



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 15 GENNAIO 2026**

Il giorno giovedì 15 gennaio 2026 alle ore 15 si è riunito in modalità telematica, il Consiglio di Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" come da convocazione prot. n. 2433 del 08.01.2026.

ORDINE DEL GIORNO

- 1) Comunicazioni
- 2) Presa d'atto del verbale delle sedute del 17 e 26 novembre 2025
- 3) Pratiche per la didattica
- 4) Programmazione didattica
- 5) Dottorato
- 6) Attività di ricerca
- 7) Dipartimento di eccellenza - avviso per la presentazione di progetti per il finanziamento di incarichi di ricerca post-doc
- 8) Unità di ricerca
- 9) Attività negoziale
- 10) Laboratori congiunti
- 11) Borse di ricerca, rinnovi assegni di ricerca, incarichi di collaborazione, premi
- 12) Incarichi di ricerca pre-doc
- 13) Pratiche del personale
- 14) Internazionalizzazione
- 15) Programmazione triennale di acquisti di beni e servizi 2026/2028 ex art. 37 d.lgs. 36/2023 - a ratifica
- 16) Scarichi inventariali
- 17) Storni sul budget 2026

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) Mascalchi Mario			X
12) Modesti Alessandra			X
13) Pallotta Stefania	X		
14) Papi Laura	X		
15) Petraglia Felice	X		
16) Romagnani Paola			X
17) Taddei Niccolò	X		
18) Vignozzi Linda		X	
TOTALE N. 18			

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) Cascella 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) Fainardi Enrico		X	
21) Fambrini Massimiliano	X		
22) Fiaschi Tania	X		
23) Fiorillo Claudia	X		
24) Gamberi Tania	X		
25) Krausz Csilla Gabriella	X		
26) Lasagni Laura	X		
27) Laurenzana Anna	X		



28) Lazzeri Elena	X		
29) Lotti Francesco	X		
30) Magherini Francesca	X		
31) Mangoni Monica			X
32) Mannucci Edoardo	X		
33) Marcucci Gemma	X		
34) Marrazzo Livia	X		
35) Meacci Elisabetta	X		
36) Meattini Icro			X
37) Mecacci Federico	X		
38) Mello Tommaso	X		
39) Miele Vittorio	X		
40) Monti Daniela	X		
41) Morandi Andrea	X		
42) Muratori Monica	X		
43) Nardi Cosimo	X		
44) Nediani Chiara		X	
45) Paoli Paolo	X		
46) Papucci Laura	X		
47) Pazzagli Luigia	X		
48) Peri Alessandro		X	
49) Peron Angela	X		
50) Pinzani Pamela	X		
51) Ramazzotti Matteo	X		
52) Rastrelli Giulia	X		
53) Romano Giovanni	X		
54) Rovida Elisabetta	X		
55) Sciagrà Roberto	X		
56) Sorbi Flavia	X		
57) Talamonti Cinzia	X		
58) Tarocchi Mirko		X	
59) Vaglio Augusto	X		
TOTALE 59			

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		
11) Vannuccini Silvia	X		
TOTALE 11			

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

Ricercatori a tempo determinato di tipologia a) Cognome e Nome	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Bigi Alessandra	X		
2) Cantini Giulia	X		
3) Cipriani Sarah		X	
4) De Chiara Letizia	X		
5) Mannini Benedetta	X		
6) Sparano Clotilde		X	
TOTALE 6			

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 giustificato	Assente
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.

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

Si passa alla discussione dell'ordine del giorno:

1) Comunicazioni

1.1 Carichi amministrativi

Si fa di nuovo presente che il carico amministrativo attuale, stante il personale in servizio, non consente di prendere in carico richieste con la velocità assicurata nel passato.

Si ribadisce in particolare l'impossibilità di pagare le missioni e rimborsare spese entro 2 mesi dalla richiesta e altre richieste che riguardano l'ambito contabile oltre che le difficoltà nell'ambito del monitoraggio e rendicontazione dei progetti di ricerca finanziate da enti pubblici.

1.2. Aggiornamento unità di ricerca

Invitiamo ad aggiornare le unità di ricerca presenti sul sito anche in previsione di una eventuale visita ANVUR.

