



UNIVERSITÀ
DEGLI STUDI
FIRENZE

Dipartimento di Scienze
Biomediche, Sperimentali
e Cliniche "Mario Serio"

Eccellenza 2023-2027



HR EXCELLENCE IN RESEARCH

**VERBALE DEL CONSIGLIO DI DIPARTIMENTO
DI SCIENZE BIOMEDICHE, SPERIMENTALI E CLINICHE "MARIO SERIO"
DEL GIORNO 12 MARZO 2026**

Il giorno giovedì 12 marzo 2026 alle ore 15 si è riunito in modalità mista (presenza più telematica) presso l'aula 007 situata in Viale Morgagni 40, il Consiglio di Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" come da convocazione prot. n. 58479 del 05.03.2026 successivamente integrata con prot. n. 60706 del 09.03.2026.

ORDINE DEL GIORNO

- 1) Comunicazioni
- 2) Presa d'atto del verbale della seduta del 15 gennaio 2026
- 3) Pratiche per la didattica
- 4) Programmazione didattica
- 5) Dottorato (approvazione atti selezioni)
- 6) Attività di ricerca
- 7) Progetto Dipartimenti di Eccellenza 2023-27
- 8) Unità di ricerca interdipartimentale "Florence Interdisciplinary Micro-Nano Plastics Hub (FINCH)" - inserimento prof.ssa Monica Bucciantini
- 9) Attività negoziale
- 10) Laboratori congiunti
- 11) Public engagement
- 12) Patrocini
- 13) Borse di ricerca, incarichi di collaborazione, premi e altro personale non strutturato
- 14) Incarichi di ricerca pre-doc
- 15) Pratiche del personale strutturato
- 16) Frequenze volontarie
- 17) Internazionalizzazione
- 18) Scarichi inventariali
- 19) Storni sul budget 2026
- In seduta ristretta ai Professori di I e II fascia**
- 20) Richiesta di attivazione della procedura valutativa per la copertura di una posizione di professore Associato, ai sensi dell'articolo 24, comma 6 della legge 240/2010, GSD 05/BIOS-08 Biologia Molecolare, SSD BIOS-08/A Biologia Molecolare

Tabella presenti e assenti Componenti Consiglio di Dipartimento

Professori ordinari e straordinari Cognome e Nome	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Chiarugi Paola	x		
2) Chiti Fabrizio			x
3) Cirri Paolo	x		
4) Donati Chiara	x		
5) Galli Andrea	x		
6) Giannoni Elisa	x		
7) La Marca Giancarlo	x		



8) Livi Lorenzo			x
9) Luconi Michaela		x	
10) Maggi Mario	x		
11) Mannucci Edoardo			x
12) Mascalchi Mario	x		
13) Modesti Alessandra	x		
14) Morandi Andrea	x		
15) Pallotta Stefania	x		
16) Papi Laura	x		
17) Petraglia Felice			x
18) Romagnani Paola	x		
19) Taddei Niccolò	x		
20) Vignozzi Linda	x		
			TOTALE N. 20

Professori associati	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Barletta Emanuela	x		
2) Becatti Matteo	x		
3) Becherucci Francesca	x		
4) Bemporad Francesco	x		
5) Benelli Matteo	x		
6) Bernacchioni Caterina	x		
7) Berti Valentina	x		
8) Bianchini Francesca	x		
9) Bucciattini Monica	x		
10) Casella Roberta	x		
11) Caselli Anna	x		
12) Cecchi Cristina	x		
13) Cencetti Francesca	x		
14) Cianferotti Luisella		x	
15) Coccia Maria Elisabetta	x		
16) Degl'Innocenti Donatella	x		
17) Desideri Isacco	x		
18) Dicembrini Ilaria			x
19) Dragoni Gabriele	x		
20) Fambrini Massimiliano	x		
21) Fiaschi Tania		x	
22) Fiorillo Claudia	x		
23) Gamberi Tania	x		
24) Krausz Csilla Gabriella	x		
25) Lasagni Laura		x	
26) Laurenzana Anna	x		



27) Lazzeri Elena	x		
28) Lotti Francesco	x		
29) Magherini Francesca		x	
30) Mangoni Monica	x		
31) Marcucci Gemma		x	
32) Marrazzo Livia		x	
33) Meacci Elisabetta	x		
34) Meattini Icro		x	
35) Mecacci Federico			x
36) Mello Tommaso	x		
37) Miele Vittorio		x	
38) Monti Daniela	x		
39) Muratori Monica	x		
40) Nardi Cosimo		x	
41) Nediani Chiara	x		
42) Paoli Paolo	x		
43) Papucci Laura		x	
44) Pazzagli Luigia	x		
45) Peri Alessandro		x	
46) Peron Angela	x		
47) Pinzani Pamela	x		
48) Ramazzotti Matteo	x		
49) Rastrelli Giulia			x
50) Romano Giovanni	x		
51) Rovida Elisabetta	x		
52) Sciagrà Roberto	x		
53) Sorbi Flavia		x	
54) Talamonti Cinzia	x		
55) Tarocchi Mirko		x	
56) Vaglio Augusto		x	
57) Vannuccini Silvia		x	
TOTALE 57			

Ricercatori Cognome e Nome	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Biagini Maria Rosa	x		
2) Ceni Elisabetta	x		
3) Gensini Francesca	x		
4) Iantomasi Teresa	x		
5) Magnelli Lucia	x		
6) Ranaldi Francesco			x
7) Schiavone Nicola	x		
TOTALE N. 7			



Ricercatori a tempo determinato di tipologia b) Cognome e Nome	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Bettiol Alessandra	x		
2) Canu Letizia			x
3) Chillà Anastasia	x		
4) Cirillo Luigi			x
5) Ippolito Luigi	x		
6) Leri Manuela	x		
7) Lulli Matteo	x		
8) Luti Simone	x		
9) Peppicelli Silvia		x	
10) Pillozzi Serena	x		
TOTALE 10			

Ricercatori a tempo determinato in tenure track Cognome e Nome	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Bigi Alessandra	x		
2) Calistri Linda	x		
3) Innocenti Tommaso	x		
4) Insero Giacomo	x		
5) Marchiani Sara	x		
6) Margheri Francesca	x		
7) Pescucci Chiara	x		
TOTALE 7			

Ricercatori a tempo determinato di tipologia a) Cognome e Nome	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Cantini Giulia		x	
2) Cipriani Sarah		x	
3) De Chiara Letizia	x		
4) Mannini Benedetta	x		
5) Sparano Clotilde		x	
TOTALE 5			

Rappresentanti del Personale Tecnico/Amministrativo Cognome e Nome	Presente	Assente giustificato	Assente
1) de Biase Davide	x		
2) Donato Roberto Gaetano			x
3) Pirani Alice	x		
4) Polvani Simone	x		
5) Tusa Ignazia		x	
TOTALE N. 5			

Rappresentanti Dottorandi	Presente	Assente	Assente
----------------------------------	-----------------	----------------	----------------



		giustificato	
1) Amore Francesca			x
2) Romeo Lucia			x
			TOTALE N. 2

Rappresentanti degli Studenti Cognome e Nome	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Albani Carola			x
2) Ayala Marquez Fabricio Miguel			x
3) Calcanio Sara			x
4) Celentani Daria			x
5) Cetro Vincenzo			x
6) Giannini Vanni			x
7) Puscio Giulia			x
8) Quintavalle Elena			x
9) Venturini Federica			x
			TOTALE N. 9

Responsabile Amministrativo Cognome e Nome	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Barbara Napolitano	X		

Presiede la seduta mista il prof. Andrea Galli, Direttore del Dipartimento, il quale affida le funzioni di Segretario Verbalizzante alla Dr.ssa Barbara Napolitano per i punti dal 1 al 19 e alla Prof.ssa Stefania Pallotta per il punto 20.

Constatata la presenza del numero legale, il Presidente dichiara aperta la seduta telematica.

Si passa alla discussione dell'o.d.g.:

1) Comunicazioni

1.1 Pagamento servizio tacchette di Anatomia Patologica.

Per il servizio "tacchette di Anatomia Patologica" il [Cossum nella seduta del 15 settembre 2025](#) ha deliberato la ripartizione equa tra i 4 dipartimenti di area Biomedica del costo pari a 7047,87 euro per l'anno 2024 e 3467,06 euro per l'anno 2025 = Per un totale di euro **10.514,93**

Il Dipartimento provvederà a pagare questa quota sul progetto su cui si incassa il 5% dei prelievi sui finanziamenti esterni.

1.2 Referente del SSD BIOS-08/A

Il Presidente comunica che, a seguito della presa di servizio in data 1/3/26 del prof. Andrea Morandi come PO del SSD BIOS-08/A (ex BIO/11), a partire dal 1° c.m. il nuovo referente del settore BIOS-08/A è il prof. Andrea Morandi al posto della prof.ssa Elisabetta Meacci.

1.3 Consiglio Straordinario

Il Presidente comunica che in data 26/03/26 si terrà un Consiglio straordinario alle ore 15:00 in modalità online, per approvare la programmazione didattica dei CdS a.a.



2026/27, in ottemperanza alla nota rettorale prot.14517 del 21/01/26 che ha fissato al 27/03/26 la scadenza per le delibere dei Dipartimenti per tale programmazione.

1.4 Interviene la prof.ssa Rovida sull'argomento Public Engagement

1.5 Accordi di collaborazione internazionale

Sono state approvate le nuove linee guida per la stipula di accordi di collaborazione internazionale. Le decisioni adottate rispondono all'esigenza di rafforzare la tutela istituzionale dell'Ateneo nell'attuale contesto geopolitico internazionale, caratterizzato da crescente complessità e instabilità.

In particolare si applicano procedure diverse in relazione al grado di criticità (livello 1, 2, 3 e nessuno) che è stato assegnato al paese con cui si deve stipulare l'accordo.

Le liste dei paesi con il dettaglio del livello di criticità e la nota rettorale sono consultabili alla pagina <https://intranet.unifi.it/it/internazionalizzazione/accordi-con-universita-estere> allegati 1, 2, 3.

2) Presa d'atto del verbale della seduta del 15 gennaio 2026

Il Presidente sottopone al Consiglio il verbale della seduta del 15 gennaio 2026, già reso disponibile per la consultazione, e ne propone la presa d'atto.

Il Consiglio prende atto.

3) Pratiche per la didattica

3.1 Nomina cultore della materia per CdS della Scuola di Scienze della Salute Umana, SSD MEDS-08/A

Il Presidente informa che la Scuola di Scienze della Salute Umana ha trasmesso con prot. n.54032 del 02/03/26 l'estratto del verbale del Consiglio di Corso di Laurea Magistrale in Biotecnologie Mediche e Farmaceutiche, relativo alla richiesta di nomina a cultore della materia per il nominativo sotto riportato:

- richiesta da parte della Prof.ssa Csilla Gabriella Krausz, PA SSD MEDS-08/A ex MED/13 (Endocrinologia), di nominare cultore della materia la Dr.ssa Ginevra Farnetani per l'insegnamento di "Medicina della riproduzione"

Il Consiglio del Corso di Laurea Magistrale in Biotecnologie Mediche e Farmaceutiche ha espresso parere positivo nella seduta del 27/11/2025.

E' richiesta la delibera del Dipartimento in quanto referente per il SSD MEDS-08/A ex MED/13.

Il curriculum vitae della Dr.ssa Ginevra Farnetani per la nomina a cultore della materia è stato messo a disposizione dei componenti del Consiglio nell'apposita cartella presente sul drive della piattaforma Google, contenente il materiale istruttorio della presente seduta.

Il Consiglio

Visto il verbale del Consiglio del Corso di Laurea Magistrale in Biotecnologie Mediche e Farmaceutiche del 27/11/2025;

Visto il curriculum del candidato a cultore della materia per il SSD MEDS-08/A ex MED/13: Dr.ssa Ginevra Farnetani;

Acquisito il nulla osta del settore scientifico disciplinare;

esprime parere favorevole alla proposta pervenuta per la nomina a cultore della materia della Dr.ssa Ginevra Farnetani.



4) Programmazione didattica

4.1 Programmazione didattica a.a 2025/2026 Master II livello in "Andrologia, Medicina della sessualità e della Riproduzione"

Il Presidente presenta al Consiglio, per l'approvazione, la proposta di programmazione didattica per il Master di II livello in "Andrologia, medicina della sessualità e della riproduzione" per l'a.a. 2025/2026 (biennale), di cui è coordinatore il Prof. Mario Maggi. Le attività del Master con inizio 25 marzo 2026, hanno durata prevista di 24 mesi e sono descritte nelle seguenti tabelle:

INSEGNAMENTO	SSD	Dipart. Refer. per il SSD	CF U	Ore didatt. Front.	Modalità conferimento incarico (D.R. 170/2012)	Nome	Cognome	Ente di appartenenza
I ANNO								
CORSO INTEGRATO: Fisiopatologia e genetica dell'apparato riproduttivo maschile								
Endocrinologia	MEDS-08/A ex MED/13	DSBSC	7	42	affidamento	Mario	MAGGI	SBSC
Genetica Medica	MEDS-01/A ex MED/03	DSBSC	3	18	affidamento	Laura	PAPI	SBSC
Urologia	MEDS-14/C ex MED/24	DMSC	3	18	affidamento	Mauro	GACCI	DMSC
CORSO INTEGRATO: Andrologia Endocrinologica e Urologica								
Endocrinologia	MEDS-08/A ex MED/13	DSBSC	5	30	affidamento	Giulia	RASTRELLI	SBSC
Urologia	MEDS-14/C ex MED/24	DMSC	3	18	affidamento	Mauro	GACCI	DMSC
Ostetricia e Ginecologia	MEDS-21/A ex MED/40	DSBSC+DSS	3	18	affidamento	Maria Elisabetta	COCCIA	SBSC
Diagnostica per immagini e radioterapia	MEDS-22/A ex MED/36	DSBSC	3	18	affidamento	Lorenzo	LIVI	SBSC
Anatomia patologica	MEDS-04/A ex MED/08	DSS	3	18	affidamento	Gabriella	NESI	DSS
II ANNO								
CORSO INTEGRATO: Disordini della funzione sessuale								
Endocrinologia	MEDS-08/A ex MED/13	DSBSC	6	36	affidamento	Linda	VIGNOZZI	SBSC
Urologia	MEDS-14/C ex MED/24	DMSC	3	18	affidamento	Mauro	GACCI	DMSC
Ostetricia e Ginecologia	MEDS-21/A ex MED/40	DSBSC+DSS	3	18	affidamento	Felice	PETRAGLIA	SBSC
Dermatologia	MEDS-10/C ex MED/35	DSS	3	18	affidamento	Francesca	PRIGNANZO	DSS
Psichiatria	MEDS-11/A ex MED/25	DSS	3	18	affidamento	Valdo	RICCA	DSS
CORSO INTEGRATO: Il fattore maschile nell'infertilità di coppia								
Endocrinologia	MEDS-08/A ex MED/13	DSBSC	6	36	affidamento	Csilla	KRAUSZ	SBSC



Urologia	MEDS-14/C ex MED/24	DMSC	3	18	affidamento	Sergio	SERNI	DMSC
Ostetricia e Ginecologia	MEDS-21/A ex MED/40	DSBSC+ DSS	3	18	affidamento	Maria Elisabetta	COCCIA	SBSC
		TOTALE	60	360				

CALENDARIO INTERVENTI FORMATIVI-SINGOLE DOCENZE (MAX 2)				
TITOLO CONFERENZA	Cognome Nome	DATA	Importo Lordo Percipiente	Eventuali rimborsi se in presenza
Disfunzione erettile: terapia farmacologica e chirurgica (protesi)	Cocci Andrea	17.04.26	50	NO
I tumori del pene	Cocci Andrea	14.05.26	50	NO

CALENDARIO INTERVENTI (SOLO EVENTUALE RIMBORSO SPESE)			
TITOLO DISSEMINAZIONE	Cognome, Nome	DATA	Eventuali rimborsi se in presenza
I ANNO			
I disordini della differenziazione sessuale: discussione interattiva dei casi clinici, iter diagnostico, evoluzione a lungo termine	Bertelloni, Silvano	26 Marzo 2026	SI
L'osteoporosi nel maschio	Rochira, Vincenzo	Maggio 2026	SI
Aspetti genetici dell'insufficienza ovarica	Persani, Luca	Giugno 2026	SI
II ANNO			
Indicazioni e metodiche di estrazione chirurgica di spermatozoi nei pazienti affetti da azoospermia	Colpi, Giovanni Maria	Maggio 2027	SI
Istologia testicolare: classificazione	Francavilla, Sandro	Maggio 2027	SI
La biopsia testicolare: aspetti diagnostici e terapeutici	Francavilla, Sandro	Maggio 2027	SI
La diagnostica genetica pre-impianto nel fattore maschile e femminile	Gianaroli, Luca	Giugno 2027	SI
Conservazione della fertilità nelle donne con patologia oncologica Il fattore femminile nell'infertilità di coppia Procreazione medicalmente assistita (PMA) nell'infertilità di coppia da fattore maschile Procreazione medicalmente assistita (PMA) nell'infertilità di coppia da fattore femminile	Mencaglia, Luca	Giugno 2027	SI
Psicologia evoluzionistica della seduzione femminile Basi anatomiche dell'orgasmo femminile Il punto G	Jannini, Emmanuele	Marzo 2027	SI



Il vaginismo Terapia con testosterone nei disturbi del desiderio femminile	Jannini, Emmanuele	Marzo 2027	SI
La contraccezione ormonale del maschio: stato dell'arte	Meriggiola, Maria Cristina	Giugno 2027	SI
Cause immunologiche di infertilità maschile	Paoli, Donatella	Maggio 2027	SI

Il Consiglio

PRESO ATTO dell'istruttoria;

VISTO l'art. 12 del Regolamento di Ateneo per l'istituzione e il funzionamento dei Corsi di Master universitari, D. R. del 22 febbraio 2011 n° 167, prot. 12875;

VISTO il D.R. 862 del 16/07/2025, prot. 154342, istitutivo del Master;

VISTO il vigente Statuto dell'Università degli Studi di Firenze;

VISTO il Regolamento UE 2016/679 (GDPR) relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali;

VISTA la programmazione didattica del Master di 2° livello in "Andrologia, medicina della sessualità e della riproduzione" per l'a.a. 2025/2026 (biennale), presentata dal coordinatore Prof. Mario Maggi;

approva

la programmazione didattica del Master in oggetto per gli anni accademici 2025/26 e 2026/27, come sopra esposta, compresi seminari e conferenze che dovranno essere svolte negli anni accademici 2025/26 e 2026/27 all'interno del Master in oggetto.

4.2 Programmazione didattica a.a 2025/2026 Master II livello in "Riproduzione 5.0: tecnologie innovative", a ratifica

Il Presidente presenta al Consiglio, per l'approvazione, la proposta di programmazione didattica del Master di 2° livello in "Riproduzione 5.0: tecnologie innovative" per l'a.a. 2025/2026, di cui è coordinatrice la Prof.ssa Giulia Rastrelli. Le attività del Master con inizio 09 marzo 2026, hanno durata prevista di 12 mesi e sono descritte nella seguente tabella:

INSEGNAMENTO	SSD	Dipart. Refer. per il SSD	CF U	Ore didatt. Front.	Modalità conferimento incarico (D.R. 170/2012)	Nome	Cognome	Ente di apparte nza
CORSO INTEGRATO: Funzione riproduttiva e le caratteristiche dei gameti								
Endocrinologia femminile	MEDS- 08/A ex MED/13	SBSC	3	18	AFFIDAMENTO	Linda	VIGNOZZI	SBSC
Endocrinologia maschile	MEDS- 08/A ex MED/13	SBSC	3	18	AFFIDAMENTO	Giulia	RASTRELLI	SBSC
Endocrinologia maschile	MEDS- 08/A ex MED/13	SBSC	1	6	AFFIDAMENTO	Mario	MAGGI	SBSC



Eccellenza 2023-2027

[illegible]



Ginecologia- Tecniche di PMA	MEDS- 21/A ex MED/40	DSBSC -DSS	6	36	affidamento	Felice	PETRAGLIA	SBSC
Tecniche di selezione degli spermatozoi per PMA	MEDS- 26/D ex MED/50	DSBSC	3	18	affidamento	Sara	MARCHIAN I	SBSC
Diritto Privato	GIUR- 01/A ex IUS/01	DSG+D ISEI	3	18	affidamento	Marco	RIZZUTI	DSG
		TOTALE	46	276				

Si fa presente che nella programmazione sopra riportata è prevista la stipula di un contratto ex art. 23 c.1 L.240/10, a titolo gratuito, alla Prof.ssa Maria Torcia, PA in pensione afferente al DMSC, per l'insegnamento: "Microbiologia" corrispondente a 2 CFU pari a 12 ore e che si svolgerà dal 21/05/26 al 30 aprile 2027. Per questo contratto non è necessaria la preventiva valutazione del curriculum vitae da parte del Nucleo di Valutazione, poiché rientra tra i casi di esclusione della valutazione del CV e precisamente rientra tra *"coloro che siano stati per almeno tre anni professori (di prima o seconda fascia) oppure ricercatori di ruolo in un Ateneo italiano, inquadrati nel SSD dell'insegnamento o nel macrosettore al quale il SSD dell'insegnamento appartiene"*.

Pertanto il Consiglio è chiamato ad approvare la complessiva programmazione didattica del master in oggetto e in particolare la richiesta di stipula del contratto per conferimento diretto al DMSC, Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica, referente del SSD MEDS-03/A (ex MED/07).

Il Consiglio

PRESO ATTO dell'istruttoria;

VISTO l'art. 12 del Regolamento di Ateneo per l'istituzione e il funzionamento dei Corsi di Master universitari, D. R. del 22 febbraio 2011 n° 167, prot. 12875;

VISTO il D.R. 862 del 16/07/2025, prot. 154342, istitutivo del Master;

VISTO il vigente Statuto dell'Università degli Studi di Firenze;

VISTO il Regolamento UE 2016/679 (GDPR) relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali;

VISTO il D.R. 1347/2023 prot. 289971 del 28/11/2023, con il quale sono state emanate le "Linee guida per la verifica della congruità del curriculum scientifico o professionale per l'attribuzione di incarichi di insegnamento";

VISTA la programmazione didattica del Master di 2° livello in "Riproduzione 5.0: tecnologie innovative" per l'a.a. 2025/2026, presentata dal coordinatore Prof.ssa Giulia Rastrelli;

approva a ratifica

- la programmazione didattica del Master in oggetto per l'anno accademico 2025/26, come sopra esposta;

- la richiesta di stipula di contratto gratuito (ex art.23 c.1 L.240/10) alla prof.ssa Maria Torcia, per la copertura dell'insegnamento di "Microbiologia" (2 CFU, 12 ore - dal 21/05/26 al 30 aprile 2027) relativo al SSD MEDS-03/A (ex MED/07), con trasmissione della delibera al DMSC, referente del Settore MEDS-03/A (ex MED/07).

