. *Ital J Pediatr.* 2018 Jan 17;44(1):12. doi: 10.1186/s13052-018-0447-3. – IF 1.776
8. Ferrau F, Spagnolo F, Cotta OR, Cannavò L, Alibrandi A, Russo GT, Aversa T, Trimarchi F, Cannavò S. Visceral adiposity index as an indicator of cardiometabolic risk in patients treated for craniopharyngioma. *Endocrine.* 2017 Nov;58(2):295-302. doi: 10.1007/s12020-016-1196-y. – IF 3.179
9. Valenzise M, Aversa T, Saccomanno A, De Luca F, Salzano G. Epidemiological and clinical peculiarities of polyglandular syndrome type 3 in pediatric age. *Ital J Pediatr.* 2017 Aug 7;43(1):69. – IF 1.776
10. Valenzise M, Aversa T, Salzano G, Zirilli G, De Luca F, Su M. Novel insight into Chronic Inflammatory Demyelinating Polineuropathy in APECED syndrome: molecular mechanisms and clinical implications in children. *Ital J Pediatr.* 2017 Jan 19;43(1):11. doi: 10.1186/s13052-017-0331-6. – IF 1.776
11. Valenzise M, Aversa T, Zirilli G, Salzano G, Corica D, Santucci S, De Luca F. Analysis of the factors affecting the evolution over time of subclinical hypothyroidism in children. *Ital J Pediatr.* 2017 Jan 3;43(1):2. doi: 10.1186/s13052-016-0322-z. – IF 1.776
12. Wasniewska M, Salerno M, Corrias A, Mazzanti L, Matarazzo P, Corica D, Aversa T, Messina MF, De Luca F, Valenzise M. The evolution of thyroid function after Hashimoto's thyroiditis presentation is different in initially euthyroid girls with or without Turner syndrome. *Horm Res Paediatr.* 2016;86(6):403-409. – IF 2.103
13. Iughetti L, Tornese G, Street ME, Napoli F, Giavoli C, Antoniazzi F, Stagi S, Luongo C, Azzolini S, Ragusa L, Bona G, Zecchino C, Aversa T, Persani L, Guazzarotti L, Zecchi E, Pietropoli A, Zucchini S. Long-term safety and efficacy of Omnitrope®, a somatropin biosimilar, in children requiring growth hormone treatment: Italian interim analysis of the PATRO Children study. *Ital J Pediatr.* 2016 Nov 3;42(1):93. – IF 1.776
14. Aversa T, Corrias A, Salerno M, Tessaris D, Di Mase R, Valenzise M, Corica D, De Luca F, Wasniewska M. Five-Year Prospective Evaluation of Thyroid Function Test Evolution in Children with Hashimoto's Thyroiditis Presenting with Either Euthyroidism or Subclinical Hypothyroidism. *Thyroid.* 2016 Oct;26(10):1450-1456. – IF 7.557
15. Aversa T, Valenzise M, Corrias A, Salerno M, Iughetti L, Tessaris D, Capalbo D, Predieri B, De Luca F, Wasniewska M. In children with autoimmune thyroid diseases the association with Down syndrome can modify the clustering of extra-thyroidal autoimmune disorders. *J Pediatr Endocrinol Metab.* 2016 Sep 1;29(9):1041-6. – IF 1.086
16. Aversa T, Valenzise M, Zirilli G, Lombardo F, De Luca F, Wasniewska M. Key-role of thyrotropin deficiency in disclosing craniopharyngioma diagnosis in a short girl with Hashimoto's thyroiditis. *Minerva Pediatr.* 2016 Apr;68(2):152-4. – IF 0.947
17. Marini MG, Chesi P, Mazzanti L, Guazzarotti L, Toni TD, Salerno MC, Officioso A, Parpagnoli M, Angeletti C, Faienza MF, Iezzi ML, Aversa T, Sacchetti C. Stories of experiences of care for growth hormone deficiency: the CRESCERE project. *Future Sci OA.* 2016 Feb 25;2(1):FSO82. doi: 10.4155/fso.15.82.



18. Wasniewska M, Aversa T, Salerno M, Corrias A, Messina MF, Mussa A, Capalbo D, De Luca F, Valenzise M. Five-year prospective evaluation of thyroid function in girls with subclinical mild hypothyroidism of different etiology. *Eur J Endocrinol.* 2015 Dec;173(6):801-8. – IF 4.333
19. Aversa T, Valenzise M, Salerno M, Corrias A, Iughetti L, Radetti G, De Luca F, Wasniewska M. Metamorphic thyroid autoimmunity in Down Syndrome: from Hashimoto's thyroiditis to Graves' disease and beyond. *Ital J Pediatr.* 2015 Nov 11;41(1):87. – IF 1.776
20. Aversa T, Salerno M, Radetti G, Faienza MF, Iughetti L, Corrias A, Predieri B, Mussa A, Mirabelli S, De Luca F, Wasniewska M. Peculiarities of presentation and evolution over time of Hashimoto's thyroiditis in children and adolescents with Down's syndrome. *Hormones (Athens).* 2015 Jul-Sep;14(3):410-6. – IF 1.712
21. Messina MF, Aversa T, Salzano G, Zirilli G, Sferlazzas C, De Luca F, Lombardo F. Early Discrimination between Transient and Permanent Congenital Hypothyroidism in Children with Eutopic Gland. *Horm Res Paediatr.* 2015;84(3):159-64. – IF 2.103
22. Marseglia L, Alterio T, Manti L, Aversa T, Gitto E, Wasniewska M. Acute Adrenal Failure in a Term Newborn with Congenital Cytomegalovirus Infection. *Pediatr Infect Dis J.* 2015 Oct;34(10):1139-40. – IF 2.305
23. Arasi S, Crisafulli G, Caminiti L, Guarneri F, Aversa T, Porcaro F, Pajno GB. Treatment with omalizumab in a 16-year-old Caucasian girl with refractory solar urticaria. *Pediatr Allergy Immunol.* 2015 Sep;26(6):583-5. – IF 4.137
24. Bruno R, Aversa T, Catena M, Valenzise M, Lombardo F, De Luca F, Wasniewska M. Even in the era of congenital hypothyroidism screening mild and subclinical sensorineural hearing loss remains a relatively common complication of severe congenital hypothyroidism. *Hear Res.* 2015 Sep;327:43-7. – IF 2.824
25. Aversa T, Lombardo F, Valenzise M, Messina MF, Sferlazzas C, Salzano G, De Luca F, Wasniewska M. Peculiarities of autoimmune thyroid diseases in children with Turner or Down syndrome: an overview. *Ital J Pediatr.* 2015 May 15;41:39. – IF 1.776
26. Aversa T, Messina MF, Mazzanti L, Salerno M, Mussa A, Faienza MF, Scarano E, De Luca F, Wasniewska M. The association with Turner syndrome significantly affects the course of Hashimoto's thyroiditis in children, irrespective of karyotype. *Endocrine.* 2015 Dec;50(3):777-82. – IF 3.179
27. Messina MF, Aversa T, de Sanctis L, Wasniewska M, Valenzise M, Pajno GB, De Luca F, Lombardo F. Adult height following a combined treatment of ketoconazole - cyproterone acetate - leuprolide depot in a boy with atypical McCune-Albright syndrome. *Hormones (Athens).* 2015 Apr-Jun;14(2):286-92. – IF 1.712
28. Messina MF, Aversa T, Salzano G, Costanzo D, Sferlazzas C, Mirabelli S, Zirilli G, Lombardo F. Inhibin B in adolescents and young adults with Turner syndrome. *J Pediatr Endocrinol Metab.* 2015 Nov 1;28(11-12):1209-14. – IF 1.086
29. Aversa T, Valenzise M, Corrias A, Salerno M, De Luca F, Mussa A, Rezzuto M, Lombardo F, Wasniewska M. Underlying Hashimoto's thyroiditis negatively affects the evolution of subclinical hypothyroidism in children irrespective of other concomitant risk factors. *Thyroid.* 2015 Feb;25(2):183-7. – IF 7.557
30. Wasniewska M, Aversa T, De Luca F, Valenzise M, Messina MF, Lombardo F. Epidemiological, Pathophysiological and Clinical Peculiarities of Graves' Disease in Children with Down and Turner Syndrome: A Literature Review. *Health.* 2014; 6:1447-1452. doi: 10.4236/health.2014.612178.
31. De Luca F, Aversa T, Alessi L, Cama V, Costanzo D, Genovese C, Scuderi V, Vadalà R, Zoccali G. Thyroid nodules in childhood: indications for biopsy and surgery. *Ital J Pediatr.* 2014 May 19;40:48. – IF 1.776
32. Valenzise M, Aversa T, Corrias A, Mazzanti L, Cappa M, Ubertini G, Scarano E, Mussa A, Messina MF, De Luca F, Wasniewska M. Epidemiology, presentation and long-term evolution of Graves' disease in children, adolescents and young adults with Turner syndrome. *Horm Res Paediatr.* 2014;81(4):245-50. – IF 2.103
33. Lombardo F, Salzano G, Di Bella C, Aversa T, Pugliatti F, Cara S, Valenzise M, De Luca F, Rigoli L. Phenotypical and genotypical expression of Wolfram syndrome in 12 patients from a Sicilian



- district where this syndrome might not be so infrequent as generally expected. *J Endocrinol Invest.* 2014 Feb;37(2):195-202. – IF 3.166
34. Aversa T, Valenzise M, Corrias A, Salerno M, Mussa A, Capalbo D, Salzano G, De Luca F, Wasniewska M. Subclinical hyperthyroidism when presenting as initial manifestation of juvenile Hashimoto's thyroiditis: first report on its natural history. *J Endocrinol Invest.* 2014 Mar;37(3):303-8. – IF 3.166
 35. Aversa T, Lombardo F, Corrias A, Salerno M, De Luca F, Wasniewska M. In young patients with Turner or Down syndrome, Graves' disease presentation is often preceded by Hashimoto's thyroiditis. *Thyroid.* 2014 Apr;24(4):744-7. – IF 7.557
 36. Wasniewska M, Aversa T, Mazzanti L, Guarneri MP, Matarazzo P, De Luca F, Lombardo F, Messina MF, Valenzise M. Adult height in girls with Turner syndrome treated from before 6 years of age with a fixed per kilogram GH dose. *Eur J Endocrinol.* 2013;169(4):439-43. doi: 10.1530/EJE-12-1032. – IF 4.333
 37. Messina MF, Aversa T, Mami C, Briuglia S, Panasiti I, De Luca F, Lombardo F. Ambiguous genitalia in a 48, XXYY newborn: a casual relationship or a coincidence? *J Pediatr Endocrinol Metab.* 2013;26(9-10):921-3. doi: 10.1515/jpem-2013-0065. – IF 1.086
 38. Pajno GB, Caminiti L, Salzano G, Crisafulli G, Aversa T, Messina MF, Wasniewska M, Passalacqua G. Comparison between two maintenance feeding regimens after successful cow's milk oral desensitization. *Pediatr Allergy Immunol.* 2013 Jun;24(4):376-81. doi: 10.1111/pai.12077. – IF 4.137
 39. Wasniewska M, Balsamo A, Valenzise M, Manganaro A, Fagioli G, Bombaci S, Conti V, Ferri M, Aversa T, Cicognani A, De Luca F. Increased large artery intima media thickness in adolescents with either classical or non-classical congenital adrenal hyperplasia. *J Endocrinol Invest.* 2013;36(1):12-5. doi: 10.3275/8194. Epub 2011 Dec 21. – IF 3.166
 40. De Luca F, Santucci S, Corica D, Pitrolo E, Romeo M, Aversa T. Hashimoto's thyroiditis in childhood: presentation modes and evolution over time. *Ital J Pediatr.* 2013 Jan 30;39:8. doi: 10.1186/1824-7288-39-8. – IF 1.776
 41. Wasniewska M, Corrias A, Salerno M, Mussa A, Capalbo D, Messina MF, Aversa T, Bombaci S, De Luca F, Valenzise M. Thyroid function patterns at Hashimoto's thyroiditis presentation in childhood and adolescence are mainly conditioned by patients' age. *Horm Res Paediatr.* 2012;78(4):232-6. doi: 10.1159/000343815. – IF 2.103
 42. Pajno GB, Caminiti L, Crisafulli G, Barberi S, Landi M, Aversa T, Valenzise M, Passalacqua G. Adherence to sublingual immunotherapy in preschool children. *Pediatr Allergy Immunol.* 2012;23(7):688-9. doi: 10.1111/j.1399-3038.2012.01317.x. – IF 4.137
 43. Messina MF, Sgrò DL, Aversa T, Pecoraro M, Valenzise M, De Luca F. A characteristic cognitive and behavioral pattern as a clue to suspect klinefelter syndrome in prepubertal age. *J Am Board Fam Med.* 2012 Sep;25(5):745-9. – IF 2.515
 44. Wasniewska M, Corrias A, Aversa T, Valenzise M, Mussa A, De Martino L, Lombardo F, De Luca F, Salerno M. Comparative evaluation of therapy with L-thyroxine versus no treatment in children with idiopathic and mild subclinical hypothyroidism. *Horm Res Paediatr.* 2012;77(6):376-81. – IF 2.103
 45. Wasniewska M, Corrias A, Salerno M, Lombardo F, Aversa T, Mussa A, Capalbo D, De Luca F, Valenzise M. Outcomes of Children with Hashitoxicosis. *Horm Res Paediatr.* 2012;77(1):36-40. – IF 2.103
 46. Wasniewska M, Valenzise M, Manganaro A, Bombaci S, Iudicello R, Aversa T, De Luca F, Lombardo F. Increased intima media thickness at many arterial sites in obese adolescents with abdominal adiposity, insulin resistance, and high LDL-cholesterol. *J Endocrinol Invest.* 2011;34(8):647-9. – IF 3.166
 47. Lombardo F, Messina MF, Salzano G, Rabbone I, Lo Presti D, Calcaterra V, Aversa T, De Luca F, Wasniewska M. Prevalence, presentation and clinical evolution of Graves' disease in children and adolescents with type 1 diabetes mellitus. *Horm Res Paediatr.* 2011;76(4):221-5. – IF 2.103



48. Wasniewska M, Valenzise M, Aversa T, Mirabelli S, De Luca F, De Luca FL, Lombardo F. Early hypertension and prolonged mineralocorticoid therapy discontinuation in a child with salt-wasting 21-hydroxylase deficiency. *J Endocrinol Invest.* 2011;34(2):159-61. – IF 3.166
 49. De Luca F, Wasniewska M, Zirilli G, Aversa T, Arrigo T. At the end of a two-year follow-up elevated TSH levels normalize or remain unchanged in most children with subclinical hypothyroidism. *Ital J Pediatr.* 2010 Jan 30;36:11. doi: 10.1186/1824-7288-36-11. – IF 1.776
 50. De Luca F, Corrias A, Salerno M, Wasniewska M, Gastaldi R, Cassio A, Mussa A, Aversa T, Radetti G, Arrigo T. Peculiarities of Graves' disease in children and adolescents with Down's syndrome. *Eur J Endocrinol.* 2010; 162 (3):591-5 – IF 4.333
 51. Wasniewska M, Salerno M, Cassio A, Corrias A, Aversa T, Zirilli G, Capalbo D, Bal M, Mussa A, De Luca F. Prospective evaluation of the natural course of idiopathic subclinical hypothyroidism in childhood and adolescence. *Eur J Endocrinol.* 2009; 160(3):417-21. – IF 4.333
 52. Lombardo F, Salzano G, Crisafulli G, Valenzise M, Zirilli G, Manzo V, Aversa T, De Luca F. Menarcheal timing in intensively treated girls with type 1 diabetes mellitus. *Nutr Metab Cardiovasc Dis.* 2009; 19(1):35-38. – IF 3.318
 53. Crisafulli G, Wasniewska M, Ascenti G, Rulli I, Zirilli G, Aversa T, De Luca F. Acute suppurative thyroiditis disclosing diagnosis of thyroid cancer in a boy. *J Endocrinol Invest.* 2008; 31(12):1137-8. – IF 3.166
 54. Wasniewska M, Arrigo T, Crisafulli G, Aversa T, Messina MF, Salzano G, De Luca F. In Italian population sexual dimorphism affects prenatal thyroid migration but not biochemical severity of gland ectopia and prenatal bone maturation. *J Endocrinol Invest.* 2008; 31(4): 341-5. – IF 3.166
 55. Messina MF, Zirilli G, Civa R, Rulli I, Salzano G, Aversa T, Valenzise M. Neurocognitive profile in Turner's syndrome is not affected by growth impairment. *J Pediatr Endocrinol Metab.* 2007; 20(6):677-84. – IF 1.086
 56. Wasniewska M, Vigone MC, Cappa M, Aversa T, Rubino M, De Luca F; Study Group for Thyroid diseases of Italian Society for Pediatric Endocrinology. Acute suppurative thyroiditis in childhood: relative frequency among thyroid inflammatory diseases. *J Endocrinol Invest.* 2007; 30(4):346-7. – IF 3.166
 57. Wasniewska M, Vigone MC, Cappa M, Cassio A, Scognamillo R, Aversa T, Rubino M, De Luca F. Acute suppurative thyroiditis in childhood: spontaneous closure of sinus pyriform fistula may occur even very early. *J Pediatr Endocrinol Metab.* 2007; 20(1):75-7. – IF 1.086
- CAPITOLI DI LIBRI**
1. De Luca F, Aversa T, Salzano G, Zirilli G, Sferlazzas C, Wasniewska M. Autoimmune thyroiditis. In In: Bona G, De Luca F, Monzani A (eds). *Thyroid Diseases in Childhood.* Springer, Cham. 2015, pp. 181-194. ISBN: 978-331919212-3. eISBN: 978-331919213-0. doi: 10.1007/978-3-319-19213-0_16.

PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE NON VALUTABILI

ABSTRACT A CONGRESSI

1. Corica D, Aversa T, Di Rosa G, Troise E, De Luca F, Wasniewska M. CASO CLINICO: INSUFFICIENZA OVARICA PRIMARIA IN DUE PAZIENTI CON SINDROME DI RETT. *Atti del XXI Congresso Nazionale SIEDP – Padova, 27-29 Settembre 2017, p. 124.*
2. Cannavò L, Zirilli G, Valenzise M, Corica D, Santucci S, Aversa T, De Luca F, Wasniewska M. DAL LIVELLO DELLA DISFUNZIONE TIROIDEA DIPENDE LA DOSE DI MANTENIMENTO DI L-TIROXINA NEI BAMBINI CON IPOTIROIDISMO PERMANENTE. *Atti del XXI Congresso Nazionale SIEDP – Padova, 27-29 Settembre 2017, p. 125.*
3. Pepe G, Aversa T, Civa R, Corica D, Trombatore J, De Luca F, Wasniewska M. CASO CLINICO: OTTIMALE RISPOSTA AUXOLOGICA ALLA TERAPIA CON GH IN SINDROME DI TURNER CON ABERRAZIONE CROMOSOMICA RARA (TRASLOCAZIONE X-AUTOSOMICA). *Atti del XXI Congresso Nazionale SIEDP – Padova, 27-29 Settembre 2017, p. 130.*



4. Valenzise M, Aversa T, Wasniewska M, Saccomanno A, Lombardo F, Salzano G, De Luca F. SINDROME POLIGHIANDOLARE TIPO 3: ANALISI DI UNA CASISTICA PEDIATRICA. Atti del XXI Congresso Nazionale SIEDP – Padova, 27-29 Settembre 2017, p. 147.
5. Wasniewska M, Corica D, Valenzise M, Messina MF, Aversa T, Alibrandi A, De Luca F. PARENTAL OBESITY INFLUENCES THE EARLY ONSET OF OBESITY AND THE OVERWEIGHT DEGREE IN CHILDREN. 10th Joint International Meeting of Paediatric Endocrinology, PES-APEG-APPES-ASPAE-CSPEM-ESPE-JSPE-SLEP, Washington DC, USA. September 14-17, 2017. *Horm Res Paediatr* 2017;88(suppl 1): 167-8.
6. Wasniewska M, Corica D, Di Rosa G, Troise E, Aversa T, De Luca F. PRIMARY OVARIAN INSUFFICIENCY IN TWO GIRLS WITH RETT SYNDROME. 10th Joint International Meeting of Paediatric Endocrinology, PES-APEG-APPES-ASPAE-CSPEM-ESPE-JSPE-SLEP, Washington DC, USA. September 14-17, 2017. *Horm Res Paediatr* 2017;88(suppl 1): 379.
7. Wasniewska M, Cannavò L, Zirilli G, Valenzise M, Corica D, Aversa T, De Luca F. DIFFERENCES IN LEVOTHYROXINE DOSAGES FOR REPLACEMENT OF CHILDREN WITH PRIMARY AND CENTRAL PERMANENT HYPOTHYROIDISM. 10th Joint International Meeting of Paediatric Endocrinology, PES-APEG-APPES-ASPAE-CSPEM-ESPE-JSPE-SLEP, Washington DC, USA. September 14-17, 2017. *Horm Res Paediatr* 2017;88(suppl 1): 590-1.
8. Aversa T, Valenzise M, Corrias A, Salerno M, Iughetti L, Tessaris D, Capalbo D, Predieri B, De Luca F, Wasniewska M. In Children with Autoimmune Thyroid Diseases the Association with Down syndrome can Modify the Clustering of Extra-Thyroidal Autoimmune Disorders. 55th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Paris, France. September 10-12, 2016. *Horm Res Paediatr* 2016;86(suppl 1): 497-8.
9. Aversa T, Corrias A, Salerno M, Tessaris D, Di Mase R, Valenzise M, Corica D, De Luca F, Wasniewska M. Five-Year Prospective Evaluation of Thyroid Function Test Evolution in Children with Hashimoto's Thyroiditis Presenting with Either Euthyroidism or Subclinical Hypothyroidism. 55th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Paris, France. September 10-12, 2016. *Horm Res Paediatr* 2016;86(suppl 1): 504.
10. Wasniewska M, Salerno M, Corrias C, Mazzanti L, Matarazzo P, Corica D, Aversa T, Messina MF, De Luca F, Valenzise M. The Evolution of Thyroid Function after Hashimoto's Thyroiditis Presentation is Different in Initially Euthyroid Girls with or without Turner Syndrome. 55th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Paris, France. September 10-12, 2016. *Horm Res Paediatr* 2016;86(suppl 1): 509.
11. Wasniewska M, Salerno M, Corrias A, Aversa T, Messina MF, Mussa A, di Mase R, De Luca F. Storia naturale dell'ipotiroidismo subclinico idiopatico e di quello correlato alla tiroidite di Hashimoto: follow-up di 5 anni. XX Congresso Nazionale SIEDP – Roma, 25-27 Novembre 2015 (oral communication).
12. Aversa T, Valenzise M, Salerno M, Iughetti L, Radetti G, De Luca F, Wasniewska M. Metamorfismo dell'immunità tiroidea nella sindrome di Down: dalla tiroidite di Hashimoto al morbo di Graves ed evoluzione successiva. XX Congresso Nazionale SIEDP – Roma, 25-27 Novembre 2015 (oral communication).
13. Aversa T, Valenzise M, Corrias A, Salerno M, Iughetti L, Tessaris D, Capalbo D, Predieri B, De Luca F, Wasniewska M. L'associazione con sindrome di Down può modificare l'aggregazione delle malattie autoimmuni extratiroidee nei bambini con malattie autoimmuni della tiroide. XX Congresso Nazionale SIEDP – Roma, 25-27 Novembre 2015.
14. Corica D, Marseglia L, Manti L, Aversa T, Calafiore M, Gitto E, De Luca F, Wasniewska M. Insufficienza surrenalica acuta in un neonato con infezione congenita da Citomegalovirus: descrizione di un caso clinico. XX Congresso Nazionale SIEDP – Roma, 25-27 Novembre 2015.
15. Bruno R, Aversa T, Catena M, Valenzise M, Messina MF, Panasiti I, De Luca F, Wasniewska M. L'ipoacusia neurosensoriale sub-clinica e di grado medio rimane una complicanza relativamente comune tra i pazienti con ipotiroidismo congenito severo diagnosticato con lo screening neonatale. XX Congresso Nazionale SIEDP – Roma, 25-27 Novembre 2015.
16. Messina MF, Aversa T, Salzano G, Zirilli G, Sferlazzas C, Lombardo F, De Luca F. Fattori utili per una precoce distinzione tra forme permanenti e transitorie di ipotiroidismo congenito in pazienti



- eutopici positivi allo screening neonatale. XX Congresso Nazionale SIEDP – Roma, 25-27 Novembre 2015.
17. Marseglia L, Alterio T, Manti L, Aversa T, Calafiore MR, Gitto E, Wasniewska M. Acute Adrenal Failure in a Term Newborn with Congenital Cytomegalovirus Infection: Case Description and Review of the Literature. 54th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Barcelona, Spain. October 1-3, 2015. *Horm Res Paediatr* 2015;83(suppl 1): 141.
 18. Bruno R, Aversa T, Catena M, Valenzise M, Messina MF, De Luca F, Wasniewska M. Even in the Era of Congenital Hypothyroidism Screening Mild and Subclinical Sensorineural Hearing Loss Remains a Relatively Common Complication of Severe Congenital Hypothyroidism. 54th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Barcelona, Spain. October 1-3, 2015. *Horm Res Paediatr* 2015;83(suppl 1): 301.
 19. Aversa T, Valenzise M, Salerno M, Corrias A, Iughetti L, Radetti G, De Luca F, Wasniewska M. Metamorphic Thyroid Autoimmunity in Down Syndrome: From Hashimoto's Thyroiditis to Graves' Disease and Beyond. 54th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Barcelona, Spain. October 1-3, 2015. *Horm Res Paediatr* 2015;83(suppl 1): 307.
 20. Aversa T, Wasniewska M, Messina MF, Calafiore M, De Luca F. Long term Follow-up of a Child Treated with CyberKnife Radiosurgery for ACTH-secreting Pituitary Adenoma after Bilateral Adrenalectomy. 54th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Barcelona, Spain. October 1-3, 2015. *Horm Res Paediatr* 2015;83(suppl 1): 521.
 21. Messina MF, Aversa T, Salzano G, Zirilli G, Sferlazzas C, De Luca F, Lombardo F. Early Discrimination between Transient and Permanent Congenital Hypothyroidism in Children with Eutopic Gland. 54th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Barcelona, Spain. October 1-3, 2015. *Horm Res Paediatr* 2015;83(suppl 1): 552.
 22. Valenzise M, Aversa T, Fierabracci A, Porcelli C, Betterle C, De Luca F. Autoimmune Polyendocrinopathy Candidiasis Ectodermal Dystrophy: New Insights into Phenotype and Genotype. 53rd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Dublin, Ireland. September 18-20, 2014. *Horm Res Paediatr* 2014;82(suppl 1): 76.
 23. Messina MF, Aversa T, Valenzise M, De Luca F. Final Height in a Boy with McCune-Albright Syndrome and Precocious Puberty Treated with Ketoconazole, Cyproterone Acetate, and Leuprolide Acetate Depot for More than 5 Years. 53rd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Dublin, Ireland. September 18-20, 2014. *Horm Res Paediatr* 2014;82(suppl 1): 296.
 24. Aversa T, Valenzise M, Wasniewska M, Messina MF, Santisi A, De Luca F. Adult Height Outcome of Girls with Idiopathic Central Precocious Puberty Treated with GnRH Analogs is Irrespective of BMI. 53rd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Dublin, Ireland. September 18-20, 2014. *Horm Res Paediatr* 2014;82(suppl 1): 300.
 25. Longhi S, Aversa T, Bal M, Cantasano A, Cappa M, Cassio A, Corrias A, D'Antonio V, De Luca F, Di Mase R, Gastaldi R, Guzzetti C, Loche S, Salerno M, Tronconi GM, Vigone MC, Weber G, Radetti G. Incidence of Thyroid Nodules in Children Affected by Hashimoto's Thyroiditis: a 12-Year Survey of 567 Children. 53rd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Dublin, Ireland. September 18-20, 2014. *Horm Res Paediatr* 2014;82(suppl 1): 313-314.
 26. Messina MF, Ramistella V, Aversa T, Valenzise M, De Luca F. Factors Useful to Distinguish between Children with Permanent Congenital Hypothyroidism and Transient or Permanent Hyperthyrotropinemia. 53rd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Dublin, Ireland. September 18-20, 2014. *Horm Res Paediatr* 2014;82(suppl 1): 314-315.
 27. Ramistella V, Wasniewska M, Valenzise M, Aversa T, Arasi S, Velletri M, De Luca F. Cross-Sectional and Prospective Study of the Effects of GH Therapy on Metabolic Panel in Children with GH Deficiency. 53rd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Dublin, Ireland. September 18-20, 2014. *Horm Res Paediatr* 2014;82(suppl 1): 404-405.
 28. Aversa T, Valenzise M, Zirilli G, Catena M, De Luca F, Wasniewska M. Key-Role of TSH Deficiency in Disclosing Craniopharyngioma Diagnosis in a Short Girl with Hashimoto's



- Thyroiditis. 53rd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Dublin, Ireland. September 18-20, 2014. *Horm Res Paediatr* 2014;82(suppl 1): 433.
29. Aversa T, Valenzise M, Corrias A, Salerno M, Mussa A, Capalbo D, Salzano G, De Luca F, Wasniewska M. L'ipertiroidismo Subclinico Come Manifestazione Iniziale Di Tiroidite Di Hashimoto Giovanile. XIX Congresso Nazionale SIEDP – Bari, 21-23 Novembre 2013.
 30. Aversa T, Lombardo F, Corrias A, Salerno M, De Luca F, Wasniewska M. La Metamorfosi Da Tiroidite Di Hashimoto A Malattia Di Graves In Pazienti Con Sindrome Di Turner O Di Down. XIX Congresso Nazionale SIEDP – Bari, 21-23 Novembre 2013.
 31. Salerno M, Cassio A, Acquafredda A, Aversa T, Angeletti C, Basano R, Cappa M, Cherubini V, Corciuolo N, Corrias A, Crinò A, De Sanctis V, Franceschi R, Galeazzi D, Gallo F, Gastaldi R, Lia R, Macchiaroli A, Manoni C, Marsciani A, Meloni A, Messini B, Nanni L, Pozzan GB, Radetti G, Rossodivita AN, Street ME, Weber G, Vigone MC. Risultati Di Un Questionario Multicentrico Sulla Gestione Della Malattia Di Graves Nei Centri Di Endocrinologia Pediatrica Italiani. XIX Congresso Nazionale SIEDP – Bari, 21-23 Novembre 2013.
 32. Ramistella V, Wasniewska M, Valenzise M, Aversa T, Arasi S, Velletri Mr, De Luca F. Studio trasversale e prospettico degli effetti della terapia con GH sul quadro metabolico e sulla composizione corporea in bambini con deficit di GH. XIX Congresso Nazionale SIEDP – Bari, 21-23 Novembre 2013.
 33. Pecoraro M, Wasniewska M, Aversa T, Mirabelli S, Zirilli G, Salzano G, De Luca F. Evaluation of cognitive function and behavioural performances in girls with non-classical congenital adrenal hyperplasia. 9th Joint Meeting of Paediatric Endocrinology. Milan, Italy. September 19-22, 2013. *Horm Res Paediatr* 2013; 80 (suppl 1): 83.
 34. Wasniewska M, Aversa T, Mazzanti L, Guarnieri MP, Matarazzo P, De Luca F, Lombardo F, Messina MF, Valenzise M. Adult height of girls with Turner syndrome treated from before six years of age with a fixed per kilo GH dose. 9th Joint Meeting of Paediatric Endocrinology. Milan, Italy. September 19-22, 2013. *Horm Res Paediatr* 2013; 80 (suppl 1): 259.
 35. Wasniewska M, Corrias A, Aversa T, Valenzise M, Mussa A, De Martino L, Lombardo F, De Luca F, Salerno M. Comparative evaluation of therapy with L-thyroxine versus no treatment in children with idiopathic and mild subclinical hypothyroidism. 51st Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Leipzig, Germany. September 20-23, 2012. *Horm Res Paediatr* 2012; 78 (suppl 1): 318.
 36. Cassio A, Rizzello A, Salerno M, Aversa T, Vigone MC, Monti S, De Martino L, De Luca F, Bal MO. Fertility in adult females with congenital hypothyroidism (CH) diagnosed by neonatal screening. 51st Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Leipzig, Germany. September 20-23, 2012. *Horm Res Paediatr* 2012; 78 (suppl 1): 126.
 37. Wasniewska M, Aversa T, Valenzise M, Salzano G, De Luca F. Relationship of thyroid function with body mass index, insulin-resistance and lipid status in nutritionally obese children and adolescents. 51st Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Leipzig, Germany. September 20-23, 2012. *Horm Res Paediatr* 2012; 78 (suppl 1): 77.
 38. Aversa T, Valenzise M, Wasniewska M, Granata F, Ramistella V, Chiera F, De Luca F. Adenoipofisite in un adolescente con pansinusite e meningite. XVIII Congresso Nazionale SIEDP – Genova, 1-3 Dicembre 2011 (oral communication).
 39. Wasniewska M, Valenzise M, Manganaro A, Bombaci S, Iudicello R, Aversa T, De Luca F, Lombardo F. Aumento dello spessore medio-intimale in diversi siti arteriosi in adolescenti obese con adiposità addominale, insulino-resistenza e alti livelli di colesterolo-LDL. XVIII Congresso Nazionale SIEDP – Genova, 1-3 Dicembre 2011
 40. Messina MF, Aversa T, Valenzise M, Comito V, Iannelli S, De Luca F. Valutazione trasversale e longitudinale della funzionalità epatica mediante elastografia (Fibroscan) in pazienti con Sindrome di Turner. XVIII Congresso Nazionale SIEDP – Genova, 1-3 Dicembre 2011
 41. Pecoraro M, Wasniewska M, Aversa T, Mirabelli S, Demeca A, Niglia E, Iannelli S, Arasi S, De Luca F. Le adolescenti con sindrome adrogenitale non classica presentano una compromissione delle funzioni cognitive? XVIII Congresso Nazionale SIEDP – Genova, 1-3 Dicembre 2011.



42. Wasniewska M, Corrias A, Salerno M, Lombardo F, Aversa T, Mussa A, Capalbo D, De Luca F, Valenzise M. Evoluzione a lungo termine dell'Hashitossicosi in pazienti pediatriche con anticorpi anti-recettore del TSH persistentemente assenti. XVIII Congresso Nazionale SIEDP – Genova, 1-3 Dicembre 2011
43. Messina MF, Aversa T, Iannelli S, Comito V, Squadrito G, Maimone S, Ramistella V, De Luca F. Fibroscan: a new non invasive method for cross-sectional and longitudinal evaluation of liver dysfunction in Turner Syndrome. 50th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Glasgow, United Kingdom. September 25-28, 2011. *Horm Res Paediatr* 2011; 76 (suppl 2): 113.
44. Lombardo F, Messina MF, Salzano G, Rabbone I, Lo Presti D, Calcaterra V, Aversa T, De Luca F, Wasniewska M. Prevalence, presentation and clinical evolution of Graves' disease in children and adolescents with type 1 diabetes mellitus. 50th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Glasgow, United Kingdom. September 25-28, 2011. *Horm Res Paediatr* 2011; 76 (suppl 2): 124.
45. Messina MF, Lombardo F, Comito V, Aversa T, Pecoraro D, Valenzise M, De Luca F. A peculiar cognitive and behavioural phenotype as the first clue to suspect Klinefelter syndrome in prepubertal males. 50th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Glasgow, United Kingdom. September 25-28, 2011. *Horm Res Paediatr* 2011; 76 (suppl 2): 267.
46. Arrigo T, Aversa T, Messina MF, Salzano G, Valenzise M. Premature adrenarche: evaluation of hormonal and metabolic parameters. 49th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Prague, Czech Republic. September 22-25, 2010. *Horm Res Paediatr* 2010; 74 (suppl 3): 165.
47. Wasniewska M, Aversa T, Salzano G, Crisafulli G, Zirilli G, Messina MF, De Luca F. Mineralcorticoid-related early hypertension in a boy with salt wasting congenital adrenal hyperplasia due to 21-hydroxylase deficiency. 49th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Prague, Czech Republic. September 22-25, 2010. *Horm Res Paediatr* 2010; 74 (suppl 3): 164
48. Valenzise M, Modica R, Cervato S, Giordano C, Carissimi E, Masiero S, Betterle C, Aversa T, De Luca F. Peculiar genotype and identification of novel mutations in Sicilian APECED population. 49th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Prague, Czech Republic. September 22-25, 2010. *Horm Res Paediatr* 2010; 74 (suppl 3): 121
49. De Luca F, Balsamo A, Manganaro A, fagioli G, Bombaci S, Conti V, Iudicello R, Ferri M, Lombardo F, Aversa T, Valenzise M, Cicognani A, Wasniewska M. Increased large artery intima media thickness in adolescents with classical and non-classical congenital adrenal hyperplasia is unrelated to metabolic syndrome. 49th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Prague, Czech Republic. September 22-25, 2010. *Horm Res Paediatr* 2010; 74 (suppl 3): 94.
50. Arrigo T, Wasniewska M, Messina MF, Valenzise M, Crisafulli G, Zirilli G, Aversa T, Velletri MR, De Luca F. Valutazione comparativa di due differenti schemi di terapia frenante la pubertà in bambine con pubertà precoce vera. XVII Congresso Nazionale SIEDP. Napoli, 5-7 Novembre 2009
51. Salzano G, Wasniewska M, Aversa T, Bombaci S, Arrigo T, De Luca F. Ipertensione arteriosa reversibile dopo sospensione di mineralcorticoide in soggetto con SAG SW da 21-OH-D. XVII Congresso Nazionale SIEDP. Napoli, 5-7 Novembre 2009
52. Wasniewska M, Corrias, Arrigo T, Lombardo F, Salerno M, Mussa A, Vigone MC, Aversa T, De Luca F. Frequenza della tiroidite di Hashimoto in bambini e adolescenti che successivamente svilupperanno la malattia di Graves. XVII Congresso Nazionale SIEDP. Napoli, 5-7 Novembre 2009
53. Wasniewska M, Corrias, Salerno M, Cassio A, Crisafulli G, Arrigo T, Aversa T, Radetti G, De Luca F. Peculiarità della malattia di Graves in bambini ed adolescenti con Sindrome di Down. XVII Congresso Nazionale SIEDP. Napoli, 5-7 Novembre 2009
54. Aversa T, Gleeson H, Amin R, Banerjee I, Hall C, Patel L, Clayton P. Evaluation of hypothalamic-pituitary abnormalities on magnetic resonance imaging in patients with non tumorous growth hormone deficiency retested at the end of growth. LWPES/ESPE 8th Joint Meeting. New York, September 9-12, 2009. (*Horm Res* 2009; 72 (suppl 3):99)



