

**MODELLO PER IL
CURRICULUM VITAE**

INFORMAZIONI PERSONALI

Nome	CATANIA Marcella
Data di nascita	
Qualifica	Ricercatore Sanitario
Amministrazione	Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta SC Neurologia 8 – Demenze e Patologie Degenerative del Sistema Nervoso Centrale Via Amadeo 42, 20133 Milano
Incarico attuale	Senior
Numero telefonico dell'ufficio	02 2394 4585/4648
Fax dell'ufficio	
E-mail istituzionale	marcella.catania@istituto-besta.it

**TITOLI DI STUDIO E
PROFESSIONALI ED ESPERIENZE
LAVORATIVE**

Titolo di studio	Diploma di Laurea in Biotecnologie Mediche (ciclo unico) Università degli Studi di Milano
Altri titoli di studio e professionali	Dottorato di Ricerca in Medicina Traslazionale e Molecolare (DIMET) Università degli Studi di Milano – Bicocca Abilitazione all'esercizio della professione di Biologo (Sezione A) Università degli Studi di Pavia Diploma di Specializzazione in Genetica Medica Università degli Studi di Milano
Esperienze professionali (incarichi ricoperti)	2024-presente: Ricercatore Sanitario a Tempo Indeterminato Fondazione IRCCS - Istituto Neurologico Carlo Besta, Milano 2019-2024: Ricercatore Sanitario a Tempo Determinato Fondazione IRCCS - Istituto Neurologico Carlo Besta, Milano 2009-2019: Contratti di Collaborazione Coordinata e Continuativa Fondazione IRCCS - Istituto Neurologico Carlo Besta, Milano 2007-2008: Borse di Studio Senior Fondazione IRCCS - Istituto Neurologico Carlo Besta, Milano 2004-2006: Contratti di Collaborazione Coordinata e Continuativa Fondazione IRCCS - Istituto Neurologico Carlo Besta, Milano
Capacità linguistiche	Lingua italiana: lingua madre Lingua inglese: conoscenza professionale
Capacità nell'uso delle tecnologie	Principali strumenti di Office Internet, posta elettronica Prism GraphPad