Il modulo per comunicare variazioni è presente al link

<https://www.sbcs.unifi.it/upload/sub/serv-tech/Amministrazione/Ricerca/PropostaUnitaDiRicerca.docx>

Si chiede di formularlo in lingua inglese



2) Presa d'atto del verbale delle sedute del 17 e 26 novembre 2025

Il Presidente sottopone al Consiglio i verbali delle sedute del **17 e 26 novembre 2025**, già resi disponibili 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

Il Presidente informa che la Scuola di Scienze della Salute Umana ha trasmesso con prot. n.369042 del 16/12/25 l'estratto del verbale del Consiglio di Corso di Laurea in Biotecnologie, relativo alla richiesta di nomina a cultore della materia per il nominativo sotto riportato:

- richiesta da parte della Prof.ssa Maria Letizia Taddei, PA SSD BIOS-08/A ex BIO/11 (Biologia molecolare), di nominare cultore della materia la Dr.ssa Giulia Lori per l'insegnamento di "Biologia molecolare"

Il Consiglio del Corso di Laurea in Biotecnologie ha espresso parere positivo nella seduta del 10/11/2025.

E' richiesta la delibera del Dipartimento in quanto referente per il SSD BIOS-08/A ex BIO/11.

Il curriculum vitae della Dr.ssa Giulia Lori 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 in Biotecnologie del 10/11/2025;
Visto il curriculum del candidato a cultore della materia per il SSD BIOS-08/A ex BIO/11: Dr.ssa Giulia Lori;
Acquisito il nulla osta del settore scientifico disciplinare;

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

3.2 Richiesta utilizzo fondi residui del Master di primo livello in "Competenza in Salute riproduttiva, tecniche endoscopiche e procreazione medicalmente assistita", a.a. 2019/2020

La Prof.ssa Maria Elisabetta Coccia, coordinatrice del Master in "Competenza in Salute riproduttiva, tecniche endoscopiche e procreazione medicalmente assistita", ha presentato (prot. 6415 del 13/01/2026) richiesta di utilizzare i fondi residui di detto Master per *altre finalità istituzionali della struttura sede amministrativa del corso*, come di seguito specificato:

COCCMASTPROCASS19 per € 15.073,50

L'art. 10 del Regolamento per la istituzione ed il funzionamento dei Corsi di Master universitari DR n. 167 del 22 febbraio 2011, comma 10, prevede, infatti, che *"Gli eventuali residui di gestione possono essere utilizzati per l'attivazione di edizioni successive del corso medesimo, oppure per investimenti in materiale didattico, strumentazioni o borse"*



di studio a favore degli studenti iscritti, nonché per il finanziamento di progetti connessi alle finalità istituzionali della struttura sede amministrativa del corso, previa specifica e motivata delibera adottata dal competente organo collegiale".

Il Consiglio

- Considerata l'istruttoria
- Visto l'art. 10 c.10 del Regolamento per la istituzione ed il funzionamento dei Corsi di Master universitari DR n. 167 del 22 febbraio 2011

Approva all'unanimità

l'utilizzo dei fondi residui del Master di primo livello in "Competenza in Salute riproduttiva, tecniche endoscopiche e procreazione medicalmente assistita" a.a. 2019/2020 per altre finalità istituzionali della struttura sede amministrativa del corso, come sopra specificato.

4) Programmazione didattica

4.1 Programmazione didattica a.a. 2025/2026 Master I livello in "Neurofisiopatologia clinica in area critica e terapia intensiva"

Il Presidente presenta al Consiglio, per l'approvazione, la proposta di programmazione didattica per il Master di 1° livello in "Neurofisiopatologia clinica in area critica e terapia intensiva" per l'a.a. 2025/2026, di cui è coordinatore la Prof.ssa Michaela Luconi. Le attività del Master con inizio 29 gennaio 2026, hanno durata prevista di 10 mesi e sono descritte nelle seguenti tabelle:

INSEGNAMENTO	SSD	Dip.to Refer. per il SSD	C F U	Ore di didattica frontale	Modalità conferimento incarico (D.R. 170/2012)	Nome	Cognome	Ente di appartenenza
CORSO INTEGRATO: Anatomia								
Anatomia 1	MEDS-12/A ex MED/26	NEUROFARBA	3	18	AFFIDAMENTO	Valentina	BESSI	NEUROFARBA
Anatomia 2	MEDS-26/D ex MED/50	SBSC	3	18	AFFIDAMENTO	Mario	MASCALCHI	SBSC
CORSO INTEGRATO: Farmacologia								
Farmacologia 1	BIOS-11/A ex BIO/14	NEUROFARBA DSS	3	18	AFFIDAMENTO	Elisabetta	COPPI	NEUROFARBA
Farmacologia 2	BIOS-11/A ex BIO/14	NEUROFARBA DSS	3	18	AFFIDAMENTO	Guido	MANNAIONI	NEUROFARBA
CORSO INTEGRATO: Disturbi di coscienza								
Disturbi di coscienza 1	MEDS-12/A ex MED/26	NEUROFARBA	3	18	AFFIDAMENTO	Emilio	PORTACCIO	NEUROFARBA