55. Aversa T, Amin R, Banerjee I, Hall C, Jones J, O'Shea E, Patel L, Clayton P, Gleeson H. Is current endocrine care engaging patients with non-tumoral hypothalamic-pituitary disease in the transition period? LWPES/ESPE 8th Joint Meeting. New York, September 9-12, 2009. (Horm Res 2009; 72 (suppl 3):100)
56. Shichao S, Puttha R, Aversa T, Amin R. The development of celiac disease in children with type 1 diabetes is increased in families with higher income, lower rates of ill health and late age of weaning; a case controlled study. LWPES/ESPE 8th Joint Meeting. New York, September 9-12, 2009. (Horm Res 2009; 72 (suppl 3):179-80)
57. Aversa S, Messina MF, Aversa T, Ramistella V, Sindoni D, Rulli I, Crisafulli G. Sindrome di Cushing iatrogena da somministrazione endoculare di glucocorticoidi. 64° Congresso Nazionale della Società Italiana di Pediatria. Genova, 15-18 Ottobre 2008 (Minerva Pediatrica 60(5):1201)
58. Arrigo T, Messina MF, Valenzise M, Aversa T, De Luca F. Age of onset of anorexia nervosa can affect final height. 47th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Istanbul, September 20-23, 2008. (Horm Res 2008;70 (suppl 1):87)
59. Arrigo T, Messina MF, Valenzise M, Aversa T, De Luca F. Idiopathic precocious puberty (IPP) in girls: Clinical, endocrinological and ultrasonographic evaluations according to auxological data for gestational age. 47th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Istanbul, September 20-23, 2008. (Horm Res 2008;70 (suppl 1):160-61)
60. Wasniewska M, Valenzise M, Arrigo T, Lombardo F, Crisafulli G, Aversa T, Messina MF, De Luca F. Sexual dimorphism affects prenatal thyroid migration but not biochemical severity of gland ectopia and prenatal bone maturation. 47th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Istanbul, September 20-23, 2008. (Horm Res 2008;70 (suppl 1):162)
61. Aversa T, Wasniewska M, Arrigo T, Crisafulli G, Salzano G, De Luca F. I neonati con ipotiroidismo congenito presentano un dimorfismo sessuale nella frequenza di ectopia della tiroide. XXXVI Congresso Regionale SIP Sez. Sicilia. Palermo, 22-24 Novembre 2007 (Atti del congresso, p. 205)
62. Messina MF, Aguenouz M, Rodolico C, Aversa T, Musumeci O, Vita G, Lanzano N, Rulli I, De Luca F. Novel SHOX gene mutation in a short boy with Becker muscular dystrophy: a double trouble in two adjacent genes. 12th International Congress of the World Muscle Society. Giardini Naxos, 17-20 October 2007. (Neuromuscular Disorders 2007; 17 (9-10): 839).
63. Aversa T, Arrigo T, Civa R, Laganà N, Magnoli D, De Luca F. Dissociazione Adrenarca-gonadarca: un caso particolare. XVI Congresso Nazionale SIEDP. Parma, 11-13 settembre 2007 (pp.97) (oral communication)
64. De Luca F, Wasniewska M, Arrigo T, Crisafulli G, Aversa T, Messina MF, Salzano G. Nella popolazione neonatale italiana la prevalenza di ectopia tiroidea è condizionata da dimorfismo sessuale. XVI Congresso Nazionale SIEDP. Parma, 11-13 settembre 2007 (pp.158).
65. Arrigo T, Messina MF, Valenzise M, Aversa T, Manzo V, Mirabelli S, De Luca F. Valutazione clinica, endocrina e ecografia in bambine con pubertà precoce idiopatica in rapporto all'età gestazionale. XVI Congresso Nazionale SIEDP. Parma, 11-13 settembre 2007 (pp.165).
66. Arrigo T, Messina MF, Valenzise M, Aversa T, Di Pasquale L, Crisafulli G, De Luca F. Valutazione dei livelli plasmatici di adiponectina in un gruppo di bambine con pubertà precoce idiomatica. XVI Congresso Nazionale SIEDP. Parma, 11-13 settembre 2007 (pp.166).
67. Valenzise M, Arrigo T, Autunno M, Crisafulli G, Aversa T, De Luca F. Poliendocrinopatia autoimmune (APECED) e polineuropatia: un'associazione inedita. XVI Congresso Nazionale SIEDP. Parma, 11-13 settembre 2007 (pp.172).
68. Messina MF, Wasniewska M, Rulli I, Zirilli G, Aversa T, De Luca F. Un trattamento con ciproterone acetato e ketoconazolo può rallentare la progressione della pubertà precoce nei maschi con sindrome di McCune-Albright. XVI Congresso Nazionale SIEDP. Parma, 11-13 settembre 2007 (pp.228).
69. De Luca F, Wasniewska M, Vigone C, Cappa M, Cassio A, Scognamillo R, Aversa T. Suppurative thyroiditis in childhood: relative frequency among thyroid inflammation disease and natural history. The 4th Biennial Scientific Meeting ASIA Pacific Paediatric Endocrine Society 2006. Pattaya (Thailand), November 1-4, 2006. (pp. 212).



70. Wasniewska M, Vigone C, Cappa M, Cassio A, Scognamillo R, Aversa T, Messina MF, Crisafulli G. Tiroidite acuta suppurativa: prevalenza relativa e storia naturale in una popolazione pediatrica italiana. 62° Congresso Nazionale della Società Italiana di Pediatria. Catania, 4-7 Ottobre 2006. (Italian Journal of Pediatrics vol. 32 (suppl 1), p. 150).
71. Wasniewska M, Vigone C, Cappa M, Cassio A, Scognamillo R, Aversa T, De Luca F. Acute suppurative thyroiditis: prevalence and natural history in an Italian pediatric population. 45th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Rotterdam, The Netherlands, June 30-July 3, 2006. (Horm Res 2006;65(suppl 4):41).
72. Messina MF, Zirilli G, Civa R, Rulli I, Lombardo F, Aversa T, Wasniewska M. Neurocognitive profile in Turner's syndrome is not influenced by growth retardation. 45th Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Rotterdam, The Netherlands, June 30-July 3, 2006. (Horm Res 2006;65(suppl 4):189).
73. Wasniewska M, Bergamaschi R, Guarneri MP, Mazzanti L, Matarazzo P, Petri A, Aversa T, De Luca F. Early Treatment with Growth Hormone Alone in Turner Syndrome: Pre-Pubertal Catch-Up Growth and Waning Effect. 43rd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Basel, Switzerland, September 10-13, 2004. (Horm Res 2004;62 (suppl 2):129).
74. Lombardo F, Messina MF, Arrigo T, Crisafulli G, Valenzise M, Aversa T, De Luca F. Natural Evolution of Glucose Tolerance, Beta-Cell Function and Peripheral Insulin Sensitivity in Non-Diabetic Adults with Thalassemia Major. 43rd Annual Meeting of the European Society for Paediatric Endocrinology (ESPE). Basel, Switzerland, September 10-13, 2004. (Horm Res 2004;62 (suppl 2):133).

Motivazione: non presentati in pdf dal candidato e non considerati dalla Commissione fra i prodotti ammissibili alla valutazione nella riunione preliminare dei criteri.

TESI DI DOTTORATO

Studio Trasversale e Prospettico del Rischio Cardiovascolare negli adolescenti affetti da Sindrome Adrenogenitale

MOTIVATO GIUDIZIO ANALITICO SUI TITOLI, SUL CURRICULUM E SULLA PRODUZIONE SCIENTIFICA IVI COMPRESA LA TESI DI DOTTORATO

GIUDIZI INDIVIDUALI:

Prof. Filippo De Luca

Dall'esame del suo CV emerge che il candidato (laureato in Medicina e Chirurgia presso l'Università di Messina nel 2004) possiede i requisiti generali e specifici per l'ammissione a questa procedura valutativa, avendo usufruito per oltre 4 anni di un contratto di ricercatore a tempo determinato di Pediatria (SSD MED/38) ed avendo già conseguito i seguenti titoli: a) diploma di specializzazione in pediatria; b) dottorato di ricerca in Scienze endocrinologiche e metaboliche sperimentali; c) abilitazione scientifica nazionale alle funzioni di professore di II fascia per il SSD MED38. La sua attività didattica è documentata dalla pluriennale docenza in tre corsi di laurea dell'Università di Messina e cioè Medicina e Chirurgia (dal 2013-14), Terapia della Neuro e Psicomotricità dell'Età Evolutiva (dal 2013-14) ed Infermieristica pediatrica (dal 2016-17) oltre che in tre scuole di specializzazione e cioè quella di Pediatria (dal 2013-14), quella in Radioterapia (dal 2013-14) e quella in Microbiologia e Virologia (dal 2014-15).

L'attività assistenziale, formalmente riconosciuta attraverso contratti specifici con l'AOU di Messina è stata sempre svolta in ambito pediatrico, già a partire dal 2011, con svolgimento di turni di guardia attiva e, negli ultimi mesi, anche di reperibilità.

Ben documentata anche l'attività di ricerca, che si è concretizzata in 57 articoli in extenso su riviste internazionali impattate (di cui 37 solo negli ultimi 5 anni), oltre che in un capitolo di libro a carattere



internazionale, in 74 abstract congressuali, nella tesi di dottorato ed in quella di specializzazione, svolta durante il soggiorno di un anno presso un centro di eccellenza inglese per l'endocrinologia pediatrica. Dalla valutazione delle 57 pubblicazioni presentate e della tesi di dottorato emergono congruenza con il SSD MED38 e soprattutto rigore metodologico nell'impostazione degli studi e nell'analisi critica dei risultati. L'attività scientifica ha riguardato prevalentemente, pur se non esclusivamente, l'endocrinologia pediatrica. Particolarmente degno di menzione il recente filone di ricerca sulle peculiarità delle tireopatie autoimmuni in età pediatrica e sui loro rapporti con alcune cromosomopatie, che ha dato vita ad una rilevante serie di articoli pubblicati su riviste ad elevato IF, in cui il nome del candidato occupa una posizione preminente nell'elenco degli autori.

Prof. Riccardo Troncone

Il dottor Aversa ha conseguito sia la specializzazione in Pediatria che il titolo di dottore di ricerca. E' stato titolare di un contratto di ricercatore a tempo determinato dal 2014 ad oggi. Ha conseguito nel 2018 l'abilitazione scientifica nazionale a professore di seconda fascia.

Negli ultimi cinque anni ha svolto attività didattica con lezioni nell'ambito di diversi corsi di laurea (Medicina e Chirurgia, Infermieristica, Neurologia e Psicomotricità dell'età evolutiva). Ha in particolare coordinato il corso integrato di Infermieristica Pediatrica.

Ha trascorso un periodo di formazione presso l'Università di Manchester (2008-2009).

Ha svolto attività clinica presso l'UOC di Pediatria dell'AOU di Messina con contratti assistenziali nel periodo di dottorato poi come ricercatore a tempo determinato; l'attività è stata equiparata a quella di dirigente medico.

Non ha avuto formali incarichi di direzione di gruppi di ricerca, ma va segnalata l'attività di coordinatore del gruppo nazionale di malattie della tiroide nell'ambito della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica.

E' stato relatore a numerosi convegni quasi tutti di respiro regionale. Vanno segnalate tre relazioni per invito a congressi nazionali della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica.

La produzione scientifica comprende 57 lavori. Essi sono pienamente congrui con i temi del settore scientifico disciplinate. La produzione è continua nel tempo con crescente intensità, e nel complesso buona. I contributi mostrano una soddisfacente originalità. Per quanto riguarda il contributo personale il candidato è in 29 casi su 57 primo, secondo o ultimo autore.

In conclusione, il candidato mostra, accanto alla capacità di inserirsi con successo nella comunità scientifica di riferimento, una produzione scientifica nel complesso buona, congrua con il settore scientifico-disciplinare, continua nel tempo e più intensa negli ultimi anni.

Prof. Vassilios Fanos

Il dottor Tommaso Aversa si è specializzato in Pediatria ed ha conseguito il titolo di dottore di ricerca. Dal 2014 ad oggi ha avuto di ricercatore a tempo determinato. Ha conseguito nel 2018 l'abilitazione scientifica nazionale a professore di seconda fascia.

Ha svolto negli ultimi 5 anni attività didattica con lezioni nell'ambito di diversi corsi di laurea quali Medicina e Chirurgia, Neurologia, Infermieristica (del quale è stato coordinatore del corso integrato, e Psicomotricità dell'età evolutiva).

Da segnalare un periodo di formazione svolto presso l'Università di Manchester (2008-2009) in U.K.

Ha svolto attività clinica presso l'UOC di Pediatria dell'AOU di Messina con contratti assistenziali e come ricercatore a tempo determinato con attività equiparata a quella di dirigente medico.

Ha svolto attività di coordinatore del gruppo nazionale di malattie della tiroide nell'ambito della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica.

Relatore su invito (tre relazioni) a congressi nazionali della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica e a numerosi convegni a carattere regionale.

La produzione scientifica del candidato è costituita da 57 lavori (in 29/57 primo, secondo o ultimo autore) del tutto adeguati ai temi del settore scientifico disciplinare. La produzione del candidato è continua, buona e in crescita nel tempo (9 contributi nel 2018 non ancora concluso) e con discreta originalità.

In conclusione, il candidato possiede una produzione scientifica globalmente buona, congrua con il settore scientifico-disciplinare, continua nel tempo e crescente nell'ultimo periodo.



GIUDIZIO COLLEGALE

La Commissione esprime un giudizio positivo sul CV del candidato e sui titoli da lui conseguiti nel corso della sua carriera e valuta anche favorevolmente la congruenza della sua attività didattica ed assistenziale con il profilo del SSD MED38.

Per quanto riguarda l'attività scientifica, il giudizio sui 57 articoli in extenso presentati dal candidato in allegato alla domanda e sulla sua tesi di dottorato è molto positivo, considerato che la sua produzione è stata continua, abbastanza intensa e caratterizzata dalla progressiva assunzione di un ruolo preminente all'interno del suo gruppo di ricerca.

Pertanto, la Commissione, avendo preso visione del bando concorsuale ed avendo considerato che il candidato possiede i requisiti indispensabili per partecipare a questa procedura valutativa, compresa l'abilitazione scientifica nazionale a professore di seconda fascia di Pediatria, esprime all'unanimità parere favorevole circa l'ammissione del dott. Aversa alla discussione pubblica dei titoli ed alla contestuale prova orale.

A handwritten signature in black ink, consisting of several loops and a long tail stroke, positioned centrally on the page.