Altro (partecipazione a convegni e seminari, pubblicazioni, collaborazione a riviste, ecc., ed ogni altra informazione che il dirigente ritiene di dover pubblicare)	Pubblicazioni ▪ Vizziello M, Dellarole IL, Ciullini A, Pascuzzo R, Lombardo A, Bellandi F, Celauro L, Battipaglia C, Ciusani E, Rizzo A, Catania M, Devigili G, Della Seta SA, Margiotta V, Consonni M, Faltracco V, Tiraboschi P, Riva N, Portaleone SMS, Zanusso G, Legname G, Lauria G, Dalla Bella E, Moda F. TDP-43 seeding activity in the olfactory mucosa of patients with amyotrophic lateral sclerosis. <i>Mol Neurodegener.</i> 2025 Apr 26;20(1):49. doi: 10.1186/s13024-025-00833-0. ▪ Catania M, Battipaglia C, Perego A, Salvi E, Maderna E, Cazzaniga FA, Rossini PM, Marra C, Vanacore N, Redolfi A, Perani D, Spadin P, Cotelli M, Cappa S, Caraglia N, Tiraboschi P, Tagliavini F, Di Fede G. Exploring the ability of plasma pTau217, pTau181 and beta-amyloid in mirroring cerebrospinal fluid biomarker profile of Mild Cognitive Impairment by the fully automated Lumipulse® platform. <i>Fluids Barriers CNS.</i> 2025 Jan 21;22(1):9. doi: 10.1186/s12987-025-00620-5. ▪ Diomede L, Conz A, Mosconi M, Stoilova T, Paloni M, Salvalaglio M, Cagnotto A, Colombo L, Catania M, Di Fede G, Tagliavini F, Salmona M. The AβA2V paradigm: From molecular insights to therapeutic strategies in Alzheimer's disease and primary tauopathies. <i>Pharmacol Res.</i> 2025 Jan;211:107563. doi: 10.1016/j.phrs.2024.107563. ▪ Pollaci G, Potenza A, Gorla G, Carrozzini T, Marinoni G, De Toma C, Canavero I, Rifino N, Boncoraglio GB, Difrancesco JC, Damavandi PT, Stanziano M, Erbetta A, Caroppo P, Di Fede G, Catania M, Zulueta A, Parati EA, Bersano A, Gatti L, Storti B. CSF and Plasma Biomarkers in Patients With Iatrogenic Cerebral Amyloid Angiopathy. <i>Neurology.</i> 2024 Oct 22;103(8):e209828. doi: 10.1212/WNL.0000000000209828. ▪ Longobardi A*, Catania M*, Geviti A, Salvi E, Vecchi ER, Bellini S, Saraceno C, Nicsanu R, Squitti R, Binetti G, Di Fede G, Ghidoni R. Autophagy Markers Are Altered in Alzheimer's Disease, Dementia with Lewy Bodies and Frontotemporal Dementia. <i>Int J Mol Sci.</i> 2024 Jan 17;25(2):1125. doi: 10.3390/ijms25021125. *equal contribution ▪ Romito LM, Prioni S, Braccia A, Catania M, Elia AE, Dondi F, Lucchini S, Bertagna F, Piacentini SHMJ, Eleopra R, Di Fede G. Rare causes of dystonia-parkinsonism with cognitive impairment, behavioral abnormalities, and voiceless whispering stereotypes: Describing the long-term evolution of the neurological phenotype in a patient with the PSEN2 Ile149Thr variant. <i>J Neurol Sci.</i> 2023 Nov 15;454:120846. doi: 10.1016/j.jns.2023.120846. ▪ Uccellini D, Canafoglia L, Franceschetti S, Stabile A, Catania M, Tagliavini F, Giaccone G, Di Fede G. Myoclonus in genetic Alzheimer's disease due to presenilin-1 mutation. <i>Clin Neurophysiol.