

Allegato 4



Università di Messina
Prot. 0081645 del 24/10/2018
Tit./cl. II/8 - Arrivo
(2018-UNMECLE-0081645)

Università degli Studi di Messina

**ELEZIONI DEL 20 NOVEMBRE 2018
DELLA COMPONENTE DOCENTE IN SENO AL CONSIGLIO DI AMMINISTRAZIONE
DELL'ATENEO**

(Indette con D.R. n. 2255 del 19 ottobre 2018 completamento del triennio 2018-2021)

Università di Messina Protocollo Generale
24 OTT. 2018
Codice TW097KW

*Al Magnifico Rettore
dell'Università degli Studi di Messina*

Il sottoscritto Prof. GIUSEPPE VITA, nato a MESSINA (Prov. ME) il 02/01/1952, afferente al Dipartimento di **MEDICINA CLINICA E SPERIMENTALE** di questo Ateneo, e-mail vitag@unime.it quale professore ordinario di neurologia SSD MED/26,

consapevole delle sanzioni penali previste dall'art.76 del D.P.R. n.445/2000, nel caso di mendaci dichiarazioni, falsità negli atti, uso o esibizione di atti falsi o contenenti dati non più rispondenti a verità, sotto la propria responsabilità,

PROPONE

la propria candidatura alla carica di componente interno del Consiglio di Amministrazione quale:

- o Professore Ordinario - Macro Area Scienze della Vita (Aree 5, 6 e 7).

DICHIARA

1. di avere preso visione del Decreto rettorale n. 2255 del 19 ottobre 2018 con il quale sono state indette le elezioni per la carica di componente interno in seno al Consiglio di Amministrazione dell'Ateneo;
2. di essere dipendente dell'Università degli Studi di Messina appartenente alla categoria professori ordinari;
3. di avere una comprovata competenza in campo gestionale ovvero aver maturato una documentata esperienza professionale di alto livello con particolare riguardo alla qualificazione scientifica culturale;
4. non essere portatore di alcun interesse economico-professionale in conflitto con le attività dell'Ateneo;
5. di non essere sospeso/a dal servizio a seguito di procedimento penale o disciplinare o cautelativamente sospesi;

6. di assicurare un numero di anni di servizio almeno pari alla durata del mandato prima della data di collocamento a riposo ai sensi dell'art. 2, comma 11, L. n.240 del 30 dicembre 2010;
7. di non trovarsi in aspettativa obbligatoria per situazioni di incompatibilità o in aspettativa per passaggio ad altra amministrazione ai sensi degli artt. 13 e 14 del DPR 382/80 e s.m.i., nonché in aspettativa senza assegni ai sensi della legge 240/2010 e s.m.i.;
8. di non svolgere interamente il proprio impegno didattico e scientifico presso un altro Ateneo ai sensi della legge 240/2010 e s.m.i.;
9. di non aver già ricoperto per due mandati la carica di componente del Consiglio di Amministrazione in rappresentanza dei Professori Ordinari;
10. di essere a regime di impegno a tempo pieno da almeno un anno dalla data del decreto di indizione. Si applica l'art. 13 del D.P.R. n. 382/80;
11. di essere consapevole che nel caso di elezione alla carica di Componente del Consiglio di Amministrazione, per la quale si dovesse prefigurare una situazione di incompatibilità, dovrà tempestivamente far venir meno la suddetta condizione ostativa per poter assumere la funzione di Componente del Consiglio di Amministrazione.
12. di non trovarsi in una delle situazioni di ineleggibilità previste dalla normativa vigente nazionale e dall'art. 54 dello Statuto d'Ateneo;

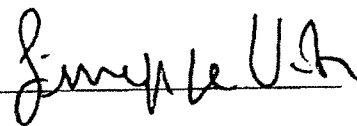
Allega alla presente dichiarazione:

- a) curriculum professionale
- b) eventuali titoli o documenti ritenuti pertinenti
- c) copia di un documento di identità in corso di validità;

Il/La sottoscritto/a, in ossequio alle disposizioni di cui al D. Lgs. 196/03, autorizza l'Amministrazione al trattamento di tutti i dati personali forniti per gli adempimenti connessi alla presente procedura.

