



“Siamo alla ricerca dei migliori candidati per il Premio di Laurea, non perdetevi questa occasione di dimostrare le vostre capacità e competenze. Siamo impazienti di ricevere le vostre candidature e di sostenere i vostri talenti nel continuare ad apprendere e esplorare il mondo delle malattie rare, perché ogni piccolo passo in avanti può fare la differenza nella vita dei pazienti e dei loro familiari”.

PREMIO TESI DI LAUREA HHT

IN MEMORIA DI GIORGIO ROMANO

EDIZIONE 2024



CONTENUTI



03

MESSAGGIO DEL
PRESIDENTE

04

RINGRAZIAMENTI

05

BANDO PREMIO TESI
DI LAUREA HHT

08

DOMANDA DI
PARTECIPAZIONE

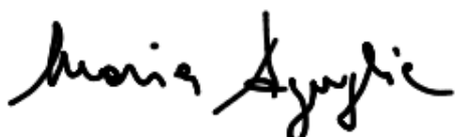
09

INFORMAZIONI UTILI

MESSAGGIO DEL PRESIDENTE



Siamo ormai alla Terza edizione del nostro concorso per premio di Laurea e specializzazione. E' sempre una grande emozione per noi ricevere manifestazioni d'interesse da parte di giovani che, con passione e professionalità, decidono di occuparsi della nostra rara patologia e rappresentano una grande speranza per tutti noi pazienti. Non è mai scontato, non è mai facile accostarsi ad una patologia rara e solo persone di grande sensibilità e con tanta voglia di mettersi in gioco riescono a farlo. Ringrazio, perciò questi ragazzi ed auguro loro di poter diventare un punto di riferimento importante per gli ammalati, perché la loro riconoscenza sarà grande e penso che la certezza di essere davvero utili con la propria professione, sia la vera missione di ogni medico.

A handwritten signature in black ink that reads "Maria Aguglia".

MARIA AGUGLIA

PRESIDENTE HHT ITALIA APS

HHT ITALIA APS RINGRAZIA

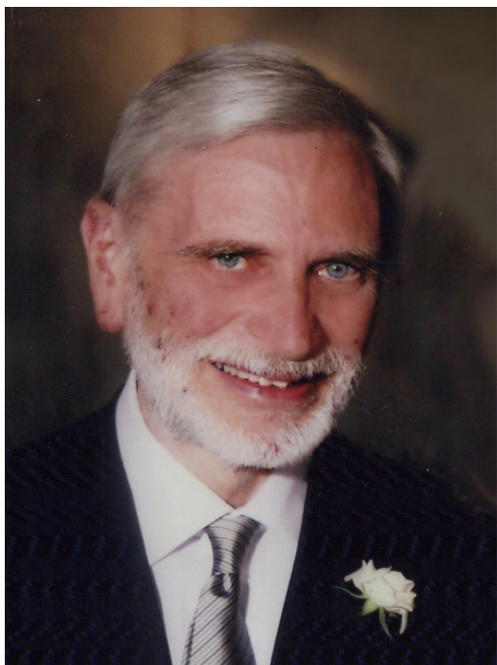
Vi presentiamo i sostenitori del premio tesi di laurea HHT 2024 a cui va il nostro ringraziamento per la loro sensibilità e la fiducia nel nostro lavoro. Questo ci ripaga degli sforzi che, con impegno ed entusiasmo, compiamo quotidianamente per assicurare una migliore qualità di vita ai pazienti HHT.

LA FAMIGLIA ROMANO

La famiglia di Giorgio Romano, insieme alla cognata Nicoletta Ceci Ginistrelli, ha scelto di contribuire a questo importante premio ed all'avvio di nuovi studi sulla malattia.

Giorgio era una persona sensibile e delicata, sempre pronta a regalarti un sorriso, anche quando la vita si faceva complicata e dolorosa. Si era accostato all'Associazione con curiosità ed interesse, insieme alla sua dolcissima moglie Giovanna, che l'ha sempre accompagnato e sostenuto. Ha partecipato a tanti dei nostri incontri finché la salute glielo ha consentito e, con estrema fiducia e discrezione, si è spesso affidato ai consigli della nostra Presidente nei momenti del bisogno.

Si è creato così un legame speciale che, malgrado la sua scomparsa prematura ed improvvisa, si è mantenuto con sua moglie, che continua a seguirci con la sua famiglia, dimostrandoci sempre tanta fiducia e riconoscenza per quello che facciamo.



Gruppo MIRI SPA

L'azienda Miri SPA è al fianco della nostra associazione fin dalla prima edizione del premio e ha scelto la causa di HHT Italia per la sua responsabilità sociale.

Il supporto della Miri è da sempre determinante per il Premio tesi di Laurea, ma anche per molte altre iniziative HHT Italia, volte a diffondere la conoscenza della patologia e offrire sostegno ai pazienti.

Un'azienda del settore privato che si prodiga così fortemente per una causa sociale ci onora e ci spinge ancora di più ad operare al massimo delle nostre possibilità.



VUOI SOSTENERE HHT ITALIA APS?

SE DESIDERI SOSTENERE
QUESTA O ALTRE
ATTIVITA' HHT ITALIA
PUOI CONTATTARCI A

INFO@HHTONLUS.ORG

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

EDIZIONE 2024

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 multisistemica 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 (10% della popolazione affetta) è da imputare ad una scarsa conoscenza della patologia e al carattere fuorviante dei sintomi visibili che si manifestano principalmente con epistassi croniche.

Art.2 Soggetto Proponente

HHT Italia APS, 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 prosecuzione 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 di laurea presso un Ateneo del territorio Italiano 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) - riportando una votazione non inferiore a 100/110.
- Il titolo di specializzazione o dottorato di ricerca .

Tutti i titoli devono essere stati conseguiti nel periodo che va dal 11 luglio 2022 fino al 31 marzo 2024.

Il lavoro di Tesi potrà coprire tutti gli aspetti della Teleangectasia Emorragica Ereditaria (articolazioni cliniche, sociali, storiche, assistenziali, biologiche, tecnologiche, scientifiche, economiche ed etiche) e potrà avere carattere interdisciplinare e/o comparativo. Si richiede 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 corredarla 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 31 Maggio 2024 a mezzo posta elettronica all'indirizzo 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 HHT Italia APS 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 5 (cinque) membri, rispettivamente 2 (due) Coordinatori Regionali Malattie Rare, 2 (due) Direttori Scientifici di HHT Italia aps e 1 (uno) Rappresentante di HHT Italia APS 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 assegnata al candidato che avrà riportato il punteggio più alto sulla "Qualità Scientifica del Lavoro di Tesi". In caso di parità anche su questo criterio sarà assegnato al candidato più giovane. 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 di HHT Italia APS, 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 2024. 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) Titolo di Specializzazione: 12 Titolo di Dottorato: 12

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

Provincia

Codice Fiscale

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.

Telefono

Nazionalità

Consento **Non Consento**

DATI TESI

Titolo Tesi

Università

Dipartimento :

Tipologia: **Magistrale** **Dottorato**

Corso di Laurea:

Specializzazione

Relatore:

Data di Conseguimento / /

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



CONTATTI

www.hhtitalia.org
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 a HHT Italia APS 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 ed
aiutarli tutti è la nostra Missione.*

