



**A SOSTEGNO DI UNA NUOVA GENERAZIONE  
DI PROFESSIONISTI DEDITA ALL'HHT**

---

## **PREMIO TESI HHT**

**TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA (HHT)  
SINDROME DI RENDU OSLER WEBER**

**[WWW.HHTONLUS.ORG](http://WWW.HHTONLUS.ORG)**

# CONTENUTI



**03**

MESSAGGIO DEL  
PRESIDENTE

---

**04**

BANDO PREMIO TESI  
DI LAUREA HHT

---

**07**

DOMANDA DI  
PARTECIPAZIONE

---

**08**

INFORMAZIONI UTILI

# MESSAGGIO DEL PRESIDENTE



Quando ho cominciato ad occuparmi di HHT, come medico e come paziente, si sapeva ben poco della malattia, anzi anche il suo nome, in Europa, era diverso, essendo nota come Sindrome di Rendu Osler Weber. Oggi, dopo più di 20 anni, le cose sono notevolmente cambiate e la comunità scientifica internazionale ha creato una Rete di integrazione e scambi tra tutti i clinici che, in ogni continente, si occupano della malattia, permettendo grandi passi avanti nella sua conoscenza.

Sono state definite delle Linee guida internazionali che garantiscono uniformità di approccio al paziente, sia nella diagnosi che nelle terapie, e che consentono la condivisione dei dati, necessaria ad ottenere quei numeri indispensabili per portare avanti studi significativi per una patologia rara, come questa.

E' in questo scenario che la HHT Onlus ha ritenuto opportuno e, anzi necessario, investire nei giovani per stimolare il loro interesse e favorire la realizzazione di nuovi interessanti studi sui diversi aspetti che una malattia sistemica manifesta.

Per questo motivo abbiamo voluto istituire un premio per Tesi di Laurea sulla HHT. Siamo molto fiduciosi nelle nuove generazioni, per la serietà, la professionalità e l'entusiasmo che dimostrano nell'approccio alla malattia e ci auguriamo che questo possa diventare un appuntamento

A handwritten signature in black ink that reads "Maria Aguglia". The signature is fluid and cursive.

**MARIA AGUGLIA**

**PRESIDENTE HHT ONLUS**

# **PREMIO TESI HHT SULLA TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA (HHT) SINDROME DI RENDU OSLER WEBER**

## **EDIZIONE 2022**

### **Art.1 Premessa**

La Teleangectasia Emorragica Ereditaria, conosciuta con il suo acronimo di HHT oppure come Sindrome di Rendu Osler Weber, è una patologia genetica ereditaria rara multi sistemica che causa malformazioni arterovenose a carico di tutti gli organi del corpo. L'incidenza della patologia è di 1 ogni 5000 persone. Il basso livello di diagnosi della patologia (10% della popolazione affetta) è da imputare ad una scarsa conoscenza della patologia e al carattere fuorviante dei sintomi visibili che si riassumono principalmente in epistassi croniche.

### **Art. 2 Soggetto Proponente**

La HHT Onlus, nell'intento di promuovere la conoscenza e la ricerca sulla Teleangectasia Emorragica Ereditaria, propone il presente Premio per le migliori Tesi di Laurea, di Dottorato e/o Specializzazione attinenti alla patologia di cui in premessa, nella prospettiva di favorire la continuazione degli studi e della ricerca nel settore.

### **Art.3 Il Premio**

Il premio consiste in numero 4 (quattro) riconoscimenti di euro 1.500,00 (millecinquecento/00) ciascuno, due per le migliori tesi di Laurea Magistrale e due per le migliori tesi di Dottorato e/o Specializzazione, da utilizzare per la partecipazione a congressi o scuole nazionali e/o internazionali.

### **Art. 4 I Destinatari**

Per partecipare occorre aver conseguito il titolo presso un Ateneo del territorio Italiano nel periodo che va dal primo giorno del mese di giugno 2020 fino al 10 luglio 2022 in una delle seguenti classi: Medicina e Chirurgia (LM41), Biologia (LM06), Scienze Chimiche (LM54), Biotecnologie Mediche (LM09), Farmacia (LM13), Chimica e Tecnologie Farmaceutiche (LM13) Ingegneria Biomedica (LM21), Psicologia (LM50)

Nello specifico:

- Laureati che abbiano riportato una votazione non inferiore a 100/110.
- Specializzati che abbiano riportato una votazione non inferiore a 70/70
- Dottori di Ricerca che abbiano riportato un giudizio non inferiore a "buono".