Disturbi di coscienza 2	MEDS-26/D ex MED/50	SBSC	3	18	CONVENZIONE	Antonello	Grippio	AOUC
CORSO INTEGRATO: Metodiche neurofisiologiche in UTI								
Metodiche neurofisiologiche in UTI 1	MEDS-12/A ex MED/26	NEUROFARBA	3	18	AFFIDAMENTO	Emilio	Portaccio	NEUROFARBA
Metodiche neurofisiologiche in UTI 2	MEDS-22/B ex MED/37	SBSC	3	18	AFFIDAMENTO	Enrico	FAINARDI	SBSC
CORSO INTEGRATO: Coma post-anossico								
Coma post-anossico 1	MEDS-26/D ex MED/50	SBSC	3	18	CONVENZIONE	Maenia	Scarpino	AOUC
Coma post-anossico 2	MEDS-26/D ex MED/50	SBSC	3	18	CONVENZIONE	Riccardo	Carrai	AOUC
CORSO INTEGRATO: Coma post-traumatico e vascolare								
Coma post-traumatico e vascolare 1	MEDS-12/A ex MED/26	NEUROFARBA	3	18	AFFIDAMENTO	Anna	POGGESI	NEUROFARBA
Coma post-traumatico e vascolare 2	MEDS-26/D ex MED/50	SBSC	3	18	CONVENZIONE	Silvia	Lori	AOUC
CORSO INTEGRATO: Insufficienza neuromuscolare e encefalopatia settico dismetabolica								
Insufficienza neuromuscolare e encefalopatia settico dismetabolica 1	MEDS-23/A ex MED/41	DSS	3	18	AFFIDAMENTO	Stefano	Romagnoli	DSS
Insufficienza neuromuscolare e encefalopatia settico dismetabolica 2	MEDS-23/A ex MED/41	DSS	3	18	AFFIDAMENTO	Gabriele	BALDINI	DSS
CORSO INTEGRATO: Valutazione diagnostica e prognostica del coma								
Valutazione diagnostica e prognostica del coma 1	MEDS-26/D ex MED/50	SBSC	3	18	Contratto per affidamento diretto gratuito, ex art.23 c.1 L.240/2010	Francesco	LOLLI	(ex SBSC) in pensione dal 1/11/25
Valutazione diagnostica e prognostica del coma 2	MEDS-26/D ex MED/50	SBSC	3	18	AFFIDAMENTO	Michaela	LUCONI	SBSC

CALENDARIO INTERVENTI FORMATIVI-SINGOLE DOCENZE (MAX 2)



TITOLO CONFERENZA	Cognome, Nome	DATA	Importo Lordo Percipiente	Eventuali rimborsi se in presenza
EEG ritmi di base e classificazione anomalie	Maddalena Spalletti	Gennaio 26	300	NO
Monitoraggio Continuo EEG -PES	Maddalena Spalletti	Maggio 26	300	NO
Problematiche tecniche in accertamento di morte	Lanzo Giovanni	Gennaio 26	300	NO
monitoraggio dei PES in rianimazione	Cossu Cesarina	Maggio 26	300	NO
monitoraggio EEG in rianimazione Neonatale	Simonetta Gabbani	Ottobre 26	300	NO
Presentazione della scala CRS-R	Anna Estraneo	Ottobre 26	300	SI
lo stato settico in icu	Nicola Latronico	Settembre 2026	300	SI
Prognosi Neurofisiologica nell'Arresto Cardiaco	Maenia Scarpino	Aprile 26	300	NO
Ruolo dell'EEG in Emergenza (EMIiNence)	Maenia Scarpino	Febbraio 26	300	NO
Metodiche Sonologiche: Aspetti tecnici	Sara Trapani	Marzo 26	300	NO
le linee guida per la diagnosi del coma post anossico	Claudio Sandroni	Aprile 26	300	SI
Stato Epilettico Convulsivo e Non convulsivo dal Pronto soccorso alla Terapia Intensiva	Stefano Meletti	Settembre 2026	300	SI
TCD e diagnostica neurosonologica in ICU	Cramaro Antonella	Marzo 26	300	NO
TCD e diagnostica neurosonologica in ICU	Mugnai Stefania	Marzo 26	300	NO
Fisica degli ultrasuoni: aspetti diagnostici	Marinoni Marinella	Marzo 26	300	NO
Intensivista: uso della neurofisiologia in area critica	Andrea Nencioni	Febbraio 26	300	NO
Gestione ACR in area critica	Andrea Nencioni	Febbraio 26	300	NO