CANDIDATO MARIA GRAZIA CLEMENTE

TITOLI E CURRICULUM

TITOLI VALUTABILI

- a) dottorato di ricerca e/o diploma di specializzazione in Pediatria o equivalente, conseguiti in Italia o all'Estero
- Titolo di Dottore di Ricerca/ in Terapia pediatrica e farmacologia dello sviluppo, conseguito in data 27 ottobre 1997 presso l'Università degli Studi di Milano con una tesi dal titolo "Aspetti clinici e terapeutici di alcune epatopatie croniche dell'età evolutiva" relatore Prof. Antonio Cao (Università degli Studi di Cagliari)
 - Diploma di specializzazione medica in Pediatria conseguito in data 24 luglio 1992, presso la 2°Clinica Pediatrica dell'Università degli Studi di Cagliari, con una tesi dal titolo "Terapia con α -interferon ricombinante nella epatite cronica da virus C in pazienti affetti da talassemia major con sovraccarico marziale", relatore Prof. Antonio Cao (Università degli Studi di Cagliari);
- b) eventuale attività didattica a livello universitario in Italia o all'Estero
- Lezioni frontali Pediatria Generale e Specialistica (Area 06/G1 - SSD MED38): CdL Medicina e Chirurgia (2013-16 e 2017-18), CdL Odontoiatria (2013-14), CdL Fisioterapia (2014-16), CdL Infermieristica (2014-16), CdL Ostetricia (2014-17), CdL Logopedia (2015-16), Scuola di specializzazione di Pediatria Generale e Specialistica (2015-16)
 - Attività didattica integrativa
 - Docente coordinatore per il tirocinio obbligatorio, tirocinio facoltativo, ADP (Attività Didattiche Professionalizzanti) SSN 06/G1 MED/38 Pediatria Generale e specialistica (2013-15)
 - Componente di Commissione di Laurea del corso di Studio in Medicina e Chirurgia (3 sessioni nel 2014, 3 sessioni nel 2015, 2 sessioni nel 2016, 1 sessione nel 2017)
 - Componente di Commissione di Laurea del corso di Studio in Infermieristica (2 sessioni nel 2015, 1 sessione nel 2016)
 - Componente di Commissione di Specializzazione in Pediatria Generale e Specialistica
 - Relatore/Correlatore per 43 Tesi di Laurea nel CdL Medicina e Chirurgia e CdL Infermieristica
 - Relatore per Tesi di Specializzazione in Pediatria Generale e Specialistica
 - Attività di tutor per studenti Erasmus presso la Facoltà di Medicina dell'Università di Sassari
 - Attività di tutor per studenti provenienti dalla Universidad de San Carlos de Guatemala (USAC) presso la Facoltà di Medicina dell'Università di Sassari
 - Attività seminariale nel programma "Specialist International Clinical Training" presso la Facoltà di Medicina dell'Università di Sassari
 - Attività di tutor per College students presso il Pediatric Liver Center -School of Medicine, Johns Hopkins University, Baltimore, MD USA
 - Attività di tutor per College students at Mucosal Biology Research Center e Center for Celiac Disease, School of Medicine, University of Maryland at Baltimore, MD, USA
 - Referente nel programma formativo "Ulysse" di mobilità per studente iscritto al CdL di Medicina & Chirurgia dell'Università di Sassari per 3 mesi (dal 18 luglio al 16 ottobre 2016) di "clinical and research clerkship" presso l'Ospedale Pediatrico Johns Hopkins Children Center, Baltimore, Maryland, USA
- c) documentata attività di formazione o di ricerca attinente al SSD MED 38 presso qualificati istituti italiani o stranieri
- Dal 2/12/13 al 01/12/2016 – Ricercatore Universitario a t.d. (art. 24 c.3-a L. 240/10) della L.R. n. 312008, per la promozione di occasioni di rientro in Sardegna di docenti e ricercatori sardi che abbiano maturato importanti esperienze professionali all'estero. Università degli Studi di SASSARI - Facoltà di Medicina - Viale San Pietro 43 - 07100 Sassari



- dal 01/09/1999 al 31/08/2003 -titolare di assegni di ricerca ai sensi dell'art. 51, comma 6, della Legge 27 dicembre 1997, n.449 presso Università degli Studi di CAGLIARI - Via Università, 40 – CAGLIARI Facoltà di Medicina – Istituto di Clinica e biologia dell'età evolutiva (Dir. prof. A. Cao)
 - dal 11/2007 al 6/2009 Research Specialist, dal 7/2009 al 6/2011 Senior Research Specialist, dal 7/2011 al 9/2012 Senior Research Consultant presso il Pediatric Liver Center - Division of Pediatric Gastroenterology and Nutrition Children's Hospital at Johns Hopkins University, Baltimore, Maryland, USA
 - 2009 (2 settimane) presso il Children's Memorial Research Center, The Feinberg School of Medicine of Northwestern University, Chicago, Illinois, USA
 - dal 01/2008 al 12/2008: NIH extended visitor presso il Laboratory of Infectious Diseases, National Institute of Allergy and Infectious Diseases, National Institutes of Health, Bethesda, Maryland, USA
 - dal 02/2004 al 10/2007: Post-doctoral fellow presso il Mucosal Biology Research Center e Center for Celiac Disease, University of Maryland at Baltimore, Maryland, USA
 - nel 2000 (5 mesi) e nel 2002 (6 mesi): due volte Visiting professor presso il Mucosal Biology Research Center e Center for Celiac Disease, University of Maryland at Baltimore, Maryland, USA
 - dal 5/1994 al 4/1995: Ph.D. student presso il Dept. of Gastroenterology, Hepatology and Endocrinology, Medical School of Hannover MHH, Hannover, Germany
- d) documentata attività in campo clinico relativamente al SSD MED38
- dal 1992 al 1996 Dottoranda di Ricerca presso la 2° Clinica Pediatrica, D.H. di ematologia, D.H. di Gastroenterologia. D.H. Malattie Metaboliche del Bambino presso Centro Regionale per le microcitemie, ospedale Pediatrico "Microcitemico" (Dir. A. Cao), Università di Cagliari
 - dal 1997 al 1999 medico pediatra libero professionista in progetti finanziati dalla Regione Sardegna presso Ospedale pediatrico "Microcitemico" Università di Cagliari
 - dal 1999 al 2003 assegnista di ricerca presso la 2° Clinica Pediatrica, D.H. di Gastroenterologia, D.H. Malattie Metaboliche del Bambino presso Centro Regionale per le microcitemie, Ospedale Pediatrico "Microcitemico" (Dir. S. De Virgiliis), Università di Cagliari
 - dal 12/2013 al presente collaborazioni nello svolgimento di attività clinica in ambito pediatrico con il Direttore della Clinica Pediatrica Prof Roberto Antonucci, con i medici pediatri ospedalieri strutturati presso i reparti della Clinica Pediatrica e di Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Sassari.
- e) organizzazione, direzione e coordinamento di gruppi di ricerca nazionali e internazionali, o partecipazione agli stessi
- 1999 – 2000 e 2001 - 2003 Partecipazione a progetto di ricerca nazionale PRIN Università degli Studi di CAGLIARI - Via Università, 40 – CAGLIARI, Dip. SCIENZE BIOMEDICHE E BIOTECNOLOGIE, Coordinatore nazionale: Prof. S. Auricchio; Responsabile locale: Prof. S. De Virgiliis
 - dal 11/2007 al 09/2012 partecipazione al progetto di ricerca intitolato "role of rotavirus in the pathogenesis of Biliary Atresia" diretto e coordinato dalla Prof. Kathleen Schwarz, direttrice del Pediatric Liver Center, Division of Pediatric Gastroenterology and Nutrition, Children's Hospital at Johns Hopkins University, Baltimore, MD, USA
 - dal 02/12/2013 – al 01/12/2016 - Investigatore principale e responsabile scientifico di progetto di ricerca per lo studio dell'eziopatogenesi dell'atresia delle vie biliari extraepatiche, ammesso al finanziamento (€ 62.994,00) sulla base di bando competitivo con revisione tra pari (L.R n. 3/2008), finanziato dalla Regione Sardegna, per il triennio 2013-2016, attuato in collaborazione con il gruppo nazionale del Prof. Daniele Alberti, Dipartimento di Scienze Cliniche e Sperimentali, U.O. Chirurgia Pediatrica - P.le Spedali Civili, Brescia, Italia e il gruppo internazionale della Prof. Kathleen Schwarz, Pediatric Liver Center, Johns Hopkins University; Baltimora, USA.
- f) relatore a congressi e convegni nazionali e internazionali
- 06/2018 - Congresso Pediatria Ospedale e Territorio Villasimius (CA) 18-22 giugno 2018 - PROGRAMMA NAZIONALE PER LA FORMAZIONE CONTINUA DEGLI OPERATORI



- DELLA SANITA' - relazione dal titolo "L'alimentazione del bambino nella prevenzione della sindrome metabolica"
- 05/2018 - Corso di Aggiornamento dell'Associazione Italiana Celiachia su 'Celiachiamo: sensibilizzazione ed informazione sulla celiachia e patologie connesse' - Cagliari, 26 maggio 2018 - relazione dal titolo 'ESPGHAN 2012: biopsia si o biopsia no'
 - 04/2018 - 3° Convegno dell'Accademia di Storia dell'Arte Sanitaria su 'Problematiche dell'alimentazione in Sardegna', Cagliari 30 aprile 2018 - relazione dal titolo "Storia delle intolleranze alimentari in Sardegna"
 - 12/2017 - 13th AISF special conference 2017 "HBV and HCV in immunocompromised patients and special populations", Torino 15-16 dicembre - nel ruolo di discussant per la popolazione speciale pediatrica
 - 11/2017 - "Biliary Atresia: up to date", International meeting, Brescia 16 novembre 2017 - relazione dal titolo "Biliary atresia and ciliopathy"
 - 11/2017 - "3° Congresso Regionale di Area Pediatrica", Cagliari 9-11 novembre 2017 - partecipazione come relatore al Corso di prevenzione primaria in neonatologia e pediatria con relazione dal titolo 'Alimentazione nella prevenzione della sindrome metabolica'
 - 10/2017 - 2° Convegno di neonatologia e pediatria del nord Sardegna, Alghero 6-7 ottobre 2017 - relazione dal titolo "La malattia celiaca: stato dell'arte"
 - 06/2017 - Congresso Pediatria Ospedale e Territorio Villasimius (CA) 17-24 giugno 2017 - PROGRAMMA NAZIONALE PER LA FORMAZIONE CONTINUA DEGLI OPERATORI DELLA SANITA'- relazione dal titolo 'La difficile gestione del bambino con steatosi epatica non alcolica'
 - 06/2016 - Congresso Pediatria Ospedale e Territorio Villasimius (CA) 20-24 giugno 2016 - PROGRAMMA NAZIONALE PER LA FORMAZIONE CONTINUA DEGLI OPERATORI DELLA SANITA'- relazione dal titolo "Emergenze diagnostiche dell'ittero colestatico neonatale"
 - 05/2016 - Pediatric liver disease: an update - international meeting, Sassari 4 maggio 2016 - relazione dal titolo "Biliary Atresia: exploring a viral connection"
 - 05/2016 - "2° Congresso Regionale di Area Pediatrica", Alghero, 19-21 maggio 2016 - relazione dal titolo "L'epatite autoimmune nel bambino: l'importanza della diagnosi precoce"
 - 06/2015 - Congresso Pediatria Ospedale e Territorio Villasimius (CA) 22-26 giugno 2015 - PROGRAMMA NAZIONALE PER LA FORMAZIONE CONTINUA DEGLI OPERATORI DELLA SANITA'- relazione dal titolo 'La biopsia intestinale nella malattia celiaca'
 - 03/2015 - Corso nazionale di aggiornamento in pediatria su "Le epatopatie: forme rare e meno rare" - Cagliari 27 marzo 2015 - relazione dal titolo 'Le epatiti autoimmuni'
 - 02/2015 - Convegno per la VIII Giornata Mondiale delle Malattie Rare - Sassari 28 febbraio 2015 - relazione dal titolo 'La displasia fibrosa poliostotica: il ruolo del pediatra'
 - 12/2014 - Corso di aggiornamento in Pediatria su "Uropatie malformative - percorso assistenziale ospedale territorio" - Sassari, 13 dicembre 2014 - relazione dal titolo "Aspetti genetici delle CAKUT"
 - 10/2014 - Convegno regionale - Societa Italiana di Pediatria - Fordonagianus (OR) 4 ottobre 2014 - relazione dal titolo "Diagnosi e terapia delle epatopatie congenite"
 - 05/2014 - Convegno regionale su "Come preservare le chances riproduttive nei giovani pazienti oncologici" maggio 2014 - relazione dal titolo "Bambino, neoplasie ed impatto sulla fertilità futura"
 - 10/2001 - 9° Congresso nazionale SIGENP (Società Italiana di Gastroenterologia, Epatologia e Nutrizione Pediatrica), Pisa 25-27 ottobre 2001 - relazione dal titolo "Dalla ricerca di base alla clinica in epatologia"
 - 09/1998- EU Biomed-2 project on "Immunopathogenesis and molecular immunology in Addison's disease and related disorders" 18-20 settembre 1998, Uppsala, Sweden - relazione dal titolo "New autoantibodies in celiac disease"
 - 06/1998- 2nd Europe-Japan meeting on Hepatitis Research, Venezia, 24-25 giugno 1998 - relazione dal titolo "Molecular characterization of LKM autoantigens in the differential diagnosis of chronic hepatitis"



- 11/1997- EU Biomed-2 meeting on "Immunopathogenesis and genetics of Addison's disease and related disorders", 28-30 novembre 1997, Tampere, Finland - relazione dal titolo "Autoimmune Polyglandular Syndrome Type 1 in Sardinian patients: review of major autoantibodies"
- 11/1996- EU Biomed-2 meeting on "Immunopathogenesis of Addison's disease and related disorders" 8-10 novembre 1996, Tampere, Finland - relazione dal titolo "Autoantigen characterization in Sardinian patients with Autoimmune Polyglandular Syndrome Type 1"

g) premi e riconoscimenti nazionali e internazionali per attività di ricerca

- Premio nazionale ITWIIN (Italian Women Inventors and Innovators) - Torino 14-6-2011 per brevetto europeo.

TITOLI NON VALUTABILI

- Brevetto europeo (EP 1485715 A2) - Clemente M, De Virgiliis S (2003). Un metodo sierologico per la determinazione dell'atrofia dei microvilli intestinali in pazienti affetti da malattia celiaca. EP 1485715 A2 è stato dato in licenza alla Società Eurospital S.p.a. di Trieste che ha provveduto alla commercializzazione di un kit diagnostico.

Motivazione: non preso in considerazione dalla Commissione fra i titoli valutabili nella riunione preliminare sui criteri.

PRODUZIONE SCIENTIFICA

PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE VALUTABILI

ARTICOLI IN EXTENSO SU RIVISTE INTERNAZIONALI PEER-REVIEWED

- 1 Frassetto R, Parolini F, Marceddu S, Satta G, Papacciuoli V, Pinna MA, Mela A, Secchi G, Galleri G, Manetti R, Bercich L, Villanacci V, Dessanti A, Antonucci R, Tanda F, Alberti D, Schwarz KB, Clemente MG (2018). INTRA-HEPATIC BILE DUCT PRIMARY CILIA IN BILIARY ATRESIA. HEPATOLOGY RESEARCH, vol. 48, p.664-674. – IF 3.415
- 2 Clemente MG, Schwarz KB, Antonucci R (2018). Multiple glycolytic enzymes are antigens also in biliary atresia. IMMUNOLOGY LETTERS, vol. 196, p. 124-125. IF 2.436
- 3 Antonucci R, Locci C, Clemente MG, Chicconi E, Antonucci L. (2018). Vitamin D deficiency in childhood: old lessons and current challenges. JOURNAL OF PEDIATRIC ENDOCRINOLOGY & METABOLISM, 2018; 31 (3) :247 -260. – IF 1.086
- 4 Clemente MG, Mandato C, Poeta M, Vajro P (2016). Pediatric non-alcoholic fatty liver disease: Recent solutions, unresolved issues, and future research directions. WORLD JOURNAL OF GASTROENTEROLOGY, doi: 10.3748/wjg.v22.i36.8078 – IF 3.300
- 5 Clemente MG, Patton JT, Yolken R, Whittington PF, Parashar U, Jiang B, Raghunathan T, Schwarz KB (2015). Prevalence of Groups A and C Rotavirus Antibodies in Infants with Biliary Atresia and Cholestatic Controls. JOURNAL OF PEDIATRICS, vol. 166, p.79-84. – IF 3.667
- 6 Clemente MG, Musu MP, Troncone R, Volta U, Congia M, Ciacci C, Neri E, Not T, Maggiore G, Strisciuglio P, Corazza GR, Gasbarrini G, Cicotto L, Sole G, Fasano A, De Virgiliis S. (2004). Enterocyte actin autoantibody detection: a new diagnostic tool in celiac disease diagnosis. Results of a multicenter study. AMERICAN JOURNAL OF GASTROENTEROLOGY. vol.99. p. 1551-1556. – IF 10.231
- 7 Clemente MG, De Virgiliis S, Kang JS, Macatagney R, Musu MP, Di Pierro MR, Drago S, Congia M, Fasano A (2003). Early effects of gliadin on enterocyte intracellular signaling involved in intestinal barrier function. GUT, vol. 52, p.218-223. – IF 17.016
- 8 Clemente MG, Musu MP, Frau F, Cicotto L, De Virgiliis S (2002). Antitissue transglutaminase antibodies outside celiac disease. JOURNAL OF PEDIATRIC GASTROENTEROLOGY AND NUTRITION, vol. 34, p. 31-34. – IF 2.752



- 9 Clemente MG, Musu MP, Frau F, Brusco G, Sole G, Corazza GR, De Virgiliis S (2000). Immune reaction against the cytoskeleton in coeliac disease. *GUT*, vol. 47, p. 520-526. – IF 17.016
- 10 Clemente MG, Meloni A, ObermayerStraub P, Frau F, Manns MP, De Virgiliis S (1998). Two different cytochromes P450 are major hepatocellular autoantigen in Autoimmune Polyglandular Syndrome Type 1. *GASTROENTEROLOGY*, vol. 114, p. 324-328. – IF 20.773
- 11 Clemente MG, ObermayerStraub P, Meloni A, Strassburg C, Arangino V, Tukey RH, De Virgiliis S and Manns MP (1997). Cytochrome P450 1A2 is a hepatic autoantigen in autoimmune polyglandular syndrome type 1. *THE JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY & METABOLISM*, vol. 82, p.1353-1361. – IF 5.789
- 12 Clemente MG, Congia M, Lai ME, Lilliu F, Lampis R, Frau F, Frau R, Faa G, Diana G, Dess C, Melis A, Mazzoleni AP, Cornacchia G, Cao A, De Virgiliis S (1994). Effect of iron overload on the response to recombinant interferon-alfa treatment in transfusion-dependent patients with thalassemia major and chronic hepatitis C. *JOURNAL OF PEDIATRICS*, vol. 125(1), p. 123-128. – IF 3.667

PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE NON VALUTABILI

ARTICOLI IN ESTENSO SU RIVISTE INTERNAZIONALI PEER-REVIEWED

1. Clemente MG, Antonucci R, Mandato C, Cicotto L, Meloni A, Gridelli B, De Virgiliis S, Manns MP, Vajro P (2017). Autoantibodies against CYP-2C19: a novel serum marker in pediatric de-novo autoimmune hepatitis? *BIOMED RESEARCH INTERNATIONAL*, 3563278, doi: <https://doi.org/10.1155/2017/3563278>
2. Clemente MG, Frau F, Bernasconi M, Macis MD, Cicotto L, Pilleri G, De Virgiliis S, Castiglia P, Farci P (2017). Distinctive HLA-II Association with Primary Biliary Cholangitis on the Island of Sardinia. *UNITED EUROPEAN GASTROENTEROLOGY JOURNAL*, vol. 5, p. 527-531.
3. Mauceri C, Clemente MG, Castiglia P, Antonucci, Schwarz K (2017). Hepatitis E in Italy: A silent presence. *JOURNAL OF INFECTION AND PUBLIC HEALTH*, doi: <http://dx.doi.org/10.1016/j.jiph.2017.08.004>
4. Clemente MG, Dore E, Abis L, Mollicotti P, Zanetti S, Olmeo P, Antonucci R (2017). PEDIATRIC TUBERCULOSIS IN NORTHERN SARDINIA. *MEDITERRANEAN JOURNAL OF HEMATOLOGY AND INFECTIOUS DISEASES*, vol. 9, ISSN: 2035-3006, doi: <http://dx.doi.org/10.4084/mjhid.2017.027>
5. Clemente MG, Capobianco G, Galasso PM, Dessole F, Viridis G, Sanna MG, Olzai MG, Argiolas L, Dessole S, Antonucci R (2017). Postnatal Growth in a Cohort of Sardinian Intrauterine Growth-Restricted Infants. *BIOMED RESEARCH INTERNATIONAL*, vol.2017, p. 1-5, ISSN: 2314-6133, doi: 10.1155/2017/9382083
6. Clemente MG, Vajro P (2016). An update on the strategies used for the treatment of chronic hepatitis B in children. *EXPERT REVIEW OF GASTROENTEROLOGY & HEPATOLOGY*, ISSN: 1747-4124, doi: 10/1586/17474124.2016.1139450
7. Clemente MG, Dessanti A (2016). Emergencies in Neonatal Management: Jaundice and Biliary Atresia. *JOURNAL OF PEDIATRICS & NEONATAL CARE*, vol. 4, 00147, doi: 10.15406/jpnc.2016.04.00147
8. Clemente MG, Patton JT, Anders RA, Yolken RH, Schwarz KB (2015). ROTAVIRUS INFECTS HUMAN BILIARY EPITHELIAL CELLS AND STIMULATES SECRETION OF CYTOKINES IL-6 AND IL-8 VIA MAPK PATHWAY. *BIOMED RESEARCH INTERNATIONAL*, vol. 2015, ISSN: 2314-6133, doi: 10.1155/2015/697238
9. Omenetti A, Bass L, Anders R, Clemente MG, Francis H, Guy C, McCall S, Choi S, Alpini G, Schwarz K, Diehl A, Whittington P. (2011). Hedgehog activity, epithelial-mesenchymal transitions, and biliary dysmorphogenesis in biliary atresia. *HEPATOLOGY*, vol. 53, p. 1246-1258.
10. Clemente MG, Schwarz K (2011). Hepatitis: general principles. *PEDIATRICS IN REVIEW*, vol. 32, p. 333-339.
11. Jores RD, Frau F, Cucca F, Clemente MG, Orru S, Rais M, De Virgiliis S, Congia M (2007). HLA-DQB1*0201 homozygosis predisposes to severe intestinal damage in celiac disease.