</i> 2023 Dec;156:86-88. doi: 10.1016/j.clinph.2023.10.002. ▪ Diomede L, Zanier ER, Moro F, Vegliante G, Colombo L, Russo L, Cagnotto A, Natale C, Xodo FM, De Luigi A, Mosconi M, Beeg M, Catania M, Rossi G, Tagliavini F, Di Fede G, Salmona M. Aβ1-6A2V(D) peptide, effective on Aβ aggregation, inhibits tau misfolding and protects the brain after traumatic brain injury. <i>Mol Psychiatry.</i> 2023 Jun;28(6):2433-2444. doi: 10.1038/s41380-023-02101-3. ▪ Milani R, Mazzeo LA, Vismara D, Salemi I, Dainese E, Maderna E, Pellencin E, Catania M, Campanella N, Di Fede G, Giaccone G, Salmaggi A. Spontaneous intracerebral haemorrhage associated with early-onset cerebral amyloid angiopathy and Alzheimer's disease neuropathological changes five decades after cadaveric dura mater graft. <i>Acta Neuropathol Commun.</i> 2023 Feb 24;11(1):30. doi: 10.1186/s40478-023-01528-7. ▪ Catania M, Colombo L, Sorrentino S, Cagnotto A, Lucchetti J, Barbagallo MC, Vannetiello I, Vecchi ER, Favagrossa M, Costanza M, Giaccone G, Salmona M, Tagliavini F, Di Fede G. A novel bio-inspired strategy to prevent amyloidogenesis and synaptic damage in Alzheimer's disease. <i>Mol Psychiatry.</i> 2022 Dec;27(12):5227-5234. doi: 10.1038/s41380-022-01745-x. ▪ Cencini F*, Catania M*, Di Fede G, Rossi G, Chalouhi KK, Manfredi C, Giaccone G, Tiraboschi P, Bersano A, Groppo E, Rosci C, Tancredi L, Campiglio L, De Grado A, Priori A, Scelzo E. SORL1 gene mutation and octapeptide repeat insertion in PRNP gene in a case presenting with rapidly progressive dementia and cerebral amyloid angiopathy. <i>Eur J Neurol.</i> 2022 Nov;29(11):3139-3146. doi: 10.1111/ene.15487. *equal contribution ▪ Zattoni M, Mearelli M, Vanni S, Colini Baldeschi A, Tran TH, Ferracin C, Catania M, Moda F, Di Fede G, Giaccone G, Tagliavini F, Zanusso G, Ironside JW, Ferrer I, Legname G. Serpin Signatures in Prion and Alzheimer's Diseases. <i>Mol Neurobiol.</i> 2022 Jun;59(6):3778-3799. doi: 10.1007/s12035-022-02817-3. ▪ Cazzaniga FA, Bistaffa E, De Luca CMG, Portaleone SM, Catania M, Redaelli V, Tramacere I, Bufano G, Rossi M, Caroppo P, Giovagnoli AR, Tiraboschi P, Di Fede G, Eleopra R, Devigili G, Elia AE, Cilia R, Fiorini M, Bongiovanni M, Salzano G, Celauro L, Quarta FG, Mammana A, Legname G, Tagliavini F, Parchi P, Zanusso G, Giaccone G, Moda F. PMCA-Based Detection of Prions in the Olfactory Mucosa of Patients With Sporadic Creutzfeldt-Jakob Disease. <i>Front Aging Neurosci.</i> 2022 Mar 25;14:848991. doi: 10.3389/fnagi.2022.848991. Erratum in: <i>Front Aging Neurosci.</i> 2023 Feb 27;15:1073356. doi: 10.3389/fnagi.2023.1073356. ▪ Catania M, Marti A, Rossi G, Fioretti A, Boiocchi C, Ricci M, Gasparini F, Beltrami D, Crepaldi V, Redaelli V, Giaccone G, Di Fede G. The novel I213S mutation in PSEN1 gene is located in a hotspot codon associated with familial early-onset Alzheimer's disease. <i>Neurobiol Aging.</i> 2022 Apr;112:191-
---	---