Messina.23.Ottobre.2018

Firma _____



CURRICULUM VITAE

PROF. GIUSEPPE VITA

Luogo e data di nascita: Messina, 2 gennaio 1952

Ordinario di Neurologia, Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale, Università di Messina
Indirizzo: UOC di Neurologia e Malattie Neuromuscolari, AOU Policlinico "G. Martino", 98125 Messina
Tel.: 090-2212793 --- Fax: 090-2212789 --- E-mail: giuseppe.vita@unime.it

FORMAZIONE

1976 Laurea in Medicina e Chirurgia (110/110 e lode), Università di Messina
1980 Specializzazione in Neurologia (50/50 e lode), Università di Messina
1989 Idoneità a Primario di Neurologia (100/100)

POSIZIONI

Dal 1994 Professore Ordinario di Neurologia, Università di Messina
2000-2009 Direttore dell'U.O.S. di Neurobiologia Clinica e Malattie Neuromuscolari, AOU Policlinico di Messina
Dal 2009 Direttore dell'U.O.C. di Neurologia e Malattie Neuromuscolari
2009-2016 Direttore del D.A.I. di Neuroscienze, AOU Policlinico di Messina
2006-2012 Direttore del Dipartimento di Neuroscienze, Scienze Psichiatriche ed Anestesiologiche dell'Università di Messina
2012-2015 Direttore del Dipartimento di Neuroscienze dell'Università di Messina
2015-2018 Componente del Senato Accademico dell'Università di Messina

STAGES ALL' ESTERO

10/1978 - 7/1979 Research Fellow, Muscular Dystrophy Group Laboratory, University of Newcastle upon Tyne, Inghilterra
10/1985 - 9/1986 Post-doctoral Certification in Neuromuscular Diseases, University of Southern California, Los Angeles, USA

INCARICHI SCIENTIFICI

2000-2003 Presidente dell'Associazione Italiana di Miologia
2001-2002 Presidente dell'Associazione Italiana di Neuropatologia
2007-2010 Membro del Executive Board della World Muscle Society
2008-2012 Presidente della Associazione Italiana per lo studio del Sistema Neurovegetativo
2010-2017 Associate Editor della Rivista "Neurological Sciences"
Dal 2000 Corresponding Member of the American Neurological Association
Dal 2014 Consulente Scientifico, Fondazione Aurora ONLUS – Centro Nemo Sud

ATTIVITA' SCIENTIFICA

Autore di oltre 220 pubblicazioni su riviste con impact factor, con particolare riguardo alle seguenti tematiche: malattie neuromuscolari, distrofie muscolari, atrofie muscolari spinali, neuropatie genetiche ed acquisite, neuropatie vegetative.

Principal Investigator di n. 20 Trial clinici sperimentali negli ultimi 10 anni.

Responsabile di Unità di Ricerca in numerosi programmi finanziati dalla Fondazione Telethon, AIFA, Ministero della Salute, MIUR e Commissione Europea-6° Programma Quadro.

Responsabile del progetto didattico internazionale TEMPUS MEDA "Education Curricula Project In Rehabilitation", finanziato dalla Commissione Europea (2006-2009).