4.3 Programmazione didattica a.a 2025/2026 Master II livello in "Competenza in salute riproduttiva, tecniche endoscopiche e procreazione medicalmente assistita"



Il Presidente presenta al Consiglio, per l'approvazione, la proposta di programmazione didattica del Master di 2° livello in "Competenza in salute riproduttiva, tecniche endoscopiche e procreazione medicalmente assistita" per l'a.a. 2025/2026, di cui è coordinatrice la Prof.ssa Maria Elisabetta Coccia. Le attività del Master con inizio 20 marzo 2026, hanno durata prevista di 9 mesi e sono descritte nelle seguenti tabelle:

INSEGNAMENTO	SSD	Dip.to Refer. per il SSD	C F U	Ore di didattica frontale + e-learning	Modalità conferimento incarico (D.R. 170/2012)	Nome	Cognome	Ente di apparten enza
CORSO INTEGRATO: Gestione clinica multidisciplinare della salute riproduttiva								
Endometriosi. Fisiopatologia riproduttiva nella donna e nella gravidanza	MEDS- 21/A ex MED/40	SBSC+ DSS	2	12	AFFIDAMENTO	FELICE	PETRAGLIA	SBSC
Gestione clinica multidisciplinare della salute riproduttiva	MEDS- 21/A ex MED/40	SBSC+ DSS	2	12	AFFIDAMENTO	MARIA ELISABETT A	COCCIA	SBSC
Fisiopatologia della gravidanza	MEDS- 21/A ex MED/40	SBSC+ DSS	1	6	AFFIDAMENTO	VIOLA	SERAVALLI	DSS
Outcome delle gravidanze PMA e Tumori in età riproduttiva e fertility sparing	MEDS- 21/A ex MED/40	SBSC+ DSS	1	6	AFFIDAMENTO	MARIA ELISABETT A	COCCIA	SBSC
Endocrinologia della Riproduzione Maschile	MEDS- 08/A ex MED/13	SBSC	2	12	AFFIDAMENTO	CSILLA	KRAUSZ	SBSC
Urologia e Andrologia diagnosi e terapie	MEDS- 14/C ex MED/24	DMSC	3	18	CONTRATTO Art.23 c.1 (terzo rinnovo)	ALESSAND RO	NATALI	Ricercatore DMSC in pensione
Aspetti di neonatologia	MEDS- 20/A ex MED/38	DSS - NEUR OFAR BA	2	12	AFFIDAMENTO	CARLO	DANI	NEUROFA RBA
Bambini nati in PMA	MEDS- 20/A ex MED/38	DSS - NEUR OFAR BA	1	6	AFFIDAMENTO	SIMONE	PRATESI	NERURO FARBA
Farmacologia in salute riproduttiva	BIOS- 11/A ex BIO/14	DSS - NEUR OFAR BA	1	6	AFFIDAMENTO	ALBERTO	CHIARUGII	DSS
Impatto tossicologico dell'ambiente ai farmaci nella salute riproduttiva, in gravidanza	BIOS- 11/A ex BIO/14	DSS - NEUR OFAR BA	1	6	CONVENZIONE	ALESSAND RA	IERI	AOUC
Dal sospetto alla diagnosi di primo livello delle patologie autoimmuni uomo donna in età riproduttiva, tempistiche tra terapia e ricerca di gravidanza.	MEDS- 05/A ex MED/09	DMSC	2	12	CONVENZIONE	DANILO	MALANDRI NO	AOUC
Oncologia in età riproduttiva	MEDS- 21/A ex MED/40	SBSC+ DSS	1	6	AFFIDAMENTO	FLAVIA	SORBI	SBSC



CORSO INTEGRATO: Percorso della coppia infertile e tecniche di PMA								
Ruolo ostetrico nei percorsi della riproduzione umana	MEDS-24/C ex MED/47	DSS	3	18	CONVENZIONE	VALENTINA	BASILE	AOUC
Ruolo ostetrico in PMA	MEDS-24/C ex MED/47	DSS	2	12	CONVENZIONE	FRANCESCO A	PIAZZINI	AOUC
Tecniche di PMA, gestione eterologa della PMA sotto il profilo biologico, sistema della qualità in PMA (I PARTE)	BIOS-10/A ex BIO/13	SBSC	2	12	CONVENZIONE	ROSSELLA	FUCCI	AOUC
Tecniche di PMA, gestione eterologa della PMA sotto il profilo biologico, sistema della qualità in PMA (II PARTE)	BIOS-10/A ex BIO/13	SBSC	2	12	CONVENZIONE	PATRIZIA	FALCONE	AOUC
Tecniche di PMA, gestione eterologa della PMA sotto il profilo biologico, sistema della qualità in PMA (II PARTE)	BIOS-10/A ex BIO/13	SBSC	2	12	CONVENZIONE	ATTILIO	ANASTASI	AOUC
Genetica della salute riproduttiva	MEDS-01/A ex MED/03	SBSC	2	12	AFFIDAMENTO	FRANCESCO A	GENSINI	SBSC
Biochimica e biologia molecolare dell'infertilità	BIOS-09/A ex BIO/12	SBSC	3	18	AFFIDAMENTO	CLAUDIA	FIORILLO	SBSC
CORSO INTEGRATO: Diagnostica per immagini e endoscopia								
Ecografia ginecologica e Ecografia in gravidanza	MEDS-21/A ex MED/40	SBSC+ DSS	1	6	AFFIDAMENTO	MARIA ELISABETTA	COCCIA	SBSC
Tecniche endoscopiche, laparoscopia, isteroscopia. GEU	MEDS-21/A ex MED/40	SBSC+ DSS	1	6	AFFIDAMENTO	MASSIMILIANO	FAMBRINI	SBSC
Diagnostica ecografica della gravidanza singola e gemellare e da PMA	MEDS-21/A ex MED/40	SBSC+ DSS	1	6	CONVENZIONE	LUCIA	PASQUINI	AOUC
CORSO INTEGRATO: Normative e comunicazione								
Aspetti psicologici, supporto e comunicazione nelle problematiche di infertilità	PSIC-04/B ex M-PSI/08	DSS	2	12	AFFIDAMENTO	ROSAPIA	LAURO GROTTI	DSS
Aspetti psicologici, supporto e comunicazione nelle problematiche di infertilità	PSIC-04/B ex M-PSI/08	DSS	1	6	CONVENZIONE	VANESSA	ZURKIRCH	AOUC
Comunicazione in medicina	GSPS-06/A ex SPS/08	DSPS	2	12	CONTRATTO Art.23 c.1 (secondo rinnovo)	LUCA	TOSCHI	PO DSPS in pensione



Diritto nell'ambito della salute riproduttiva e delle tecniche di procreazione medicalmente assistita omologhe ed eterologhe	GIUR-01/A ex IUS/01	DSG-DISEI	3	18	AFFIDAMENTO	SARA	LANDINI	DSG
			46	276				

Occorre precisare che per i docenti in pensione di seguito specificati è prevista la stipula di contratti ex art. 23 c.1 legge 240/2010 da parte dei Dipartimenti referenti dei SSD dei rispettivi insegnamenti:

- Alessandro Natali – SSD MEDS-14/C ex MED/24 - Ricercatore DMSC in pensione (terzo rinnovo – inizio lezioni 18/07/26);
- Luca Toschi – SSD GSPS-06/A ex SPS/08- PO DSPS in pensione (secondo rinnovo – inizio lezioni 17/07/26).

In base al D.R. 1347/2023 prot. 289971 del 28/11/2023, con il quale sono state emanate le "Linee guida per la verifica della congruità del curriculum scientifico o professionale per l'attribuzione di incarichi di insegnamento", tra i Casi di esclusione dalla valutazione di congruità dei curricula è previsto che non siano sottoposti alla verifica del Nucleo di Valutazione i curricula di *"coloro che siano stati per almeno tre anni professori (di prima o seconda fascia) oppure ricercatori di ruolo in un Ateneo italiano, inquadrati nel SSD dell'insegnamento o nel macrosettore al quale il SSD dell'insegnamento appartiene"*, pertanto per i due docenti sopra indicati vengono proposti contratti a titolo gratuito per esperti di alta qualificazione in possesso di un significativo curriculum scientifico o professionale (ex art. 23 c.1 legge 240/2010) e i relativi curricula non devono essere sottoposti alla verifica del Nucleo di Valutazione.

Inoltre la programmazione didattica del Master in oggetto, prevede i seguenti interventi formativi:

CALENDARIO INTERVENTI FORMATIVI-SINGOLE DOCENZE (MAX 2)			
TITOLO CONFERENZA	Cognome Nome	DATA	Importo Lordo Percipiente
Percorso ostetrico all'interno dei centri di PMA	Valentina Basile	GIUGNO	300
Agopuntura nella cura dell'infertilità e in PMA	Vittorio Limatola	MAGGIO	150
Aspetti psicologici correlati all'infertilità: differenze di genere	Giunti Daniel	GIUGNO	150
Laboratorio esperienziale sulle emozioni: la comunicazione degli operatori in PMA	Berti Francesca	GIUGNO	150
Il Sistema Gestione Qualità (SGQ) in un centro di PMA	Pisaturo Valerio	LUGLIO	100
Impiego clinico dell'ecografia office in ginecologia	Scognamiglio Paolo	SETTEMBRE	200
IOTA - IDEA - L'endometriosi mapping-endometrioma-DIE E Casi clinici endometriosi	Lazzeri Lucia	SETTEMBRE	200
Direttive Europee e Leggi Nazionali	Bariani Fiorenza	LUGLIO	200



Endoscopia e infertilità - l'Endometrioma chirurgia sì o chirurgia no? - La robotica nella patologia nell'età riproduttiva	Cela Vito	SETTEMBRE	200
Le patologie benigne: polipi nella paziente infertile	Castellacci Eleonora	SETTEMBRE	150
L'ecografia office in Ostetricia: linee guida siog	Pasquini Lucia	SETTEMBRE	200
Impatto ambientale sulla salute riproduttiva (donna, gravidanza)	Alessandra Ieri	MAGGIO	150
Gli effetti dei farmaci in gravidanza e pre-concepimento	Missanelli Andrea	MAGGIO	150
Preservazione della fertilità: esperienze a confronto	Piazzini Francesca	LUGLIO	300
Cosa l'andrologo deve sapere della partner femminile	Cito Gianmartin	MAGGIO	150
Salute riproduttiva e psiche	Pugi Daniele	OTTOBRE	150
Quando, come e perché lo Psicologo nel percorso diagnostico-terapeutico della coppia	Zurkirch Vanessa	MAGGIO	150
Consulenza psicologica sessuologia nella PMA nelle sue diverse dimensioni e nei diversi esiti	Giommi Roberta	GIUGNO LUGLIO	400

CALENDARIO INTERVENTI (SOLO EVENTUALE RIMBORSO SPESE)			
TITOLO DISSEMINAZIONE	Cognome Nome	DATA	Eventuali rimborsi (se in presenza)
I disturbi del comportamento alimentare: introduzione	Bruni Vincenzina	aprile	no
importanza della dieta nel percorso riproduttivo	Bussani Cecilia	marzo	no
Organizzazione ed efficacia dei processi in PMA in termini di controllo di gestione	Carli Ilaria	maggio	no
Patologie autoimmunitarie in età riproduttiva	Emmi Giacomo	marzo	no
Isteroscopia nel workup della paziente infertile: indicazioni, metodologia, esame colturale e biotico	Franchini Mario	settembre	no
L'età e l'età riproduttiva nell'uomo	Montano Luigi	marzo	no



a, b, c della comunicazione in ambito sanitario	Rania Gabriella	giugno	no
Diagnosi preimpianto nella rete regionale toscana	Caterina Lo Rizzo	maggio	no
Malattie infettive e riproduzione, dall'epidemiologia alla valutazione preconcezionale e gestione per la ricerca della gravidanza	Trotta Michele	aprile	no
Alimentazione e salute riproduttiva	Michela Cirillo	marzo	no
Benessere donna in età riproduttiva: dal mio- inositolo all'avocado	Luisi Stefano	marzo	no
Impianto embrionale (lettura magistrale)	Bulletti Carlo	maggio	no
Endometrite cronica e impianto embrionale	Palagiano Antonio	luglio	no

Il Consiglio

PRESO ATTO dell'istruttoria;

VISTO l'art. 12 del Regolamento di Ateneo per l'istituzione e il funzionamento dei Corsi di Master universitari, D. R. del 22 febbraio 2011 n° 167, prot. 12875;

VISTO il D. R. 862 del 16/07/2025, prot. 154342, istitutivo del Master;

VISTO il vigente Statuto dell'Università degli Studi di Firenze;

VISTO il Regolamento UE 2016/679 (GDPR) relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali;

VISTO il D.R. 1347/2023 prot. 289971 del 28/11/2023, con il quale sono state emanate le "Linee guida per la verifica della congruità del curriculum scientifico o professionale per l'attribuzione di incarichi di insegnamento";

VISTA la programmazione didattica del Master di 2° livello in "Competenza in salute riproduttiva, tecniche endoscopiche e procreazione medicalmente assistita" per l'a.a. 2025/2026, presentata dal coordinatore Prof.ssa Maria Elisabetta Coccia;

approva

- la programmazione didattica per l'anno accademico 2025/2026, come sopra esposta, compresi seminari e conferenze che dovranno essere svolte nell'anno accademico 2025/26 all'interno del Master in oggetto;

- la richiesta di rinnovo dei contratti ex art 23 c. 1 con l'esclusione dalla valutazione da parte del Nucleo di Valutazione dei curricula dei docenti: dr. Alessandro Natali e prof. Luca Toschi, motivata dal fatto che trattasi di docenti Unifi in pensione inquadrati nel SSD dell'insegnamento;

e dà mandato agli uffici di trasmettere la presente delibera ai Dipartimenti DMSC e DSPS, a cui afferiscono i SSD relativi agli insegnamenti, per i quali sono previsti i due contratti ex art. 23 c. 1 legge 240/2010 specificati in premessa.

4.4 Parere sulla proposta di istituzione di nuovo Master Internazionale di I livello, presentata dal Dipartimento di Scienze della Salute, a.a. 2026/2027



Il Presidente comunica il ricevimento dal DSS dell'estratto del verbale del suo Consiglio del 19/02/26 (prot. n.44163 del 20/02/26), riguardante la proposta di attivazione del Master Internazionale di I livello in "Well-being oriented healthcare" per l'a.a. 2026/27, presentata dalla Prof.ssa Fiammetta Cosci.

Tale master rappresenta un progetto educativo internazionale e professionalizzante che si rivolge a coloro che abbiano acquisito almeno una laurea triennale in ambito clinico-sanitario; di seguito alcune informazioni di sintesi:

Master Internazionale in "Well-being oriented healthcare" - I livello

Coordinatrice: Prof.ssa Fiammetta Cosci

Comitato Ordinatore: Prof. Gabriele Baldini, Prof. Alessandro Bartoloni, Prof. Paolo Bonanni, Prof. Fabio Cianchi, Prof.ssa Lisa Grazzini, Prof.ssa Serena Guiducci, Prof. Alberto Moggi Pignone, Prof. Lorenzo Mucchi, Prof. Stefano Stagi, Prof.ssa Vilma Pinchi, Prof. Andrea Ungar, Prof. Daniele Vignoli, Prof.ssa Linda Vignozzi, Prof. Gianluca Villa.

Università che collaborano allo svolgimento del Corso: Università di Colonia, Università di Murcia, Università di Santiago de Compostela, Università di Semmelweis.

Durata: 24 mesi - part time (60 CFU)

Lingua di erogazione delle attività formative: Inglese

Sede amministrativa: Dipartimento di Scienze della Salute, Viale Pieraccini, 6 - 50139, Firenze.

Inoltre le informazioni di dettaglio contenute negli allegati alla delibera del Consiglio del DSS, inviati con prot. n.44163 del 20/02/26, sono stati messi a disposizione dei componenti del Consiglio nell'apposita cartella presente sul drive della piattaforma Google, contenente il materiale istruttorio della presente seduta.

Il Dipartimento è chiamato ad esprimersi sulla proposta in oggetto, poiché nell'offerta formativa di detto master è presente il SSD MEDS-08/A (ex MED/13 = Endocrinologia), di cui il Dipartimento è referente e a cui afferisce la prof.ssa Linda Vignozzi, che fa parte del Comitato Ordinatore dello stesso master.

Il Dipartimento in quanto referente di SSD richiamato nel progetto deve dar conto della disponibilità a contribuire al corso con i propri professori e ricercatori in misura sufficiente a consentirne lo svolgimento e a farsi carico, se del caso, della gestione delle procedure di copertura degli insegnamenti sul settore di competenza (bando, selezione, conferimento incarico).

Il Consiglio

Visto il Regolamento per la istituzione ed il funzionamento dei corsi di Master universitari, (Decreto Rettorale n. 12875 (167) del 22 febbraio '11, in seguito "regolamento master"); Esaminata la proposta di attivazione del Master Internazionale di I livello in "Well-being oriented healthcare" per l'a.a. 2026/27, presentata dalla Prof.ssa Fiammetta Cosci del DSS e riportata in descrittiva con i relativi allegati forniti dal DSS con prot. 44163 del 20/02/26; Sentita la prof.ssa Linda Vignozzi PO indicata come componente del Comitato Ordinatore del master in oggetto e afferente al SSD MEDS-08/A, Settore inserito nella tabella delle attività formative allegata al progetto di master con attribuzione di 0,5 CFU a PO di tale SSD;

- esprime parere favorevole all'attivazione del Master Internazionale di I livello in "Well-being oriented healthcare", presentato dal Dipartimento di Scienze della Salute per l'a.a. 2026/27.



- e ne approva la fattibilità impegnandosi a contribuire al Master con i propri docenti ed in particolare con la prof.ssa Linda Vignozzi (componente del Comitato Ordinatore di tale Master) e, se del caso, facendosi carico della gestione delle procedure di copertura degli insegnamenti (bando, selezione, conferimento incarico) sul Settore richiamato nel progetto di Master - MEDS-08/A ex MED/13 = Endocrinologia -, di cui il Dipartimento è referente. Resta fermo che tutti i costi connessi alla copertura della docenza graveranno sui fondi del Master e che la programmazione didattica ed economica sarà coordinata dal Dipartimento sede amministrativa del Master stesso.

4.5 Variazione programmazione didattica CdS coordinati dalla SSSU - a.a. 2025/26, SSD BIOS-08/A (ex BIO/11)

Il Presidente presenta al Consiglio la comunicazione pervenuta per le vie brevi dal Prof. Andrea Morandi, referente del SSD BIOS-08/A (ex BIO/11), e riguardante una variazione alla programmazione didattica del secondo semestre dell'a.a. 2025/2026.

La variazione è di seguito descritta:

CdS	An no	Se m.	Insegnamento	Corso Integrato	SSD Ins.	CFU Tot.	CFU Doc.	Ore Doc.	Mut ua	Affidamento
B414 LM41 Medicina e Chirurgia	1	2	Biologia molecolare applicata alla medicina (cod. B034815)	Attività formative professionaliz zanti I anno	BIOS-08/A ex BIO/11	1	0,5	12,5	No	Dalla Prof.ssa Elisabetta Meacci al Prof. Andrea Morandi

Si precisa che i docenti coinvolti nelle modifiche sopra riportate, continuano ad avere un carico didattico conforme alle richieste regolamentari.

Il Consiglio è chiamato ad approvare le modifiche di programmazione suddette, con l'impegno di trasmettere la relativa delibera alla Scuola di Scienze della Salute Umana.

Il Consiglio

Visto lo Statuto dell'Università degli Studi di Firenze;
Visto il Regolamento Generale di Ateneo;
Visto il Regolamento Didattico di Ateneo;
Visto il Regolamento di Ateneo delle Scuole;
Vista la Nota dirigenziale prot.n. 12285 del 21/01/2025 avente ad Oggetto: "Banche dati Regolamento Didattico di Ateneo (RAD) e Scheda Unica Annuale dei Corsi di Studio (SUA-CdS) per l'accreditamento dei Corsi a.a. 2025/2026. Indicazioni operative";
Vista la comunicazione presentata per le vie brevi dal prof. Andrea Morandi, referente del SSD BIOS-08/A (ex BIO/11), in merito ad una variazione della programmazione didattica dei CdS coordinati dalla Scuola di Scienze della Salute Umana e relativa ad un insegnamento previsto nel 2° semestre dell'a.a. 2025/26;

approva

la modifica di programmazione relativa ai CdS a.a. 2025/26 come esposta in premessa.
La delibera è trasmessa alla Scuola di Scienze della Salute Umana.



4.6 Variazione programmazione didattica Scuole di specializzazione - a.a. 2024/25 con erogazione nel 2025/26

Il Presidente presenta al Consiglio la comunicazione pervenuta per le vie brevi riguardante variazioni alla programmazione didattica delle Scuole di specializzazione dell'a.a. 2024/25 con erogazione nel 2025/2026, che sono di seguito descritte:

Scuola di Specializzazione	Insegnamento	Codice insegnamento	SSD Ins.	CFU Doc.	ORE Doc.	Docente che cede	Docente che acquisisce
2359 – MICROBIOLOGIA E VIROLOGIA (Medici)	BIOCHIMICA	cod. B030372 - GRPMAT01	BIOS-07/A ex BIO/10	1,5	12	PAOLA CHIARUGI	MATTEO BENELLI
2126 – FISICA MEDICA	INFORMATICA	Cod. B026926 – GRPMAT02	INFO-01/A ex INF/01	1	8	ALESSANDRO PASSERI in pensione dal 1/11/25	MATTEO BENELLI

Si precisa che la Prof.ssa Paola Chiarugi continua ad avere un carico didattico conforme alle richieste regolamentari.

Inoltre occorre considerare il fatto che le Scuole di specializzazione per "non medici" del primo anno per l'a.a. in corso non sono ancora partite e che, fino a nuove disposizioni ministeriali, non sappiamo quando inizieranno, pertanto il Prof. Matteo Benelli, che aveva affidate prevalentemente ore in tale tipo di Scuole, con le variazioni suddette, supera il minimo delle 96 ore anche nel caso in cui dette Scuole per quest'anno non partano.

Il Consiglio è chiamato ad approvare quanto sopra esposto, con l'impegno di trasmettere la relativa delibera alla Scuola di Scienze della Salute Umana.