L'EMG in emergenza	Francesco Habetzwallner	Ottobre 26	300	SI
L'EEG nelle malattie da Car-T	Maria Lombardi	Ottobre 26	300	NO
Potenziali Evocati In TI	Riccardo Carrai	Gennaio 26	300	NO

CALENDARIO INTERVENTI (SOLO EVENTUALE RIMBORSO SPESE)			
TITOLO DISSEMINAZIONE	Cognome Nome	Data	Eventuali rimborsi
metodiche per lo studio del paziente medulloblastico: clinica e neurofisiologia	Caramelli Riccardo	Settembre 2026	No
sedazione in terapia intensiva	Bucciardini Luca	Marzo 26	No
morte cerebrale: aspetti in neonatologia	Melosi Francesca	giugno 26	No
neuroimaging del coma post-anossico	Moretti Marco	Aprile 26	No
Supporti extracorporei nel paziente critico	Cianchi Giovanni	giugno 26	No
ecmo: aspetti neurofisiologici in TI	Ciapetti Marco	giugno 26	No
ipertermia maligna	Quilghini Pietro	settembre 26	No
legislazione della morte cerebrale	Focardi Martina	marzo 26	No
Delirio	Matteo Pieri	aprile 26	No
Malattie da CAR-T	Ilaria Cutini	Ottobre 26	No
Manifestazioni accessuali in PS	Pescini Francesca	ottobre 26	No
ruolo dell NFP in urgenza e area critica	Bonizzoli Manuela	Gennaio 26	No
Evolving paradigms of organ donation	Chiara Lazzeri	Febbraio 26	No
Artefatti nella registrazione PES	Cristiana Martinelli	Gennaio 26	No
Gestione del paziente con ACR in Terapia Intensiva Cardiologica	Pasquale Bernardo	Gennaio 26	No
La Neurofisiologia Clinica in Terapia Intensiva	Aldo Amantini	Gennaio 26	No
Farmaci anti-epilettici nel paziente critico	Gaetano Zaccara	Settembre 26	No
Monitoraggio multiparametrico	Fabia Picciafuochi	Settembre 26	No
Gestione della PIC	Elena Torrini	Settembre 26	No
Ictus emorragico	Francesco Magiotti	Settembre 26	No
Point of care EEG	Roberto Fratangelo	Settembre 26	No
Gesione delle prime fasi dell'ACR	Simona di Valvasone	Gennaio 26	No
La neurofisiologia in icu: punto di vista del clinico	Adriano Peris	Gennaio 26	No

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, al Prof. Francesco Lolli, PA afferente al DSBSC fino al pensionamento avvenuto in data 1/11/2025, per l'insegnamento: "Valutazione diagnostica e prognostica del coma 1" corrispondente a 3 CFU pari a 18 ore e che si svolgerà dal 16/09/26 al 30 aprile 2027.



Per la stipula del contratto non occorre 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"*.

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. n° 862 del 16/07/2025, prot. 154342, istitutivo del Master;

VISTE "Le linee guida per la verifica della congruità del curriculum scientifico o professionale per l'attribuzione di incarichi di insegnamento" riportate nel D.R. 1347 del 28/11/23, modificato con D.R. 723 del 05/06/24;

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 1° livello in "Neurofisiopatologia clinica in area critica e terapia intensiva" per l'a.a. 2025/2026, presentata dal coordinatore Prof.ssa Michaela Luconi;

approva

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

4.2 Modifica programmazione didattica e composizione Comitato Ordinatore del Master di I livello in "Specialista nell'ottimizzazione e sviluppo di apparecchiature, sequenze e tecniche di studio di risonanza magnetica" per l'a.a.2025/26

Il Presidente informa di aver ricevuto per le vie brevi dal Prof. Cosimo Nardi, coordinatore del Master di I livello in "Specialista nell'ottimizzazione e sviluppo di apparecchiature, sequenze e tecniche di studio di risonanza magnetica" per l'a.a. 2025/26, la proposta di modifica della programmazione didattica del master, motivata dal pensionamento in data 1/3/26 del Prof. Enrico Fainardi; in conseguenza di ciò è proposta anche la variazione della composizione del Comitato Ordinatore già formato da Prof. Cosimo Nardi, Prof. Enrico Fainardi, Dr.ssa Linda Calistri, Dr. Stefano Chiti e Dr. Giacomo Belli.