- SCANDINAVIAN JOURNAL OF GASTROENTEROLOGY, vol. 42, p. 48-53. doi: 10.1080/00365520600789859
12. Drago S, El Asmar R, Di Pierro M, Clemente MG, Tripathi A, Sapone A, Thakar M, Iacono G, Carroccio A, D'Agate C, Not T, Zampini L, Catassi C, Fasano A. (2006). 19. Gliadin, zonulin and gut permeability: Effects on celiac and non-celiac intestinal mucosa and intestinal cell lines. SCANDINAVIAN JOURNAL OF GASTROENTEROLOGY, vol. 41, p. 408-419.
 13. Angelis MD, Rizzello CG, Fasano A, Clemente MG, Simone CD, Silano M, Vincenzi MD, Losito I, Gobbetti M. (2006). VSL#3 probiotic preparation has the capacity to hydrolyze gliadin polypeptides responsible for Celiac Sprue probiotics and gluten intolerance. BIOCHIMICA ET BIOPHYSICA ACTA, vol. 1762, p.80-93
 14. Sapone A, de Magistris L, Pietzak M, Clemente MG, Tripathi A, Cucca F, Lampis R, Kryszak D, Carteni M, Generoso M, Iafusco D, Prisco F, Laghi F, Riegler G, Carratu R, Counts D, Fasano A (2006). Zonulin upregulation is associated with increased gut permeability in subjects with type 1 diabetes and their relatives. DIABETES, vol. 55, p. 1443-1449.
 15. Resti M, Bortolotti F, Vajro P, Maggiore G, Balli F, Barbera C, Calacoci M, Clemente MG, Colombo C, Crivellaro C, D'Antiga L, De Virgiliis S, Frediani T, Giacchino R, Guariso G, Iorio R, Marcellini M, Nebbia G, Marcazzi MG, Torre G, Valentini P, Vegnente A, Viola L, Zancan L (2003). Guidelines for the screening and follow-up of infants born to anti-HCV positive mothers. DIGESTIVE AND LIVER DISEASE, vol. 35, p.453-457.
 16. Liiv I, Teesalu K, Peterson P, Clemente MG, Perheentupa J, Uibo R (2002). Epitope mapping of cytochrome P450 cholesterol side-chain cleavage enzyme by sera from patients with autoimmune polyglandular syndrome type 1. EUROPEAN JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY, vol, 146, p. 113-119.
 17. Clemente MG, Congia M, De Virgiliis S (2002). The laboratory in autoimmune diseases. THE ITALIAN JOURNAL OF PEDIATRICS. vol, 28, p. 12-18.
 18. Giacchino R, Zancan L, Vajro P, Verucchi G, Resti M, Barbera C, Maccabruni A, Marcellini M, Balli F, Cascio A, Nebbia G, Crivellaro C, Bortolotti F, Clemente MG, Bragetti P, Valentini P, Mazzoni N, Losurdo G, Cristina E. (2001). Hepatitis B infection in native versus immigrant or adopted children in Italy following the compulsory vaccination. INFECTION, vol. 29, p.188-191.
 19. Perniola R, Falorni A, Clemente MG, Forini F, Accogli E, Lobreglio G (2000). Organ-specific and non-organ-specific autoantibodies in children and young adults with autoimmune polyendocrinopathy-candidiasis-ectodermal dystrophy (APECED). EUROPEAN JOURNAL OF ENDOCRINOLOGY, vol. 143, p.492-503.
 20. Rosatelli MC, Meloni A, Faa V, Saba L, Crisponi G, Clemente MG, Meloni G, Piga MT, Cao A (1997). Molecular analysis of patients of Sardinian descent with Crigler-Najjar syndrome type I. JOURNAL OF MEDICAL GENETICS, vol. 34, p. 122- 125.
 21. Congia M, Clemente MG, Dessi C, Cucca F, Mazzoleni AP, Frau F, Lampis R, Cao A, Lai ME, DeVirgiliis S (1996). HLA class II genes in chronic hepatitis C virus-infection and associated immunological disorders. HEPATOLOGY, vol,24, p. 1338-1341.
 22. Dessi C, Clemente MG, Diana G, Congia M, Frau F, Lai ME, Mazzoleni AP, Balestrieri A, Cengiarotti L, Piano P, Del Giacco S, Lilliu F, Cornacchia G, Muroli PP, Cao A, De Virgiliis S (1995). Cryoglobulinemia in transfusion-dependent thalassemia major. CLINICAL AND EXPERIMENTAL RHEUMATOLOGY, vol. 13, p. s149-s151.
 23. Congia M, Cucca F, Frau F, Lampis R, Melis L, Clemente MG, Cao A, De Virgiliis S (1994). A gene dosage effect of the DQA1*0501/DQB1*0201 allelic combination influences the clinical heterogeneity of Celiac disease. HUMAN IMMUNOLOGY, vol. 40, p. 138-142.
 24. Lai ME, De Virgiliis S, Argioli F, Farci P, Mazzoleni AP, Lisci V, Rapicetta M, Clemente MG, Nurchis P, Arnone M, Balestrieri A, Cao A. (1993). Evaluation of antibodies to hepatitis C virus in a long-term prospective study of post-transfusion hepatitis among thalassemic children: comparison between first and second- generation assay. JOURNAL OF PEDIATRIC GASTROENTEROLOGY AND NUTRITION, vol. 16, p.458-464.

ARTICOLI IN ESTENSO SU RIVISTE NAZIONALI PEER-REVIEWED



1. Sanna MV, Clemente MG, Bartfai T, Conti B, Sanna PP (2007). Potential role for the plague as a selective force in Sardinia. *L'IGIENE MODERNA*, vol. 127, p. 15-42.

CONTRIBUTI IN VOLUME (CAPITOLO)

1. Clemente MG, De Virgiliis S (2000). L'epatopatia nella malattia celiaca. In: *cattivo come il pane. La malattia celiaca.*
2. Manns MP, Strabburg C, Clemente MG, Obermayer-Straub P (1996). Hepatocellular Autoantigens. In: *Essential of Mucosal Immunology*. ISBN: 9780123943309

Motivazione: non presentati in pdf dalla candidata nonostante nel bando si facesse riferimento ad un numero di pubblicazioni non inferiore a 12 e non ad un numero di pubblicazioni non superiori a 12.

CONTRIBUTI IN ATTI DI CONVEGNO

1. Papaciuoli V, Vacca N, Frassetto R, Canu N, Lisai P, Antonucci R, Clemente MG (2018). Problematiche terapeutiche nella sindrome di Klippel-Trenaunay. In: 74° Congresso Italiano di Pediatria Roma 12-16 giugno 2018. p 167.
2. Clemente MG, Francescetti D, Biagiarelli FS, Gregorio MG, Cataldi L (2018). Il giovane Giorgio Maggioni e le sue prime pubblicazioni su riviste internazionali nel Regno unito (UK). In: 74° Congresso Italiano di Pediatria Roma 12-16 giugno 2018. p 221.
3. Zicchi M, Porcu S, Tanca A, Ubertazzi M, Olzai M, Clemente MG (2017). Neonatal ostomy: goals and priorities . In: XXIII National congress of the Italian Society of Neonatology. *JOURNAL OF PEDIATRIC AND NEONATAL INDIVIDUALIZED MEDICINE*, ISSN : 2281-0692, Milano, 25-28/09/2017
4. Zicchi M, Porcu S, Pizzarri M, Tanca A, Ubertazzi M, Olzai M, Clemente MG (2017). Nursing priorities to newborns with digestive ostomies, In: 13th International Workshop on Neonatology. *JOURNAL OF PEDIATRIC AND NEONATAL INDIVIDUALIZED MEDICINE*, ISSN: 2281-0692, Cagliari, 25-28 Ottobre 2017
5. Clemente MG (2016). Epatite Autoimmune nel Bambino: l'importanza della diagnosi precoce. In: *ATTI del 20 CONGRESSO REGIONALE DI AREA PEDIATRICA*. Alghero (SS), 19-21 maggio 2016
6. Ticca D, Clemente MG, Pilo N, Antonucci R (2016). La Glomerulonefrite post-infettiva: aspetti epidemiologici nel Nord Sardegna. In: *Specialità e Professione in Pediatria. RIFLESSIONI UNIVERSO PEDIATRIA*, vol. speciale suppl. al N. 1, p. 100, ISSN: 2039-8344, Riccione, 3-4-5 Marzo 2016

ABSTRACT IN RIVISTA

1. Grantaliano S, Pattumelli MG, Clemente MG, Locci C and Antonucci R (2017). A CASE OF NORMOCYTIC ANEMIA IN AN INFANT WITH VITAMIN B12 DEFICIENCY. *JOURNAL OF PEDIATRIC AND NEONATAL INDIVIDUALIZED MEDICINE*, vol. 6, ISSN: 2281-0692, doi: 10.7363/060234
2. Frassetto R, Parolini F, Marceddu S, Satta G, Pinna MA, Dessanti A, Villanacci V, Antonucci R, Tanda F, Alberti D, Schwarz K, Clemente MG (2017). Anomalies of intra-hepatic bile duct cilia in Biliary Atresia. *JOURNAL OF PEDIATRIC AND NEONATAL INDIVIDUALIZED MEDICINE*, p. 6, ISSN: 2281-0692, doi: 10.7363/060234
3. Solinas C, Cassitta ML, Carta AR, Cualbu A, Olzai G, Alberti D, Clemente MG (2016). EARLY CLINICAL AND SEROLOGIC MARKERS OF BILIARY ATRESIA: ANALYSIS OF THREE CASES IN NORTH SARDINIA. *JOURNAL OF PEDIATRIC AND NEONATAL INDIVIDUALIZED MEDICINE*, vol. 5, p. 13-14, ISSN: 2281-0692, doi: 10.7363/050246
4. Clemente MG, Taras G, Olmeo P, Pes M, Pala M, Mannazzu R, Antonucci R (2016). KAWASAKI DISEASE IN SARDINIA: A SINGLE-CENTER EXPERIENCE. *JOURNAL OF PEDIATRIC AND NEONATAL INDIVIDUALIZED MEDICINE*, vol. 5, ISSN: 2281-0692, doi: 10.7363/050246
5. Clemente MG, Azzena F, Olmeo P, Antonucci R (2016). MULTI-DRUG RESISTANT MYCOBACTERIAL CERVICAL LYMPHADENITIS IN CHILDREN OF NORTH SARDINIA.



JOURNAL OF PEDIATRIC AND NEONATAL INDIVIDUALIZED MEDICINE. vol. 5. ISSN: 2281-0692, doi: 10.7363/050246

6. Clemente MG, Dore E, Abis L, Olmeo P, Antonucci R (2015). Pediatric tuberculosis in north Sardinia 2009-2014. JOURNAL OF PEDIATRIC AND NEONATAL INDIVIDUALIZED MEDICINE, ISSN: 2281-0692
7. Clemente MG, Galasso PM, Capobianco G, Sanna MG, Argiolas L, Olzai MG, Antonucci R (2015). Post-natal catch-up growth in Sardinian infants with intrauterine growth retardation. JOURNAL OF PEDIATRIC AND NEONATAL INDIVIDUALIZED MEDICINE. ISSN: 2281-0692
8. Omenetti A, Bass LM, Anders RA, Clemente MG, Francis H, Guy CD, McCall S, Chol SS, Alpini G, Schwarz KB, Diehl AM, Whittington PF (2010). Hedgehog pathway drives the acquisition of mesenchymal markers in ductular cells in patients with biliary atresia. HEPATOLOGY. vol. 52. ISSN: 1527-3350
9. Clemente MG, Patton JT, Parashar UD, Whittington PF, Yolken RH, Raghunathan TE, Schwarz KB (2010). Prevalence of acute asymptomatic group A rotavirus infection in cholestatic infants enrolled in the Biliary Atresia Research Consortium (BARC). GASTROENTEROLOGY, vol. 138, ISSN: 0016-5085
10. Clemente MG, Patton JT, Oh E, Anders RA, Yolken RH, Schwarz KB (2010). Rotavirus (RV) infection of Human Cholangiocytes results in release of IL-6 and IL-8. GASTROENTEROLOGY, vol. 138, p. 5785-5786, ISSN: 0015-5085
11. Clemente MG, Patton JT, Anders RA, Schwarz KB (2009). Humoral Immunity to Rotavirus-Infected Human Cholangiocytes in Biliary Atresia. GASTROENTEROLOGY. vol. 136, ISSN: 0016.5085
12. Kolpuru S, Clemente MG, Tripathi A, Fasano A (2007). Analysis of Binding Affinity of the Zonulin Agonist (At1002) and Antagonist (At1001) to the Zonulin Intestinal Receptor. JOURNAL OF PEDIATRIC GASTROENTEROLOGY AND NUTRITION, vol. 43, ISSN: 0277-2116
13. Tripathi A, Clemente MG, Sapone A, Musu M, De Virgiliis S, Fasano A (2006). Expression of Tight Junction Proteins in Diseases with Compromised Intestinal Barrier Function. JOURNAL OF PEDIATRIC GASTROENTEROLOGY AND NUTRITION, vol. 43. ISSN: 0277-2116
14. Clemente MG, Tripathi A, Sapone A, Musu MP, Usai P, De Virgiliis S, Fasano A (2006). Transcriptional Expression of Tight Junction Proteins In Celiac Disease And Other Disorders With Compromised Intestinal Barrier Function. GASTROENTEROLOGY. ISSN: 0016-5085
15. Clemente MG, Drago S, ElAsmar R, Di Pierro MR, Sapone A, Thakar M, Iacono G, Carroccio A, D'Agate C, Not T, Zampini L, Catassi C, Fasano A (2005). Early Effects of Gliadin on Human Intestinal Mucosa and Intestinal Cell Lines. JOURNAL OF PEDIATRIC GASTROENTEROLOGY AND NUTRITION, vol. 41, p.557, ISSN: 0277-2116
16. Clemente MG, Drago S, El Asmar R, Di Pierro MR, Sapone A, Thakar M, Iacono G, Carroccio A, Digate C, Not T, Zampini L, Catassi C, Fasano A (2005). Effect of gluten on intestinal mucosal biology: studies on cell lines and human intestinal biopsies. GASTROENTEROLOGY, ISSN: 0016-5085
17. Fasano A, Clemente MG, Vogel S, Hollenberg M (2004). Zot/Zonulin-Mediated Regulation of Intestinal Tight Junctions Involves the Proteinase-Activated Receptor 2 (Par-2). JOURNAL OF PEDIATRIC GASTROENTEROLOGY AND NUTRITION. vol. 39. p. S253-S254. ISSN: 0277-2116
18. Clemente MG, Musu MP, Mandato C, di Cosmo N, Porqueddu P, Cicotto L, Zancan L, Gridelli B, De Virgiliis S (2004). Citochrome 2C19: a New Hepatic Target of Immune Reactions After Orthotopic Liver Transplantation. GASTROENTEROLOGY. ISSN: 0016-5085
19. Clemente MG, Vairo P, Musu MP, et al (2004). Identification of CYP2C19 as a new hepatic target of autoantibodies developing after orthotopic liver transplantation. PEDIATRIC RESEARCH. vol. 55. p. 184A. ISSN: 0031-3998
20. Fasano A, Clemente MG, De Virgiliis S, Musu M, Usai P, Porqueddu P, Cicotto L, Massidda C (2004). Intestinal Zot/Zonulin Receptor Is Up-Regulated in Active Celiac Disease and co-Localizes with Proteinase-Activated Receptor (Par)-2. JOURNAL OF PEDIATRIC GASTROENTEROLCIGY AND NUTRITION, vol. 39, p. S57-S58, ISSN: 0277 -2116