Il Consiglio

Visto lo Statuto dell'Università degli Studi di Firenze;
Visto il Regolamento Generale di Ateneo;
Visto il Regolamento Didattico di Ateneo;
Visto il Regolamento di Ateneo delle Scuole;
Vista la Nota dirigenziale prot.n. 12285 del 21/01/2025 avente ad Oggetto: "Banche dati Regolamento Didattico di Ateneo (RAD) e Scheda Unica Annuale dei Corsi di Studio (SUA-CdS) per l'accreditamento dei Corsi a.a. 2025/2026. Indicazioni operative";
Vista la comunicazione pervenuta per le vie brevi in merito a variazioni della programmazione didattica delle Scuole di Specializzazione a.a. 2024/25 (con erogazione nell'a.a. 2025/26), come descritta in premessa;
Considerato che le Scuole di specializzazione per "non medici" del primo anno per l'a.a. in corso, con inizio previsto per il 1/11/25, non sono ancora iniziate a causa della mancanza di pubblicazione dei relativi bandi ministeriali;

approva

le modifiche di programmazione relative alle Scuole di Specializzazione a.a. 2024/25 (con erogazione nell'a.a. 2025/26) come esposte in premessa.

La delibera è trasmessa alla Scuola di Scienze della Salute Umana.

5) Dottorato (approvazione atti selezioni)



5.1 Approvazione della Procedura di selezione un dottorando in sovrannumero, XLI ciclo, finanziata da Nefkens Adrenal Cancer Foundation, Project TRIDENT, Call n. 15795 del 30/12/2025 prot. 377647.

Il Presidente comunica che il Collegio dei Docenti del Dottorato in Scienze Biomediche, riunitosi il 18/02/2026, ha approvato gli atti della procedura di selezione per titoli e colloquio finalizzata al conferimento di un posto di dottorato in sovrannumero per il XLI ciclo (a.a. 2025/2026), con borsa di studio finanziata dalla Nefkens Adrenal Cancer Foundation nell'ambito del progetto TRIDENT (Call n. 15795 del 30/12/2025, prot. 377647) per attività di "Ricerca Biomedica Oncologica".

A seguito della selezione, come da verbale della commissione (prot. n. 34640 dell'11/02/2026), la posizione di dottorato è stata assegnata alla Dott.ssa Julia Penitenti, risultata prima in graduatoria, con decorrenza dal 01/03/2026. La commissione era composta dalla Prof.ssa Michaela Luconi (Università di Firenze), dal Prof. Leonardo Guasti (Queen Mary University of London) e dalla Prof.ssa Barbara Altieri (Università degli Studi di Parma). Gli atti sono stati inoltre approvati e firmati dal Direttore del Dipartimento DSBSC dell'Università di Firenze (prot. n. 35527 del 12/02/2026). Si chiede di approvare, a ratifica.

Il Consiglio di Dipartimento

Visto il DM 226/2021 - *"Regolamento recante modalità di accreditamento delle sedi e dei corsi di dottorato e criteri per la istituzione dei corsi di dottorato da parte degli enti accreditati"*;

Visto il DM 247/2022, relativo all'importo annuale lordo delle borse di dottorato a partire dal 1° luglio 2022;

Visto il Regolamento di Ateneo in materia di dottorato di ricerca, emanato con D.R. 575 del 12/05/2022 ed in particolare l'art.16 co. 2 del Regolamento;

Preso atto del bando prot. n. 377647 del 30/12/2025;

Preso atto del decreto di nomina della commissione prot. n. 22435 del 29/1/2026

Preso atto del verbale della commissione prot. n. 34640 dell'11/02/2026;

Preso atto del decreto di approvazione degli atti della selezione prot. 35527 del 12/02/2026;

Preso atto del verbale del collegio dei docenti del dottorato riunitosi il 18/02/2026;

Verificata la copertura finanziaria sul progetto finanziato dalla Nefkens Adrenal Cancer Foundation LUCONINEFKENS2025 CUP B13C26000310007 di cui è responsabile la prof.ssa Michaela Luconi;

Approva a ratifica all'unanimità l'ammissione al Dottorato come sovrannumeraria la dott.ssa Julia Penitenti.

6) Attività di ricerca

6.1 Approvazione della fattibilità di progetti di ricerca in risposta a bandi di enti pubblici e privati

Il Consiglio è chiamato ad esprimersi in merito alla fattibilità dei progetti di ricerca presentati o da presentare in risposta a bandi di enti pubblici e privati:

6.1.1



Responsabile scientifico	Elisa Giannoni
Titolo	Deciphering Asparagine dependency in prostate cancer bone metastasis
Acronimo	ASPARABONE
Durata (mesi)	60
Ente Finanziatore	AIRC
Programma /Bando	Investigator Grant - IG 2026
Anno	2026
Tipo di partecipazione	Coordinatore/Responsabile
Partenariato	no
Finanziamento richiesto	1.182.000,00

Il Consiglio, dopo aver esaminato il progetto, a ratifica ritiene che sussistano i requisiti di fattibilità e sostenibilità a fronte del finanziamento richiesto e garantisce l'impegno a partecipare al progetto stesso attraverso le risorse umane, le attrezzature e gli spazi del Dipartimento.

6.1.2

Responsabile scientifico	Paola Chiarugi
Titolo	ROLE OF PROTEIN LACTYLATION DURING PROSTATE CARCINOMA PROGRESSION (ROLAC)
Acronimo	ROLAC
Durata (mesi)	60
Ente Finanziatore	AIRC
Programma /Bando	Investigator Grant - IG 2026
Anno	2026
Tipo di partecipazione	Coordinatore/Responsabile



Partenariato	no
Finanziamento richiesto	1.126.137,00

Il Consiglio, dopo aver esaminato il progetto, a ratifica ritiene che sussistano i requisiti di fattibilità e sostenibilità a fronte del finanziamento richiesto e garantisce l'impegno a partecipare al progetto stesso attraverso le risorse umane, le attrezzature e gli spazi del Dipartimento.

6.1.3

Responsabile scientifico	Matteo Lulli
Titolo	Characterization and targeting of zeta-Crystallin as a sex-related molecular vulnerability in glioblastoma
Acronimo	—
Durata (mesi)	60
Ente Finanziatore	AIRC
Programma /Bando	Investigator Grant - IG 2026
Anno	2026
Tipo di partecipazione	Coordinatore/Responsabile
Partenariato	no
Finanziamento richiesto	774.217,95

Il Consiglio, dopo aver esaminato il progetto, a ratifica ritiene che sussistano i requisiti di fattibilità e sostenibilità a fronte del finanziamento richiesto e garantisce l'impegno a partecipare al progetto stesso attraverso le risorse umane, le attrezzature e gli spazi del Dipartimento.

6.1.4

Responsabile scientifico	Andrea Morandi
Titolo	Exploiting GENOm ic instability and METabolic imbalances in Triple-Negative Breast Cancer treatment
Acronimo	GENOMET-TNBC



Durata (mesi)	60
Ente Finanziatore	AIRC
Programma /Bando	AIRC Multi-Unit "5 per mille", ruolo Group Leader, Principal Investigator Prof Vernieri
Anno	2026
Tipo di partecipazione	Partner/Partecipante
Partenariato	Università di Milano (Prof. Vernieri, PI) Università di Torino (Prof. Hirsch, GL) IEO (Prof. Santaguida, GL) Università di Pavia (Prof. Colombo, GL) IFOM (Dott. Bachi, GL) Università Roma Sapienza (Prof. Piconese, GL) Università di Milano (Prof. Danesi, GL) Università di Padova (Prof. Dieci, GL) Università Roma Sapienza (Prof. Botticelli, GL) Istituto Tumori Pascale Napoli (Dott.ssa Caputo, GL) Istituto Nazionale Tumori Milano (Prof. Pruneri, GL) Istituto Mario Negri Milano (Dott. Torri, GL)
Finanziamento richiesto	1.200.000,00

Il Consiglio, dopo aver esaminato il progetto, a ratifica ritiene che sussistano i requisiti di fattibilità e sostenibilità a fronte del finanziamento richiesto e garantisce l'impegno a partecipare al progetto stesso attraverso le risorse umane, le attrezzature e gli spazi del Dipartimento.

6.1.5

Responsabile scientifico	Paola Francica (Andrea Morandi)
Titolo	Unveiling the Role of Cellular Metabolism in Radiotherapy Response
Acronimo	UMBER
Durata (mesi)	60
Ente Finanziatore	AIRC
Programma /Bando	Start Up Grant AIRC
Anno	2026



Tipo di partecipazione	Coordinatore/Responsabile
Partenariato	no
Finanziamento richiesto	1.000.000,00

Considerato che la dott.ssa Paola Francica non è strutturata nel nostro Dipartimento, considerato lo schema di finanziamento AIRC, a garanzia del secondo anno di contratto di ricerca è stato accantonato l'ammontare di euro 30.000 di cui euro 15.000 da fondi liberi del prof. Andrea Morandi (coan 19425/2026) ed euro 15.000 su fondi liberi di Dipartimento. La differenza tra i fondi accantonati e quelli necessari all'attivazione del secondo anno del contratto di ricerca è garantita dagli overhead e dalle spese generali del progetto.

Il Consiglio, dopo aver esaminato il progetto, verificata la copertura finanziaria, a ratifica ritiene che sussistano i requisiti di fattibilità e sostenibilità a fronte del finanziamento richiesto e garantisce l'impegno a partecipare al progetto stesso attraverso le risorse umane, le attrezzature e gli spazi del Dipartimento.

6.1.6

Responsabile scientifico	Anna Laurenzana
Titolo	Do lipid droplets define the oxidative threshold of metastatic survival in breast cancer
Acronimo	—
Durata (mesi)	36
Ente Finanziatore	Worldwide Cancer Research (UK charity)
Programma /Bando	Worldwide Cancer Research Round2026
Anno	2026
Tipo di partecipazione	Coordinatore/Responsabile
Partenariato	no
Finanziamento richiesto	200.000,00

Il Consiglio, dopo aver esaminato il progetto, ritiene che sussistano i requisiti di fattibilità e sostenibilità a fronte del finanziamento richiesto e garantisce l'impegno a partecipare al progetto stesso attraverso le risorse umane, le attrezzature e gli spazi del Dipartimento.



6.1.7

Responsabile scientifico	Laura Papucci
Titolo	Transient Modulation of Mismatch Repair as a Strategy to Induce Immunogenicity in Chemoresistant MSS Gastric Cancer
Acronimo	Transimm
Durata (mesi)	36
Ente Finanziatore	Worldwide Cancer Research (UK charity)
Programma /Bando	Worldwide Cancer Research Round2026
Anno	2026
Tipo di partecipazione	Coordinatore/Responsabile
Partenariato	no
Finanziamento richiesto	198.000,00

Il Consiglio, dopo aver esaminato il progetto, ritiene che sussistano i requisiti di fattibilità e sostenibilità a fronte del finanziamento richiesto e garantisce l'impegno a partecipare al progetto stesso attraverso le risorse umane, le attrezzature e gli spazi del Dipartimento.

6.1.8

Responsabile scientifico	Francesca Margheri
Titolo	UNCOVERING THE CELLULAR CONTROL OF PD-L1 ENDOCYTOSIS TO MODULATE TUMOUR IMMUNE INTERACTIONS
Acronimo	—
Durata (mesi)	24
Ente Finanziatore	Worldwide Cancer Research (UK charity)
Programma /Bando	Worldwide Cancer Research Round2026
Anno	2026



Tipo di partecipazione	Coordinatore/Responsabile
Partenariato	no
Finanziamento richiesto	144.275,00

Il Consiglio, dopo aver esaminato il progetto, ritiene che sussistano i requisiti di fattibilità e sostenibilità a fronte del finanziamento richiesto e garantisce l'impegno a partecipare al progetto stesso attraverso le risorse umane, le attrezzature e gli spazi del Dipartimento.

6.2 Elargizione liberale FIRMO per attività di ricerca

La **Fondazione Italiana Ricerca sulle Malattie dell'Osso (FIRMO Onlus)** ha manifestato, con lettera di intenti Prot. 59782 del 06/03/2016, la disponibilità ad erogare una elargizione liberale di **Euro 21.000,00** (Ventunomila) da destinarsi per il rinnovo di borse/assegni banditi con Programma di ricerca dal titolo "Sviluppo di un bioassay per lo studio del ruolo del sistema endocannabinoide e dei fitocannabinoidi sulla progressione dell'adenocarcinoma del colon-retto", di cui è responsabile scientifico la **Dott.ssa Teresa Iantomasi**.

Il Consiglio

- visto l'avviso pubblico di manifestazione di interesse ad accettare elargizioni liberali da parte di enti pubblici e privati indirizzati all'approfondimento delle varie linee di ricerca del Dipartimento pubblicato sul sito istituzionale del Dipartimento e la regolamentazione prevista per l'accettazione, viste le linee di ricerca delle sezioni dipartimentali e dei professori e ricercatori afferenti al Dipartimento,
- constatata l'assenza di conflitto di interessi,

delibera

di accettare l'elargizione liberale di Euro 21.000,00 da destinarsi per il rinnovo di borse/assegni banditi con Programma di ricerca dal titolo "Sviluppo di un bioassay per lo studio del ruolo del sistema endocannabinoide e dei fitocannabinoidi sulla progressione dell'adenocarcinoma del colon-retto", di cui è responsabile scientifico la Dr.ssa Teresa Iantomasi.

7) Progetto Dipartimenti di Eccellenza 2023-27

Non ci sono argomenti

8) Unità di ricerca interdipartimentale "Florence Interdisciplinary Micro-Nano Plastics Hub(FINCH)" - inserimento prof.ssa Monica Bucciantini

Il Presidente presenta al Consiglio la richiesta della Prof.ssa Monica Bucciantini di far parte dell'Unità di ricerca Interdipartimentale "Florence Interdisciplinary Micro-Nano Plastics Hub (FINCH)".

L'attività di ricerca della Prof.ssa Bucciantini è focalizzata sui meccanismi molecolari dell'amiloidosi, con particolare attenzione ai processi di aggregazione proteica e alla relativa citotossicità. Ritengo che questo ambito possa offrire un contributo rilevante allo studio degli effetti biologici delle micro- e nanoplastiche, in particolare per quanto riguarda:

- le possibili interazioni tra nanoplastiche e proteine cellulari;
- l'eventuale ruolo delle nanoplastiche come superfici in grado di modulare processi di misfolding e aggregazione;



-la valutazione degli effetti citotossici e dei meccanismi di stress cellulare indotti dall'esposizione a micro- e nanoplastiche.

Un approccio biochimico e cellulare orientato ai meccanismi molecolari potrebbe integrarsi in modo sinergico con le attività dell'Hub, contribuendo agli obiettivi di ricerca avanzata, trasferimento di conoscenze e supporto alle politiche ambientali basate su evidenze scientifiche solide.

Si ricorda che per il Dipartimento partecipa il seguente personale tecnico e docente: Paolo Paoli, Anna Caselli, Paolo Cirri, Alice Santi, Matteo Ramazzotti, Francesco Bemporad.

Il Consiglio

VISTO lo Statuto e il Regolamento di Ateneo in materia di Unità di Ricerca;

VISTO l'art. 24 Unità di ricerca: numerosità dei componenti del Regolamento del Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" emanato con DR 93/2023;

PRESO ATTO della delibera del Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" del 12 febbraio 2026 in merito alla costituzione dell'Unità di Ricerca Interdipartimentale denominata "Florence Interdisciplinary Micro-Nano Plastics Hub (FINCH)", avente come Coordinatore Scientifico il Prof. Amedeo Amedei ;

Delibera all'unanimità parere favorevole in merito alla richiesta avanzata dalla Prof.ssa Monica Bucciantini di far parte dell'Unità di ricerca Interdipartimentale "Florence Interdisciplinary Micro-Nano Plastics Hub (FINCH)".

9) Attività negoziale

9.1 Convenzioni Profit

9.1.1 contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e Medpace Clinical Research LLC per la conduzione della sperimentazione clinica su medicinali "Studio multicentrico di fase 2 per valutare TL-895 in soggetti affetti da mielofibrosi, mastocitosi sistemica indolente, sindrome monoclonale da attivazione mastocitaria o sindrome non monoclonale da attivazione mastocitaria" -SOD Ematologia dell'Ente - a ratifica.

Promotore: Medpace Clinical Research LLC (per conto di Telios Pharma, Inc.)

Responsabile della sperimentazione: Prof. Francesco Mannelli

Responsabile della fondi per il Dipartimento: Prof. Cosimo Nardi

Il contratto è stato firmato in data 06/03/2026

Il Consiglio di Dipartimento SBSC vista la necessità di attivare con urgenza il Centro, è chiamato ad approvare a ratifica la stipula del presente Contratto nella seduta odierna, subordinandola al parere positivo del Comitato Etico.

Pazienti coinvolti: la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva (competitive recruitment) dei pazienti, è prevista da parte dell'Ente l'inclusione di circa 2 soggetti, con il limite del numero massimo di **110** pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.

Comodato d'uso: Il Promotore concede in comodato d'uso gratuito all'Ente, che accetta ai sensi e per gli effetti degli artt. 1803 e ss. c.c., lo/gli Strumento/i meglio descritti in



appresso, unitamente al pertinente materiale d'uso (di seguito, singolarmente o cumulativamente, lo "Strumento"):

- per ciascun paziente un iPhone, modello A2296, di Apple Inc., fornitore Medidata, del valore di 274,85 per ciascuno strumento;
- un iPad 6, di Apple Inc., fornitore Medidata, del valore di €458,65

Corrispettivo a paziente: Il corrispettivo pattuito, preventivamente valutato dall'Ente, per paziente eleggibile, valutabile e che abbia completato il trattamento sperimentale secondo il Protocollo e per il quale sia stata compilata validamente la relativa CRF/eCRF, comprensivo di tutte le spese sostenute dall'Ente per l'esecuzione della Sperimentazione e dei costi di tutte le attività ad essa collegate, è pari a: 10.966,00 per Coorte 5 Parte B e C per paziente.

Il Promotore si impegna a corrispondere, come da tabella di ripartizione in Allegato A, al netto degli esami di pertinenza ospedaliera interamente che saranno corrisposti all'Ente, il restante importo a paziente nella misura del 10% all'Ente, a copertura delle spese generali, e nella misura del 90% al Dipartimento in quanto lo Sperimentatore principale afferisce al Dipartimento e svolge l'attività di studio anche nell'ambito della propria attività di ricercatore universitario, quanto dovuto ai sensi del presente articolo sulla base di quanto risulta da adeguato prospetto/rendiconto giustificativo, concordato tra le Parti.

A3.2 Procedure aggiuntive per i Soggetti da dividere tra Ente e Dipartimento SBSC

Il pagamento sarà effettuato per le procedure elencate di seguito, se richiesto dal protocollo

Tabella 4 Compensi Importo dovuto al Dipartimento (DSBSC)

Importo dovuto all'Ente (AOUC)

RX femore destro:

€60 per singolo o primo distretto; in caso di più distretti, € 25 per ogni distretto aggiunto (DSBSC)

€21,15 (AOUC)

RX femore sinistro

€60 per singolo o primo distretto; in caso di più distretti, €25 per ogni distretto aggiunto (DSBSC)

€21,15 (AOUC)

RX gamba destra

€60 per singolo o primo distretto; in caso di più distretti, €25 per ogni distretto aggiunto (DSBSC)

€21,1(AOUC)

RX gamba sinistra

€60 per singolo o primo distretto; in caso di più distretti, €25 per ogni distretto aggiunto (DSBSC)

€21,15 (AOUC)

RX Bacino

€60 per singolo o primo distretto; in caso di più distretti, €25 per ogni distretto aggiunto (DSBSC)

€17,55 (AOUC)

RX braccio sinistro

€60 per singolo o primo distretto; in caso di più distretti, €25 per ogni distretto aggiunto (DSBSC)

€17,80 (AOUC)



RX braccio destro

€60 per singolo o primo distretto; in caso di più distretti, €25 per ogni distretto aggiunto (DSBSC)

€17,80 (AOUC)

RX avambraccio destro

€60 per singolo o primo distretto; in caso di più distretti, €25 per ogni distretto aggiunto (DSBSC)

€14,95 (AOUC)

RX avambraccio sinistro €60 per singolo o primo distretto; in caso di più distretti, €25 per ogni distretto aggiunto (DSBSC)

€14,95 (AOUC)

RX rachide cervicale

€60 per singolo o primo distretto; in caso di più distretti, €25 per ogni distretto aggiunto (DSBSC)

€18,05 (AOUC)

RX rachide dorsale €60 per singolo o primo distretto; in caso di più distretti, €25 per ogni distretto aggiunto (DSBSC)

€17,30 (AOUC)

RX rachide lombosacrale €60 per singolo o primo distretto; in caso di più distretti, €25 per ogni distretto aggiunto (DSBSC)

€17,30 (AOUC)

Ecografia addome completo

€180 (DSBSC)

€61,20 (AOUC)

Densitometria ossea femorale –

Dexa €120 per singolo o primo distretto; in caso di più distretti, €50 per ogni distretto aggiunto (DSBSC)

€31,35 (AOUC)

Densitometria ossea lombare – Dexa €120 per singolo o primo distretto; in caso di più distretti, €50 per ogni distretto aggiunto (DSBSC)

€31,35 (AOUC)

TAC addome superiore senza contrasto €380 (DSBSC) €91 (AOUC)

TAC addome superiore con contrasto €480 (DSBSC) €145 (AOUC)

RMI addome superiore senza contrasto €600 (DSBSC) €138 (AOUC)

RMI addome superiore con contrasto €700 (DSBSC) €215 (AOUC)

TAC Bacino senza contrasto €300 (DSBSC) €91 (AOUC)

TAC Bacino con contrasto €400 (DSBSC) €146 (AOUC)

MRI Bacino senza contrasto €500 (DSBSC) €138 (AOUC)

MRI Bacino con contrasto €600 (DSBSC) €215 (AOUC)

TAC addome completo (addome superiore + Bacino) senza contrasto €480 (DSBSC) €182 (AOUC)

TAC addome completo (addome superiore + Bacino) con contrasto €530 (DSBSC) €290 (AOUC)

MRI addome completo (addome superiore + Bacino) senza contrasto €800 (DSBSC) €276 (AOUC)

MRI addome completo (addome superiore + Bacino) con contrasto €950 (DSBSC) €43 (AOUC)

Corrispettivo a paziente per il Dipartimento: € 8.260,00 +IVA (se applicabile)

Corrispettivo totale massimo per il Dipartimento: € 16.520,00 +IVA (se applicabile)

Il Consiglio



- Visto il vigente Regolamento per lo svolgimento di attività di ricerca e didattica commissionata da terzi,
- Considerato quanto esposto in istruttoria,
- Preso atto della documentazione addotta,
- Vista la tabella di ripartizione proposta dal Responsabile,

Approva all'unanimità

- il contratto in oggetto e dà mandato al Direttore di stipulare il contratto subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico e dà inoltre mandato, senza ulteriore delibera del consiglio, di stipulare eventuali emendamenti che non prevedano modifiche di impegni da parte di SBSC o di corrispettivo per SBSC subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico.