196. doi: 10.1016/j.neurobiolaging.2022.01.008.
- Longobardi A, Nicsanu R, Bellini S, Squitti R, **Catania M**, Tiraboschi P, Saraceno C, Ferrari C, Zanardini R, Binetti G, Di Fede G, Benussi L, Ghidoni R. Cerebrospinal Fluid EV Concentration and Size Are Altered in Alzheimer's Disease and Dementia with Lewy Bodies. *Cells*. 2022 Jan 28;11(3):462. doi: 10.3390/cells11030462.
 - Benussi L, Longobardi A, Kocoglu C, Carrara M, Bellini S, Ferrari C, Nicsanu R, Saraceno C, Bonvicini C, Fostinelli S, Zanardini R, **Catania M**, Moisse M, Van Damme P, Di Fede G, Binetti G, Van Broeckhoven C, van der Zee J, Ghidoni R. Investigating the Endo-Lysosomal System in Major Neurocognitive Disorders Due to Alzheimer's Disease, Frontotemporal Lobar Degeneration and Lewy Body Disease: Evidence for SORL1 as a Cross-Disease Gene. *Int J Mol Sci*. 2021 Dec 20;22(24):13633. doi: 10.3390/ijms222413633.
 - Longobardi A, Benussi L, Nicsanu R, Bellini S, Ferrari C, Saraceno C, Zanardini R, **Catania M**, Di Fede G, Squitti R, Binetti G, Ghidoni R. Plasma Extracellular Vesicle Size and Concentration Are Altered in Alzheimer's Disease, Dementia With Lewy Bodies, and Frontotemporal Dementia. *Front Cell Dev Biol*. 2021 May 11;9:667369. doi: 10.3389/fcell.2021.667369.
 - Sorrentino S, Ascari R, Maderna E, **Catania M**, Ghetti B, Tagliavini F, Giaccone G, Di Fede G. Microglial Heterogeneity and Its Potential Role in Driving Phenotypic Diversity of Alzheimer's Disease. *Int J Mol Sci*. 2021 Mar 9;22(5):2780. doi: 10.3390/ijms22052780.
 - Caroppo P, Marucci G, Maccagnano E, Gobbo CL, Bizzozero I, Tiraboschi P, Redaelli V, **Catania M**, Di Fede G, Caputi L, Giaccone G. Cerebral amyloid angiopathy in a 51-year-old patient with embolization by dura mater extract and surgery for nasopharyngeal angiofibroma at age 17. *Amyloid*. 2021 Jun;28(2):142-143. doi: 10.1080/13506129.2020.1854715.
 - Coppola C, Saraceno D, Oliva M, Cipriano L, Puoti G, Pappatà S, Di Fede G, **Catania M**, Ricci M, Cimini S, Giaccone G, Bonavita S, Rossi G. Singular cases of Alzheimer's disease disclose new and old genetic "acquaintances". *Neurol Sci*. 2021 May;42(5):2021-2029. doi: 10.1007/s10072-020-04774-y.
 - **Catania M**, Di Fede G. One or more β -amyloid(s)? New insights into the prion-like nature of Alzheimer's disease. *Prog Mol Biol Transl Sci*. 2020;175:213-237. doi: 10.1016/bs.pmbts.2020.07.003.
 - Bersano A, Scelzo E, Pantoni L, Morotti A, Erbetta A, Chiapparini L, Vitali P, Giaccone G, Caroppo P, **Catania M**, Obici L, Di Fede G, Gatti L, Tinelli F, Di Francesco JC, Piazza F, Ferrarese C, Gasparini M, Adobati L, Bianchi-Marzoli S, Tremolada G, Sacco S, Mancuso M, Zedde ML, Godani M, Lanfranconi S, Pareyson D, Di Girolamo M, Motto C, Charidimou A, Boulouis G, Parati EA; SENECA project. Discovering the Italian phenotype of cerebral amyloid angiopathy (CAA): the SENECA project. *Neurol Sci*. 2020 Aug;41(8):2193-2200. doi: 10.1007/s10072-020-04306-8.
 - Llorens F, Villar-Piqué A, Hermann P, Schmitz M, Calero O, Stehmann C, Sarros S, Moda F, Ferrer I, Pileggi A, Pocchiari M, **Catania M**, Klotz S, O'Regan C, Brett F, Heffernan J, Ladogana A, Collins SJ, Calero M, Kovacs GG, Zerr I. Diagnostic Accuracy of Prion Disease Biomarkers in Iatrogenic Creutzfeldt-Jakob Disease. *Biomolecules*. 2020 Feb 12;10(2):290. doi: 10.3390/biom10020290.
 - **Catania M**, Giaccone G, Salmona M, Tagliavini F, Di Fede G. Dreaming of a New World Where Alzheimer's Is a Treatable Disorder. *Front Aging Neurosci*. 2019 Nov 15;11:317. doi: 10.3389/fnagi.2019.00317.
 - Giaccone G, Maderna E, Marucci G, **Catania M**, Erbetta A, Chiapparini L, Indaco A, Caroppo P, Bersano A, Parati E, Di Fede G, Caputi L. Iatrogenic early onset cerebral amyloid angiopathy 30 years after cerebral trauma with neurosurgery: vascular amyloid deposits are made up of both A β 40 and A β 42. *Acta Neuropathol Commun*. 2019 May 2;7(1):70. doi: 10.1186/s40478-019-0719-1.
 - Di Fede G, **Catania M**, Atzori C, Moda F, Pasquali C, Indaco A, Grisoli M, Zuffi M, Guaita MC, Testi R, Taraglio S, Sessa M, Gusmaroli G, Spinelli M, Salzano G, Legname G, Tarletti R, Godi L, Pocchiari M, Tagliavini F, Imperiale D, Giaccone G. Clinical and neuropathological phenotype associated with the novel V189I mutation in the prion protein gene. *Acta Neuropathol Commun*. 2019 Jan 3;7(1):1. doi: 10.1186/s40478-018-0656-4.
 - Borin M, Saraceno C, **Catania M**, Lorenzetto E, Pontelli V, Paterlini A, Fostinelli S, Avesani A, Di Fede G, Zanusso G, Benussi L, Binetti G, Zorzan S, Ghidoni R, Buffelli M, Bolognin S. Rac1 activation links tau hyperphosphorylation and A β dysmetabolism in Alzheimer's disease. *Acta Neuropathol Commun*. 2018 Jul 13;6(1):61. doi: 10.1186/s40478-018-0567-4.
 - Legname G, Virgilio T, Bistaffa E, De Luca CMG, **Catania M**, Zago P, Isopi E, Campagnani I, Tagliavini F, Giaccone G, Moda F. Effects of peptidyl-prolyl isomerase 1 depletion in animal models of prion diseases. *Prion*. 2018 Mar 4;12(2):127-137. doi: 10.1080/19336896.2018.1464367.
 - Di Fede G, **Catania M**, Maderna E, Ghidoni R, Benussi L, Tonoli E, Giaccone G, Moda F, Paterlini A, Campagnani I, Sorrentino S, Colombo L, Kubis A, Bistaffa E, Ghetti B, Tagliavini F. Molecular subtypes of Alzheimer's disease. *Sci Rep*. 2018 Feb 19;8(1):3269. doi: 10.1038/s41598-018-21641-1.
 - Saraceno C, **Catania M**, Paterlini A, Fostinelli S, Ciani M, Zanardini R, Binetti G, Di Fede G, Caroppo P, Benussi L, Ghidoni R, Bolognin S. Altered Expression of Circulating Cdc42 in