21. Clemente MG, De Virgiliis S, Musu MP, et al (2014). Intestinal proteinase-activated receptor (PAR)-2 is up-regulated in active celiac disease and colocalizes with Zot/zonulin receptor. *GASTROENTEROLOGY*, vol. 126, p. A249, ISSN: 0016-5085
22. Clemente MG, Vogel SN, Hollenberg M, et al (2004). Involvement of the proteinase-activated receptor 2 (PAR-2) in the Zot/zonulin-mediated regulation of intestinal tight junctions. *GASTROENTEROLOGY*, vol. 126, p. A519, ISSN: 0016-5085
23. Minagar A, Clemente MG, Kelley RE, et al (2004) Zonulin in multiple sclerosis: Relation to subtypes of disease. *NEUROLOGY*, vol. 62, p. A486-A487, ISSN: 0028-3878
24. Fasano A, Clemente MG, Vogel S, Hollenberg M (2004) Zot/Zonulin-Regulation of Intestinal Tight Junctions Involves the Proteinase-Activated Receptor 2 (Par-Z). *JOURNAL OF PEDIATRIC GASTROENTEROLOGY AND NUTRITION*, vol. 39, p.S253-S254, ISSN: 0277-2116
25. Clemente MG, Musu MP, Troncone R, Ciacci C, Not, T, Neri E, Strisciuglio P, Maggiore G, Cicotto L, Sole G, Gasbarrini G, Corazza GR, Volta U, Fasano A, De Virgiliis S (2003). Detection of autoantibodies against enterocyte actin filaments as serological predictive test for intestinal villous atrophy in celiac disease: Results of a polycentric study. *GASTROENTEROLOGY*, vol. 124, ISSN: 0016-5085
26. Clemente MG, Musu MP, DeVirgiliis S, Count D, Fasano A (2002). A dysregulation of zonulin expression in human autoimmunity: role of the gut in autoantigen delivery. *JOURNAL OF PEDIATRIC GASTROENTEROLOGY AND NUTRITION*, ISSN: 0277 -2116
27. Clemente MG, Musu MP, De Virgiliis S, Fasano A (2002). Intestinal permeability and zonulin expression in the early pathogenetic steps of celiac disease. *JOURNAL OF PEDIATRIC GASTROENTEROLOGY AND NUTRITION*, ISSN: 0277-2116
28. Clemente MG, Musu MP, Counts D, et al (2002). Seric zonulin, a modulator of tight junctions permeability, is increased in different autoimmune disorders. *GASTROENTEROLOGY*, vol. 122, p. A15. ISSN: 0016-5085
29. Counts D, Clemente MG, Fasano A (2002). The gut protein zonulin is increased in patients with Type I diabetes and their first degree relatives. *PEDIATRIC RESEARCH*, vol. 51, p. 123A, ISSN: 0031-3998
30. Clemente MG, Musu MP, De Virgiliis s, et al (2002). Zonulin expression and increased intestinal permeability in celiac disease pathogenesis. *PEDIATRIC RESEARCH*, vol. 51, p. 145A, ISSN: 0031-3998
31. Clemente MG, Musu MP, Counts D, et al (2002). Zonulin expression is increased in different autoimmune diseases: a central role of the gut in abnormal autoantigen delivery. *PEDIATRIC RESEARCH*, vol. 51. p. 138A, ISSN: 0031-3998
32. Clemente MG, Vajro P, Musu MP, Cicotto L, Ciccimarra E, Mandato C, De Virgiliis S (2001). Autoimmune manifestations in children transplanted for nonautoimmune liver diseases. *JOURNAL OF HEPATOLOGY*. ISSN: 0168-8278
33. Clemente MG, Vajro P, Musu MP, Ciccimarra E, Mandato C, De Virgiliis S (2001). Evaluation of non organ specific autoantibodies in children transplanted for non-autoimmune liver diseases. *GASTROENTEROLOGY*, vol. 120, p. A213-A213, ISSN:0016-5085
34. Clemente MG, De Virgiliis S, Fasano A (2001) Gliadin induces early cytoskeleton reorganization and increased intestinal permeability on normal intestinal mucosa in vitro. *PEDIATRIC RESEARCH*, vol. 49, p. 119A, ISSN: 0031-3998
35. Clemente MG, De Virgiliis S, Fasano A(2001). Gliadin induces zonulin release, tight junctions disassembly, and increased intestinal permeability. *GASTROENTEROLOGY*, vol. 120, ISSN: 0016-5085
36. Clemente MG, Musu MP, Ciccimarra E, Mandato C, De Virgiliis S, Vajro P (2001). Non organ specific autoantibodies in children after liver transplantation. *PEDIATRIC RESEARCH*, vol.49, p. 118, ISSN: 0031-3998
37. Clemente MG, Gerarduzzi T, Horvath K, De Virgiliis S, Fasano A. (2000). Celiac disease in American patients is characterized by low frequency of anti-actin antibodies and less severe histological damage. *JOURNAL OF PEDIATRIC GASTROENTEROLOGY AND NUTRITION*, vol. 31, ISSN: 0277-2116



38. Clemente MG, Musu MP, Frau F, De Virgiliis S (2000). Guinea pig transglutaminase ELISA: pitfalls in the celiac disease diagnosis. *JOURNAL OF PEDIATRIC GASTROENTEROLOGY AND NUTRITION*. vol. 31. ISSN: 0277-2116
39. Clemente MG, Musu MP, Frau F, Bruscu G, Corazza GR, De Virgiliis S (2000). The immune reaction against the cytoskeleton as serological marker of flat mucosa in celiac patients. *JOURNAL OF PEDIATRIC GASTROENTEROLOGY AND NUTRITION*. vol. 31. ISSN: 0277-2116
40. Clemente MG, Podda R, Frau F, Sannia A, De Virgiliis S (1999). Ttv-Dna in Sera of Paediatric Patients With Cryptogenic Hepatitis. *JOURNAL OF PEDIATRIC GASTROENTEROLOGY AND NUTRITION*. vol. 28. ISSN: 0277-2116
41. Clemente MG, Musu MP, Frau F, De Virgiliis S. (1999). Anti-tissue transglutaminase antibodies outside celiac disease. *ITALIAN JOURNAL OF GASTROENTEROLOGY AND HEPATOLOGY*, ISSN: 1125-8055
42. Clemente MG, Frau F, Ponti ML, Pilleri GP, Sole G, Congia M, De Virgiliis S. (1999). HLA DRB1*0301-DQA1*0501-DQB1*0201 haplotype is associated to PBC in Sardinians. *JOURNAL OF HEPATOLOGY*, ISSN: 0168-8278
43. Clemente MG, Frau F, Bruscu G, Sole G, Sannia A, Corazza GR, De Virgiliis S (1999). Immune Reaction Against Cytoskeleton in Coeliac Disease. *JOURNAL OF PEDIATRIC GASTROENTEROLOGY AND NUTRITION*, vol. 28, ISSN: 0277-2116
44. Clemente MG, Balloi R, Muroli PP, Dessi C, Cornacchia G, De Virgiliis S. (1998). Alfa Interferon treatment in thalassemia major patients with chronic hepatitis C and liver iron overload. *JOURNAL OF HEPATOLOGY*, vol. 28, p. 191, ISSN: 0168-8278
45. Clemente MG, Frau F, Sole G, Corpino M, De Virgiliis S (1998). Anti-Actin Stress Fibres Antibodies in Coeliac Disease. *JOURNAL OF PEDIATRIC GASTROENTEROLOGY AND NUTRITION*, vol. 26, ISSN: 0277-2116
46. Clemente MG, Frau F, Sole G, Corpino M, De Virgiliis S (1998). Autoantibodies Against Actin Stress Fibres in Coeliac Patients With Associated Hepatopathy. *JOURNAL OF PEDIATRIC GASTROENTEROLOGY AND NUTRITION*, vol. 26, ISSN: 0277-2116
47. Clemente MG, Loche S, Macis MD, Casini MR, Corpino M, De Virgiliis S (1998). Effect of the growth hormone treatment in a patient with GH deficiency and non-syndromic intrahepatic paucity of bile ducts. *ITALIAN JOURNAL OF GASTROENTEROLOGY AND HEPATOLOGY*, vol.30, p. 103. ISSN: 1125-8055
48. Clemente MG, Bernasconi M, Arcadu F, Frau F, Corpino M, Ciccotto L, Pilleri GP, De Virgiliis S (1998). F actin autoantibodies in patients with hepatitis and gluten sensitive enteropathy. *JOURNAL OF HEPATOLOGY*, vol. 28, p. 140, ISSN: 0168-8278
49. ObermayerStraub P, Braun S, Loges S, Clemente MG, Luttig B, Grams B, Perheentupa J, Manns MP (1998). Hepatic autoantigens in the autoimmune polyglandular syndrome type 1 and autoimmune hepatitis type 2. *JOURNAL OF HEPATOLOGY*. vol. 28. p. 226. ISSN: 0168-8278
50. Clemente MG, Falorni A, Meloni A, De Virgiliis F, Laureti S, De Virgiliis S. (1998). Major autoantibodies in Sardinian patients with Autoimmune Polyglandular Syndrome Type 1. *HORMONE RESEARCH*, vol. 50, p. 22, ISSN: 0301-0163
51. Clemente MG, Loche S, Corpino M, Casini MR, Macis MD, De Virgiliis S. (1998). Neonatal intrahepatic cholestasis and GH deficiency: effect of GH treatment. *HORMONE RESEARCH*, vol. 50, p. 135, ISSN: 0301-0163
52. Clemente MG, Frau F, Ponti ML, Pilleri GP, Sole G, Congia M, De Virgiliis S. (1998). Primary biliary cirrhosis is associated to the HLA DRB1*0301-DQA1*0501-DQB1*0201 haplotype in Sardinians. *HEPATOLOGY*, vol. 28, p.1948, ISSN: 1527-3350
53. Clemente MG, Balloi R, Muroli P, Dessi C, Cornacchia G, De Virgiliis S (1998). alpha-IFN THERAPY IN THALASSEMIA MAJOR CHILDREN WITH CHRONIC HEPATITIS C AND LIVER IRON OVERLOAD. *JOURNAL OF PEDIATRIC GASTROENTEROLOGY AND NUTRITION*, vol. 26, ISSN: 0277.2116
54. De Virgiliis S, Clemente MG (1997). F actin autoantibodies in Celiac disease as potential serological markers of flat mucosa. *ITALIAN JOURNAL OF GASTROENTEROLOGY AND HEPATOLOGY*, ISSN: 1125-8055



55. Clemente MG, Bernasconi M, Arcadu F, Frau F, Ciccotto L, Pilleri GP, De Virgiliis S (1997). Is the disarrangement of intestinal F actin network involved in pathogenesis of autoimmune hepatitis type 1? HEPATOLOGY, vol. 26, p. 1461, ISSN: 1527-3350
56. Clemente MG, Frau F, Corpino M, Ciccotto L, De Virgiliis S (1997), Is the small bowel damage the trigger of the autoimmune hepatitis type 1?. ITALIAN JOURNAL OF GASTROENTEROLOGY AND HEPATOLOGY. ISSN: 1125-8055
57. Clemente MG, Meloni A, ObermayerStraub P, et al (1996). Cytochrome p450 2A6: A new autoantigen in autoimmune liver disease. HEPATOLOGY, vol. 24, p.428. ISSN: 0270-9139
58. Clemente MG, Meloni A, Obermayer-Straub P, Frau F, Manns MP, De Virgiliis S (1996). Cytochrome P450 2A6: a new autoantigen in autoimmune liver disease. ITALIAN JOURNAL OF GASTROENTEROLOGY. vol. 28. n. 354. ISSN: 0392-0623
59. ObermayerStraub P, Braun S, Grams B, Loges S, Clemente MG, Luttig B, Perheentupa J, Manns MP (1996). Different liver cytochromes are autoantigen in hepatitis patients with autoimmune hepatitis and with autoimmune polyglandular syndrome type 1 (APS-1). HEPATOLOGY, vol. 24, p.429, ISSN: 1527-3350
60. Obermayer-Straub P, Braun S, Grams B, Clemente MG, Perheentupa J, Manns MP (1996). Five different cytochromes P450 are hepatic autoantigens in finish patients with Autoimmune Polyglandular Syndrome Type 1 (APS1), JOURNAL OF HEPATOLOGY. vol. 25. p.104. ISSN: 0168-8278
61. Congia M, Clemente MG, Dessi C, Cucca F, Mazzoleni AP, Frau F, Lampis R, Cao A, Lai ME, De Virgiliis S (1996). HLA class II genes in chronic HCV infection and associated immunological disorders. HEPATOLOGY, vol. 24, p. 497A, ISSN: 1527-3350
62. Clemente MG, Obermayer-Straub P, Frau F, Meloni A, Manns MP, De Virgiliis S (1996). Two different LKM autoantibodies are associated to Autoimmune Polyglandular Syndrome Type I. JOURNAL OF HEPATOLOGY, vol. 25, p. 103, ISSN: 0168.8278
63. Clemente MG, Obermayer-Straub P, Meloni A, Tukey RH, Cao A, De Virgillis S, Manns MP. (1995). Cytochrome P450 1A2 as the hepatocellular autoantigen in Autoimmune Polyendocrine Syndrome Type I. JOURNAL OF HEPATOLOGY, vol. 23. p.126. ISSN: 0168-8278
64. Clemente MG, Obermayer-Straub P, Meloni A, Strabburg C, Tukey RH, Cao A, De Virgiliis S, Manns MP. (1995). Tre differenti enzimi del citocromo P450 esprimono autoantigeni nella Poliendocrinopatia Autoimmune di Tipo 1. RIVISTA ITALIANA DI PEDIATRIA, vol. 21, p.89, ISSN: 0392-5161
65. CONGIA M, CUCCA F, FRAU F, Clemente MG, et al (1993). GENE-FREQUENCY AND MECHANISM OF GENERATION OF A NOVEL HLA-DQB1 ALLELE. AMERICAN JOURNAL OF HUMAN GENETICS, vol. 53, p, 1611, ISSN: 0002-9297
66. CUCCA F, CONGIA M, MUNTONI F, Clemente MG, et al (1993). HLA CLASS-II GENES AND INSULIN-DEPENDENT DIABETES-MELLITUS (IDDM) IN SARDINIA. AMERICAN JOURNAL OF HUMAN GENFIICS, vol. 53, p. 789, ISSN: 0002-9297

Motivazione: non presentati in pdf dalla candidata nonostante nel bando si facesse riferimento ad un numero di pubblicazioni non inferiore a 12 e non ad un numero di pubblicazioni non superiori a 12. Per quanto riguarda gli abstract inoltre, essi non erano stati considerati dalla Commissione fra i prodotti ammissibili alla valutazione nella riunione preliminare dei criteri.

TESI DI DOTTORATO

Non presentata in pdf dalla candidata.

MOTIVATO GIUDIZIO ANALITICO SUI TITOLI, SUL CURRICULUM E SULLA PRODUZIONE SCIENTIFICA IVI COMPRESA LA TESI DI DOTTORATO

GIUDIZI INDIVIDUALI:



Prof. Filippo De Luca

Dall'esame del CV della candidata (laureata in Medicina e Chirurgia presso l'Università di Cagliari nel 1988) emerge che la stessa possiede molti dei requisiti generali e specifici per l'ammissione a questa procedura valutativa, avendo usufruito per 3 anni di un contratto di RTD di Pediatria presso l'Università di Sassari, per 48 mesi complessivi non consecutivi di assegni di ricerca presso la stessa Università e per 88 mesi non consecutivi di analoghi contratti o borse di studio presso varie università americane ed avendo conseguito i seguenti titoli: a) diploma di specializzazione in Pediatria; b) dottorato di ricerca in Terapia Pediatrica.

La sua attività didattica è documentata dalla pluriennale docenza in diversi corsi di laurea dell'Università di Sassari a partire dal 2013-14 e fino al 2017-18.

L'attività assistenziale è stata sempre svolta in ambito pediatrico, e precisamente presso la Clinica Pediatrica di Sassari, prima in qualità di dottoranda di ricerca, poi di assegnista di ricerca ed infine di RTD.

Ben documentata l'attività di ricerca, che si è concretizzata in 38 articoli in extenso su riviste internazionali impattate, pubblicati nell'arco di tempo 1993-2018, oltre che in 6 contributi su volumi di atti congressuali nazionali, 2 capitoli di libro e 66 abstract congressuali su rivista.

Alla domanda di ammissione a questa procedura concorsuale vengono però allegati solamente i pdf di 12 articoli in extenso, dal cui esame emergono congruenza con il SSD MED38 e rigore metodologico nell'impostazione degli studi e nell'analisi critica dei risultati. Nella quasi totalità di questi articoli (11/12), pubblicati fra il 1994 ed il 2018, il nome della candidata occupa una posizione preminente nell'elenco degli autori: I nome in 10 casi e ultimo nome in un caso. Questi 12 articoli hanno riguardato problemi di Epatologia, Gastroenterologia ed Immunologia propri dell'età evolutiva e, nel loro ambito sono particolarmente degni di menzione quelli relativi alla malattia celiaca, pubblicati fra il 2000 ed il 2004 e che hanno visto la candidata collaborare con grandi esperti di questo problema clinico.

Non presentata la tesi di dottorato.

Prof. Riccardo Troncone

La dottoressa Clemente ha conseguito sia la specializzazione in Pediatria che il titolo di dottore di ricerca. E' stata titolare di un assegno di ricerca (1999-2003) e più recentemente di un contratto di ricercatore a tempo determinato (2013-2016).

Negli ultimi cinque anni ha svolto attività didattica con lezioni nell'ambito di diversi corsi di laurea (Medicina e Chirurgia, Ostetricia, Fisioterapia, Infermieristica), fungendo altresì da tutore per studenti e specializzandi.

Ha trascorso un lungo periodo di lavoro negli USA (2007-2012) presso il Pediatric Liver Center del Children's Hospital della John Hopkins University di Baltimora. Prima di allora aveva trascorso periodi più brevi presso il Center for Coeliac Disease sempre a Baltimora, e prima ancora, durante il corso di dottorato, un anno presso il Dipartimento di Gastroenterologia e Epatologia della Scuola Medica di Hannover.

Non ha avuto specifici incarichi clinici, ma ha svolto attività clinica presso la Clinica Pediatrica dell'AOU di nei periodi in cui era specializzanda, dottoranda e assegnista.

Non ha avuto formali incarichi di direzione di gruppi di ricerca, ma va segnalata l'attività di coordinatrice nell'ambito di un progetto multicentrico finanziato dalla Regione Sardegna.

E' stata relatrice a numerosi convegni, quasi tutti di respiro regionale. Vanno segnalate due relazioni per invito a congressi nazionali SIGENP (2001 e 2017)

Ha ricevuto un premio legato al conseguimento di un brevetto.

La produzione scientifica comprende nel complesso 38 lavori. E' evidente una mancanza di continuità con una lunga sospensione della produzione (solo due lavori nel periodo tra il 2007 e il 2013). Della produzione scientifica è possibile valutare solo le 12 pubblicazioni esibite. In esse i temi affrontati sono congrui con il settore scientifico disciplinare; la qualità dei lavori è nel complesso buona. Per quanto riguarda il contributo personale la candidata è in 11 casi su 12 primo o ultimo autore.

