

**Avviso pubblico, per soli esami, per l'eventuale costituzione di rapporti di lavoro a tempo determinato nel profilo professionale di Dirigente Medico della disciplina di GENETICA MEDICA per le esigenze dell'IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna Policlinico di Sant'Orsola.**

## **DOMANDE COLLOQUIO E CRITERI DI VALUTAZIONE**

La commissione di valutazione, come previsto nel bando di avviso pubblico, prende atto che il colloquio verterà *"su argomenti attinenti alla disciplina a selezione"* e che si svolgerà alla presenza dell'intera commissione ed in un locale aperto al pubblico, come indicato dall'art. 16 del D.P.R. n. 483/97.

Immediatamente prima dell'inizio del colloquio, la commissione, collegialmente, predisporrà diversi quesiti di pari difficoltà, in numero superiore a quello dei concorrenti ammessi.

Ciascun candidato estrarrà personalmente il quesito che costituirà oggetto della prova cui sarà sottoposto.

Al termine di ogni colloquio la commissione attribuirà un punteggio compreso tra 0 e 20 sulla base **della correttezza e completezza della risposta nonché della capacità di sintesi e della padronanza dell'argomento dimostrate dal concorrente**, con voti palesi, dell'esito dell'esame.

Nel caso di valutazioni differenti da parte dei commissari, il punteggio attribuito sarà dato dalla media aritmetica dei voti attribuiti dai singoli componenti.

Ai sensi dell'art. 14, comma 2, del D.P.R. 483/97, il superamento della prova è subordinato al raggiungimento di una valutazione di sufficienza, pari ad almeno 14/20.

## **DOMANDE COLLOQUIO**

1. Rachitismo X-linked
2. Sindrome di Bardet-Biedl: genotipi, fenotipi e possibilità terapeutiche
3. Forme atipiche di rene policistico
4. Fenotipi associati a varianti di COL2A1
5. Fenotipi associati a varianti del gene NFIX
6. Fenotipi associati a varianti del gene FGFR3
7. Fenotipi associati a varianti del gene ABCA4
8. Spettro di manifestazioni associate a varianti del gene KMT2D
9. Coinvolgimento renale nelle ciliopatie
10. Coinvolgimento oculare nelle ciliopatie
11. Coinvolgimento scheletrico nelle ciliopatie
12. Oligosaccaridosi
13. Sindrome Birt-Hogg-Dubè
14. Deficit Congenito del MisMatch Repair
15. Nevo epidermico lineare
16. Sindrome di Gorlin
17. Sindromi nefrosiche congenite
18. Cistinuria
19. ADTKD
20. Sindrome Kagami-Ogata
21. Condrodisplasia punctata
22. Sindrome Nail-patella