9.1.2 Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e BioNTech SE per la conduzione della sperimentazione clinica su medicinali "Sperimentazione di fase Ib/II multicentrica, in aperto, di determinazione della dose per valutare la sicurezza, l'efficacia e la farmacocinetica di BNT326 in combinazione con BNT327 in partecipanti con cancro polmonare non a piccole cellule (NSCLC) in stadio avanzato" -SOD Oncologia dell'Ente -

Promotore: BioNTech SE

Responsabile della sperimentazione: Prof. Lorenzo Antonuzzo

Responsabile della fondi per il Dipartimento: Prof. Vittorio Miele

Il Consiglio di Dipartimento SBSC è chiamato ad approvare la stipula del presente Contratto nella seduta odierna, subordinandola al parere positivo del Comitato Etico.

Pazienti coinvolti: la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva (competitive recruitment) dei pazienti, è prevista da parte dell'Ente l'inclusione di circa 2/3 soggetti, con il limite del numero massimo di **392** pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.

Comodato d'uso: Il Promotore concede in comodato d'uso gratuito all'Ente, che accetta ai sensi e per gli effetti degli artt. 1803 e ss. c.c., lo/gli Strumento/i meglio descritti in appresso, unitamente al pertinente materiale d'uso (di seguito, singolarmente o cumulativamente, lo "Strumento"):

- Dispositivo ECG (1 unità per centro): Schiller Cardiovit FT-1 ECG con software ETM, spina Schuko UE e cavo IEC del valore di circa 173 \$, corrispondenti a 151 € per unità
- Macchinario per la pressione arteriosa (3 unità per centro): misuratore per la pressione arteriosa da braccio UA-1020-W di A&D del valore di circa 94 \$, corrispondenti a 82 € per unità.
- Pompa infusoriale (2 unità per centro): Pompa B Braun Infusomat Space del valore di circa 195 \$, corrispondenti a 170 € per unità
- Dispositivo eCOA (1 unità per centro): Samsung A15 del valore di circa 190 \$, corrispondenti a 166 € per unità.

Corrispettivo a paziente: Il corrispettivo pattuito, preventivamente valutato dall'Ente, per paziente eleggibile, valutabile e che abbia completato il trattamento sperimentale secondo il Protocollo e per il quale sia stata compilata validamente la relativa CRF/eCRF,



comprensivo di tutte le spese sostenute dall'Ente per l'esecuzione della Sperimentazione e dei costi di tutte le attività ad essa collegate, è pari a:

PART 2 SUBJECTS WITH BNT326+BNT327 COMBINATION ONLY (euro 27.465/paziente)

PART II SUBJECTS WITH MONOTHERAPY, AND PEMBROLIZUMAB + CHEMOTHERAPY COMBINATION (EXCL. ALBUMIN-BOUND PACLITAXEL) (euro 23.494 /paziente)

Il Promotore si impegna a corrispondere, come da tabella di ripartizione in Allegato A, al netto degli esami di pertinenza ospedaliera interamente che saranno corrisposti all'Ente, il restante importo a paziente nella misura del 10% all'Ente, a copertura delle spese generali, e nella misura del 90% al Dipartimento in quanto lo Sperimentatore principale afferisce al Dipartimento e svolge l'attività di studio anche nell'ambito della propria attività di ricercatore universitario, quanto dovuto ai sensi del presente articolo sulla base di quanto risulta da adeguato prospetto/rendiconto giustificativo, concordato tra le Parti.

Corrispettivo per il Dipartimento SBSC: è previsto un compenso di **€ 5.000,00** (+iva se applicabile)), una tantum, per gli esami radiologici.

Il Consiglio

- Visto il vigente Regolamento per lo svolgimento di attività di ricerca e didattica commissionata da terzi,
- Considerato quanto esposto in istruttoria,
- Preso atto della documentazione addotta,
- Vista la tabella di ripartizione proposta dal Responsabile,

Approva all'unanimità

- il contratto in oggetto e dà mandato al Direttore di stipulare il contratto subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico e dà inoltre mandato, senza ulteriore delibera del consiglio, di stipulare eventuali emendamenti che non prevedano modifiche di impegni da parte di SBSC o di corrispettivo per SBSC subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico.

9.1.3 Emendamento 1 al Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, e Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e Medica Scientia Innovation Research (MEDSIR) per la conduzione dello Studio per la sperimentazione clinica "Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo su elacestrant più everolimus rispetto a elacestrant in pazienti con cancro della mammella avanzato, positivo al recettore degli estrogeni/negativo al recettore 2 del fattore di crescita epidermico umano, con mutazione ESR1, in progressione durante la terapia endocrina e il trattamento con inibitori del CDK4/6. (Studio ADELA – Prot MEDOPP545)" - a ratifica

Promotore: Medica Scientia Innovation Research (MEDSIR)

Responsabile della sperimentazione: Prof. Icro Meattini

Responsabile della fondi per il Dipartimento: Prof. Lorenzo Livi

Il contratto è stato firmato il 01/08/2025 e l'emendamento 1, a ratifica, in data 13/02/2026 .

Pazienti coinvolti: la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva (competitive recruitment) dei pazienti, è prevista da parte dell'Ente l'inclusione di circa soggetti, con il



limite del numero massimo di 8 pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.

le Parti desiderano emendare formalmente il Contratto al fine di attuare le seguenti modifiche e convengono quanto segue:

"Correzione dell'articolo 4.1 del Contratto di sperimentazione clinica

A partire dalla data di decorrenza del presente Emendamento, l'articolo 4.1 sarà cancellato e sostituito con il testo riportato di seguito:

4.1. Il Promotore mette a disposizione dell'Ente, a titolo gratuito e per tutta la durata della Sperimentazione, le quantità necessarie e sufficienti dei prodotti farmaceutici relativi alla Sperimentazione (placebo, everolimus ed elacestrant) e mette a disposizione gli altri farmaci previsti dal Protocollo, con Decreto Ministeriale 21 dicembre 2007, Allegato 1, Paragrafo 3, Tabella I, compresi i farmaci da utilizzare in associazione o combinazione, qualora l'oggetto della Sperimentazione riguardi tale associazione o combinazione (i "Farmaci sperimentali"). Il Promotore dovrà inoltre provvedere, a proprie spese, alla fornitura dei medicinali ausiliari e della terapia di base, vale a dire dello standard terapeutico per la patologia oggetto della Sperimentazione, qualora sia inclusa, ai sensi del Protocollo di sperimentazione, nel confronto tra le diverse strategie terapeutiche in fase di sperimentazione. Le quantità di Farmaci sperimentali, medicinali ausiliari e terapia di base addebitati al Promotore dovranno essere adeguate al numero di casi trattati.

La ricezione e la tracciabilità dei farmaci dovranno avvenire al momento della registrazione dei lotti. Le terapie di base non incluse nelle strategie terapeutiche di confronto restano di responsabilità dell'Ente. Il Promotore si impegna inoltre a fornire, a proprie spese, ogni altro materiale necessario per l'esecuzione della Sperimentazione (i "Materiali"), nonché test di laboratorio, diagnostici o di monitoraggio correlati all'uso dei Farmaci sperimentali o agli obiettivi primari e secondari della Sperimentazione (nel prosieguo "Servizi").

3. Il Contratto e tutte le Appendici, gli Allegati e i documenti acclusi, ciascuno come emendato, integrato o altrimenti modificato alla data di decorrenza del presente Emendamento n. 1 o prima di tale data e come ulteriormente emendato, integrato, riformulato o altrimenti modificato con il presente o ai sensi del presente, rimarranno pienamente validi ed efficaci e sono ratificati e confermati con il presente in tutti gli aspetti."

Corrispettivo totale per il Dipartimento SBSC: rimane invariato

Poiché il contratto in oggetto non prevede modifiche di impegni e/o di corrispettivo per il Dipartimento SBSC il consiglio dà mandato al direttore di stipulare eventuali successivi emendamenti senza ulteriore delibera del consiglio

Il Consiglio

- Visto il vigente Regolamento per lo svolgimento di attività di ricerca e didattica commissionata da terzi,
- Considerato quanto esposto in istruttoria,
- Preso atto della documentazione addotta,
- Vista la tabella di ripartizione proposta dal Responsabile,

Approva all'unanimità

- il contratto in oggetto e dà mandato al Direttore di stipulare il contratto subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico e dà inoltre mandato, senza ulteriore delibera del consiglio, di stipulare eventuali emendamenti che non prevedano modifiche di impegni da parte di SBSC o di corrispettivo per SBSC subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico.



9.1.4 Atto di modifica 1 al contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze, Dipartimento di Neuroscienze, Psicologia, Area del farmaco e Salute del Bambino (Neurofarba), Università degli Studi di Firenze e SANOFI S.r.l. Socio Unico per la conduzione della sperimentazione clinica "Studio di estensione interventistico di fase 3 per esaminare la sicurezza e la tollerabilità a lungo termine di tolebrutinib in pazienti con sclerosi multipla recidivante (RMS), sclerosi multipla primariamente progressiva o sclerosi multipla progressiva secondaria non recidivante" Cod. Protocollo: LTS17043, presso la SOD Neurologica II dell'Azienda

Promotore: SANOFI S.r.l. Socio Unico

Responsabile della Sperimentazione: Dott.ssa Alice Mariottini

Referente della Sperimentazione per il Dipartimento: Prof. Vittorio Miele

Il contratto è stato firmato il 28/05/2024 ed prevede tutti i pazienti arruolati negli studi parentali EFC16033 GEMINI-1/ EFC16645 HERCULES, avranno la possibilità di partecipare allo studio LTS17043 per una durata massima di 3 anni. L'Azienda prevede di includere indicativamente n 5 pazienti (3 pazienti provenienti dallo studio GEMINI I- EFC16033 e 2 pazienti provenienti dallo studio EFC16645) entro Aprile 2026.

premesse che:

in data 31 ottobre 2025 il Prof. Massacesi ha cessato il proprio rapporto di lavoro con l'Ente;

le Parti intendono procedere alla sostituzione del Prof. Massacesi con la Dott.ssa Alice Mariottini quale nuovo Responsabile della Sperimentazione (di seguito Sperimentatore Principale) a far data dal 1 novembre 2025;

Il Prof. Enrico Fainardi, a decorrere dal 1 marzo 2026, sarà sostituito dal Prof. Vittorio Miele.

Le Parti convengono e stipulano quanto segue:

ARTICOLO 1. OGGETTO

1.1 A seguito di collocamento a riposo del Prof. Massacesi, a far data dal 1 Novembre 2025 lo Sperimentatore Principale è la Dr.ssa Alice Mariottini
Tutti i riferimenti al Prof. Massacesi presenti nel Contratto si intendono sostituiti con quelli della Dr.ssa Alice Mariottini

1.2 Con la sottoscrizione del presente 1° Atto di Modifica al Contratto, l'Ente si impegna ad effettuare le attività così come modificate dal Protocollo Emendato 10, già sottoscritto dallo Sperimentatore e approvato dall'Autorità Competente.

In particolare il Protocollo emendato 10 prevede:

- La compilazione del questionario PHQ-9 per valutare potenziali sintomi della depressione sul paziente (il questionario sarà compilato dal paziente sul tablet già fornito al centro);

- la possibilità di prevedere una consulenza con un professionista della salute mentale (ad esempio uno Psicologo o uno Psichiatra) nel caso in cui il paziente manifestasse pensieri e/o avesse comportamenti suicidari a seguito di segnalazione di un evento



avverso psichiatrico da parte del partecipante o attraverso le risposte fornite durante la compilazione del test C-SSRS e PHQ-9).

Lo Sperimentatore si impegna ad ottenere da parte del paziente arruolato la firma della nuova versione di Consenso Informato, secondo il documento approvato dal Comitato Etico.

1.3 Causa collocamento a riposo, a far data dal 1 marzo 2026, il Prof. Enrico Fainardi, responsabile dell'esecuzione degli esami di Risonanza Magnetica previsti nella Sperimentazione ed effettuati presso la Neuroradiologia dell'Azienda, sarà sostituito dal Prof. Vittorio Miele afferente al Dipartimento SBSC.

Tutti i riferimenti al Prof. Fainardi presenti nel Contratto si intendono sostituiti con quelli del Prof. Miele

ARTICOLO 2. MODIFICHE DEI COMPENSI

Le Parti concordano di integrare la tabella dell'Allegato con le seguenti visite/esami aggiuntivi.

Il Promotore corrisponderà all' Azienda gli importi sotto indicati in base alle attività svolte per ogni paziente.

Attività	Importo in Euro + IVA
consulenza con un professionista della salute mentale (ad esempio uno Psicologo o uno Psichiatra)	100,00 [g1]

ARTICOLO 3. PAGAMENTO

Gli importi dovuti, ai sensi e per gli effetti del Contratto, così come integrati dal presente 1° Atto di Modifica, saranno corrisposti dal Promotore all'Ente, a fronte di regolare fattura con le modalità già convenute nel Contratto.

Inoltre:

Per il Dipartimento Neurofarba si aggiornano i contatti a cui fare riferimento per le richieste di emissione di fattura e per tutte le comunicazioni inerenti al contratto:

alice.mariottini@unifi.it; emilia.matteucci@unifi.it

Per il Dipartimento SBSC si aggiornano i contatti a cui fare riferimento per le richieste di emissione di fattura del rendiconto inviato dal Promotore al seguente indirizzo: convenzioni@sbcs.unifi.it

ARTICOLO 4. VALIDITA'

Il presente Atto è efficace dalla data di subentro del nuovo Sperimentatore Principale (data del 1 novembre 2025), come indicato in premessa.

Corrispettivo per il Dipartimento: rimane invariato

Poiché il contratto in oggetto non prevede modifiche di impegni e/o di corrispettivo per il Dipartimento SBSC il consiglio dà mandato al direttore di stipulare eventuali successivi emendamenti senza ulteriore delibera del consiglio.

Il Consiglio

- Visto il vigente Regolamento per lo svolgimento di attività di ricerca e didattica commissionata da terzi,



- Considerato quanto esposto in istruttoria,
- Preso atto della documentazione addotta,
- Vista la tabella di ripartizione proposta dal Responsabile,

Approva all'unanimità

- il contratto in oggetto e dà mandato al Direttore di stipulare il contratto subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico e dà inoltre mandato, senza ulteriore delibera del consiglio, di stipulare eventuali emendamenti che non prevedano modifiche di impegni da parte di SBSC o di corrispettivo per SBSC subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico.

9.1.5 Atto di modifica 1 al contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze, Dipartimento di Neuroscienze, Psicologia, Area del farmaco e Salute del Bambino (Neurofarba), Università degli Studi di Firenze e SANOFI S.r.l. Socio Unico per la conduzione della sperimentazione clinica "Studio di estensione interventistico di fase 3 per esaminare la sicurezza e la tollerabilità a lungo termine di tolebrutinib in pazienti con sclerosi multipla recidivante (RMS), sclerosi multipla primariamente progressiva o sclerosi multipla progressiva secondaria non recidivante"
Cod. Protocollo: LTS17043, presso la SOD Neurologica II dell'Azienda

Promotore: SANOFI S.r.l. Socio Unico

Responsabile della Sperimentazione: Prof.ssa Maria Pia AMATO

Referente della Sperimentazione per il Dipartimento: Prof. Vittorio Miele

Il contratto è stato firmato il 28/05/2024 e Tutti i pazienti arruolati negli studi parentali EFC16645 HERCULES/ EFC16035 PERSEUS, avranno la possibilità di partecipare allo studio LTS17043 per una durata massima di 3 anni. L'Ente prevede di includere indicativamente n. 3 pazienti (1 paziente proveniente dallo studio EFC16035-PERSEUS e 2 pazienti provenienti dallo studio EFC16645 - HERCULES) entro Aprile 2026

premessi che:

la Modifica Sostanziale 8 (SM-8), che include il Protocollo Emendato 10 (Versione 1 del 15-Ottobre-2025), è stata regolarmente autorizzata a norma del Capo III del Regolamento, previo provvedimento di autorizzazione nazionale AIFA caricato sul portale UE di cui all'art. 80 del Regolamento, che include il parere emesso dal Comitato Etico;

Il Prof. Enrico Fainardi, a decorrere dal 1 marzo 2026, sarà sostituito dal Prof. Vittorio Miele.

Le Parti convengono e stipulano quanto segue:

ARTICOLO 1. OGGETTO

*1.1 Con la sottoscrizione del presente 1° Atto di Modifica al Contratto, l'Ente si impegna ad effettuare le attività così come modificate dal Protocollo Emendato 10, già sottoscritto dallo Sperimentatore e approvato dall'Autorità Competente.
In particolare il Protocollo emendato 10 prevede:*



· La compilazione del questionario PHQ-9 per valutare potenziali sintomi della depressione sul paziente (il questionario sarà compilato dal paziente sul tablet già fornito al centro);

· la possibilità di prevedere una consulenza con un professionista della salute mentale (ad esempio uno Psicologo o uno Psichiatra) nel caso in cui il paziente manifestasse pensieri e/o avesse comportamenti suicidari a seguito di segnalazione di un evento avverso psichiatrico da parte del partecipante o attraverso le risposte fornite durante la compilazione del test C-SSRS e PHQ-9).

1.2 Lo Sperimentatore si impegna ad ottenere da parte del paziente arruolato la firma della nuova versione di Consenso Informato, secondo il documento approvato dal Comitato Etico.

1.3 Causa collocamento a riposo, a far data dal 1 marzo 2026, il Prof. Enrico Fainardi, responsabile dell'esecuzione degli esami di Risonanza Magnetica previsti nella Sperimentazione ed effettuati presso la Neuroradiologia dell'Azienda, sarà sostituito dal Prof. Vittorio Miele afferente al Dipartimento SBSC.

Tutti i riferimenti al Prof. Fainardi presenti nel Contratto si intendono sostituiti con quelli del Prof. Miele

ARTICOLO 2. MODIFICHE DEI COMPENSI

Le Parti concordano di integrare la tabella dell'Allegato A del Contratto, con le seguenti visite/esami aggiuntivi:

Il Promotore corrisponderà all' Azienda gli importi sotto indicati in base alle attività svolte per ogni paziente.

Attività	Importo in Euro + IVA
consulenza con un professionista della salute mentale (ad esempio uno Psicologo o uno Psichiatra)	100,00

ARTICOLO 3. PAGAMENTO

Gli importi dovuti, ai sensi e per gli effetti del Contratto, così come integrati dal presente 1° Atto di Modifica, saranno corrisposti dal Promotore all'Ente, a fronte di regolare fattura con le modalità già convenute nel Contratto.

Inoltre:

Per il Dipartimento Neurofarba si aggiornano i contatti a cui fare riferimento per le richieste di emissione di fattura e per tutte le comunicazioni inerenti al contratto:
mariapia.amato@unifi.it; emilia.matteucci@unifi.it

Per il Dipartimento SBSC si aggiornano i contatti a cui fare riferimento per le richieste di emissione di fattura del rendiconto inviato dal Promotore al seguente indirizzo:
convenzioni@sbsc.unifi.it

Corrispettivo per il Dipartimento: rimane invariato



Poiché il contratto in oggetto non prevede modifiche di impegni e/o di corrispettivo per il Dipartimento SBSC il consiglio dà mandato al direttore di stipulare eventuali successivi emendamenti senza ulteriore delibera del consiglio.

Il Consiglio

- Visto il vigente Regolamento per lo svolgimento di attività di ricerca e didattica commissionata da terzi,
- Considerato quanto esposto in istruttoria,
- Preso atto della documentazione addotta,
- Vista la tabella di ripartizione proposta dal Responsabile,

Approva all'unanimità

- il contratto in oggetto e dà mandato al Direttore di stipulare il contratto subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico e dà inoltre mandato, senza ulteriore delibera del consiglio, di stipulare eventuali emendamenti che non prevedano modifiche di impegni da parte di SBSC o di corrispettivo per SBSC subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico.

9.1.6 Emendamento 1 al contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica e Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e iOnctura SA per la conduzione della sperimentazione clinica su medicinali "Studio di fase I/II, multicentrico, in aperto per valutare la sicurezza e la tollerabilità di rognolisib (IOA-244) in associazione con ruxolitinib in pazienti affetti da mielofibrosi (MF) che non rispondono ai JAK inibitori (HEMA-MED)" presso la SOD Ematologia

Promotore: iOnctura SA

Responsabile della sperimentazione: Prof. Alessandro Maria Vannucchi

Responsabile della sperimentazione per il Dipartimento: Prof. Cosimo Nardi

Il contratto è stato firmato in data 12/03/2025 e la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva (competitive recruitment) dei pazienti, è prevista da parte dell'Azienda l'inclusione di circa **3** soggetti, con il limite del numero massimo di 13 pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.

Le Parti convengono e stipulano quanto segue:

A partire dalla data di decorrenza, l'allegato A dell'accordo sarà soppresso nella sua interezza e sostituito dall'allegato A nell'appendice 1 di seguito:

Parte 1 - Oneri fissi e Compenso per paziente coinvolto nello studio

Fornitura del/i Medicinale/i Sperimentale/i e/o di ogni altro materiale in sperimentazione o necessario allo svolgimento della stessa affinché non vi sia aggravio di costi a carico del S.S.N. (kit diagnostici, dispositivi medici, ecc.).

Compenso per screening failure e unscheduled visit, nonché per l'eventuale smaltimento del farmaco sperimentale come previsto dall'art. 4.6 del Contratto.

Compenso per il Centro sperimentale a paziente completato (Compenso a paziente coinvolto - overhead aziendale - tutti i costi sostenuti dall'Ente per la Sperimentazione[1]): €31,494.00, IVA inclusa (Tabella 1 e Tabella 2)

Ripartizione fra Ente e Dipartimento importo a paziente

Distribution between Institution and Department amount per patient



Payments will be made on a pro-rata basis according to the visit payment in the table below.

I pagamenti saranno effettuati su base pro rata in base al pagamento delle visite nella tabella seguente.

		(€)	Examinations 100% Inst. (€)	Remainder (€)	80% Dept. (€)	20% Inst. (€)
Screening		2555	581	1974	1579.20	394.80
Treatment	C1	2035	560	1475	1180.00	295.00
		1690	340	1350	1080.00	270.00
	C2	1935	585	1350	1080.00	270.00
	C3	1755	405	1350	1080.00	270.00
	C4	1695	345	1350	1080.00	270.00
	C5	1735	385	1350	1080.00	270.00
	C6	1715	365	1350	1080.00	270.00
	C7	1735	385	1350	1080.00	270.00
	C8	1695	345	1350	1080.00	270.00
	C9	1735	385	1350	1080.00	270.00
	C10	1695	345	1350	1080.00	270.00
	C11	1735	385	1350	1080.00	270.00
	C12	1695	345	1350	1080.00	270.00
	C13*	1635	385	1250	1000.00	250.00
EOT		1777	370	900	720.00	180.00
Follow up Post-Treatment	Safety	1405	355	1050	840.00	210.00
	Survival	1720	20	1700	1360.00	340.00
	Total	31942	6886	24549.00	19639.20	4909.80



Additional Site Fee

- 1) Start up fee una tantum €4.000 (da corrispondere al momento della SIV) al Dipartimento
One-off start-up fee €4000 (to be paid at the time of the SIV) to the Department
- 2) Start up fee per le attività di start up del centro, della CTU di Fase 1 e CTC --> € 5.000 una tantum all'Ente
Start-up fee for start-up activities of the centre, Phase 1 CTU and CTC --> € 5,000 one-off fee to the Institution
- 3) Fee farmacia una tantum: € 1.100 all'Ente
One-off pharmacy fee: €1100 to the Institution
- 4) Fee Laboratorio Locale una tantum: € 500 all'Ente
One-off Local Laboratory Fee: €500 to the Institution
- 5) Fee SOD Anestesia Oncologica e Terapia Intensiva - € 1.000 una tantum all'Ente
Fee SOD Oncology Anaesthesia and Intensive Care – €1,000 one-off to the Institution

Se L'ente non recluta un paziente per la sperimentazione nei primi 6 mesi dall'inizio della sperimentazione, l'Ente e/o i dipartimenti, a seconda dei casi, restituiranno allo sponsor le tariffe di cui sopra - non applicabile alle voci 1 e 2 (Start Up Fee).