In conclusione, la candidata ha una figura ben caratterizzata dai punti di vista scientifico. La produzione scientifica è nel complesso buona, ma discontinua, con risultati migliori nel periodo precedente la lunga interruzione.



Prof. Vassilios Fanos

La dottoressa Maria Grazia Clemente si è specializzata in Pediatria ed ha conseguito il titolo di dottore di ricerca. E' stata titolare nel periodo 1999-2003 di un assegno di ricerca e più recentemente nel periodo 2013-2016 di un contratto di ricercatore a tempo determinato.

Ha svolto negli ultimi 5 anni attività didattica con lezioni nell'ambito di diversi corsi di laurea quali Medicina e Chirurgia, Ostetricia, Fisioterapia, Infermieristica. Sempre in tale periodo ha svolto attività di tutore per studenti e specializzandi.

Da segnalare un prolungato periodo di lavoro negli Stati Uniti presso il Pediatric Liver Center del Children's Hospital della John Hopkins University di Baltimora dal 2007 al 2012. In precedenza ha frequentato il Center for Coeliac Disease sempre a Baltimora, e, un anno presso il Dipartimento di Gastroenterologia e Epatologia della Scuola Medica di Hannover, durante il corso di dottorato.

Ha svolto attività clinica presso le Cliniche Pediatriche dell'AOU di Cagliari prima e di Sassari poi nei diversi periodi di specializzazione, dottorato e assegnista.

Coordinatrice nell'ambito di un progetto multicentrico finanziato dalla Regione Sardegna.

Relatore su invito (due relazioni) a congressi nazionali SIGENP (2001 e 2017) della Società Italiana di Endocrinologia e Diabetologia Pediatrica e a numerosi convegni a carattere regionale.

Da segnalare che la candidata ha ricevuto un premio legato al raggiungimento di un brevetto.

La produzione scientifica è costituita da 38 lavori. Va rilevata la discontinuità di produzione scientifica con prolungata sospensione (solo tre lavori pubblicati nel periodo tra il 2006 e il 2014). Nell'ambito della produzione scientifica è possibile valutare solo le 12 pubblicazioni presentate (in 11 casi su 12 è primo o ultimo autore). In esse i temi affrontati sono adeguati e congrui con il settore scientifico disciplinare, con buona qualità dei lavori

In conclusione, la candidata ha una buona configurazione scientifica con una produzione scientifica altrettanto buona, ma caratterizzata da discontinuità.

GIUDIZIO COLLEGIALE

La Commissione esprime un giudizio complessivamente positivo sul CV della candidata e sui titoli da lei conseguiti nel corso della sua carriera e valuta anche favorevolmente la congruenza della sua attività didattica ed assistenziale con il profilo del SSD MED38.

Per quanto riguarda l'attività scientifica il giudizio è anche abbastanza positivo, pur se deve essere necessariamente limitato ai 12 articoli in extenso presentati dalla candidata in allegato alla domanda di ammissione a questa procedura.

Pertanto, la Commissione, avendo preso visione del bando concorsuale ed avendo considerato che la candidata possiede molti dei requisiti indispensabili per partecipare a questa procedura valutativa, esprime all'unanimità parere favorevole circa l'ammissione della dott.ssa Clemente alla discussione pubblica dei titoli ed alla contestuale prova orale.



CANDIDATO GIOVANNI CURRO'

TITOLI E CURRICULUM

TITOLI VALUTABILI

- a) dottorato di ricerca e/o diploma di specializzazione in Pediatria o equivalente, conseguiti in Italia o all'Estero
- Titolo di Dottore di Ricerca "EPATO-GASTROENTEROLOGIA CLINICA E BIOMOLECOLARE DELL'ETA' EVOLUTIVA E ADULTA - XXVI CICLO - SSD-MED38, conseguito in data 17/03/2014 presso Dip. Di Patologia Umana dell'Università degli Studi di MESSINA, con una tesi dal titolo "L'IMPORTANZA DI VALIDARE TEST DIAGNOSTICI NEI SETTING DOVE VERRANNO USATI: IL POINT OF CARE (PoCT) NELLA DIAGNOSI DELLA MALATTIA CELIACA", relatore Prof. Giuseppe Magazzù (Università degli Studi di MESSINA);
 - Diploma di specializzazione in BIOCHIMICA CLINICA, conseguito in data 22/12/2017 presso SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE IN BIOCHIMICA CLINICA dell'Università degli Studi di MESSINA, con una tesi dal titolo "VALUTAZIONE DI BIOMARCATORI NELLA DIAGNOSI DELLA MALATTIA CELIACA", relatore Prof. Riccardo Ientile (Università degli Studi di MESSINA);
- c) documentata attività di formazione o di ricerca attinente al SSD MED 38 presso qualificati istituti italiani o stranieri
- 2011. Collaborazione all'aggiornamento del Registro Italiano Fibrosi Cistica.
 - 2011-2012: Percorso formativo SIFC per Giovani Ricercatori: Concepire e realizzare uno studio clinico
 - 2007- 2015 Componente del gruppo nazionale GLTS (Gruppo di Lavoro del Test del Sudore), in seno alla Società Italiana di Fibrosi Cistica.
 - 2013-2014. Validazione di un nuovo POCT nella malattia celiaca.
 - Novembre 2013. Stage di formazione presso il CEINGE di Napoli- "Federico II" - per l'acquisizione di expertise nella diagnosi molecolare della Fibrosi Cistica.
 - 2010-2013: Acquisite competenze in immunostochimica, con particolare riguardo ai depositi mucosali di TGA, e reverse dot-blot per l'analisi molecolare in Fibrosi Cistica
 - 2007-2013: Collaborazione ai vari progetti di ricerca e partecipazioni a congressi
- e) organizzazione, direzione e coordinamento di gruppi di ricerca nazionali e internazionali, o partecipazione agli stessi
- 2012-2015. Componente del gruppo congiunto IPaCOR (Italian Patient Centered Outcomes Research) ricercatori/pazienti (rappresentanti dei ricercatori patrocinati dalla SIFC, rappresentati dei pazienti patrocinati dalla Lega Italiana Fibrosi Cistica, LIFC) per la definizione delle aree di incertezza e la ridefinizione degli outcomes clinici nella ricerca in Fibrosi Cistica.

TITOLI NON VALUTABILI

- A.S. 2015-2016: Corso di Inglese con docente madrelingua (Ore 36)
- A.S. 2016-2017: Corso di Inglese con docente madrelingua (Ore 36)

Motivazione: attività di formazione e ricerca non attinente al SSD MED38 e pertanto non preso in considerazione dalla Commissione fra i titoli valutabili nella riunione preliminare sui criteri.



PRODUZIONE SCIENTIFICA

PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE VALUTABILI

ARTICOLI IN EXTENSO SU RIVISTE INTERNAZIONALI PEER-REVIEWED

1. The Importance of Disease Prevalence in Assessing the Diagnostic Value of a Test: Endoscopic Markers in Celiac Disease *Digestion* 2013; 87: 254-261
2. A Point-of-Care test for facing the burden of undiagnosed celiac disease in the Mediterranean area: a pragmatic design study *BMC Gastroenterology* 2014, 14:219 (18 December 2014)
3. Diagnostic Yield of 2 Strategies for Adult Celiac Disease Identification in Primary Care *J Clin Gastroenterol.* 2017 Dec 18. doi:10.1097/MCG.0000000000000962.
4. Case report on pathogenetic link between gluten and IgA nephropathy *BMC Gastroenterology* 2018, 18:64 <https://doi.org/10.1186/s12876-018-0792-0> Received:14August2017 Accepted:30April2018 Published:16May2018

ARTICOLI IN EXTENSO SU RIVISTE NAZIONALI PEER-REVIEWED

1. Il test del sudore: Raccomandazioni per una corretta esecuzione e interpretazione dei risultati. *Medico e bambino* 2007, 26 (8): 512 -516

PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE NON VALUTABILI

CONTRIBUTI IN ATTI DI CONVEGNO

1. Mutazioni rare: quale strategia di screening e follow-up? XVII Congresso italiano della Fibrosi Cistica VII Congresso della Società italiana per lo Studio della Fibrosi Cistica Tirrenia (PI), 23-26 Novembre 2011 Atti del congresso

Motivazione: non presentato in pdf dal candidato e non considerato dalla Commissione fra i prodotti ammissibili alla valutazione nella riunione preliminare dei criteri.

TESI DI DOTTORATO

Non presentata in pdf dal candidato.

MOTIVATO GIUDIZIO ANALITICO SUI TITOLI, SUL CURRICULUM E SULLA PRODUZIONE SCIENTIFICA IVI COMPRESA LA TESI DI DOTTORATO

GIUDIZI INDIVIDUALI:

Prof. Filippo De Luca

Dall'esame del suo CV emerge che il candidato (laureato in Scienze Biologiche presso l'Università di Messina nel 2000) possiederebbe secondo quanto da lui autocertificato, alcuni dei requisiti per l'ammissione a questa procedura valutativa, avendo usufruito per 5 anni non consecutivi di contratti presso l'Azienda Ospedaliera Universitaria di Messina ed avendo già conseguito i seguenti titoli: a) dottorato di ricerca in Epatogastroenterologia Clinica e Biomolecolare dell'adulto e dell'età evolutiva; b) diploma di specializzazione in biochimica clinica (pur con qualche perplessità sul fatto che possa essere definito come diploma di specializzazione medica un diploma accessibile anche a laureati in Scienze Biologiche). Non documentata per il suddetto periodo alcuna attività didattica relativa al SSD MED38, ma documentata una attività laboratoristica rivolta alla diagnostica gastroenterologica, con particolare riguardo ad alcuni dosaggi specifici in quest'ambito.

La sua attività scientifica si è complessivamente concretizzata in un abstract congressuale, in una pubblicazione in extenso su rivista nazionale non impattata ed in 4 articoli in extenso su riviste internazionali impattate, tutti concernenti alcuni aspetti di strategia diagnostica della malattia celiaca in età pediatrica e quindi congruenti con il SSD MED38. In queste 4 pubblicazioni il nome del candidato occupa



una posizione preminente (seconda posizione) soltanto in una di esse, mentre nelle altre 3 il suo nome occupa una posizione intermedia.
Non presentata la tesi di dottorato.

Prof. Riccardo Troncone

Il dottor Currò ha conseguito sia la specializzazione in Biochimica Clinica che il titolo di dottore di ricerca. E' stato titolare di borse di studio dal 2012 al 2015.

Non ha mai svolto attività didattica a livello accademico.

Non ha trascorso periodi di formazione presso istituzioni nazionali o estere.

Dal punto di vista clinico (non è laureato in Medicina) è stato dirigente del laboratorio di gastroenterologia presso la AOU di Messina.

Non riferisce partecipazioni a congresso in veste di relatore.

La produzione scientifica comprende circa solo 4 lavori, centrati su validazione di test diagnostici.

In conclusione, il candidato mostra un profilo nel complesso scientificamente non adeguato alla posizione per la quale concorre.

Prof. Vassilios Fanos

Il dottor Giovanni Currò si è specializzato in Biochimica Clinica ed ha conseguito il titolo di dottore di ricerca. Inoltre è stato titolare di borse di studio per un periodo che va dal 2012 al 2015.

Per quanto riguarda l'attività accademica, non è mai stata svolta dal candidato

Per quanto concerne l'attività clinica, il candidato (non laureato in Medicina) è stato dirigente del laboratorio di gastroenterologia presso la AOU di Messina.

Per quanto attiene alla produzione scientifica, il candidato ha pubblicato solo 4 lavori, con distanze anche di 4 anni l'uno dall'altro.

Non risultano relazioni a congressi, né periodi di formazione presso istituzioni nazionali o estere.

In conclusione, il candidato presenta un profilo scientifico globalmente non adeguato alla posizione per la quale si presenta.

GIUDIZIO COLLEGALE

Pur con alcune remore relative alla ridotta produttività scientifica di questo candidato, la Commissione, avendo considerato che il dott. Currò possiederebbe, secondo quanto da lui autocertificato, molti dei requisiti indispensabili per partecipare a questa procedura valutativa, esprime all'unanimità parere complessivamente favorevole circa la sua ammissione alla discussione pubblica dei titoli ed alla contestuale prova orale.

LA COMMISSIONE

Prof. Filippo De Luca (Presidente)



Prof. Riccardo Troncone (Componente)

Prof. Vassilios Fanos (Segretario)

ALLEGATO B)
CANDIDATI AMMESSI ALLA DISCUSSIONE

1. Dott. Tommaso Aversa
2. Dott. Maria Grazia Clemente
3. Dott. Giovanni Currò

LA COMMISSIONE
Prof. Filippo De Luca (Presidente)
Prof. Riccardo Troncone (Componente)
Prof. Vassilios Fanos (Segretario)



La discussione pubblica e la contestuale prova orale (lingua straniera) avrà luogo giorno 29 ottobre 2018 alle ore 10.00 presso la Direzione dell'U.O.C. di Pediatria, Pad. NI terzo piano, Policlinico Universitario A.O.U. "G. Martino", via Consolare Valeria, 98125 Messina (ME)

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'

Il sottoscritto Prof. Riccardo Troncone, membro della Commissione giudicatrice della procedura di valutazione comparativa a n. 1 contratto (senior) di diritto privato per ricercatore, a tempo determinato e regime di impegno a tempo pieno, ai sensi dell'art. 24, comma 3, lettera b) della legge 30 dicembre 2010, n. 240, per il Settore concorsuale 06/G1 e per il settore scientifico disciplinare MED 38, presso il Dipartimento di Patologia Umana dell'Adulto e dell'Età Evolutiva "G Barresi" dell'Università di Messina, bandita con D.R. n1872/2018 del 18.9.2018, dichiara con la presente di aver partecipato, per via telematica, alla seconda riunione della Commissione giudicatrice per la valutazione dei candidati partecipanti alla suddetta procedura di valutazione comparativa.

Dichiara inoltre di concordare con il verbale a firma del Prof. Filippo De Luca, Presidente della Commissione giudicatrice che sarà presentato all'Unità Operativa Ricercatori dell'Ateneo di Messina, per i provvedimenti di competenza.

Napoli, 8 ottobre 2018

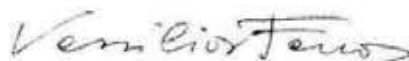

Professor Riccardo Troncone

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'

Il sottoscritto Prof. Vassilios Fanos, membro della Commissione giudicatrice della procedura di valutazione comparativa a n. 1 contratto di diritto privato per ricercatore, a tempo determinato e regime di impegno a tempo pieno, ai sensi dell'art. 24, comma 3, lettera b) della legge 30 dicembre 2010, n. 240, per il Settore concorsuale 06/G1 Pediatria Generale, Specialistica e Neuropsichiatria Infantile e per il settore scientifico disciplinare MED/38 Pediatria Generale e Specialistica presso il Dipartimento di Patologia Umana dell'Adulto e dell'Età Evolutiva "G. Barresi" dell'Università di Messina, bandita con D.R. n. 998/2018 del 23/05/2018, dichiara con la presente di aver partecipato, per via telematica, alla seconda riunione della Commissione giudicatrice per la valutazione dei candidati partecipanti alla suddetta procedura di valutazione comparativa.

Dichiara inoltre di concordare con il verbale ed i relativi allegati, a firma del Prof. Filippo De Luca, Presidente della Commissione giudicatrice, che sarà presentato all'Unità Operativa Ricercatori dell'Ateneo di Messina, per i provvedimenti di competenza.

08/10/2018



PROCEDURA DI VALUTAZIONE COMPARATIVA A N. 1 CONTRATTO (senior) DI DIRITTO PRIVATO PER RICERCATORE A TEMPO DETERMINATO, IN REGIME DI IMPEGNO A TEMPO PIENO, AI SENSI DELL'ART. 24, COMMA 3, LETT. B) DELLA LEGGE 30 DICEMBRE 2010, N. 240, PER IL S.C. 06/G1 PEDIATRIA GENERALE, SPECIALISTICA E NEUROPSICHIATRIA INFANTILE - PROFILO RICHIESTO S.S.D MED/38 PEDIATRIA GENERALE E SPECIALISTICA PRESSO IL DIPARTIMENTO DI PATOLOGIA UMANA DELL'ADULTO E DELL'ETA' EVOLUTIVA "G. BARRESI" DELL'UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI MESSINA

VERBALE N. 3
(Discussione pubblica e punteggi)

L'anno 2018 il giorno 29 del mese di ottobre alle ore 10.00 si riunisce al completo, per via telematica, ognuno nella propria sede universitaria, la Commissione giudicatrice nominata con D.R. n. 1872/2018 del 18/09/2018, pubblicato sul sito internet dell'Università di Messina, della suddetta valutazione comparativa per procedere con la discussione pubblica dei titoli e delle pubblicazioni dei candidati precedentemente ammessi e la contestuale prova orale volta ad accertare l'adeguata conoscenza della lingua straniera.

Sono presenti i sotto elencati commissari:
Prof. Filippo De Luca (Presidente) – in sede
Prof. Riccardo Troncone – in videoconferenza
Prof. Vassilios Fanos (Segretario) – in videoconferenza

Alla discussione sono stati espressamente invitati tutti i docenti dell'Università appartenenti allo stesso Settore scientifico disciplinare ed a settori affini rispetto a quello cui si riferisce la procedura di selezione. La Commissione dà atto che i canali telematici in utilizzo (skype con webcam) sono idonei al riconoscimento dei soggetti coinvolti e che sono stati appositamente allestiti degli schermi per assicurare la trasparenza della seduta e garantire la partecipazione dei docenti invitati alla discussione.

La Commissione procede, quindi, all'appello dei candidati ammessi nella riunione precedente, prendendo atto del fatto che vi sono state delle istanze di rinuncia alla procedura da parte dei dottori Clemente (ricevuta in data 12/10/2018) e Currò (ricevuta in data 25/10/2018)

Pertanto, dei tre candidati ammessi, ne risulta presente in sede soltanto uno, del quale è accertata l'identità personale:

1) Tommaso Aversa (C.I. n. AU4265610)

Questo candidato è chiamato a sostenere la discussione sui titoli e sulle pubblicazioni ed una prova orale in lingua inglese. La discussione ha preso in considerazione alcuni studi del candidato relativi all'autoimmunità tiroidea nella sindrome di Turner e di Down ed al rischio di una evoluzione negativa nel tempo dell'ipotiroidismo subclinico in pazienti con sottostante tiroidite di Hashimoto. Il candidato è inoltre invitato a leggere e tradurre un articolo scientifico pubblicato su Pediatrics del 2003, avente per oggetto il rallentamento della crescita in adolescenti con anoressia nervosa.