PRINCIPALI PUBBLICAZIONI DEGLI ANNI 2016-2018

1. Di Bella G, Minutoli F, Madaffari A, Mazzeo A, Russo M, Donato R, Zito C, Aquaro GD, Piccione MC, Pedri S, Vita G, Pingitore A, Carerj S. Left atrial function in cardiac amyloidosis. *Journal of Cardiovascular Medicine* 2016;17:113-121.
2. Messina S, Vita GL, Sframeli M, Mondello S, Mazzone E, D'Amico A, Berardinelli A, La Rosa M, Bruno C, Distefano MG, Baranello G, Barcellona C, Scutifero M, Marcato S, Palmieri A, Politano L, Morandi L, Mongini T, Pegoraro E, D'Angelo MG, Pane M, Rodolico C, Minetti C, Bertini E, Vita G, Mercuri E. Health-related Quality of life and functional changes in DMD: a 12-month longitudinal cohort study. *Neuromuscular Disorders* 2016;26:189-196.
3. Biasini F, Portaro S, Mazzeo A, Vita G, Fabrizi GM, Taioli F, Toscano A, Rodolico C. TRPV4 related scapuloperoneal spinal muscular atrophy: Report of an Italian family and review of the literature. *Neuromuscular Disorders* 2016;26:312-315.
4. Cortese A, Vita G, Luigetti M, Russo M, Bisogni G, Sabatelli M, Manganelli F, Santoro L, Cavallaro T, Fabrizi GM, Schenone A, Grandis M, Gemelli C, Mauro A, Pradotto LG, Gentile L, Stancanelli C, Lozza A, Perlini S, Piscosquito G, Calabrese D, Mazzeo A, Obici L, Pareyson D. Monitoring effectiveness and safety of Tafamidis in transthyretin amyloidosis in Italy: a longitudinal multicenter study in a non-endemic area. *Journal of Neurology* 2016;263:916-24.
5. Russo M, Vita GL, Stancanelli C, Mazzeo A, Vita G, Messina S. Parenteral nutrition improves nutritional status, autonomic symptoms and quality of life in transthyretin amyloid polyneuropathy. *Neuromuscular Disorders* 2016;26:374-377.
6. Padua L, Pazzaglia C, Pareyson D, Schenone A, Aiello A, Fabrizi GM, Cavallaro T, Santoro L, Manganelli F, Gemignani F, Vitetta F, Quattrone A, Mazzeo A, Russo M, Vita G for the CMT-TRIAAL Group. Novel outcome measures for Charcot-Marie-Tooth disease: validation and reliability of 6-min walk test and StepWatch™ Activity Monitor and identification of the walking features related to higher quality of Life. *European Journal of Neurology* 2016;23:1343-1350.
7. Vita G, La Foresta S, Russo M, Vita GL, Messina S, Lunetta C, Mazzeo A. Sport activity in Charcot-Marie-Tooth disease: a case study of a Paralympic swimmer. *Neuromuscular Disorders* 2016;26:614-618.
8. Rodolico C, Parisi D, Portaro S, Biasini F, Sinicropi S, Ciranni A, Toscano A, Messina S, Musumeci O, Vita G, Girlanda P. Myasthenia Gravis: Unusual presentations and diagnostic pitfalls. *Journal of Neuromuscular Diseases* 2016;3:413-418.
9. Manganelli F, Pisciotto C, Reilly MM, Schenone A, Fabrizi GM, Cavallaro T, Vita G, Padua L, Gemignani F, Laurà M, Hughes RA, Solari A, Pareyson D, Santoro L, Nolano M, Iodice R, Grandis M, Cabrini I, Bertolasi L, Mazzeo A, Majorana G, Vitetta F, Scaiola V, Ciano C, Calabrese D, Quattrone A, Blake J. Nerve conduction velocity in CMT1A: What else can we tell? *European Journal of Neurology* 2016;23:1566-1571.
10. Di Bella G, Minutoli F, Piaggi P, Casale M, Mazzeo A, Zito C, Oretto G, Baldari S, Vita G, Pingitore A, Khandheria BK, Carerj S. Quantitative comparison between amyloid deposition detected by ^{99m}Tc-diphosphonate imaging and myocardial deformation evaluated by strain echocardiography in transthyretin related cardiac amyloidosis. *Circulation Journal* 2016;80:1998-2003.
11. Bettica P, Petrini S, D'Oria V, D'Amico A, Catteruccia M, Pane M, Sivo S, Magri F, Brajkovic S, Messina S, Vita GL, Gatti B, Moggio M, Puri PL, Rocchetti M, De Nicolao G, Vita G, Comi GP, Bertini E, Mercuri E. Histological effects of givinostat in boys with Duchenne muscular dystrophy. *Neuromuscular Disorders* 2016;26:643-649.
12. Borghero G, Pugliatti M, Marrosu F, Marrosu MG, Murru MR, Floris G, Cannas A, Occhineri P, Cau TB, Loi D, Ticca A, Traccis S, Manera U, Canosa A, Moglia C, Calvo A, Barberis M, Brunetti M, Gibbs JR, Renton AE, Errichiello E, Zoledziewska M, Mulas A, Qian Y, Din J, Pliner HA, Traynor BJ, Chiò A, Logullo FO, Simone I, Logroscino G, Salvi F, Bartolomei I, Capasso M, Caponnetto C, Mandich P, Mancardi G, Origone P, Conforti FL, Vita G, Messina S, Russo M, Ortu E. TBK1 is associated with ALS and ALS-FTD in Sardinian patients. *Neurobiology of Aging*. 2016 Jul;43:180.e1-5. doi: 10.1016/j.neurobiolaging. 2016.03.028. Epub 2016 Apr 9.
13. Catalano A, Vita GL, Russo M, Vita G, Lasco A, Morabito N, Messina S. Effects of teriparatide on bone mineral density and quality of life in Duchenne muscular dystrophy related osteoporosis: a case report. *Osteoporosis International* 2016;27:3655-3659.
14. Stancanelli C, Gentile L, Di Bella G, Minutoli F, Russo M, Vita G, Mazzeo A. Phenotypic variability of TTR Val122Ile mutation: a Caucasian patient with axonal neuropathy and normal heart. *Neurological Sciences* 2017;38:525-526.
15. D'Amico A, Catteruccia M, Baranello G, Politano L, Govoni A, Previtali SC, Pane M, D'Angelo MG, Bruno C, Messina S, Ricci F, Pegoraro E, Pini A, Berardinelli A, Gorni K, Battini R, Vita G, Trucco F, Scutifero M, Petillo R, D'Ambrosio P, Ardisson A, Pasanisi B, Vita G, Mongini T, Moggio M, Comi GP, Mercuri E, Bertini E. Diagnosis of Duchenne Muscular Dystrophy in Italy in the last decade: Critical issues and areas for improvements. *Neuromuscular Disorders* 2017;27:447-451.