If the Institution does not recruit a patient for the Trial in the first 6 months of initiation of the Trial, the Institution and/or Departments as applicable will return the set up fees, set out above, to the Sponsor – not applicable to items 1 and 2 (Start Up Fee).

	Name of the Procedure	DSBSC	AOUC
Upper abdomen	CT (per 1 zone, abdomen): without contrast	€ 380	€ 91
	CT (per 1 zone, abdomen): with contrast	€ 480	€ 145



Upper abdomen	MRI (per 1 zone, abdomen): without contrast	€ 600	€ 138
	MRI (per 1 zone, abdomen): with contrast	€ 700	€ 215
Complete abdomen (upper abdomen+pelvis)	CT (per 2 zones, abdomen, pelvis): without contrast	€ 480	€ 182
	CT (per 2 zones, abdomen, pelvis): with contrast	€ 530	€ 290
Complete abdomen (upper abdomen+pelvis)	MRI (per 2 zones, abdomen, pelvis): without contrast	€ 800	€ 276
	MRI (per 2 zones, abdomen, pelvis): with contrast	€ 950	€ 430

Corrispettivo a paziente per il Dipartimento SBSC: a seconda del tipo di esame diagnostico che verrà effettuato al paziente, varia da un minimo di € 380,00 + IVA (se applicabile) a un massimo di € **950,00 +IVA (se applicabile)**

Corrispettivo per il Dipartimento SBSC massimo: 14.760,00 euro +IVA (se applicabile)

Il Consiglio

- Visto il vigente Regolamento per lo svolgimento di attività di ricerca e didattica commissionata da terzi,
- Considerato quanto esposto in istruttoria,
- Preso atto della documentazione addotta,
- Vista la tabella di ripartizione proposta dal Responsabile,

Approva all'unanimità

- il contratto in oggetto e dà mandato al Direttore di stipulare il contratto subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico e dà inoltre mandato, senza ulteriore delibera del consiglio, di stipulare eventuali emendamenti che



non prevedano modifiche di impegni da parte di SBSC o di corrispettivo per SBSC subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico.

9.1.7 Addendum n.2 al contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e MSD Italia S.r.l. per la conduzione dello Studio clinico "Studio di fase 3, randomizzato, in aperto, per confrontare l'efficacia e la sicurezza di MK-2870 in adiuvante, in combinazione con pembrolizumab (MK-3475) rispetto al trattamento scelto dallo sperimentatore (TPC) in partecipanti con tumore alla mammella triplo- negativo (TNBC) che abbiano ricevuto terapia neoadiuvante e non abbiano ottenuto una risposta patologica completa (pCR) alla chirurgia (MK2870-012) presso la SOD Radioterapia

Promotore: MSD Italia S.r.l.

Responsabile della sperimentazione: Prof. Lorenzo Livi

Il contratto è stato sottoscritto dalle Parti in data 27/06/2024, in data 09/10/2025 le Parti hanno sottoscritto la Nota Integrativa n. 1 di errata corrige alla Convenzione e in data 13/11/2025 le Parti hanno sottoscritto l'Addendum I alla Convenzione. Il contratto prevede l'arruolamento di 4 pazienti.

A seguito di rilascio della modifica sostanziale SM-12 si è reso necessario modificare l'Allegato A - Budget Economico del Contratto, mantenendo invariate tutte le restanti condizioni. A. Le Parti hanno inoltre concordato di modificare l'articolo 2 "Oggetto", l'articolo 4 "Medicinali Sperimentali - Materiali e Servizi" e l'articolo 5 "Comodato d'uso", mantenendo invariate tutte le restanti condizioni.

Tutto ciò premesso, tra le Parti si conviene e si stipula quanto segue:

Art. 2 – Oggetto

L'Art. 2 – Oggetto della Convenzione viene integrato come di seguito evidenziato in grassetto

2.1 Il Promotore/la Società affida all'Ente l'esecuzione della Sperimentazione alle condizioni indicate nel presente Contratto, in accordo col Protocollo, con gli eventuali successivi emendamenti, nonché con le modifiche al presente Contratto/budget da questi derivanti e formalizzate mediante i necessari atti di modifica tempestivamente sottoscritti.

2.2 La Sperimentazione deve essere condotta nel più scrupoloso rispetto del Protocollo, nella versione vigente, accettata dallo Sperimentatore principale e approvata dal Comitato Etico e dall'Autorità Competente, in conformità alla vigente normativa in materia di sperimentazioni cliniche di medicinali e ai principi etici e deontologici che ispirano l'attività medica dei professionisti a vario titolo coinvolti.

2.3 La Sperimentazione deve essere altresì condotta in conformità ai principi contenuti nella Convenzione sui Diritti dell'Uomo e la Biomedicina, nella Dichiarazione di Helsinki nella versione aggiornata, nelle vigenti regole della Buona Pratica Clinica, e in conformità



delle leggi applicabili in tema di trasparenza e prevenzione della corruzione, nonché di protezione dei dati personali secondo la normativa vigente.

2.4 Con la sottoscrizione del presente Contratto, le Parti dichiarano di conoscere e accettare il contenuto di quanto sopra richiamato.

2.5 Il Promotore e lo Sperimentatore principale, avendo l'obbligo di tutelare la salute dei pazienti, quando ricorrano le circostanze, possono adottare urgenti e adeguate misure a tutela della sicurezza dei pazienti, quali la sospensione temporanea dello studio (interruzione del trattamento per i pazienti già coinvolti nella sperimentazione, ovvero interruzione dell'inclusione di nuovi soggetti), con le modalità previste dall'art. 38 del Regolamento (UE) n. 536/2014, fermo restando l'obbligo per il Promotore/la Società di informare immediatamente il Comitato Etico, l'Autorità Competente ed i Centri di sperimentazione, oltre che i partecipanti allo studio in merito ai nuovi eventi, alle misure intraprese e al programma di provvedimenti da adottare, completando tempestivamente le procedure previste dalla vigente normativa. Il Promotore/la Società, avuta comunicazione dallo sperimentatore di un evento avverso grave, comunica tempestivamente alla banca dati elettronica tutte le reazioni sospette avverse gravi e inattese nei termini di cui al comma 2 dell'art. 42 del Regolamento (UE) n. 536/2014, anche ai sensi del comma 3 mediante segnalazione.

2.6 Poiché la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva dei pazienti, è prevista da parte dell'Ente l'inclusione di circa 4 soggetti, con il limite del numero massimo di 1530 pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.

Il periodo previsto di inclusione è suscettibile di modifiche in funzione del suo andamento anche a livello internazionale. Al raggiungimento del numero totale dei pazienti previsti per l'intera Sperimentazione, l'inclusione di ulteriori pazienti verrà automaticamente chiusa, indipendentemente dal numero di pazienti inclusi presso l'Ente, a eccezione dei pazienti che hanno già fornito il loro consenso a partecipare alla Sperimentazione, a meno che essi stessi non ritirino il consenso. Il Promotore/la Società provvederà a inviare all'Ente adeguata e tempestiva comunicazione. Per le attività relative ai pazienti arruolati oltre al numero di cui sopra si applicheranno le medesime condizioni economiche previste all'Art. 6.

2.7 L'Ente e il Promotore conserveranno la documentazione inerente la Sperimentazione (fascicolo permanente "trial master file") per un periodo di 25 anni e secondo le specifiche indicate dalla vigente legislazione (o per un periodo più lungo, qualora ciò sia richiesto da altre norme applicabili o da un accordo economico tra Ente e Promotore). Il Promotore ha l'obbligo di comunicare al Centro Sperimentale l'avvenuta scadenza del termine dell'obbligo di conservazione. A richiesta del Promotore, dopo lo spirare del termine suddetto, le Parti potranno concordare le condizioni di un ulteriore periodo di conservazione. Resta inteso che l'Ente non potrà distruggere o cancellare la documentazione inerente la Sperimentazione senza il previo consenso scritto del PROMOTORE/la Società.

Il Promotore può mettere a disposizione del Centro di Sperimentazione, dopo accettazione da parte di quest'ultimo e dell'Ente, un archivio permanente digitalizzato, meglio descritto di seguito.



Fermo quanto sopra, in accordo con il Centro di Sperimentazione e l'Ente, al fine di garantire la conservazione e continuo aggiornamento della documentazione, inerente la Sperimentazione e per l'intera durata della stessa come previsto dalla normativa vigente, il Promotore riserva la possibilità all'Ente e allo Sperimentatore, di accedere alla piattaforma web Why Florence | MSD - Florence (florencehc.com), gestita da un terzo fornitore autorizzato dall'Ente stesso.

Il fornitore, avente sede in 600 Peachtree St NE, Suite 920 Atlanta, GA 30308, permetterà al Centro di Sperimentazione di visionare, gestire e conservare alcuni documenti inerenti alla Sperimentazione in formato elettronico "eISF" di provenienza del Promotore e del Centro di Sperimentazione (a titolo esemplificativo: IB, Protocollo, modelli di modulo di consenso informato, Curriculum vitae dello staff, pagina firma Protocollo). In nessun caso il servizio potrà essere utilizzato per caricare e/o conservare documenti contenenti dati personali dei pazienti arruolati (quali i moduli di consenso o di informativa privacy, firmati dai pazienti, la lista di decodifica dello sperimentatore, etc.).

Per tutta la durata del servizio, il Centro di Sperimentazione manterrà il controllo e l'Ente la titolarità dei dati contenuti nella documentazione presente nella piattaforma; al contrario il Promotore non avrà accesso all'e-ISF. L'accesso ai documenti dell'Ente avverrà solo previa autorizzazione dell'Ente stesso e in modalità di sola lettura.

La piattaforma è stata progettata e validata in conformità alla normativa e linee guida applicabili in materia in modo da garantire l'integrità e l'accesso ai documenti per tutto il periodo di archiviazione previsto.

Il Centro di Sperimentazione si impegna a utilizzare la Piattaforma nel rispetto delle istruzioni del fornitore.

2.8 L'Ente e il Promotore, ciascuno per gli ambiti di propria competenza, si obbligano inoltre a conservare la citata documentazione adottando delle forme di digitalizzazione (o dematerializzazione) documentale ove applicabile. Indipendentemente dal fatto che l'archiviazione della documentazione inerente la Sperimentazione riguardi o meno dati personali (di natura particolare o meno), secondo le definizioni del Regolamento (UE) n. 679/2016 (di seguito, "GDPR"), l'Ente e il Promotore/la Società dovranno adottare tutte le misure fisiche e tecniche di cui all'art. 32 del GDPR ed effettuare gli eventuali controlli di sicurezza previsti dalla normativa vigente, a protezione di dati, informazioni e documenti (sia cartacei che elettronici). Il sistema di archiviazione adottato dovrà garantire non solo l'integrità dei dati, delle informazioni e dei documenti cartacei ed elettronici, ma altresì la loro futura leggibilità per tutto il periodo previsto dall'obbligo di conservazione. Per l'espletamento di tale obbligazione, sia il Promotore/la Società che l'Ente potranno avvalersi di soggetti esterni che gestiscano tale obbligo di archiviazione.

2.9 Il Promotore/la Società, l'Ente e lo Sperimentatore principale devono rispettare le direttive, le indicazioni, le istruzioni e le raccomandazioni impartite dal Comitato Etico e dall'Autorità competente.

Art. 4 – Medicinali Sperimentali – Materiali e Servizi

L'Art. 4 – Medicinali Sperimentali – Materiali e Servizi della Convenzione viene integrato come di seguito evidenziato in grassetto

4.1 Il Promotore/la Società si impegna a fornire gratuitamente all'Ente, per tutta la durata della Sperimentazione e nelle quantità necessarie e sufficienti all'esecuzione della Sperimentazione, il/i prodotto/i farmaceutico/i oggetto della Sperimentazione (Pembrolizumab, MK 2870, Capecitabina) e gli altri farmaci (Desametasone, Paracetamolo, Cetirizina, Famotidina) previsti dal protocollo in ottemperanza al D.M. 21 dicembre 2007, Allegato 1, punto 3 Tabella I, inclusi i medicinali da utilizzarsi in associazione o combinazione tra loro, ogniqualvolta oggetto dello studio sia appunto l'associazione o combinazione (in seguito "Medicinali Sperimentali"), ed a provvedere con oneri a proprio carico alla fornitura dei medicinali ausiliari e della terapia di background, cioè lo standard terapeutico per la patologia oggetto di sperimentazione, qualora inclusa, secondo il protocollo sperimentale, nel confronto fra le diverse strategie terapeutiche oggetto di sperimentazione. Le quantità dei Medicinali Sperimentali, dei medicinali ausiliari e della terapia di background a carico del Promotore/la Società devono essere adeguate alla numerosità della casistica trattata. La ricezione e il tracciamento dei farmaci dovranno avvenire con la registrazione dei lotti. Restano a carico dell'Ente le terapie di background non incluse nelle strategie terapeutiche di confronto. Il Promotore/la Società si impegna altresì a fornire con oneri a proprio carico ogni altro materiale necessario all'esecuzione della Sperimentazione (di seguito "Materiali"), nonché gli esami di laboratorio, diagnostici o di monitoraggio, inerenti l'utilizzo dei Medicinali Sperimentali o gli obiettivi primari e secondari della Sperimentazione (di seguito, "Servizi").

In conformità con quanto meglio specificato dalla Determina AIFA 424 dell' 8.08.2024, qualora si verifichi, temporaneamente, un mancato approvvigionamento per cause sopravvenute non imputabili al Promotore/Società o per esigenze correlate al Protocollo, lo stesso/la stessa si impegna a rimborsare all'Ente il costo preventivamente sostenuto per l'eventuale acquisto o gestione del farmaco sperimentale ausiliario e/o di qualunque altro prodotto farmaceutico, materiale, servizio o dispositivo, purché risultino nella disponibilità della Farmacia dell'Ente e previo accordo tra le Parti.

L'Ente, per il rimborso, dovrà presentare una documentata rendicontazione e richiesta di rimborso recante: tipologia e quantità di prodotto utilizzato, dettaglio dei costi sostenuti e indicazioni per il pagamento. Il personale addetto al monitoraggio dello studio effettuerà le opportune verifiche ai fini della rendicontazione (tipologia farmaco, quantità utilizzata ecc.).

Il rimborso del farmaco sperimentale ausiliario e/o di qualunque altro prodotto farmaceutico, sarà effettuato sulla base dell'effettivo valore previsto dalle banche dati Nazionali, con termini per emissione delle fatture previsti e concordati tra le parti in accordo a quanto riportato nell' Allegato A, sezione "LIQUIDAZIONE E FATTURE"

4.2 Il Promotore dichiara sin da ora che al termine della Sperimentazione non renderà disponibile il farmaco oggetto della sperimentazione clinica, oltre il periodo di osservazione, per i pazienti che abbiano ottenuto un beneficio clinico dal farmaco sperimentale, valutato in base al giudizio dello Sperimentatore principale per i seguenti motivi:



- *La fase del farmaco sperimentale è attualmente precoce per poter pianificare fin da ora un eventuale ed ulteriore canale di fornitura per MK2870, a fine studio;*
- *Profilo di sicurezza ed efficacia del farmaco sperimentale in valutazione. Gli studi recentemente avviati con la molecola MK2870 hanno lo scopo di generare e studiare i dati sulla sicurezza e sull'efficacia nei pazienti sottoposti al trattamento. Non è infatti possibile allo stato attuale pianificare ulteriori cicli di trattamento del farmaco MK2870, oltre quelli programmati dal Protocollo.*

4.3 I Medicinali Sperimentali devono essere inviati dal Promotore/la Società alla Farmacia dell'Ente che provvederà alla loro registrazione, appropriata conservazione e consegna allo Sperimentatore principale, così come previsto dal Protocollo e dalla normativa vigente.

4.4 I Medicinali Sperimentali dovranno essere muniti di adeguato documento di trasporto destinato alla Farmacia, con la descrizione del tipo di farmaco, della sua quantità, del lotto di preparazione, dei requisiti per la conservazione, della scadenza e i riferimenti alla Sperimentazione (codice di protocollo, Sperimentatore principale e Centro di Sperimentazione interessato).

4.5 L'Ente e lo Sperimentatore principale devono utilizzare i Medicinali Sperimentali e i Materiali forniti dal Promotore/la Società esclusivamente nell'ambito e per l'esecuzione della Sperimentazione. L'Ente non deve trasferire o cedere a terzi i Medicinali Sperimentali e/o i Materiali/Servizi forniti dal Promotore ai sensi del presente Contratto.

4.6 I Medicinali Sperimentali scaduti o non altrimenti utilizzabili, ovvero non utilizzati al termine della Sperimentazione, saranno integralmente ritirati dal Promotore/la Società (o suo incaricato) e successivamente smaltiti a sue spese.

Art. 5 – Comodato d'uso

L'Art. 5 – Comodato d'uso della Convenzione viene integrato come di seguito evidenziato in grassetto

5.1 Il Promotore/la Società concede in comodato d'uso gratuito all'Ente, che accetta ai sensi e per gli effetti degli artt. 1803 e ss. c.c., lo/gli Strumento/i meglio descritti nel relativo contratto di comodato d'uso, unitamente al pertinente materiale d'uso (di seguito cumulativamente lo "Strumento").

n. 1 Data Logger, T. Ambiente

Modello: Temp 7 PT100 Mini-T 70100003 (o altro modello di valore equivalente). Ai soli fini del computo dell'eventuale deperimento dell'apparecchiatura si dichiara che il valore commerciale della stessa è pari a € 89,00 + IVA

n. 1 Borse termiche

Modello: NEOTEC (o altro modello di valore equivalente). Ai soli fini del computo dell'eventuale deperimento dell'apparecchiatura si dichiara che il valore commerciale della stessa è pari a € 74,00 + IVA

La proprietà dello Strumento, come per legge, non viene trasferita all'Ente. Gli effetti del presente comodato decorreranno dalla data di consegna dello/gli Strumento/i e



cesseranno al termine della Sperimentazione, quando lo/gli Strumento/i dovrà/anno essere restituito/i al Promotore/la Società senza costi a carico dell'Ente.

Le Parti concordano altresì che gli eventuali ulteriori Strumenti ritenuti necessari alla conduzione dello studio nel corso della Sperimentazione, qualora ne ricorrano le caratteristiche e le condizioni, saranno concessi in comodato d'uso gratuito secondo la disciplina di cui al presente Contratto. L'Ente e il Promotore/la Società procederanno con una convenzione specifica ovvero con un addendum/emendamento al Contratto, sul comodato qualora gli Strumenti vengano forniti dopo la stipula del presente Contratto.

5.2 Si richiede che gli Strumenti forniti in dotazione abbiano caratteristiche tali, e in particolare siano configurati in modo da rispettare i seguenti requisiti, ove applicabili:

- cifratura fisica degli hard disk o, ove non fosse possibile, predisposizione del device per*
- blocco da remoto e cifratura logica dei files;*
- installazione di antivirus dotato di licenza attiva;*
- accesso agli Strumenti tramite autenticazione con password;*
- sistema operativo dotato di supporto attivo per updates/patches.*

Lo/Gli Strumento/i in questione deve/sono essere munito/i di dichiarazione di conformità alle normative e direttive europee. Lo/Gli Strumento/i in questione verranno sottoposti a collaudo di accettazione qualora lo strumento abbia un'azione diretta sul paziente o su altri macchinari presenti nell'Ente da parte dei tecnici incaricati dell'Ente, alla presenza di un delegato del Promotore/la Società, previ accordi, per le verifiche di corretta installazione e funzionalità e rispetto della normativa vigente. Al momento della consegna dei materiali forniti in comodato d'uso dal Promotore all'Ente, viene redatta idonea documentazione attestante la consegna.

5.3 Il Promotore/la Società si fa carico del trasporto e dell'installazione dello Strumento/i e si impegna a fornire, a propria cura e spese, l'assistenza tecnica necessaria per il suo funzionamento nonché eventuale materiale di consumo per il suo utilizzo, senza costi per l'Ente.

5.4 Secondo quanto previsto nel manuale tecnico dello Strumento, il Promotore/la Società svolgerà, a sua cura e spese, in collaborazione con lo Sperimentatore, tutti gli interventi tecnici necessari per il buon funzionamento dell'Apparecchiatura, quali controlli di qualità, tarature e verifiche di sicurezza periodica. In caso di disfunzione o guasto dello Strumento, tempestivamente comunicati dallo Sperimentatore, il Promotore/la Società procederà, direttamente o tramite personale specializzato, alla manutenzione correttiva o riparazione o sostituzione con analogo Strumento.

5.5. Il Promotore/la Società terrà a proprio carico ogni onere e responsabilità in relazione ad eventuali danni che dovessero derivare a persone o cose in relazione all'uso dell'apparecchiatura in oggetto secondo le indicazioni del Protocollo e le istruzioni del produttore, qualora dovuti a vizio della stessa, fatto quindi salvo il caso in cui tali danni



siano causati da dolo e/o colpa grave dell'Ente. A tal fine verrà apposta sullo/gli Strumento/i apposita targhetta od altra idonea indicazione della proprietà.

5.6 Lo/gli Strumento/i sarà/anno utilizzato/i dal personale dell'Ente e/o dai pazienti e ai soli ed esclusivi fini della Sperimentazione oggetto del presente Contratto, conformemente a quanto previsto nel Protocollo. L'Ente si obbliga a custodire e conservare lo/gli Strumento/i in maniera appropriata e con la cura necessaria, a non destinarlo/li a un uso diverso da quello sopra previsto, a non cedere neppure temporaneamente l'uso dello/gli Strumento/i a terzi, né a titolo gratuito né a titolo oneroso, e a restituire lo/gli Strumento/i al Promotore/la Società nello stato in cui gli è/sono stato/i consegnato/i, salvo il normale deterioramento per l'effetto dell'uso.

5.7 Il Promotore/la Società si riserva il diritto di richiedere l'immediata restituzione dello/gli Strumento/i qualora lo/gli stesso/i venga/no utilizzato/i in maniera impropria o comunque in modo difforme dalle previsioni di cui al presente Contratto.