Alla discussione partecipano i Commissari ed anche alcuni dei docenti MED/38 presenti in aula.

Al termine della discussione pubblica e della prova orale, la Commissione procede ad attribuire un punteggio ai titoli e a ciascuna delle pubblicazioni del candidato, tenendo conto dei criteri stabiliti nella prima riunione (All. A). A questo punto, la Commissione, riesaminati i motivati giudizi analitici espressi nella valutazione preliminare e sulla base dei punteggi attribuiti ai titoli e alle pubblicazioni in esito alla discussione pubblica, dichiara vincitore il Dott. **Tommaso Aversa** con la seguente motivazione: "Il candidato Dott. Tommaso Aversa dimostra piena maturità scientifica ed accademica nella discussione dei titoli ed anche ottima conoscenza della lingua inglese. Inoltre, anche in considerazione dei giudizi analitici



espressi nella riunione relativa alla valutazione preliminare dei candidati, il dott. Aversa risulta del tutto idoneo a ricoprire il ruolo di Ricercatore a Tempo Determinato senior nel SSD MED/38".

La Commissione predispose inoltre, sulla base dei punteggi conseguiti, una graduatoria dei partecipanti più meritevoli, dalla quale sarà possibile attingere non oltre il termine di un anno dalla pubblicazione della stessa:

CANDIDATO	TOTALE PUNTEGGIO VALUTAZIONE TITOLI	TOTALE PUNTEGGIO VALUTAZIONE PUBBLICAZIONI	TOTALE PUNTEGGIO ASSEGNATO AL CANDIDATO
TOMMASO AVERSA	23/30	70/70	93/100

Il presente verbale viene redatto, letto, sottoscritto seduta stante.

La seduta è tolta alle ore 12.10.

LA COMMISSIONE

Prof. Filippo De Luca (Presidente)



Prof. Riccardo Troncone (Componente)

Prof. Vassilios Fanos (Segretario)

ALLEGATO A)

PUNTEGGIO DEI TITOLI E VALUTAZIONE CONOSCENZA LINGUA STRANIERA

PUNTEGGIO TITOLI E PUBBLICAZIONI

CANDIDATO: TOMMASO AVERSA

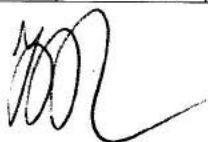
VALUTAZIONE TITOLI

	<i>Titoli</i>	<i>Punteggio max attribuibile (come stabilito nel I verbale dei criteri)</i>	<i>Punteggio assegnato</i>
<i>A</i>	<i>Dottorato di Ricerca e/o Diploma di Specializzazione in Pediatria - Dottorato di Ricerca (3 punti) - Diploma di Specializzazione (2 punti)</i>	<i>5</i>	<i>5</i>
<i>B</i>	<i>Attività Didattica a livello universitario</i>	<i>2</i>	<i>2</i>
<i>C</i>	<i>Attività di Formazione o Ricerca attinente il SSD MED38 presso qualificati istituti italiani o stranieri - Posizione di RTD-A (4 punti) - Conseguimento abilitazione scientifica nazionale a professore di II fascia per il SSD MED/38 (4 punti) - Altre attività di formazioni e ricerca presso qualificati istituti italiani e stranieri (2 punti)</i>	<i>16</i>	<i>10</i>
<i>D</i>	<i>Attività in campo clinico-assistenziale</i>	<i>2</i>	<i>2</i>
<i>E</i>	<i>Organizzazione, direzione e coordinamento di gruppi di ricerca nazionali e internazionali, o partecipazione agli stessi</i>	<i>2</i>	<i>1</i>
<i>F</i>	<i>Relatore a congressi e convegni nazionali ed internazionali</i>	<i>2</i>	<i>2</i>
<i>G</i>	<i>Premi e riconoscimenti per attività di ricerca</i>	<i>1</i>	<i>1</i>
	<i>Totale effettivo:</i>		<i>23/30</i>



VALUTAZIONE PUBBLICAZIONI

La numerazione fa riferimento all'elenco di cui all'allegato A del verbale n. 2	Originalità, innovatività, rigore metodologico e rilevanza	Congruenza con SSD MED38	Rilevanza scientifica	Apporto individuale	Totale per pubblicazione
Articoli in extenso					
1	0,5	0,5	0,4	0,2	1,6
2	0,75	0,5	0,4	0,2	1,85
3	0,5	0,5	0,2	0,2	1,4
4	0,5	0,5	0,2	0,4	1,6
5	0,5	0,5	0,2	0	1,2
6	0,5	0,5	0,2	0	1,2
7	0,5	0,5	0,2	0,4	1,6
8	0,75	0,5	0,4	0	1,65
9	0,75	0,5	0,2	0,2	1,65
10	0,5	0,5	0,2	0,2	1,4
11	0,5	0,5	0,2	0,2	1,4
12	0,75	0,5	0,3	0	1,55
13	0,75	0,5	0,2	0	1,45
14	0,75	0,5	0,5	0,4	2,15
15	0,75	0,5	0,2	0,4	1,85
16	0,25	0,5	0,1	0,4	1,25
17	0,75	0,5	0	0,2	1,45
18	0,75	0,5	0,5	0,2	1,95
19	0,75	0,5	0,2	0,4	1,85
20	0,75	0,5	0,2	0,4	1,85
21	0,75	0,5	0,3	0,2	1,75
22	0,25	0,5	0,3	0	1,05
23	0,25	0,5	0,5	0	1,25
24	0,75	0,5	0,3	0,2	1,75
25	0,5	0,5	0,2	0,4	1,6
26	0,75	0,5	0,4	0,4	2,05
27	0,25	0,5	0,2	0,2	1,15
28	0,75	0,5	0,2	0,2	1,65
29	0,75	0,5	0,5	0,4	2,15
30	0,5	0,5	0	0,2	1,2
31	0,5	0,5	0,2	0,2	1,4
32	0,75	0,5	0,3	0,2	1,75
33	0,75	0,5	0,4	0	1,65
34	0,75	0,5	0,4	0,4	2,05



35	0,75	0,5	0,5	0,4	2,15
36	0,75	0,5	0,5	0,2	1,95
37	0,25	0,5	0,2	0,2	1,15
38	0,75	0,5	0,5	0	1,75
39	0,75	0,5	0,4	0	1,65
40	0,5	0,5	0,2	0,4	1,6
41	0,75	0,5	0,3	0	1,55
42	0,15	0,5	0,5	0	1,15
43	0,25	0,5	0,3	0	1,05
44	0,75	0,5	0,3	0	1,55
45	0,75	0,5	0,3	0	1,55
46	0,15	0,5	0,4	0	1,05
47	0,75	0,5	0,3	0	1,55
48	0,15	0,5	0,4	0	1,05
49	0,5	0,5	0,2	0,2	1,4
50	0,75	0,5	0,5	0	1,75
51	0,75	0,5	0,5	0	1,75
52	0,75	0,5	0,4	0,2	1,85
53	0,15	0,5	0,4	0	1,05
54	0,75	0,5	0,4	0	1,65
55	0,75	0,5	0,2	0,2	1,65
56	0,15	0,5	0,4	0	1,05
57	0,25	0,5	0,2	0	0,95
Capitoli di libro					
1	0,5	0,5	0	0,2	1,2
totale nominale	33,5	29	17,5	9,4	89,4
totale massimo					70
totale effettivo					70

CONOSCENZA LINGUA STRANIERA: ottima

LA COMMISSIONE

Prof. Filippo De Luca (Presidente)



Prof. Riccardo Troncone (Componente)

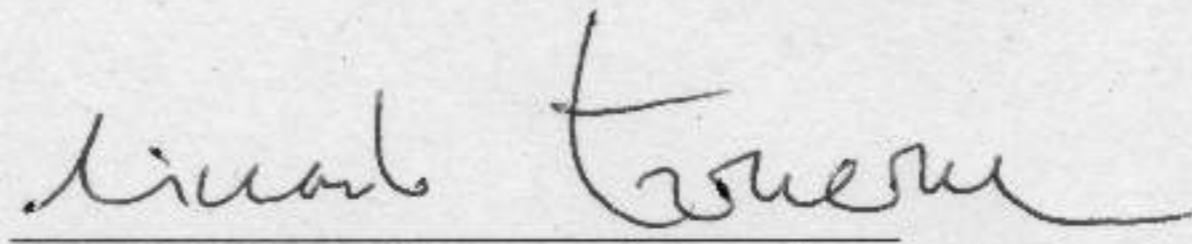
Prof. Vassilios Fanos (Segretario)

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'

Il sottoscritto Prof. Riccardo Troncone, membro della Commissione giudicatrice della procedura di valutazione comparativa a n. 1 contratto di diritto privato per ricercatore, a tempo determinato e regime di impegno a tempo pieno, ai sensi dell'art. 24, comma 3, lettera b) della legge 30 dicembre 2010, n. 240, per il Settore concorsuale 06/G1 Pediatria Generale, Specialistica e Neuropsichiatria Infantile e per il settore scientifico disciplinare MED/38 Pediatria Generale e Specialistica presso il Dipartimento di Patologia Umana dell'Adulto e dell'Età Evolutiva "G. Barresi" dell'Università di Messina, bandita con D.R. n. 998/2018 del 23/05/2018, dichiara con la presente di aver partecipato, per via telematica, alla terza riunione della Commissione giudicatrice per la valutazione dei candidati partecipanti alla suddetta procedura di valutazione comparativa.

Dichiara inoltre di concordare con il verbale ed i relativi allegati, a firma del Prof. Filippo De Luca, Presidente della Commissione giudicatrice, che sarà presentato all'Unità Operativa Ricercatori dell'Ateneo di Messina, per i provvedimenti di competenza.

Data 29/10/2018



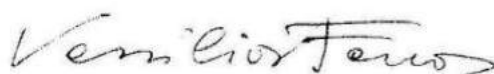
firma

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'

Il sottoscritto Prof. Vassilios Fanos, membro della Commissione giudicatrice della procedura di valutazione comparativa a n. 1 contratto di diritto privato per ricercatore, a tempo determinato e regime di impegno a tempo pieno, ai sensi dell'art. 24, comma 3, lettera b) della legge 30 dicembre 2010, n. 240, per il Settore concorsuale 06/G1 Pediatria Generale, Specialistica e Neuropsichiatria Infantile e per il settore scientifico disciplinare MED/38 Pediatria Generale e Specialistica presso il Dipartimento di Patologia Umana dell'Adulto e dell'Età Evolutiva "G. Barresi" dell'Università di Messina, bandita con D.R. n. 998/2018 del 23/05/2018, dichiara con la presente di aver partecipato, per via telematica, alla terza riunione della Commissione giudicatrice per la valutazione dei candidati partecipanti alla suddetta procedura di valutazione comparativa.

Dichiara inoltre di concordare con il verbale ed i relativi allegati, a firma del Prof. Filippo De Luca, Presidente della Commissione giudicatrice, che sarà presentato all'Unità Operativa Ricercatori dell'Ateneo di Messina, per i provvedimenti di competenza.

Data 29/10/2018



firma

PROCEDURA DI VALUTAZIONE COMPARATIVA A N. 1 CONTRATTO (senior) DI DIRITTO PRIVATO PER RICERCATORE A TEMPO DETERMINATO, IN REGIME DI IMPEGNO A TEMPO PIENO, AI SENSI DELL'ART. 24, COMMA 3, LETT. B) DELLA LEGGE 30 DICEMBRE 2010, N. 240, PER IL S.C. 06/G1 PEDIATRIA GENERALE, SPECIALISTICA E NEUROPSICHIATRIA INFANTILE - PROFILO RICHIESTO S.S.D MED/38 PEDIATRIA GENERALE E SPECIALISTICA PRESSO IL DIPARTIMENTO DI PATOLOGIA UMANA DELL'ADULTO E DELL'ETA' EVOLUTIVA "G. BARRESI" DELL'UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI MESSINA

RELAZIONE CONCLUSIVA

Il giorno 29 ottobre 2018 alle ore 12.15 si riunisce al completo, per via telematica, ognuno nella propria sede universitaria, la Commissione giudicatrice composta da:

Prof. Filippo De Luca (Presidente)

Prof. Riccardo Troncone

Prof. Vassilios Fanos (Segretario)

per la valutazione comparativa di cui sopra, per stendere la relazione conclusiva.

La Commissione ha svolto i suoi lavori nei giorni:

I riunione: giorno 24 settembre 2018 dalle ore 16.30 alle ore 17.00;

II riunione: giorno 8 ottobre 2018 dalle ore 16.00 alle ore 17.00;

III riunione: giorno 29 ottobre 2018 dalle ore 10.00 alle ore 12.10;

IV riunione: giorno 29 ottobre 2018 dalle ore 12.15 alle ore 13.00;

La Commissione ha tenuto complessivamente n. 4 riunioni iniziando i lavori il 24 settembre 2018 e concludendoli il 29 ottobre 2018;

Nella prima riunione si è proceduto alla nomina del Presidente nella persona del Prof. Filippo De Luca e del Segretario verbalizzante nella persona del Prof. Vassilios Fanos, e alla predeterminazione dei criteri di massima per la valutazione comparativa dei titoli, dei curricula e della produzione scientifica dei candidati.

Nella seconda riunione si è preso atto dell'elenco dei candidati con i quali nessuno dei commissari si trova in situazioni di incompatibilità. Inoltre, si è proceduto alla valutazione dei titoli, dei curricula e della produzione scientifica dei candidati, esprimendo per ciascun candidato un motivato giudizio analitico sulla base dei criteri stabiliti nella prima riunione.

Nella terza riunione sono state eseguite la discussione pubblica sui titoli ed alla prova orale in lingua inglese con l'unico candidato presente. Si è quindi proceduto all'attribuzione dei punteggi ai titoli ed alle pubblicazioni scientifiche presentati da questo candidato, che è stato dichiarato vincitore della procedura di valutazione.

Nella quarta riunione si è proceduto alla stesura della relazione riassuntiva.

La Commissione tenuto conto della somma dei punteggi attribuiti ha proceduto collegialmente all'espressione di un motivato giudizio in relazione alla quantità e alla qualità delle pubblicazioni valutando la produttività complessiva anche in relazione al periodo di attività.

La Commissione dichiara vincitore il dott. Tommaso Aversa avendo ottenuto l'unanimità dei voti dei componenti della commissione giudicatrice.



La Commissione predispone inoltre, sulla base dei punteggi conseguiti, una graduatoria dei partecipanti più meritevoli, dalla quale sarà possibile attingere non oltre il termine di un anno dalla pubblicazione della stessa:

1. Dott. Tommaso Aversa

Il Prof. Filippo De Luca, Presidente della presente Commissione, si impegna a consegnare tutti gli atti concorsuali al responsabile del Procedimento.

Il plico contenente n. 1 copia dei verbali delle singole riunioni e della relazione riassuntiva verrà consegnato al Responsabile del Procedimento.

I verbali della presente procedura, già inseriti nella piattaforma informatica, saranno resi pubblici sul sito web dell'Ateneo a seguito dell'approvazione degli atti della procedura da parte del Rettore.

La Commissione termina i lavori alle ore 13.00 del giorno 29 ottobre 2018.

Letto approvato e sottoscritto.

LA COMMISSIONE

Prof. Filippo De Luca (Presidente)



Prof. Riccardo Troncone (Componente)

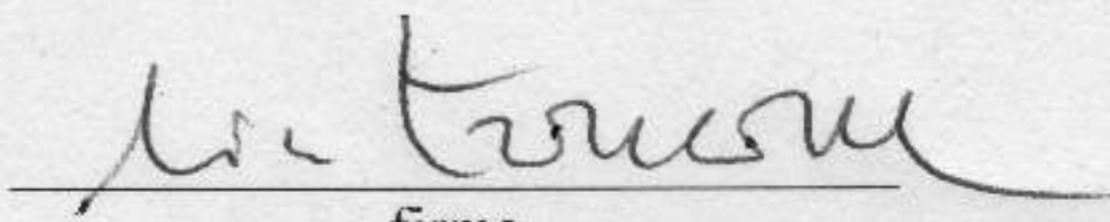
Prof. Vassilios Fanos (Segretario)

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'

Il sottoscritto Prof. Riccardo Troncone, membro della Commissione giudicatrice della procedura di valutazione comparativa a n. 1 contratto di diritto privato per ricercatore, a tempo determinato e regime di impegno a tempo pieno, ai sensi dell'art. 24, comma 3, lettera b) della legge 30 dicembre 2010, n. 240, per il Settore concorsuale 06/G1 Pediatria Generale, Specialistica e Neuropsichiatria Infantile e per il settore scientifico disciplinare MED/38 Pediatria Generale e Specialistica presso il Dipartimento di Patologia Umana dell'Adulto e dell'Età Evolutiva "G. Barresi" dell'Università di Messina, bandita con D.R. n. 998/2018 del 23/05/2018, dichiara con la presente di aver partecipato, per via telematica, alla quarta riunione della Commissione giudicatrice per la valutazione dei candidati partecipanti alla suddetta procedura di valutazione comparativa.

Dichiara inoltre di concordare con il verbale ed i relativi allegati, a firma del Prof. Filippo De Luca, Presidente della Commissione giudicatrice, che sarà presentato all'Unità Operativa Ricercatori dell'Ateneo di Messina, per i provvedimenti di competenza.

Data 29/10/2018


firma

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'

Il sottoscritto Prof. Vassilios Fanos, membro della Commissione giudicatrice della procedura di valutazione comparativa a n. 1 contratto di diritto privato per ricercatore, a tempo determinato e regime di impegno a tempo pieno, ai sensi dell'art. 24, comma 3, lettera b) della legge 30 dicembre 2010, n. 240, per il Settore concorsuale 06/G1 Pediatria Generale, Specialistica e Neuropsichiatria Infantile e per il settore scientifico disciplinare MED/38 Pediatria Generale e Specialistica presso il Dipartimento di Patologia Umana dell'Adulto e dell'Età Evolutiva "G. Barresi" dell'Università di Messina, bandita con D.R. n. 998/2018 del 23/05/2018, dichiara con la presente di aver partecipato, per via telematica, alla quarta riunione della Commissione giudicatrice per la valutazione dei candidati partecipanti alla suddetta procedura di valutazione comparativa.

Dichiara inoltre di concordare con il verbale ed i relativi allegati, a firma del Prof. Filippo De Luca, Presidente della Commissione giudicatrice, che sarà presentato all'Unità Operativa Ricercatori dell'Ateneo di Messina, per i provvedimenti di competenza.

Data 29/10/2018



firma