Il lavoro di Tesi potrà coprire tutti gli aspetti della Teleangectasia Emorragica Ereditaria (articolarzioni cliniche, sociali, storiche, assistenziali, biologiche, tecnologiche, scientifiche, economiche ed etiche ) e potrà avere carattere interdisciplinare e/o comparativo. Si richiede però che la tesi abbia carattere di originalità e fornisca un significativo contributo di conoscenza e di innovazione allo studio e all'analisi dell'HHT.



### **Art. 5 Presentazione della Domanda e condizioni di partecipazione**

Per partecipare al concorso è necessario compilare e firmare la domanda di partecipazione (allegato 1) e correderla della seguente documentazione:

- a) lettera di presentazione del candidato con indicazione dell'area accademica in cui si colloca il percorso di studi seguito e la tesi di laurea fra quelle indicate nel presente bando; dalla lettera dovranno emergere le motivazioni, la concretezza ed originalità nell'affrontare il campo professionale scelto, ma anche la chiarezza e la realizzabilità degli obiettivi;
- b) curriculum vitae del candidato includendo esperienze extracurricolari attinenti alle malattie rare e/o HHT (congressi, volontariato, esperienze in altri atenei ecc),
- c) tesi di laurea o di dottorato o specializzazione
- d) una sintesi della tesi (massimo tre pagine), che evidenzii risultati, innovazione e possibili sviluppi;
- e) copia di un documento di identità;
- f) certificato di Laurea, dottorato o specializzazione.

### **Art. 6 Scadenza**

Le domande e i relativi allegati (elencati alla sezione precedente) dovranno pervenire entro e non oltre il 15 luglio 2022 a mezzo posta elettronica all'indirizzo [info@hhtonlus.org](mailto:info@hhtonlus.org) in formato digitale pdf scrivendo nell'oggetto: Nome, Cognome, Università di provenienza + HHT. Saranno escluse le domande incomplete o pervenute oltre il termine di scadenza.

Tutte le domande inoltrate riceveranno una email di conferma di ricezione. Qualora non si riceva tale conferma si raccomanda ai candidati di contattare la HHT Onlus per verificare eventuali disguidi nella ricezione. Questi accertamenti potranno essere fatti solo prima della data di scadenza del bando.

### **Art. 7 Commissione Giudicatrice**

Viene nominata una giuria composta da 7 (sette) membri, rispettivamente 3 (tre) Coordinatori Regionali Malattie Rare, i 2 (due) Direttori Scientifici della HHT Onlus e 1 (uno) Rappresentante della HHT Onlus che sarà anche Presidente della Giuria. Nel caso una delle figure fosse impossibilitata a partecipare alla Giuria verrà sostituita con un giurato di pari competenza.

### Art. 8 Criteri di Valutazione

La Giuria valuterà ciascun candidato, in modo insindacabile, secondo gli elementi di giudizio elencati nella tabella.

Il punteggio complessivo per ciascun candidato sarà dato dalla somma dei punteggi espressi da ciascuno dei membri della Giuria per ognuno dei campi elencati nella Tabella 1. I due candidati che riporteranno il punteggio più alto per ciascuna categoria si aggiudicheranno il premio. In caso di parità di punteggio, la borsa di studio verrà aggiudicata tenendo conto del punteggio più alto con particolare attenzione alla "Qualità Scientifica del Lavoro di Tesi". In caso di parità anche su questo criterio sarà determinante il parere del Presidente della Giuria.

Nel caso in cui non sarà possibile assegnare il premio per una delle due categorie (per mancanza di domande o per inammissibilità delle proposte presentate, secondo insindacabile giudizio della Giuria), sarà conseguentemente aumentato il numero di premi da destinare all'altra categoria).

### Art.9 Comunicazioni sull'Esito del Concorso

Sulla base delle valutazioni espresse dalla Giuria, la Presidente della HHT Onlus, o un suo incaricato, comunicherà solo ai vincitori per iscritto, in via ufficiale, l'esito del Bando. Non sarà inviata nessuna comunicazione agli altri partecipanti non vincitori. La documentazione in ogni caso non verrà restituita ai partecipanti.