5.8 In caso di furto o perdita o smarrimento dello/gli Strumento/i, l'Ente provvederà tempestivamente dalla conoscenza dell'evento, alla presentazione di formale denuncia alla competente pubblica autorità con comunicazione dell'accaduto alla Società nello stesso termine. In tutti gli altri casi di danneggiamento o smaltimento. l'Ente dovrà darne comunicazione alla Società tempestivamente dalla conoscenza dell'evento. L'eventuale utilizzo fraudolento o comunque non autorizzato dovrà essere segnalato immediatamente dallo Sperimentatore principale alla Società.

In caso di danneggiamento irreparabile o furto dello/gli Strumento/i, il Promotore/la Società provvederà alla sostituzione dello stesso/degli stessi, senza costi per l'Ente, salvo che il fatto derivi da dolo dell'Ente.

5.9 Resta inteso che per quanto attiene agli Strumenti che saranno direttamente maneggiati o gestiti dai pazienti/genitori/tutori legali (es. diari elettronici), il Promotore/la Società riconosce che l'Ente è sollevato da responsabilità derivanti da manomissione, danneggiamento o furto degli stessi Strumenti imputabili ai pazienti/genitori/tutori legali. In caso di guasto e/o smarrimento da parte dei soggetti che partecipano allo studio, il Promotore/la Società provvederà a proprie spese alla sostituzione dell'attrezzatura; l'Ente si farà carico della consegna dell'attrezzatura al destinatario, compresa la registrazione e la consegna delle istruzioni del Promotore/la Società, nonché del ritiro al momento dell'uscita, per qualsiasi ragione avvenuta, del soggetto dallo studio; l'Ente si farà inoltre carico di informare tempestivamente il Promotore/la Società per qualunque mancata restituzione dell'attrezzatura da parte dei soggetti che partecipano allo studio.

5.10 L'autorizzazione alla concessione in comodato d'uso gratuito dello/gli Strumento/i è stata rilasciata dall'Ente a seguito delle e secondo le proprie procedure interne.

ALLEGATO A – BUDGET

L'Allegato A Budget del contratto viene modificato come di seguito (le modifiche sono evidenziate in grassetto)

ONERI E COMPENSI

Parte 1 - Oneri fissi e Compenso per paziente coinvolto nello studio



Includere, a titolo di esempio le seguenti voci:

- Fornitura del/i Medicinale/i Sperimentale/i e/o di ogni altro materiale in sperimentazione o necessario allo svolgimento della stessa affinché non vi sia aggravio di costi a carico del S.S.N. (kit diagnostici, dispositivi medici, ecc.)
- Compenso lordo a paziente coinvolto nello studio:
- € 39.229,00 + IVA per il braccio di trattamento Arm1 MK2870 + Pembrolizumab, € 27.369,00 + IVA per il braccio di trattamento Arm 2 Pembrolizumab Monotherapy, € 31.673,50 + IVA per il braccio di trattamento Arm 2 Pembrolizumab plus Capecitabine.
- Compenso per screening failure e unscheduled visit, nonché per l'eventuale smaltimento del farmaco sperimentale come previsto dall'art. 4.6 del Contratto.
- Compenso per il Centro sperimentale a paziente completato (Compenso a paziente coinvolto - overhead aziendale - tutti i costi sostenuti dall'Ente per la sperimentazione[1]): € 39.229,00 + IVA per il braccio di trattamento Arm1 MK2870 + Pembrolizumab, € 27.369,00 + IVA per il braccio di trattamento Arm 2 Pembrolizumab Monotherapy, € 31.673,50 + IVA per il braccio di trattamento Arm 2 Pembrolizumab plus Capecitabine.

Arm 1 MK-2870+Pembrolizumab					
Visita	Costo + IVA	100% Esami Ente	Resto	95% Dip.to	5% Ente
LSCR	€ 282,50	€ 0,00	€ 282,50	€ 268,38	€ 14,12
SCR	€ 1.969,00	€ 718,00	€ 1.251,00	€ 1.188,45	€ 62,55
C1 D1	€ 1.567,00	€ 135,00	€ 1.432,00	€ 1.360,40	€ 71,60
C1 D15	€ 1.328,00	€ 83,00	€ 1.245,00	€ 1.182,75	€ 62,25
C1 D29	€ 1.336,00	€ 91,00	€ 1.245,00	€ 1.182,75	€ 62,25
C2 D1	€ 1.787,00	€ 164,00	€ 1.623,00	€ 1.541,85	€ 81,15
C2 D15	€ 1.305,00	€ 83,00	€ 1.222,00	€ 1.160,90	€ 61,10
C2 D29	€ 1.336,00	€ 91,00	€ 1.245,00	€ 1.182,75	€ 62,25
C3 D1	€ 1.666,00	€ 136,00	€ 1.530,00	€ 1.453,50	€ 76,50
C3 D15	€ 1.305,00	€ 83,00	€ 1.222,00	€ 1.160,90	€ 61,10
C3 D29	€ 1.336,00	€ 91,00	€ 1.245,00	€ 1.182,75	€ 62,25
C4 D1	€ 1.787,00	€ 164,00	€ 1.623,00	€ 1.541,85	€ 81,15
C4 D15	€ 1.305,00	€ 83,00	€ 1.222,00	€ 1.160,90	€ 61,10
C4 D29	€ 1.336,00	€ 91,00	€ 1.245,00	€ 1.182,75	€ 62,25
C5 D1	€ 1.424,00	€ 136,00	€ 1.288,00	€ 1.223,60	€ 64,40
Discon	€ 1.224,50	€ 162,00	€ 1.062,50	€ 1.009,38	€ 53,12
SFTY FU	€ 1.165,50	€ 162,00	€ 1.003,50	€ 953,33	€ 50,17



FU M9	€ 1.177,50	€ 119,00	€ 1.058,50	€ 1.005,58	€ 52,92
FU M12	€ 1.177,50	€ 119,00	€ 1.058,00	€ 1.005,58	€ 52,92
FU M15	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU M18	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU M21	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU M24	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU M30	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU M36	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU M42	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU M48	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU M54	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU M60	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU Y6	€ 849,50	€ 0,00	€ 849,50	€ 807,03	€ 42,47
FU Y7	€ 849,50	€ 0,00	€ 849,50	€ 807,03	€ 42,47
FU Y8	€ 849,50	€ 0,00	€ 849,50	€ 807,03	€ 42,47
FU Y9	€ 849,50	€ 0,00	€ 849,50	€ 807,03	€ 42,47
FU Y10	€ 849,50	€ 0,00	€ 849,50	€ 807,03	€ 42,47
SFU	€ 82,00	€ 0,00	€ 82,00	€ 77,90	€ 4,10
Totale	€ 39.229,00	€ 2.711,00	€ 36.518,00	€ 34.692,20	€ 1.825,80

Arm 2 Pembrolizumab Monotherapy					
Visita	Costo + IVA	100% Esami Ente	Resto	95% Dip.to	5% Ente
LSCR	€ 282,50	€ 0,00	€ 282,50	€ 268,38	€ 14,12
SCR	€ 1.969,00	€ 718,00	€ 1.251,00	€ 1.188,45	€ 62,55
C1 D1	€ 1.169,00	€ 0,00	€ 1.169,00	€ 1.110,55	€ 58,45
C2 D1	€ 1.493,00	€ 119,00	€ 1.374,00	€ 1.305,30	€ 68,70
C3 D1	€ 1.372,00	€ 91,00	€ 1.281,00	€ 1.216,95	€ 64,05
C4 D1	€ 1.493,00	€ 119,00	€ 1.374,00	€ 1.305,30	€ 68,70
C5 D1	€ 1.372,00	€ 91,00	€ 1.281,00	€ 1.216,95	€ 64,05
Discon	€ 1.224,50	€ 162,00	€ 1.062,50	€ 1.009,38	€ 53,12
SFTY FU	€ 1.224,50	€ 162,00	€ 1.062,50	€ 1.009,38	€ 53,12



FU M9	€ 1.177,50	€ 119,00	€ 1.058,50	€ 1.005,58	€ 52,92
FU M12	€ 1.177,50	€ 119,00	€ 1.058,50	€ 1.005,58	€ 52,92
FU M15	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU M18	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU M21	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU M24	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU M30	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU M36	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU M42	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU M48	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU M54	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU M60	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU Y6	€ 849,50	€ 0,00	€ 849,50	€ 807,03	€ 42,47
FU Y7	€ 849,50	€ 0,00	€ 849,50	€ 807,03	€ 42,47
FU Y8	€ 849,50	€ 0,00	€ 849,50	€ 807,03	€ 42,47
FU Y9	€ 849,50	€ 0,00	€ 849,50	€ 807,03	€ 42,47
FU Y10	€ 849,50	€ 0,00	€ 849,50	€ 807,03	€ 42,47
SFU	€ 82,00	€ 0,00	€ 82,00	€ 77,90	€ 4,10
Totale	€ 27.369,00	€ 1.700,00	€ 25.669,00	€ 24.385,55	1.283,45

Arm 2 Pembrolizumab plus Capecitabine					
Visita	Costo + IVA	100% Esami Ente	Resto	95% Dip.to	5% Ente
LSCR	€ 282,50	€ 0,00	€ 282,50	€ 268,38	€ 14,12
SCR	€ 1.969,00	€ 718,00	€ 1.251,00	€ 1.188,45	€ 62,55
C1D1	€ 1.209,00	€ 0,00	€ 1.209,00	€ 1.148,55	€ 60,45
C1D22	€ 1.035,00	€ 91,00	€ 944,00	€ 896,80	€ 47,20
C2D1	€ 1.525,00	€ 119,00	€ 1.406,00	€ 1.335,70	€ 70,30
C2D22	€ 1.021,50	€ 91,00	€ 930,50	€ 883,98	€ 46,52
C3D1	€ 1.404,00	€ 91,00	€ 1.313,00	€ 1.247,35	€ 65,65
C3D22	€ 1.021,50	€ 91,00	€ 930,50	€ 883,98	€ 46,52
C4D1	€ 1.525,00	€ 119,00	€ 1.406,00	€ 1.335,70	€ 70,30



C4D22	€ 1.021,50	€ 91,00	€ 930,50	€ 883,98	€ 46,52
C5D1	€ 1.372,00	€ 91,00	€ 1.281,00	€ 1.216,95	€ 64,05
Discon	€ 1.224,50	€ 162,00	€ 1.062,50	€ 1.009,38	€ 53,12
SFTY FU	€ 1.224,50	€ 162,00	€ 1.062,50	€ 1.009,38	€ 53,12
FU M9	€ 1.177,50	€ 119,00	€ 1.058,50	€ 1.005,58	€ 52,92
FU M12	€ 1.177,50	€ 119,00	€ 1.058,50	€ 1.005,58	€ 52,92
FU M15	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU M18	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU M21	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU M24	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU M30	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU M36	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU M42	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU M48	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU M54	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU M60	€ 908,50	€ 0,00	€ 908,50	€ 863,08	€ 45,42
FU Y6	€ 849,50	€ 0,00	€ 849,50	€ 807,03	€ 42,47
FU Y7	€ 849,50	€ 0,00	€ 849,50	€ 807,03	€ 42,47
FU Y8	€ 849,50	€ 0,00	€ 849,50	€ 807,03	€ 42,47
FU Y9	€ 849,50	€ 0,00	€ 849,50	€ 807,03	€ 42,47
FU Y10	€ 849,50	€ 0,00	€ 849,50	€ 807,03	€ 42,47
SFU	€ 151,00	€ 0,00	€ 151,00	€ 143,45	€ 7,55
Totale	€ 31.673,50	€ 2.064,00	€ 29.609,50	€ 28.129,14	€ 1.480,36

Parte 2 - Costi aggiuntivi per esami strumentali e/o di laboratorio da effettuarsi sulla base del

Tariffario dell'Ente (o in difetto sulla base del nomenclatore tariffario della Regione dove è situato il Centro di sperimentazione) vigente al momento dell'erogazione delle rispettive prestazioni.

Procedure extra-visita e fatturabili in accordo al Protocollo da corrispondere interamente all'Ente	Costo unitario + IVA
Site Validation	200,00 €
Database Review or Chart / Record Review	200,00 €



Contingency Allotment*	4.000,00 €
Start up fee per attività amministrative, feasibility e impatto aziendale CTC Ente	1.000,00 €
Pharmacy fee - una tantum	2.000,00 €
Screen Failure, Limited **	282,50 €
Screen Failure, Full***	2.251,50 €
Additional 12-lead ECG If clinically Indicated	45,00 €
Additional Full Physical Exam - inclusive of weight, vital signs (temperature, heart rate, respiratory rate and blood pressure) and Disease Assessment if needed per protocol.	107,00 €
Additional Neurological exam if clinically indicated or required per protocol	36,00 €
Additional Directed Physical Exam inclusive of Vital signs (temperature, heart rate and blood pressure), weight, body surface calculation and Disease Assessment if required per protocol.	81,00 €
Additional Vital signs: inclusive of blood pressure, temperature, respiratory rate, pulse rate per protocol.	36,00 €
Additional ECHO of MUGA as clinically necessary	451,00 €
Additional Interpretation and Report of Additional MUGA or ECHO as clinically necessary	105,00 €
Additional CBC with Differential at C1D1 and as clinically indicated	26,00 €
Additional Chemistry at C1D1 and as clinically indicated	48,00 €
Additional Lactate dehydrogenase (LDH)	13,00 €
Additional Urinalysis if clinically indicated per protocol	10,00 €
Additional TSH	44,00
Additional FT4	32,00
Additional T3	45,00
Urinalysis (urine analysis) (UA); microscopic only	7,00 €
Bilirubin; direct; if total bilirubin is elevated above the ULN	7,00 €
Additional Urine pregnancy test for POCBP if clinically indicated or required by protocol	16,00 €
Serum pregnancy test for POCBP, per protocol	21,00 €
Additional PT/INR if clinically indicated per protocol	8,00 €
Additional aPTT for any participant on anticoagulants or if clinically indicated per protocol	13,00 €
Additional Creatinine clearance	26,00 €



FSH to confirm post-menopausal status- PONCBP Only: per protocol (Assumes up to 1 per patient)	42,00 €
Fresh Biopsy inclusive of all costs associated with the biopsy collection procedural, professional, facility, etc.	2.148,00 €
Unscheduled Visit	328,00 €
Re-Screen **	1.969,00 €
Vital Status	65,00 €
Additional Survival Follow-up Phone Call **	82,00 €
Infectious agent detection by nucleic acid (DNA or RNA); hepatitis B virus, quantification	87,00 €
Infectious agent antigen detection; hepatitis B surface antigen (HBsAg)	32,00 €
Hepatitis C antibody (HCVab) (anti-HCV)	49,00 €
Infectious agent detection by nucleic acid (DNA or RNA); hepatitis C quantification; HCV RNA, quantification	138,00 €
Antibody; HIV-1 and HIV-2, single assay	48,00 €
Computerized axial tomography, thorax, thoracic, chest (Cat Scan) (CT scan); with contrast material(s) only to assess for disease progression	618,00 €
Interpretation and Report; Computerized axial tomography, thorax, thoracic, chest (Cat Scan) (CT scan); with contrast material(s)	135,00 €
Computerized axial tomography, abdomen, abdominal (Cat Scan) (CT scan); with contrast material(s) only to assess for disease progression	733,00 €
Interpretation and Report; Computerized axial tomography, abdomen, abdominal (Cat Scan) (CT scan); with contrast material(s)	156,00 €
Computerized axial tomography, pelvis, pelvic (Cat Scan) (CT scan); with contrast material(s) only to assess for disease progression	643,00 €
Interpretation and Report; Computerized axial tomography, pelvis, pelvic (Cat Scan) (CT scan); with contrast material(s)	107,00 €
Image Transfer: [GP1]	100,00 €
Response Evaluation Criteria in Solid Tumors (RECIST), RECIST Tumor Response Criteria; clinician-rated	22,00 €
Tumor Tissue processing	184,00 €
Magnetic resonance imaging, brain including brain stem (MRI); with contrast material(s) (eg, proton) only to assess for disease progression	1.026,00 €
Interpretation and Report; Magnetic resonance imaging, brain including brain stem (MRI); with contrast material(s) (eg, proton)	243,00 €
Bone and/or joint imaging, bone scan, bone scintigraphy, whole body only to assess for disease progression	519,00 €
Interpretation and Report; Bone and/or joint imaging, bone scan, bone scintigraphy, whole body	83,00 €
Uracil	87,00 €



EORTC QLQ-C30 if needed at SFU visit	13,00 €
EORTC-BR45; female participants only if needed at SFU visit	15,00 €
EQ-5D-5L if needed at SFU visit	31,00 €
Ultrasound, breast, unilateral, real time with image documentation, including axilla when performed; complete: only to assess for disease progression	€ 238,00
Interpretation and Report: Ultrasound, breast, unilateral, real time with image documentation, including axilla when performed; complete; only to assess for disease progression	€ 42,00
Diagnostic mammography, including computer-aided detection (CAD) when performed; bilateral; only to assess for disease progression	€ 244,00
Interpretation and Report: Diagnostic mammography, including computer-aided detection (CAD) when performed; bilateral; only to assess for disease progression	€ 44,00

* In questo costo rientrano eventuali procedure extra protocollo risultanti da attività medico/diagnostiche, compresi eventuali ricoveri, non previsti nel Protocollo o nei successivi emendamenti allo stesso, e non già coperti dai compensi previsti dal contratto, qualora tali attività si rendano indispensabili per una corretta gestione clinica del paziente in sperimentazione. Il rimborso sarà effettuato solo a condizione che tali attività e i relativi costi vengano tempestivamente comunicati, giustificati e documentati per iscritto allo Sponsor e approvati per iscritto dallo stesso.

**** Screening Failures Limited: In caso di screening failure, il Promotore rimborserà all'Ente, sulla base del target pazienti previsto, nr. 7 SF pari al costo della visita di Limited Screening (€ 282,50) senza vincoli alla randomizzazione. Al raggiungimento del target inizialmente previsto, previa approvazione del Promotore, saranno rimborsati ulteriori SF restando invariate le precedenti condizioni.**

Si veda ripartizione nella tabella costi visita paziente: 95% Dipartimento – 5% Ente

***** Screening Failures Full: In caso di screening failure, il Promotore rimborserà all'Ente, sulla base del target pazienti previsto, nr. 2 SF pari al costo della visita di Limited Screening 100% (€ 282,50) più la visita Screening 100% (€ 1.969,00) senza vincoli alla randomizzazione. Al raggiungimento del target inizialmente previsto, previa approvazione del Promotore, saranno rimborsati ulteriori SF restando invariate le precedenti condizioni. Si veda ripartizione nella tabella costi visita paziente: 95% Dipartimento – 5% Ente**

Parte 3 - Indennità per i pazienti/accompagnatori coinvolti nello studio clinico: NA

In accordo a quanto stabilito tra le parti nell'art. 6.9, il Promotore/la Società, si impegnano a rimborsare le spese sostenute dai pazienti e/o accompagnatori.

I pagamenti saranno effettuati esclusivamente per le categorie di soggetti, di rimborso e dei massimali di seguito elencati:



Tipo di spesa		Restrizioni	Massimali rimborsati (IVA inclusa)	Categorie di soggetti	Note studio specifiche
Spese di viaggio A/R	Mezzi pubblici	- NO business class	Euro 350,00/visita per soggetto	- Soggetti coinvolti [GP2] Altri soggetti: accompagnatore di soggetti coinvolti che non siano in grado di spostarsi in autonomia	NA
	Mezzo[GP3] personale		Euro 0,48/Km e pedaggi fino ad un massimo complessivo di Euro 250,00/visita. Parking entro un massimo di Euro 100,00/visita.		
Spese di vitto		- NO alcolici	Euro 60,00/giorno per soggetto	- Soggetti coinvolti - Altri soggetti: accompagnatore di soggetti coinvolti che non siano in grado di spostarsi in autonomia	NA



Spese di alloggio	-	- NO categoria 5 stelle/lusso	Euro 250,00/notte per soggetto	- Soggetti coinvolti - Altri soggetti: accompagnatore di soggetti coinvolti che non siano in grado di spostarsi in autonomia	NA
-------------------	---	-------------------------------	--------------------------------	--	----

LIQUIDAZIONE E FATTURE

- Il compenso deve essere liquidato entro 60 giorni dalla ricezione della fattura.
- La fattura deve essere emessa con cadenza prevista annuale secondo quanto maturato nel periodo di riferimento, sulla base di apposita richiesta di emissione fattura da parte del Promotore/la Società.

Resta inteso che per tutto quanto non espressamente modificato dal presente Addendum II occorre fare riferimento alle condizioni previste dalla Convenzione Economica stipulata in data 27.06.2024, dalla Nota Integrativa n. 1 sottoscritta in data 09.10.2025 e all'Addendum I sottoscritto in data 13.11.2025, di cui tale Addendum II deve intendersi parte integrante.

Corrispettivo totale per il Dipartimento: il corrispettivo per il Dipartimento, pari a un massimo di **€138.768,80** + IVA se applicabile, rimane invariato

Il Consiglio

- Visto il vigente Regolamento per lo svolgimento di attività di ricerca e didattica commissionata da terzi,
- Considerato quanto esposto in istruttoria,
- Preso atto della documentazione addotta,
- Vista la tabella di ripartizione proposta dal Responsabile,

Approva all'unanimità

- il contratto in oggetto e dà mandato al Direttore di stipulare il contratto subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico e dà inoltre mandato, senza ulteriore delibera del consiglio, di stipulare eventuali emendamenti che non prevedano modifiche di impegni da parte di SBSC o di corrispettivo per SBSC subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico

9.1.8 Addendum n.2 al contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e AstraZeneca S.p.A. per la conduzione della sperimentazione clinica "CAMBRIA-2: Studio di fase III, in aperto, randomizzato volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di camizestran (AZD9833, un degradatore selettivo del recettore degli estrogeni orale di nuova generazione) rispetto alla terapia endocrina standard (inibitore dell'aromatasi o tamoxifene) come trattamento adiuvante per pazienti con carcinoma mammario ER+/HER2- in fase iniziale e a rischio intermedio-alto o alto di recidiva che hanno completato



**il trattamento locoregionale definitivo e non presentano evidenze di malattia"
(Cod. Protocollo: D8535C00001) presso la SOD Radioterapia**

Promotore: AstraZeneca S.p.A.,

Responsabile della Sperimentazione: Prof. Lorenzo Livi

Il contratto è stato sottoscritto in data 21/03/2024 ed emendato in data 28/11/2024.

Il contratto prevede l'arruolamento di 11 pazienti.