Frontotemporal Lobar Degeneration. J Alzheimers Dis. 2018;61(4):1477-1483. doi: 10.3233/JAD-170722.

- Vallino Costassa E, Fiorini M, Zanusso G, Peletto S, Acutis P, Baioni E, Maurella C, Tagliavini F, **Catania M**, Gallo M, Faro ML, Chieppa MN, Meloni D, D'Angelo A, Paciello O, Ghidoni R, Tonoli E, Casalone C, Corona C. Characterization of Amyloid- β Deposits in Bovine Brains. J Alzheimers Dis. 2016;51(3):875-87. doi: 10.3233/JAD-151007.
- Di Fede G, **Catania M**, Maderna E, Morbin M, Moda F, Colombo L, Rossi A, Cagnotto A, Virgilio T, Palamara L, Ruggerone M, Giaccone G, Campagnani I, Costanza M, Pedotti R, Salvalaglio M, Salmona M, Tagliavini F. Tackling amyloidogenesis in Alzheimer's disease with A2V variants of Amyloid- β . Sci Rep. 2016 Feb 11;6:20949. doi: 10.1038/srep20949.
- **Catania M**, Di Fede G, Tonoli E, Benussi L, Pasquali C, Giaccone G, Maderna E, Ghidoni R, Tagliavini F. Mirror Image of the Amyloid- β Species in Cerebrospinal Fluid and Cerebral Amyloid in Alzheimer's Disease. J Alzheimers Dis. 2015;47(4):877-81. doi: 10.3233/JAD-150179.
- Moda F, Gambetti P, Notari S, Concha-Marambio L, **Catania M**, Park KW, Maderna E, Suardi S, Haik S, Brandel JP, Ironside J, Knight R, Tagliavini F, Soto C. Prions in the urine of patients with variant Creutzfeldt-Jakob disease. N Engl J Med. 2014 Aug 7;371(6):530-9. doi: 10.1056/NEJMoa1404401.
- Maderna E, Cattaneo C, Cacciatore F, **Catania M**, Di Fede G, Tagliavini F, Giaccone G. Divergent cognitive status with the same Braak stage of neurofibrillary pathology: does the pattern of amyloid- β deposits make the difference? J Alzheimers Dis. 2015;43(2):375-9. doi: 10.3233/JAD-140540.
- Diomede L, Di Fede G, Romeo M, Bagnati R, Ghidoni R, Fiordaliso F, Salio M, Rossi A, **Catania M**, Paterlini A, Benussi L, Bastone A, Stravalaci M, Gobbi M, Tagliavini F, Salmona M. Expression of A2V-mutated A β in *Caenorhabditis elegans* results in oligomer formation and toxicity. Neurobiol Dis. 2014 Feb;62:521-32. doi: 10.1016/j.nbd.2013.10.024.
- Moro ML, Giaccone G, Lombardi R, Indaco A, Uggetti A, Morbin M, Saccucci S, Di Fede G, **Catania M**, Walsh DM, Demarchi A, Rozemuller A, Bogdanovic N, Bugiani O, Ghetti B, Tagliavini F. APP mutations in the A β coding region are associated with abundant cerebral deposition of A β 38. Acta Neuropathol. 2012 Dec;124(6):809-21. doi: 10.1007/s00401-012-1061-x.
- Di Fede G, **Catania M**, Morbin M, Giaccone G, Moro ML, Ghidoni R, Colombo L, Messa M, Cagnotto A, Romeo M, Stravalaci M, Diomede L, Gobbi M, Salmona M, Tagliavini F. Good gene, bad gene: new APP variant may be both. Prog Neurobiol. 2012 Dec;99(3):281-92. doi: 10.1016/j.pneurobio.2012.06.004.
- Suardi S, Vimercati C, Casalone C, Gelmetti D, Corona C, Iulini B, Mazza M, Lombardi G, Moda F, Ruggerone M, Campagnani I, Piccoli E, **Catania M**, Groschup MH, Balkema-Buschmann A, Caramelli M, Monaco S, Zanusso G, Tagliavini F. Infectivity in skeletal muscle of cattle with atypical bovine spongiform encephalopathy. PLoS One. 2012;7(2):e31449. doi: 10.1371/journal.pone.0031449.
- Giaccone G, Morbin M, Moda F, Botta M, Mazzoleni G, Uggetti A, **Catania M**, Moro ML, Redaelli V, Spagnoli A, Rossi RS, Salmona M, Di Fede G, Tagliavini F. Neuropathology of the recessive A673V APP mutation: Alzheimer disease with distinctive features. Acta Neuropathol. 2010 Dec;120(6):803-12. doi: 10.1007/s00401-010-0747-1.
- Di Fede G, **Catania M**, Morbin M, Rossi G, Suardi S, Mazzoleni G, Merlin M, Giovagnoli AR, Prioni S, Erbetta A, Falcone C, Gobbi M, Colombo L, Bastone A, Beeg M, Manzoni C, Francescucci B, Spagnoli A, Cantù L, Del Favero E, Levy E, Salmona M, Tagliavini F. A recessive mutation in the APP gene with dominant-negative effect on amyloidogenesis. Science. 2009 Mar 13;323(5920):1473-7. doi: 10.1126/science.1168979.
- Rossi G, Dalprà L, Crosti F, Lissoni S, Sciacca FL, **Catania M**, Di Fede G, Mangieri M, Giaccone G, Croci D, Tagliavini F. A new function of microtubule-associated protein tau: involvement in chromosome stability. Cell Cycle. 2008 Jun 15;7(12):1788-94. doi: 10.4161/cc.7.12.6012.
- Giaccone G, Marcon G, Mangieri M, Morbin M, Merlin M, Fetoni V, Patriarca C, **Catania M**, Di Fede G, Tagliavini F. Atypical tauopathy with massive involvement of the white matter. Neuropathol. Appl. Neuro. 2008;34: 468-472.
- Capobianco R, Casalone C, Suardi S, Mangieri M, Miccolo C, Limido L, **Catania M**, Rossi G, Di Fede G, Giaccone G, Bruzzone MG, Minati L, Corona C, Acutis P, Gelmetti D, Lombardi G, Groschup MH, Buschmann A, Zanusso G, Monaco S, Caramelli M, Tagliavini F. Conversion of the BASE prion strain into the BSE strain: the origin of BSE? PLoS Pathog. 2007 Mar;3(3):e31. doi: 10.1371/journal.ppat.0030031.
- Giaccone G, Rossi G, Farina L, Marcon G, Di Fede G, **Catania M**, Morbin M, Sacco L, Bugiani O, Tagliavini F. Familial frontotemporal dementia associated with the novel MAPT mutation T427M. J Neurol. 2005 Dec;252(12):1543-5. doi: 10.1007/s00415-005-0879-8.