16. Guglieri M, Bushby K, McDermott MP, Hart KA, Tawil R, Martens WB, Herr BE, McColl E, Wilkinson J, Kirschner J, King WM, Eagle M, Brown MW, Willis T, Hirtz D, Shieh PB, Straub V, Childs AM, Ciafaloni E, Butterfield RJ, Horrocks I, Spinty S, Flanigan KM, Kuntz NL, Baranello G, Roper H, Morrison L, Mah JK, Manzur AY, McDonald CM, Schara U, von der Hagen M, Barohn RJ, Campbell C, Darras BT, Finkel RS, Vita G, Hughes I, Mongini T, Pegoraro E, Wicklund M, Wilichowski E, Bryan Burnette W, Howard JF, McMillan HJ, Thangarajh M, Griggs RC. Developing standardized corticosteroid treatment for Duchenne muscular dystrophy. *Contemporary Clinical Trials* 2017;58:34-39.
17. Bertini E, Dessaud E, Mercuri E, Muntoni F, Kirschner J, Reid C, Lusakowska A, Comi GP, Cuisset JM, Abitbol JL, Scherrer B, Ducray PS, Buchbjerg J, Vianna E, van der Pol WL, Vuillerot C, Blaettler T, Fontoura P, André C, Bruno C, Chabrol B, Deconinck N, Estournet B, Fontaine-Carbonnel S, Goemans N, Gorni K, Govoni A, Guglieri M, Lochmuller H, Magri F, Mayer M, Müller-Felber W, Rivier F, Roper H, Schara U, Scoto M, van den Berg L, Vita G, Walter MC. Safety and efficacy of olesoxime in patients with type 2 or non-ambulatory type 3 spinal muscular atrophy: a randomized, double-blind, placebo-controlled phase 2 trial. *Lancet Neurology* 2017 Apr 28. pii: S1474-4422(17)30085-6. doi: 10.1016/S1474-4422(17)30085-6. [Epub ahead of print].
18. Politano L, Scutifero M, Patalano M, Sagliocchi A, Zaccaro A, Civati F, Brighina E, Vita GL, Messina S, Sframeli M, Lombardo ME, Scalise R, Colia G, Catteruccia M, Berardinelli A, Motta MC, Gaiani A, Semplicini C, Bello L, Astrea G, Ricci G, D'Angelo MG, Vita G, Pane M, D'Amico A, Balottin U, Angelini C, Battini R, Magliano L. Integrated care of muscular dystrophies in Italy. Part 1. Pharmacological treatment and rehabilitative interventions. *Acta Myologica* 2017;36:19-24.
19. McDonald CM, Campbell C, Torricelli RE, Finkel RS, et al. Ataluren in patients with nonsense mutation Duchenne muscular dystrophy (ACT DMD): a multicentre, randomised, double-blind, placebo-controlled, phase 3 trial. *Lancet* 2017 Jul 17. pii: S0140-6736(17)31611-2. doi: 10.1016/S0140-6736(17)31611-2. [Epub ahead of print].
20. Magliano L, Scutifero M, Patalano M, Sagliocchi A, Zaccaro A, Civati F, Brighina E, Vita GL, Messina S, Sframeli M, Lombardo ME, Scalise R, Colia G, Catteruccia M, Berardinelli A, Motta MC, Gaiani A, Semplicini C, Bello L, Astrea G, Ricci G, D'Angelo MG, Vita G, Pane M, D'Amico A, Balottin U, Angelini C, Battini R, Politano L. Integrated care of muscular dystrophies in Italy. Part 2. Psychological treatments, social and welfare support, and financial costs. *Acta Myologica* 2017;36:41-45.