Le Parti, pertanto, concordano di modificare il Contratto in essere come di seguito riportato. Si conviene e si stipula quanto segue:

1. *Il Contratto citato in premessa si intende in toto confermato, salvo quanto espressamente modificato dal presente "Addendum n.2".*
2. *L'Art. 4 "Medicinali Sperimentali e Materiali" è integrato come segue.*

4.1 Il Promotore/Società si impegna a fornire gratuitamente all'Ente, per tutta la durata della Sperimentazione e nelle quantità necessarie e sufficienti all'esecuzione della Sperimentazione, il/i prodotto/i farmaceutico/i oggetto della Sperimentazione (Camizestrant (AZD9833)) e gli altri farmaci previsti dal protocollo in ottemperanza al D.M. 21 dicembre 2007, Allegato 1, punto 3 Tabella I, inclusi i medicinali da utilizzarsi in associazione o combinazione tra loro, ogniqualevolta oggetto della Sperimentazione sia appunto l'associazione o combinazione: Abemaciclib, inibitore dell'aromatasi (Anastrozole o Letrozole o Exemestane) o Tamoxifen, agonisti dell'LHRH (di seguito "Medicinali Sperimentali"), ed a provvedere con oneri a proprio carico alla fornitura dei medicinali ausiliari e della terapia di background, cioè lo standard terapeutico per la patologia oggetto di Sperimentazione, qualora inclusa, secondo il protocollo sperimentale, nel confronto fra le diverse strategie terapeutiche oggetto di Sperimentazione.

Si specifica che, in caso di necessità e previo accordo con il Promotore/Società, la Farmacia dell'Ente potrà anticipare un farmaco tra quelli da fornirsi a carico del Promotore/Società, come previsto dal Protocollo. Il Promotore/Società provvederà a rimborsare al prezzo in vigore, previa emissione di fattura da parte dell'Ente.

In particolare, si è reso necessario l'anticipo, da parte della Farmacia dell'Ente, del farmaco Enantone 3,75 mg/mL per un importo pari a 66,80 € + IVA per singola confezione. Il Promotore/Società provvederà a rimborsare tale importo, previa emissione di fattura da parte dell'Ente.

Le quantità dei Medicinali Sperimentali, dei medicinali ausiliari e della terapia di background a carico del Promotore/Società devono essere adeguate alla numerosità della casistica trattata. La ricezione e il tracciamento dei farmaci dovranno avvenire con la registrazione dei lotti. Restano a carico dell'Ente le terapie di background non incluse nelle strategie terapeutiche di confronto. Il Promotore/Società si impegna altresì a fornire con oneri a proprio carico ogni altro materiale necessario all'esecuzione della Sperimentazione (di seguito "Materiali"), nonché gli esami di laboratorio, diagnostici o di monitoraggio, inerenti l'utilizzo dei Medicinali Sperimentali o gli obiettivi primari e secondari della Sperimentazione (di seguito "Servizi").



Il presente Addendum n. 2 entra in vigore a decorrere dalla data di ultima sottoscrizione dell'Addendum n.2 (di seguito "Data di decorrenza"). Le Parti convengono sin da ora che nel caso in cui le stesse abbiano dato esecuzione ad attività disciplinate dall'Addendum n. 2 in data antecedente alla Data di decorrenza, le prestazioni eseguite medio tempore saranno anch'esse considerate regolamentate dall'Addendum n. 2.

Corrispettivo totale per il Dipartimento: il corrispettivo totale per il Dipartimento, pari a **€ 59.565,00 + IVA** (se applicabile), rimane invariato

Poiché il contratto in oggetto non prevede modifiche di impegni e/o di corrispettivo per il Dipartimento SBSC il consiglio dà mandato al direttore di stipulare eventuali successivi emendamenti senza ulteriore delibera del consiglio.

Il Consiglio

- Visto il vigente Regolamento per lo svolgimento di attività di ricerca e didattica commissionata da terzi,
- Considerato quanto esposto in istruttoria,
- Preso atto della documentazione addotta,
- Vista la tabella di ripartizione proposta dal Responsabile,

Approva all'unanimità

- il contratto in oggetto e dà mandato al Direttore di stipulare il contratto subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico e dà inoltre mandato, senza ulteriore delibera del consiglio, di stipulare eventuali emendamenti che non prevedano modifiche di impegni da parte di SBSC o di corrispettivo per SBSC subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico.

9.1.9 Budget Modification Letter del Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e ICON Clinical Research Limited, per conto/in nome proprio e per conto di/nell'interesse di Pfizer Inc per la conduzione dello Studio interventistico, in aperto, randomizzato, multicentrico di fase 3 per valutare PF-07220060 più letrozolo rispetto a un inibitore CDK4/6 più letrozolo in partecipanti con almeno 18 anni di età con cancro della mammella avanzato/metastatico positivo ai recettori ormonali (HR) e HER2 negativo che non hanno ricevuto alcuna precedente terapia antitumorale sistemica per malattia avanzata/metastatica (FourLight-3) - presso la SOD di radioterapia

Promotore: ICON Clinical Research Limited (per conto di Pfizer Inc)

Responsabile della sperimentazione: Prof. Icro Meattini

Responsabile fondi Dipartimento: Prof. Lorenzo Livi

Il contratto è stato firmato il 17 aprile 2025

Pazienti coinvolti: la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva dei pazienti. È prevista da parte dell'Ente l'inclusione di 3 circa soggetti, con il limite del numero massimo di 1020 pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.

Questa Lettera documenta una modifica al budget dello Studio che è effettiva dal **9 aprile 2025**.



Le parti hanno concordato le seguenti modifiche: al fine di chiarire la suddivisione del Bilancio tra l'Entità e il Dipartimento e per prevenire la verificarsi di errori di pagamento, la tabella di distribuzione del costo totale per soggetto tra l'Entità e il Dipartimento inclusa a pagina 63 dell'Accordo è interamente sostituita dalla seguente tabella di distribuzione:

	PSC with OH	Exams 100% Entity	Rest	95% Dept.	5% Entity
VISIT 1	795,76	127,60	668,16	634,75	33,41
VISIT 2	594,50	123,54	470,96	447,41	23,55
VISIT 3	404,84	112,52	292,32	277,70	14,62
VISIT 4	637,42	166,46	470,96	447,41	23,55
VISIT 5	335,24	42,92	292,32	277,70	14,62
VISIT 6	524,90	53,94	470,96	447,41	23,55
VISIT 7	524,90	53,94	470,96	447,41	23,55
VISIT 8	524,90	53,94	470,96	447,41	23,55
VISIT 9	524,90	53,94	470,96	447,41	23,55
VISIT 10	501,70	53,94	447,76	425,37	22,39
VISIT 11	524,90	53,94	470,96	447,41	23,55
VISIT 12	501,70	53,94	447,76	425,37	22,39



VISIT 13	524,90	53,94	470,96	447,41	23,55
VISIT 14	586,38	166,46	419,92	398,92	21,00
VISIT 15	284,78	11,02	273,76	260,07	13,69
VISIT 16	250,56	0,00	250,56	238,03	12,53
Total	8.042,28	1.182,04	6.860,24	6.517,19	343,05

Le attività per Costo Oggetto da pagare al 100% all'Entità sono: ECG a 12 derivazioni Laboratorio Centrale Estratto e Spedizione Campione di sangue Gravidanza sierologica Gravidanza da urina. I costi aggiuntivi correlati al trattamento e gli altri costi a livello di studio indicati nell'Allegato 1 incluso nell'Allegato A dell'Accordo saranno integralmente pagati all'Entità. Di conseguenza, e per le stesse ragioni, l'articolo 6.1 dell'Accordo è interamente sostituito dalla seguente disposizione: 6.1 La remunerazione concordata precedentemente valutata dall'Entità per ogni paziente idoneo e valutabile il cui trattamento è stato completato secondo il Protocollo e per il quale il relativo CRF/eCRF è stato debitamente compilato, inclusi tutti i costi sostenuti dall'Entità nell'esecuzione della Sperimentazione e i costi per coprire tutte le attività correlate, è di **8.042,28 €** (IVA non applicabile) per paziente, come specificato in dettaglio nel Bilancio allegato al punto A. Il costo per soggetto menzionato sarà suddiviso come segue e, di conseguenza, lo Sponsor si impegna a pagare:

all'Ente:

- € 1.182,04 (IVA non applicabile) per gli esami interamente gestiti dall'ospedale che sono: ECG a 12 derivazioni, prelievo e spedizione del laboratorio centrale, campione di sangue, gravidanza sierica, gravidanza urinaria;
- 343,05 € (IVA non applicabile) – corrispondente al 5% dell'importo totale rimanente per paziente – per coprire i costi generali; -

al Dipartimento:

€ 6.517,19 (IVA non applicabile) – corrispondente al 95% dell'importo totale rimanente per paziente – in quanto Investigatore Principale per il Dipartimento e svolge l'attività di Trial anche nell'ambito del suo lavoro di ricercatore universitario; come meglio indicato nella tabella di distribuzione nell'Allegato A.

Corrispettivo a paziente:

Il corrispettivo pattuito, preventivamente valutato dall'Ente, per paziente eleggibile, valutabile e che abbia completato il trattamento sperimentale secondo il Protocollo e per il quale sia stata compilata validamente la relativa CRF/eCRF, comprensivo di tutte le spese sostenute dall'Ente per l'esecuzione della Sperimentazione e dei costi di tutte le attività ad essa collegate, è pari a:



6.517,19 (+ IVA se applicabile)

Il Promotore si impegna a corrispondere (come da tabella ripartizioni in Allegato A) al netto degli esami di pertinenza ospedaliera da corrispondere interamente all'Ente l'importo a paziente nella misura del 5% all'Ente, a copertura delle spese generali, e nella misura del 95% al Dipartimento in quanto lo Sperimentatore principale afferisce al Dipartimento e svolge l'attività di studio anche nell'ambito della propria attività di ricercatore universitario, quanto dovuto ai sensi del presente articolo sulla base di quanto risulta da adeguato prospetto/rendiconto giustificativo, concordato tra le Parti.

Corrispettivo a paziente per il Dipartimento: 6.517,19 euro (+ iva se applicabile)
Corrispettivo totale per il Dipartimento: prevede un importo massimo di **19.551,057 euro (+ iva se applicabile)**

Il Consiglio

- Visto il vigente Regolamento per lo svolgimento di attività di ricerca e didattica commissionata da terzi,
- Considerato quanto esposto in istruttoria,
- Preso atto della documentazione addotta,
- Vista la tabella di ripartizione proposta dal Responsabile,

Approva all'unanimità

- il contratto in oggetto e dà mandato al Direttore di stipulare il contratto subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico e dà inoltre mandato, senza ulteriore delibera del consiglio, di stipulare eventuali emendamenti che non prevedano modifiche di impegni da parte di SBSC o di corrispettivo per SBSC subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico.

9.1.10 Contratto di consulenza commissionata tra Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e Oscotec Inc. per la conduzione dello studio "Establishment of NUAk inhibitors effects on polyploidization of tubular cells and fibrosis acute kidney injury "

Promotore: Oscotec Inc.

Responsabile della sperimentazione: Prof.ssa Paola Romagnani

Oggetto:

Stabilimento degli inibitori NUAk. Effetti sulla poliploidizzazione delle cellule tubolari e sulla fibrosi dopo una lesione renale acuta

Obiettivi:

Parte I. Generare effetti degli inibitori NUAk e MOA nel sistema in vitro
Parte II Valutare l'efficacia in vivo degli inibitori NUAk

Proposta di ricerca:

Parte 1. Composti di prova massimo 10 composti Modelli di studio: sistema hPTC-mCherry e sistema di co-cultura Dati % di poliploidia nell'hPTC Espressione di geni pro-fibrotici e correlati alla YAP

Piano di studio



Milestone I: Screening di 10 composti per gli effetti sulla poliploidia indotta da TGF- β nel sistema hPTC-mCherry e sull'espressione genica correlata a profibrotici/YAP in un sistema di co-cultura.

Milestone II: Validazione di fino a cinque composti selezionati con effetti significativi (esperimenti triplicatati).

Dichiarazione responsabile scientifico: il Responsabile Scientifico, in allegato al contratto, sottoscrive la dichiarazione con cui attesta che le attività previste sono riconducibili alla tipologia A41 ai sensi dell'art. 3, comma 2, punto A del "Regolamento di Ateneo per lo Svolgimento di attività di ricerca o didattica commissionate da soggetti pubblici e privati";

Che le attività previste non prevedono un contributo inventivo da parte del personale Unifi coinvolto, né l'utilizzo di competenze originali e non pubbliche del personale Unifi;

Che le attività previste non prevedono di addivenire a risultati proteggibili ai sensi della normativa nazionale, comunitaria e internazionale in materia di proprietà intellettuale e industriale;

Che qualora detti risultati brevettabili venissero invece conseguiti, la natura esclusivamente consulenziale delle attività oggetto del presente contratto esclude alcun apporto inventivo da parte del personale Unifi coinvolto, e pertanto l'assenza di tale personale dalla compagine degli inventori in un eventuale deposito brevettuale;

Che, di conseguenza, la titolarità di eventuali risultati brevettabili o tutelabili attraverso altra forma di privativa industriale sarà di esclusiva proprietà della Committente in quanto, per la natura esclusivamente consulenziale delle attività oggetto del presente contratto, non è previsto alcun apporto inventivo da parte del personale dell'unità amministrativa.

Corrispettivo:

Per tutte le attività di ricerca, i rapporti e gli altri elementi da consegnare in relazione al Progetto, lo Sponsor pagherà all'Università un importo totale di EUR 190.000

Il Prezzo del Contratto sarà pagato secondo il seguente calendario:

%	EUR	Payment timing
20	EUR 7,000	within 30 days of the Effective Date
40	EUR 14,000	submission of a milestone I report
40	EUR 14,000	submission of the milestone II report
Total	EUR 35,000	

%	EUR	Payment timing
---	-----	----------------



30	EUR 46,500	within 30 days of the Effective Date
30	EUR 46,500	submission of a milestone I report
20	EUR 31,000	submission of the milestone II report
20	EUR 31,000	submission of the milestone III report
Total	EUR 155,000	

Corrispettivo per il Dipartimento: 190.000 euro (+iva se applicabile)

Il Consiglio

- Visto il vigente Regolamento per lo svolgimento di attività di ricerca e didattica commissionata da terzi,
- Considerato quanto esposto in istruttoria,
- Preso atto della documentazione addotta,
- Vista la tabella di ripartizione proposta dal Responsabile e la dichiarazione del Responsabile scientifico

Approva all'unanimità

- il contratto in oggetto e dà mandato al Direttore di stipulare il contratto subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico e dà inoltre mandato, senza ulteriore delibera del consiglio, di stipulare eventuali emendamenti che non prevedano modifiche di impegni da parte di SBSC o di corrispettivo per SBSC subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico.

10) Laboratori congiunti

Non ci sono argomenti

11) Public engagement

11.1 Candidatura del progetto "Nati informati: promuovere la salute attraverso lo screening neonatale" al bando di finanziamento per progetti di Public Engagement UNIFI Extra+ 2026

Il Presidente comunica che ha espresso parere favorevole ([prot. n. 49814 del 25.02.26](#)) in merito alla candidatura avanzata dal Prof. Giancarlo La Marca con il progetto dal titolo "Nati informati: promuovere la salute attraverso lo screening neonatale", per il bando di finanziamento per progetti di Public Engagement UNIFI Extra+ 2026 dell'Università degli Studi di Firenze.

Il progetto è stato elaborato in collaborazione con:

- il Dipartimento di Neuroscienze, Psicologia, Area del Farmaco e Salute del Bambino



(NEUROFARBA) dell'Università di Firenze

- OpenLab- Centro di Servizi per l'educazione e la divulgazione scientifica, dell'Università di Firenze
- l'Azienda Ospedaliera Universitaria Meyer IRCCS
- l'Azienda Ospedaliera Universitaria Careggi
- Azienda USL Toscana Centro
- Ferragamo S.P.A. (partner che fornisce supporto in kind)
- Made in Sipario Cooperativa Sociale (partner che fornisce supporto in kind)

Il Consiglio, dopo aver esaminato il progetto illustrato, a ratifica ritiene che sussistano i requisiti di fattibilità e sostenibilità a fronte del finanziamento richiesto e garantisce l'impegno a partecipare al progetto stesso attraverso le risorse umane, le attrezzature e gli spazi del Dipartimento.

11.2 Candidatura del progetto "NeuroDonna" al bando di finanziamento per progetti di Public Engagement UNIFI Extra+ 2026

Il Presidente comunica che ha espresso parere favorevole ([prot. n. 49545 del 25.02.26](#)) in merito alla candidatura avanzata da Prof.ssa Valentina Berti con il progetto dal titolo "NeuroDonna", per il bando di finanziamento per progetti di Public Engagement UNIFI Extra+ 2026 dell'Università degli Studi di Firenze.

Il progetto è stato elaborato in collaborazione con CIRIB ed Associazione AIRALZH Onlus.

Il Consiglio, dopo aver esaminato il progetto illustrato, a ratifica ritiene che sussistano i requisiti di fattibilità e sostenibilità a fronte del finanziamento richiesto e garantisce l'impegno a partecipare al progetto stesso attraverso le risorse umane, le attrezzature e gli spazi del Dipartimento.

12) Patrocini

12.1 Concessione patrocinio del Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" per il Convegno "ANDRO-CAREggi" - Prof.ssa Linda Vignozzi che si terrà il 19 marzo 2026, a ratifica

Il Presidente comunica che, con [nota prot. n. 54031 del 2.02.26](#), è stato concesso il patrocinio del Dipartimento all'iniziativa in oggetto, a seguito della [richiesta presentata dalla Prof.ssa Linda Vignozzi](#), che vede coinvolti le Prof.sse Csilla Krausz e Giulia Rastrelli, il Prof. Francesco Lotti e le Dr.sse Elisa Maseroli, Michela Cirillo e Sara Marchiani.

Con tale concessione è stato autorizzato l'utilizzo del logo del Dipartimento sul sito web del convegno, sugli inviti e nella brochure informativa.

Il Consiglio

- Considerato le "Linee guida" operative per l'utilizzo del nome e del logo dell'Ateneo di Firenze e per la concessione dei patrocini" approvate con delibera del Senato Accademico del 18 maggio 2022;

- Visto il coinvolgimento in qualità di presidente del comitato organizzatore del Prof. Lorenzo Livi;

- Considerata la rilevanza nazionale dell'evento, organizzato con la partecipazione di esperti del settore e finalizzato alla sensibilizzazione della popolazione sull'importanza delle visite andrologiche. ;



- preso atto del parere favorevole rilasciato dal Direttore con nota prot. n. 54031 del 2 febbraio 2026;

esprime, a ratifica, parere favorevole.

13) Borse di ricerca, incarichi di collaborazione, premi e altro personale non strutturato

13.1 Richiesta di Attivazione incarico di lavoro autonomo abituale o non abituale – Prof.ssa Maria Elisabetta Coccia, a ratifica

Il Presidente comunica che, dovendo sopperire ad esigenze particolari, temporanee e contingenti, la Prof.ssa Maria Elisabetta Coccia, coordinatrice del master di II livello in "Competenza in Salute riproduttiva, tecniche endoscopiche e procreazione medicalmente assistita", con lettera prot. n. 45385 del 23/02/2026, ha chiesto l'indizione di una procedura di valutazione comparativa per titoli e colloquio, volta alla ricognizione di dipendenti in servizio presso l'Università degli Studi di Firenze per il conferimento di incarico a titolo gratuito; in subordine, qualora la ricognizione interna non individui la professionalità necessaria, la stessa procedura prevederà la selezione di soggetti esterni per il conferimento di un incarico a titolo retribuito mediante la stipula di un contratto di lavoro autonomo esercitato nella forma del lavoro autonomo abituale o non abituale, finalizzato all'espletamento di "Attività di supporto al Master di secondo livello in: Competenza in Salute riproduttiva, tecniche endoscopiche e procreazione medicalmente assistita".

Il Direttore, considerato che si è conclusa senza candidature idonee la precedente analoga procedura di valutazione comparativa indetta con D.D. n.676 del 22/01/26 e quindi considerata l'urgenza di attivare la procedura per l'imminente inizio (20/03/2026) delle attività del master in "Competenza in Salute riproduttiva, tecniche endoscopiche e procreazione medicalmente assistita", ha proceduto con proprio Decreto n. 2130/2026 alla pubblicazione del relativo bando in data 23/02/2026.

Nello specifico le attività oggetto della prestazione consisteranno in:

- *Revisione del programma didattico del Master;*
- *Supporto all'individuazione di figure qualificate allo svolgimento di interventi formativi;*
- *Supporto all'organizzazione del Master e delle lezioni anche quelle tenute su piattaforma Web (invio inviti ai docenti e studenti);*
- *Supporto alla redazione dei test in itinere e finali.*
- *Supporto nella comunicazione tra discenti e docenti e promozione master su diversi canali*

Il contratto dovrà decorrere dal 20/03/2026 al 19/03/2027.

L'incaricato da selezionare dovrà avere il seguente profilo professionale:

1. *Laurea triennale o magistrale o specialistica o vecchio ordinamento in: Scienze politiche, Scienze della comunicazione, Sociologia oppure in Scienze infermieristiche ed ostetriche, Biotecnologia, Medicina, Farmacologia, Biologia;*
2. *Conoscenze e capacità relative al settore della formazione e della comunicazione e ai programmi e all'organizzazione della FAD (formazione a distanza).*

Per la valutazione dei titoli la commissione avrà a disposizione 100 punti che verranno così ripartiti:

- fino a 10 punti per il punteggio di laurea;



- 5 punti per ciascun titolo formativo o esperienza specifica per un massimo di 25 punti
- fino ad un massimo di 20 punti per la pregressa esperienza professionale maturata in relazione alla specifica attività da svolgere in settori analoghi;
- fino ad un massimo di 45 punti per il colloquio.

L'importo lordo del corrispettivo previsto, comprensivo di tutti gli oneri a carico del percipiente, è pari ad € 7.000,00. L'importo è stato determinato nella misura stimata congrua in relazione alla prestazione richiesta.

Il suddetto compenso verrà corrisposto in n. 2 rate di pari importo (la prima al 30/9/26 e la seconda al termine dell'incarico) dietro presentazione a ciascuna scadenza di regolare nota delle prestazioni con annessa dichiarazione che il rapporto si è svolto secondo le modalità pattuite, o di fattura qualora la prestazione rientri nell'esercizio della professione abituale e al termine dell'incarico con la presentazione di relazione finale dell'incaricato sottoscritta dal Responsabile del progetto Prof.ssa Maria Elisabetta Coccia.

La spesa graverà sul budget del Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio", progetto COCCMASTPROCASS19.

L'incaricato svolgerà l'attività con lavoro prevalentemente proprio, in piena autonomia, senza vincoli di subordinazione, convenendo, in linea di massima, con il Responsabile del Progetto, Prof.ssa Maria Elisabetta Coccia, le relative modalità. Tale attività potrà essere svolta anche nei locali del Dipartimento.