Finanziamenti

- The role of the Rho-GTPase proteins in the aetiology of Alzheimer's Disease (GR-2011-02348526) Ministero della Salute, Bando Ricerca finalizzata 2011-2012 Giovani Ricercatori.

Posizione Ricoperta: Responsabile UO

	▪ Empowering progression risk of cerebral amyloid angiopathy (PRIORITY) (Besta 5X1000, Call 2021) Posizione Ricoperta: Collaboratore ▪ The interplay between neuroinflammation and extracellular vesicles in the pathogenesis and phenotypic variability of Alzheimer's disease (PNRR-MAD-2022-12376178) Ministero della Salute e Unione Europea, Bando M6/C2 Call 2022 Posizione ricoperta: Responsabile WP Iscrizione a Ordini e Società Scientifiche Iscritta all'Ordine dei Biologi della Lombardia (sezione A) Membro della Società Italiana di Genetica Umana (SIGU) Membro dell'Associazione di Neuropatologia a Neurobiologia Clinica (AINPeNC)
--	---

Data: 07/10/2025

F.to
(MARCELLA CATANIA)

Il presente Curriculum Vitae ha funzione di autocertificazione ai sensi del D.P.R. n. 445 del 28/12/2000. Il sottoscritto è a conoscenza che, ai sensi dell'art. 76 del DPR 445/2000, le dichiarazioni mendaci, la falsità negli atti e l'uso di atti falsi sono puniti ai sensi del codice penale e delle leggi speciali. Inoltre, il sottoscritto autorizza al trattamento dei dati personali, secondo quanto previsto dal Regolamento 679/2016/UE.

“Il documento originale, con la sottoscrizione, è conservato agli atti della SC Gestione e Sviluppo delle Risorse Umane”