21. Minutoli F, Di Bella G, Vita G, Laudicella R, Bogaert J, Baldari S. Non-invasive cardiac imaging in patients with systemic amyloidosis: a practical approach with emphasis on clinical contribution of bone-seeking radiotracers. *Clinical and Translational Imaging* 2017;5:545-559.
22. Bernardi NF, Codrons E, di Leo R, Vandoni M, Cavallaro F, Vita G, Bernardi L. Increase in synchronization of autonomic rhythms between individuals when listening to music. *Frontiers in Physiology* 2017 Oct 17;8:785. doi: 10.3389/fphys.2017.00785. eCollection 2017.
23. Messina S, Pane M, Sansone V, Bruno C, Catteruccia M, Vita G, Palermo C, Albamonte E, Pedemonte M, Bertini E, Binetti L, Mercuri E; Italian EAP Working Group. Expanded access program with Nusinersen in SMA type I in Italy: Strengths and pitfalls of a successful experience. *Neuromuscular Disorders* 2017;27:1084-1086.
24. Goemans N, Mercuri E, Belousova E, Vita G, Vondracek P, Wiegand G, Wilichowski E. A randomized placebo-controlled phase 3 trial of an antisense oligonucleotide, drisapersen, in Duchenne muscular dystrophy. *Neuromuscular Disorders* 2018;28:4-15.
25. Mercuri E, Darras BT, Chiriboga CA, Day JW, Campbell C, Connolly AM, Iannaccone ST, Kirschner J, Kuntz NL, Saito K, Shieh PB, Tulinius M, Mazzone ES, Montes J, Bishop KM, Yang Q, Foster R, Gheuens S, Bennett CF, Farwell W, Schneider E, De Vivo DC, Finkel RS, Bradley WG, Kaufmann P, Dickson PI, Reingold SC, Davis CS, ..., Messina S, Vita G, ..., Kim H. Nusinersen versus Sham Control in Later-Onset Spinal Muscular Atrophy. *New England Journal of Medicine* 2018;378:625-635.
26. Quattropani M, La Foresta S, Russo M, Faraone C, Pistorino G, Lenzo V, Lizio A, Marconi A, Vita GL, Sframeli M, Di Stefano M, Sansone V, Vita G, Lunetta C, Messina S. Emotional burden and coping strategies in amyotrophic lateral sclerosis caregivers: the role of metacognitions. *Minerva Psichiatrica* 2018;59:95-104.
27. Sansone VA, Pane M, Messina S, Bruno C, D'Amico A, Albamonte E, Catteruccia M, Sframeli M, Pedemonte M, Vita G, Bertini E, Mercuri E and Italian ISMAc Group. A 5-center experience with intrathecal administration of Nusinersen in SMA1 in Italy. *European Journal of Paediatric Neurology*, 2018;22:729-731.
28. Crow RA, Hart KA, McDermott MP, Tawil R, Martens WB, Herr BE, McColl E, Wilkinson J, Kirschner J, King WM, Eagle M, Brown MW, Hirtz D, Lochmuller H, Straub V, Ciafaloni E, Shieh PB, Spinty S, Childs AM, Manzur AY, Morandi L, Butterfield RJ, Horrocks I, Roper H, Flanigan KM, Kuntz NL, Mah JK, Morrison L, Darras BT, von der Hagen M, Schara U, Wilichowski E, Mongini T, McDonald CM, Vita G, Barohn RJ, Finkel RS, Wicklund M, McMillan HJ, Hughes I, Pegoraro E, Burnette B, Howard JF, Thangarajh M, Campbell C, Griggs RC, Bushby K, Guglieri M. A checklist for clinical trials in rare disease: obstacles and anticipatory actions Lessons Learned from the FOR-DMD Trial. *Trials* 2018;19:291. doi: 10.1186/s13063-018-2645-0.