Il Consiglio

vista e valutata la richiesta, all'unanimità approva a ratifica l'indizione della procedura di valutazione comparativa per l'affidamento dell'incarico e autorizza la relativa spesa.

13.2 Richiesta attivazione di una borsa di ricerca Paolo Paoli

Il Prof. Paolo Paoli chiede l'attivazione di una borsa Post-laurea per titoli e colloquio per attività di studio e di ricerca per lo svolgimento dell'attività di ricerca dal titolo: Studio dell'impatto di molecole bioattive naturali e sintetiche sul metabolismo energetico delle cellule eucariotiche e sulla risposta infiammatoria mediata da macrofagi", Settore Scientifico Disciplinare BIOS-07/A Biochimica, Responsabile Scientifico Prof. Paolo Paoli. Importo € 6.000,00 ciascuna al lordo di eventuali ritenute fiscali e previdenziali a carico del borsista previste dalla normativa vigente.

Il costo della borsa di 6.510,00 euro graverà sui progetti:

- GIOVANNIRAUGEIPRIN2020, nome titolo "Development of VEGFR/Tubulin and Efflux Pump inhibitors loaded on stimuli-responsive cell membrane coated Nanocarriers for the treatment of Metastatic Cancers" - CUP B55F21007990001, responsabile Prof. Paolo Paoli per 3.510,00 euro;
- PAZLPERFNUTRI19, nome titolo "Corso di perfezionamento: Nuovi approcci nella scienza della nutrizione: nutrigenetica, nutrigenetica e nutriceutica - a.a. 2018/2019", responsabile Prof.ssa Luigia Pazzagli per 1.650,00 euro;
- PAZLPERFNUTRI20, nome titolo Corso di Perfezionamento. Scienza dell'alimentazione: nutrigenetica, nutrigenetica, nutriceutica, epigenetica - a.a.2019/2020 - Pazzagli Luigia", Responsabile Prof.ssa Luigia Pazzagli per 1.350,00 euro

Durata della borsa di studio: 6 mesi

Inizio attività: 01.05.2026



Requisiti richiesti:

- Laurea magistrale in Biologia o in Biotecnologie e Farmacia
- Competenze in culture cellulari, tecniche elettroforetiche, western blot, analisi con sonde fluorescenti per la determinazione di ROS, dell'uptake di glucosio e dei livelli di lipidi intracellulari

Data e luogo del Colloquio: 13 aprile 2026, ore 9.30, presso il Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio", Sezione Biochimica, Viale Morgagni n. 50 – stanza n. 10, piano terra.

La Commissione giudicatrice sarà nominata, subito dopo la scadenza del bando, dal Direttore del Dipartimento con apposito decreto.

La Commissione valuterà, sulla base dei titoli presentati dai candidati, l'attitudine allo svolgimento dei compiti di ricerca scientifica generali e inerenti gli studi oggetto del bando. Il Consiglio approva all'unanimità l'attivazione della suddetta borsa di studio post-laurea per soli titoli e dà mandato al Direttore e al Delegato di attivare le necessarie procedure.

14) Incarichi di ricerca pre-doc

14.1 Richiesta attivazione incarico di ricerca Prof.ssa Paola Romagnani
Scheda riepilogativa attivazione incarichi di ricerca

Il Presidente chiede al Consiglio di esprimere il proprio parere in merito alla proposta di attivazione di una procedura selettiva per titoli e colloquio per il conferimento di n. 1 incarico di ricerca di cui all'art. 22-ter della Legge n. 240/2010, mediante la pubblicazione di un bando di selezione, ai sensi dell'art. 8 c. 1 lett. a) del Regolamento di Ateneo (D.R. 941/2025):

Responsabile della ricerca (tutor) e sua qualifica	Prof.ssa Paola Romagnani, PO
Gruppo Scientifico Disciplinare	06/MEDS-08
Settore Scientifico Disciplinare (di riferimento del Dipartimento)	MEDS-08/B – Nefrologia
Durata dell'incarico di ricerca (minimo 12 e massimo 36 mesi)	12 mesi
Data di decorrenza dell'incarico (il primo giorno di ogni mese dell'anno)	01/06/2026



Titolo del programma di ricerca (in italiano e in inglese)	Ruolo del recettore degli androgeni nei progenitori renali e nello sviluppo del carcinoma renale Role of androgen receptor signaling in renal progenitors and renal cell carcinoma development
Breve descrizione del programma di ricerca (in italiano e in inglese) <i>questa sezione, sarà inserita sui portali Bandi del MUR e su EURAXESS)</i>	Il progetto studia il ruolo del recettore degli androgeni (AR) nella risposta al danno dei progenitori renali e nel loro contributo allo sviluppo del carcinoma a cellule renali. Attraverso colture cellulari e organoidi e single cell RNA sequencing, verranno identificati i meccanismi che collegano danno renale, proliferazione dei progenitori renali e tumorigenesi. This project investigates the role of androgen receptor (AR) signaling in renal progenitor cell response to kidney injury and its contribution to renal cell carcinoma development. Using cell culture, organoids, and single-cell RNA sequencing, the study aims to define injury-driven, AR-dependent mechanisms of tumor initiation and progression.
Attività di ricerca previste (in italiano) <i>questa sezione sarà inserita nell'art. 1 del Bando, nella voce programma di ricerca")</i>	Le attività si concentreranno prevalentemente su esperimenti in vitro, con particolare attenzione alle tecniche di coltura cellulare e allo sviluppo e caratterizzazione di modelli di organoidi, considerati altamente qualificanti per il progetto. Il/la ricercatore/trice sarà inoltre coinvolto/a in esperimenti di single-cell RNA sequencing, incluse le fasi di preparazione dei campioni, analisi dei dati, interpretazione dei risultati e risoluzione di problematiche tecniche. Sarà responsabile dell'esecuzione degli esperimenti, dell'analisi critica dei dati e della gestione delle eventuali criticità sperimentali.



Attività di ricerca previste (in inglese)	The research activities will primarily focus on in vitro experimental work, with extensive use of cell culture techniques and the development and characterization of organoid models, which are highly desirable for this role. The researcher will perform single-cell RNA sequencing experiments, including sample preparation, data processing, analysis, interpretation, and troubleshooting. The candidate will be responsible for conducting experiments, analyzing and critically interpreting data, and addressing technical challenges as they arise.
Sede di svolgimento dell'attività	CUBO2, piano terra, laboratorio di Nefrologia, viale Pieraccini 6, Firenze 50139
Titolo di studio richiesto (requisito minimo previsto dall'art 22-ter L. 240/2010 è il "possesso di titolo di laurea magistrale o a ciclo unico da non più di sei anni")	laurea magistrale in biotecnologie mediche e farmaceutiche o in scienze biologiche conseguita da non più di 6 anni
Requisiti curriculari richiesti (competenze ed esperienze ritenute necessarie)	Curriculum scientifico-professionale idoneo all'assistenza allo svolgimento dell'attività di ricerca prevista.



Criteri di valutazione e relativi punteggi massimi <i>A+B+C= massimo 60 punti.</i> <i>L'art. 12 del Regolamento di Ateneo prevede che:</i> <i>"1. La selezione si attua mediante la valutazione comparativa dei candidati ed è volta a valutare il possesso, da parte dei candidati, di un curriculum idoneo all'assistenza allo svolgimento di attività di ricerca oggetto della selezione. La valutazione può essere integrata da un colloquio pubblico utile ad accertare l'attitudine alla ricerca dei candidati.</i> <i>2. La commissione giudicatrice procede alla valutazione comparativa dei candidati mediante esame dei titoli e delle pubblicazioni, ed eventuale colloquio.</i> <i>3. Nel caso in cui il bando preveda lo svolgimento di un colloquio, la commissione ha a disposizione 100 punti di cui 60 attribuibili a titoli, pubblicazioni e curriculum del candidato e 40 punti al colloquio.</i> <i>4. I punti sono attribuiti secondo i criteri determinati nel bando. Il bando definisce, altresì, i punteggi minimi che i candidati devono conseguire nella valutazione dei titoli o nel colloquio per essere considerati idonei."</i>	a) Eventuali altri titoli oltre la laurea conseguiti dal/dalla candidato/a fino ad un massimo di 10 punti; b) Attinenza e rilevanza delle attività di ricerca precedentemente svolte, nonché delle eventuali esperienze lavorative, in relazione ai contenuti del programma di ricerca oggetto della selezione, fino ad un massimo di 25 punti; c) Attinenza delle pubblicazioni presentate con il programma di ricerca oggetto della selezione, fino ad un massimo di 25 punti; d) Prova orale, volta ad accertare l'idoneità allo svolgimento dell'attività di ricerca oggetto della selezione, fino ad un massimo di 40 punti)
Data, ora e luogo dell'eventuale colloquio (<i>il colloquio deve essere fissato almeno 15/20 giorni prima della data di decorrenza dell'incarico di ricerca</i>)	12/05/2026 alle ore 10.00, presso CUBO2, piano terra, laboratorio di Nefrologia, viale Pieraccini 6, Firenze 50139



Modalità della prova orale (in presenza oppure a distanza in modalità telematica)	<i>in presenza</i>
Importo dell'incarico al lordo degli oneri a carico dell'Ateneo (costo struttura)	27.754,44
Importo dell'incarico al lordo degli oneri a carico del percipiente (lordo percipiente)	22.500,00
Progetto/fondo sui cui graverà la spesa	• AIRC - IG2025 – 31952 • ROMAPAIIRC2025-IG31952, nome titolo "The Role of Injury and Sex in Renal Progenitor-Driven Renal Cell Carcinoma Tumorigenesis" –
CUP (il CUP deve essere sempre indicato per gli incarichi finanziati su progetti di ricerca da rendicontare all'Ateneo o a finanziatori esterni)	B53C25006380007
COAN anticipata	26309 del 09.03.2026
Eventuale cofinanziamento (Il cofinanziamento a carico del Dipartimento rientra nell'ambito del limite di spesa assegnato a ciascun Dipartimento).	

Terminato l'esame della richiesta, il Consiglio,

- vista la validità del programma di ricerca proposto e la disponibilità di budget;
- considerato che il Dipartimento risulta referente del SSD della ricerca;

esprime all'unanimità, parere favorevole alla richiesta di attivazione della procedura selettiva per il conferimento dell'incarico di ricerca di cui sopra.

I componenti della Commissione Giudicatrice preposta alle operazioni di valutazione per il conferimento dell'incarico verranno designati dal Consiglio di Dipartimento dopo la scadenza del bando, su proposta del tutor (responsabile della ricerca)

15) Pratiche del personale strutturato

Non ci sono argomenti

16) Frequenze volontarie



16.1 Il Presidente comunica che la Prof.ssa Csilla Gabriella Krausz ha richiesto l'autorizzazione per il Dr. Luca Bressan per frequentare il laboratorio di Androgenetica, del dipartimento SBSC - Sezione Fisiopatologia Clinica, situato in viale Pieraccini 6 in qualità di ospite dal giorno 16/02/2025 al giorno 31/03/2026, per poter assistere alle ricerche su GENETICA DELL'INFERTILITÀ MASCHILE E ONCOFERTILITÀ, sotto la responsabilità della Prof.ssa Csilla Gabriella Krausz..

Considerato che il candidato frequentatore è in regola con l'assolvimento degli obblighi formativi specifici ai fini della sicurezza, secondo quanto stabilito dall'art.37 del D.Lgs. 81/2002, il Consiglio approva all'unanimità a ratifica.

16.2 Il Presidente comunica che la Prof.ssa Elisa Giannoni ha richiesto l'autorizzazione per la dr.ssa Bianca Brogi alla frequenza volontaria presso il laboratorio di Biotecnologie del dipartimento SBSC - Sezione Biochimica, situato in viale Morgagni, 50 in qualità di ospite dal giorno 01/03/2026 al 30/06/2026, per poter assistere alle ricerche su Ruolo della asparagina e della n-glicosilazione proteica nel processo metastatico del carcinoma prostatico" sotto la responsabilità della Prof.ssa Elisa Giannoni e del Dr. Luigi Ippolito.

Considerato che il candidato frequentatore è in regola con l'assolvimento degli obblighi formativi specifici ai fini della sicurezza, secondo quanto stabilito dall'art.37 del D.Lgs. 81/2002, il Consiglio approva all'unanimità a ratifica.

16.3 Il Prof. Andrea Galli ha richiesto l'autorizzazione per la dr.ssa Mariaelena Pia Avati alla frequenza volontaria presso il laboratorio di Gastroenterologia del dipartimento SBSC Sezione Fisiopatologia Clinica, situato in viale Pieraccini n. 6 in qualità di ospite dal giorno dal giorno 02/03/2026 al giorno 30/06/2026 per poter assistere alle ricerche su Ruvb1, HCC e regolazione metabolica nella progressione tumorale sotto la responsabilità del Prof. Andrea Galli e del Prof. Tommaso Mello.

Considerato che il candidato frequentatore è in regola con l'assolvimento degli obblighi formativi specifici ai fini della sicurezza, secondo quanto stabilito dall'art.37 del D.Lgs. 81/2002, il Consiglio approva all'unanimità a ratifica.

16.4 Il Presidente comunica che la Dr.ssa Anastasia Chillà ha richiesto l'autorizzazione per il Dr. Bayat Amir alla frequenza volontaria presso i laboratori di Patologia e Oncologia Sperimentale del dipartimento SBSC, situato in viale Morgagni n. 50 in qualità di ospite dal giorno dal giorno 13/03/2026 al giorno 31/05/2026 per poter assistere alle attività di ricerca inerenti alla valutazione in vitro delle proprietà antitumorali di composti a base di rutenio e gallio, sotto la responsabilità della Dr.ssa Anastasia Chillà.

Considerato che il candidato frequentatore è in regola con l'assolvimento degli obblighi formativi specifici ai fini della sicurezza, secondo quanto stabilito dall'art.37 del D.Lgs. 81/2002, il Consiglio approva all'unanimità.

17) Internazionalizzazione

17.1 Richieste Bando per la richiesta di contributo all'Ateneo per la permanenza di Visiting Professor – anno 2026 A RATIFICA

Il Presidente comunica che, con riferimento alla nota Prot. n. 26683 del 03/02/2026 dell'Ufficio Promozione e Sviluppo dell'Internazionalizzazione, relativa al Bando per la richiesta di contributo all'Ateneo per la permanenza di *Visiting Professor* – anno 2026, sono pervenute le seguenti richieste:



Nominativo dello studioso	Istituzione di appartenenza	Docente promotore dell'invito	Periodo di permanenza proposto	Contributo richiesto all'Ateneo	Contributo richiesto al Dipartimento
Prof. Ronald R. de Krijger	University Medical Center Utrecht and Princess Máxima Centre for Paediatric Oncology, Utrecht	Prof.ssa Michaela Luconi	Dal 10 al 26 aprile 2026	€ 3.500,00	€ 500,00
Prof. Ruikang Tang	Hangzhou Normal University	Prof.ssa Francesca Bianchini	Dal 17 al 25 maggio 2026	€ 3.500,00	€ 500,00
Prof. Antonio Lauto	University of Western Sydney	Prof. Giovanni Romano	Dal 1 al 13 febbraio 2026	€ 1.650,00	€ 300,00

Il Presidente illustra preliminarmente il bando, sottolineando che ogni Dipartimento potrà presentare richiesta di contributo per un massimo di tre studiosi e i criteri di valutazione dell'Ateneo.

Il Presidente chiede quindi al Consiglio di esprimersi in merito alle proposte pervenute.

Il Consiglio

- Considerato quanto esposto in istruttoria,
- Preso atto della documentazione addotta (curriculum vitae e modulo di richiesta)
- Visto il "Regolamento in materia di Visiting Professor" emanato con D.R. n. 251/2025 (Prot. n. 51051 del 4 marzo 2025),
- Visto il "Bando per la richiesta di contributo all'Ateneo per la permanenza di Visiting Professor" emanato con D.R. 95/2026 (Prot. n. 26143 del 03/02/2026)

Approva all'unanimità

- Le richieste del Prof.ssa Michaela Luconi, del Prof. Giovanni Romano e della Prof.ssa Francesca Bianchini quali candidati del Dipartimento per il Bando in oggetto e dà mandato al Direttore per le necessarie procedure.



17.2 Proposta di accordo tra Università di Firenze e LSU Health Sciences Center (USA)

Il Presidente informa il Consiglio che è pervenuta, tramite l'Ufficio Promozione e Sviluppo dell'Internazionalizzazione, una proposta di accordo di collaborazione culturale e scientifica con LSU Health Sciences Center (USA) per avviare una collaborazione nel settore di scienze biomediche.

Il Presidente ricorda che le proposte di Accordo di collaborazione culturale e scientifica devono essere sottoposte all'organo collegiale del Dipartimento proponente il quale, dopo la preventiva accettazione dello schema quadro da parte del partner straniero:

- a) delibera la fattibilità garantendo la disponibilità delle risorse necessarie per la realizzazione delle attività previste dall'Accordo (umane, finanziarie, di attrezzature e di spazi)
- b) individua il Prof. Fabrizio Chiti come coordinatore dell'Accordo

Il Presidente illustra le motivazioni della proposta di attivazione dell'accordo:

- visite di scambio di membri del personale docente. Le visite saranno finalizzate a promuovere seminari, corsi, convegni, lezioni e a realizzare progetti di ricerca congiunti
- circolazione di pubblicazioni e informazioni sul settore specifico di studio e ricerca dell'accordo
- scambio di studenti per periodi di studio e ricerca e altre attività educative;
- visite di scambio di membri del personale tecnico o amministrativo qualora ritenuto opportuno

Si informa che saranno stipulati specifici accordi attuativi per disciplinare lo scambio di studenti e personale tecnico amministrativo.

Il Presidente chiede quindi al Consiglio di esprimersi in merito alla proposta illustrata.

II Consiglio

sentito quanto riferito dal Presidente e presa visione della documentazione pervenuta dal Coordinamento per le Relazioni Internazionali,

all'unanimità

- esprime parere favorevole all'adesione del Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" per i settori scientifico-disciplinari di interesse del Dipartimento all'Accordo di collaborazione culturale e scientifica tra l'Università degli Studi di Firenze e **LSU Health Sciences Center (USA)** e ne delibera la fattibilità.
- garantisce l'impegno del Dipartimento a realizzare le attività previste dall'Accordo attraverso le risorse umane e finanziarie, le attrezzature, gli spazi del Dipartimento e a verificare, preventivamente all'effettuazione degli scambi che i partecipanti (in entrata e in uscita) siano in regola con le coperture assicurative previste dall'accordo.
- individua il **Prof. Fabrizio Chiti** quale docente coordinatore dell'accordo.
- dà mandato al Presidente di inoltrare al Coordinamento per le Relazioni Internazionali la documentazione necessaria per la stipula dell'Accordo.



17.3 Proposta di accordo tra Università di Firenze e Universitat Autònoma de Barcelona

Il Presidente informa il Consiglio che è pervenuta dalla Prof.ssa Elisabetta Rovida una proposta di accordo di collaborazione culturale e scientifica con Universitat Autònoma de Barcelona per avviare una collaborazione nei settori di: basi molecolari delle malattie, oncologia cellulare e molecolare, terapia mirata, meccanismi di resistenza ai farmaci.

Il Presidente ricorda che le proposte di Accordo di collaborazione culturale e scientifica devono essere sottoposte all'organo collegiale del Dipartimento proponente il quale, dopo la preventiva accettazione dello schema quadro da parte del partner straniero:

- a) delibera la fattibilità garantendo la disponibilità delle risorse necessarie per la realizzazione delle attività previste dall'Accordo (umane, finanziarie, di attrezzature e di spazi)
- b) individua la Prof.ssa Elisabetta Rovida come coordinatore dell'Accordo

Il Presidente illustra le motivazioni della proposta di attivazione dell'accordo:

- visite di scambio di membri del personale docente. Le visite saranno finalizzate a promuovere seminari, corsi, convegni, lezioni e a realizzare progetti di ricerca congiunti
- circolazione di pubblicazioni e informazioni sui settori specifici di studio e ricerca dell'accordo
- scambio di studenti per periodi di studio e ricerca e altre attività educative;
- visite di scambio di membri del personale tecnico o amministrativo qualora ritenuto opportuno

Il Presidente chiede quindi al Consiglio di esprimersi in merito alla proposta illustrata.

II Consiglio

sentito quanto riferito dal Presidente e presa visione della documentazione pervenuta dal Coordinamento per le Relazioni Internazionali,

all'unanimità

- esprime parere favorevole all'adesione del Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" per i settori scientifico-disciplinari di interesse del Dipartimento all'Accordo di collaborazione culturale e scientifica tra l'Università degli Studi di Firenze e **Universitat Autònoma de Barcelona** e ne delibera la fattibilità.
- garantisce l'impegno del Dipartimento a realizzare le attività previste dall'Accordo attraverso le risorse umane e finanziarie, le attrezzature, gli spazi del Dipartimento e a verificare, preventivamente all'effettuazione degli scambi che i partecipanti (in entrata e in uscita) siano in regola con le coperture assicurative previste dall'accordo.
- individua la **Prof.ssa Elisabetta Rovida** quale docente coordinatore dell'accordo.
- dà mandato al Presidente di inoltrare al Coordinamento per le Relazioni Internazionali la documentazione necessaria per la stipula dell'Accordo.

18) Scarichi inventariali



Non ci sono argomenti

19) Storni sul budget 2026

Per il pagamento della quota di spettanza del dipartimento pari ad euro 20.000,00 del nuovo Lavagabbie da installare presso il CE. S. A. L. di Unifi, per cui il dipartimento si era impegnato con delibera del 15/9/2022 si deve disporre storno della dotazione di funzionamento a favore del Cesal - Neurofarba così come segue:

Conto	Descrizione	importo
CO.04.01.02.01.08.18.05	Manutenzione Macchinari, apparecchi e attrezzature varie	-11.372,80
CO.04.01.02.01.05.01	Materiale di consumo per laboratorio	-8.627,20
CO.01.01.02.03.01.01 UA.A.DIP.58514.84000 (CE. S. A. L.) cesal_stab_gest	Attrezzature scientifiche	20.000,00

Il Consiglio

Visto lo Statuto dell'Università degli Studi di Firenze;

Visto il Regolamento di Amministrazione, Finanza e Contabilità;

Preso atto della delibera del Consiglio di Dipartimento del 22/09/2025 che approva il budget 2026;

Preso atto della delibera del consiglio di Dipartimento del 15/9/2022;

Verificata la copertura finanziaria;

approva all'unanimità il suddetto storno

Non essendoci altri argomenti all'ordine del giorno, la seduta è tolta alle ore 16.01

Letto, approvato e sottoscritto limitatamente alle delibere assunte.

IL SEGRETARIO VERBALIZZANTE

Barbara Napolitano

IL SEGRETARIO VERBALIZZANTE SEDUTA RISTRETTA

Stefania Pallotta

IL DIRETTORE DEL DIPARTIMENTO
Andrea Galli