### Art.10 Consegna Premio di Laurea

Il Premio sarà assegnato dalla Giuria nell'ultimo quadrimestre del 2022. La consegna avverrà mediante assegno circolare non trasferibile intestato ai vincitori nel corso di una manifestazione pubblica (in presenza o online) a cui i candidati si impegnano a partecipare.

### Art. 11 Pubblicazione del Bando

Il Bando della Borsa di Studio verrà divulgato in modo capillare a tutti gli atenei e inviata a tutte i canali di comunicazione istituzionali nel settore delle Malattie Rare: (Uniamo, ISS settore malattie rare, ecc.).

Elementi di Giudizio	Punteggio assegnabile
Lettera di presentazione	1-5
Qualità scientifica del lavoro di tesi	1-20
Curriculum accademico	1-8
Esperienze extracurricolari	1-5
Voto di Laurea / Voto di Specializzazione / Giudizio di Dottorato	Voto di Laurea: 1-12 (un punto per voto da 100 a 110 e lode) Voto di Specializzazione: 12 Giudizio di Dottorato: 12 ottimo con lode, 8 ottimo, 4 buono,

# Domanda di Partecipazione

DATA DI INVIO

/   /

## DATI PERSONALI

Nome e Cognome

Luogo di nascita  Città Residenza

Data di Nascita   /   /   Via /n.civico

Email :  Codice Postale

Codice Fiscale  Provincia

Telefono

Nazionalità

Tutti i dati raccolti saranno trattati nel rispetto della legge sulla Privacy, utilizzati esclusivamente per le finalità di selezione del bando e conservati esclusivamente per il periodo necessario a questa iniziativa.

Consento  Non Consento

## DATI TESI

Titolo Tesi

Università  Dipartimento :

Tipologia:  Magistrale  Dottorato  Specializzazione  Corso di Laurea:

Data di Conseguimento   /   /   Relatore:

Voto o Giudizio:

### SOTTOSCRIVENDO LA PRESENTE DOMANDA SI IMPEGNA A

1. Qualora vincitore, ritirare personalmente il premio nel corso di una manifestazione pubblica.
2. Autorizzare i soggetti promotori a citare nome del partecipante, titolo e abstract della tesi candidata via social media, carta stampata, sito web e altri organi divulgativi dei soggetti promotori.
3. Qualora vincitore autorizza alla diffusione della propria immagine durante la cerimonia di premiazione in ogni forma e luogo scelta dai soggetti promotori.
4. Autorizza il trattamento dei propri dati personali ai sensi del D.lgs 126 del 30 Giugno 2003.
5. Corredare la domanda di tutta la documentazione richiesta nel bando nei termini stabiliti, consapevole che senza questi requisiti non sarà ammesso alla selezione.

\_\_\_\_\_  
Firma del Candidato

**GRAZIE PER IL SUO INTERESSE**  
**info@hhtonlus.org - 333.6159012**

## RINGRAZIAMENTI

La HHT ONLUS ringrazia le Aziende che, con le loro generose donazioni, hanno reso possibile il Premio Tesi HHT 2022.



VALLI  
GRANULATI



## CONTATTI

[www.hhtonlus.org](http://www.hhtonlus.org)

[info@hhtonlus.org](mailto:info@hhtonlus.org)

333.6159012



@HHTItalia



@HHTOnlus



@HHTItalia

## CHI SIAMO

Nel 2004 un gruppo di pazienti provenienti da diverse regioni d'Italia ha dato vita alla HHT Onlus che si fa portavoce delle esigenze di tutte le persone coinvolte direttamente o indirettamente dalle conseguenze dell'HHT: i Pazienti, i loro Familiari ed i Medici impegnati nel trattamento e la diagnosi della patologia. La Missione associativa è perseguita con grande dedizione e con ottimi risultati. Il cammino intrapreso nel 2004 ha richiesto un serio e costante impegno, ma il nostro entusiasmo e la nostra fiducia sono grandi quanto i progressi che negli ultimi anni già sono stati compiuti.

# I NUMERI HHT

# 1 : 5000

*E' il numero di persone affette da HHT nel mondo*

# 12.000

*E' la stima di Italiani affetti da HHT*

# 10%

*E' il numero di coloro che hanno avuto una diagnosi e sono seguiti da un Centro HHT*

# 90%

*Sono coloro che non sanno ancora di avere l'HHT. Trovarli tutti è la nostra Missione.*