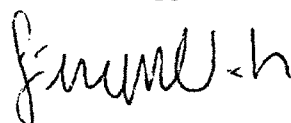
29. Adams D, Gonzalez-Duarte A, O’Riordan WD, Yang CC, Ueda M, Kristen AV, Tournev I, Schmidt HH, Coelho T, Berk JL, Lin KP, Vita G, Attarian S, Plante-Bordeneuve V, Mezei MM, Campistol JM, Buades J, Brannagan TH 3rd, Kim BJ, Oh J, Parman Y, Sekijima Y, Hawkins PN, Solomon SD, Polydefkis M, Dyck PJ, Gandhi PJ, Goyal S, Chen J, Strahs AL, Nochur SV, Sweetser MT, Garg PP, Vaishnav AK, Gollob JA, Suhr OB. Patisiran, an RNAi therapeutic for hereditary transthyretin amyloidosis. *New England Journal of Medicine* 2018;379:11-21.
30. Benson MD, Waddington-Cruz M, Berk JL, Polydefkis M, Dyck PJ, Wang AK, Plante-Bordeneuve V, Barroso FA, Merlini G, Obici L, Scheinberg M, Brannagan TH 3rd, Litchy WJ, Whelan C, Drachman BM, Adams D, Heitner SB, Conceição I, Schmidt HH, Vita G, Campistol JM, Gamez J, Gorevic PD, Gane E, Shah AM, Solomon SD, Monia BP, Hughes SG, Kwok TJ, McEvoy BW, Jung SW, Baker BF, Ackermann EJ, Gertz MA, Coelho T. Inotersen treatment for patients with hereditary transthyretin amyloidosis. *New England Journal of Medicine* 2018;379:22-31.
31. Polito F, Aguenouz M, Abbruttia RV, Sindorio C, Raffa G, Oteri R, Ciranni A, Cardali S, Priola SM, Angileri FF, Di Giorgio R, Quattropani MC, Vita G, Germanò A. NLRP3 inflammasome CSF expression and neuropsychological changes in idiopathic normal pressure hydrocephalus. *International Journal of Scientific Research* 2018;7:53-57.
32. La Spina P, Grillo F, Granata F, Casella C, Fazio MC, Colella M, Cotroneo M, Dell’Aera C, Ciacciarelli A, Vita G, Musolino R. Agenesis of the internal carotid artery associated with generalized epilepsy. *Journal of Clinical Neurology* 2018;14:417-419.
33. Stancanelli C, Mazzeo A, Gentile L, Vita G. Unilateral hyperhidrosis as persistently isolated feature of syringomyelia and Arnold Chiari type 1. *Neurological Sciences* 2018;39:1607-1608.
34. Pane M, Palermo C, Messina S, Sansone VA, Bruno C, Catteruccia M, Sframeli M, Albamonte E, Pedemonte M, D’Amico A, Brigati G, de Sanctis R, Coratti G, Lucibello S, Bertini E, Vita G, Tiziano FD, Mercuri E; Italian EAP working group. Nusinersen in type 1 SMA infants, children and young adults: Preliminary results on motor function. *Neuromuscular Disorders* 2018;28:582-585.
35. Pane M, Palermo C, Messina S, Sansone VA, Bruno C, Catteruccia M, Sframeli M, Albamonte E, Pedemonte M, D’Amico A, Brigati G, de Sanctis R, Coratti G, Lucibello S, Bertini E, Vita G, Danilo Tiziano F, Mercuri E; Italian EAP Working Group. An observational study of functional abilities in infants, children, and adults with type 1 SMA. *Neurology*. 2018 Aug 21;91(8):e696-e703. doi: 10.1212/WNL.0000000000006050. Epub 2018 Jul 25.
36. Ambrosini A, Calabrese D, Avato FM, Catania F, Cavaletti G, Pera MC, Toscano A, Vita G, Monaco L, Pareyson D. The Italian neuromuscular registry: a coordinated platform where patient organizations and clinicians collaborate for data collection and multiple usage. *Orphanet Journal of Rare Diseases* 2018 Oct 4;13(1):176.
37. La Foresta S, Faraone C, Sframeli M, Vita GL, Russo M, Profazio C, Rulli I, Gitto E, Versaci A, Messina S, Vita G. Intrathecal administration of Nusinersen in type 1 SMA: successful psychological program in a single Italian center. *Neurological Sciences* 2018 Jul 25. doi: 10.1007/s10072-018-3506-z. [Epub ahead of print]
38. Vita GL, Polito F, Oteri R, Arrigo R, Ciranni AM, Musumeci O, Messina S, Rodolico C, Di Giorgio RM, Vita G, Aguenouz M. Hippo signaling pathway is altered in Duchenne muscular dystrophy. *Plos One* 2018 Oct 10;13(10):e0205514..
39. Parisi D, Musumeci O, Mondello S, Brizzi T, Oteri R, Migliorato A, Ciranni AM, Mongini TE, Rodolico C, Vita G, Toscano A. Vacuolated PAS-positive lymphocytes on blood smear: an easy screening tool and a possible biomarker for monitoring therapeutic responses in Late Onset Pompe Disease (LOPD). *Frontiers in Neurology*, 2018 in press.

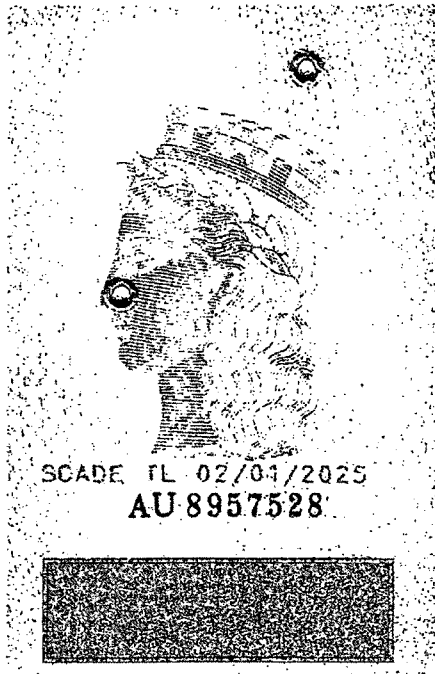
Il sottoscritto, ai sensi art. 2 legge 15/68, art. 3, comma 3 e 10, legge 127/97, art. 1 DPR 403/98, dichiara che quanto indicato nel Curriculum Vitae corrisponde al vero.

Il sottoscritto autorizza al trattamento dei dati personali secondo quanto previsto dal D.L. 196/03.

23 Ottobre 2018

Prof. Giuseppe Vita





SCADE TL 02/01/2025
AU 8957528

REPUBBLICA ITALIANA

COMUNE DI
MESSINA

CARTA D'IDENTITÀ

N° AU 8957528

DI
VITA
GIUSEPPE

Cognome VITA

Nome GIUSEPPE

nato il 02/01/1952

(atto n. 69 P. 1. S. A.)

a MESSINA (ME)

Cittadinanza ITALIANA

Residenza MESSINA

Via PELLEGRINO ETTORE LOMBARDO, 23 IS. 196

Stato civile =====

Professione *****

CONNOTATI E CONTRASSEGNI SALIENTI

Statura 1,70

Capelli BIANCHI

Occhi CASTANI

Segni particolari

Firma del titolare *Giuseppe Vita*

MESSINA il 21/08/2014

Impronta del dito indice sinistro

Diritti Riscossi Euro 5,16

REPUBBLICA ITALIANA

TESSERA SANITARIA

CARTA REGIONALE DEI SERVIZI

Codice Fiscale VTIGPP52A02F158S Sesso M

Cognome VITA

Nome GIUSEPPE

Data di scadenza 16/09/2017

Luogo di nascita MESSINA

Provincia ME

Data di nascita 02/01/1952