Di seguito la tabella riepilogativa della variazione di programmazione didattica del master in oggetto:

INSEGNAMENTO	SSD	Dip.to Refer. per il SSD	C F U	Ore di didattica frontale	Modalità conferimento incarico (D.R. 170/2012)	Docente che cede	Docente che acquisisce	Ente di appartenenza
CORSO INTEGRATO: Tecniche e sequenze nelle applicazioni cliniche della Risonanza Magnetica								
Applicazioni e tecniche di imaging avanzato (DTI, fMRI etc...) applicato alla neuro	MEDS-22/B ex MED/37	SBSC	3	18	AFFIDAMENTO	Enrico FAINARDI	Cosimo NARDI (2 CFU=12 ore) Linda CALISTRI (1 CFU=6 ore)	SBSC

Inoltre la proposta di nuova composizione del Comitato Ordinatore del Master risulta la seguente:

- Prof. Cosimo Nardi, coordinatore del Master
- Prof.ssa Cinzia Talamonti, componente
- Dr.ssa Linda Calistri, componente



- Dr. Stefano Chiti, componente
- Dr. Giacomo Belli, componente

Si precisa che tutti i componenti sono docenti del Master come richiesto dal Regolamento per l'istituzione ed il funzionamento dei Corsi di Master universitari (D.R. 167/2011).

Il Consiglio

PRESO ATTO dell'istruttoria;

VISTO Il 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. n. 862 del 16 luglio 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 delibera del Consiglio di Dipartimento del 11/12/25 relativa all'approvazione della programmazione didattica del Master di I livello in "Specialista nell'ottimizzazione e sviluppo di apparecchiature, sequenze e tecniche di studio di risonanza magnetica", coordinato dal Prof. Cosimo Nardi per l'a.a. 2025/26;

VISTA la comunicazione del Prof. Cosimo Nardi, coordinatore del Master di I livello in "Specialista nell'ottimizzazione e sviluppo di apparecchiature, sequenze e tecniche di studio di risonanza magnetica" per l'a.a. 2025/26, riguardante la proposta di modifica della programmazione didattica del master, motivata dal pensionamento in data 1/3/26 del Prof. Enrico Fainardi e conseguentemente anche la variazione della composizione del Comitato Ordinatore già formato da Prof. Cosimo Nardi, Prof. Enrico Fainardi, Dr.ssa Linda Calistri, Dr. Stefano Chiti e Dr. Giacomo Belli;

approva

la modifica della programmazione del Master di I livello in "Specialista nell'ottimizzazione e sviluppo di apparecchiature, sequenze e tecniche di studio di risonanza magnetica", coordinato dal Prof. Cosimo Nardi per l'a.a. 2025/26, come esposta in premessa;

la nuova composizione del Comitato Ordinatore che risulta così costituito:

- Prof. Cosimo Nardi, coordinatore del Master
- Prof.ssa Cinzia Talamonti, componente
- Dr.ssa Linda Calistri, componente
- Dr. Stefano Chiti, componente
- Dr. Giacomo Belli, componente

4.3 Variazione programmazione didattica CdS, 2° semestre a.a. 2025/26 – SSD MEDS-21/A (ex MED/40)

Il Presidente comunica di aver ricevuto per le vie brevi la comunicazione riguardante alcune variazioni della programmazione didattica dei CdS coordinati dalla Scuola di Scienze della Salute Umana e relative ad insegnamenti previsti nel 2° semestre dell'a.a. 2025/26.

Le variazioni sono sintetizzate nella tabella seguente:

CdS	An no	Se m.	Insegnamento	SSD Ins.	prec. SSD	CFU Ins.	CFU Doc.	Ore Doc.	Docente che cede	Docente che acquisisce
-----	----------	----------	--------------	-------------	--------------	-------------	-------------	-------------	------------------------	---------------------------



B120-LM41 MEDICINA E CHIRURGIA	5	2	GINECOLOGIA E OSTETRICIA (Cod.:B011707)	MEDS -21/A	MED/ 40	4	0.5	6	FLAVIA SORBI	1 ora Felice Petraglia 1 ora Massimiliano Fambrini 1 ora M.Elisabetta Coccia 1 ora Viola Seravalli (DSS) 1 ora Silvia Vannuccini 1 ora Tommaso Susini (DSS)
B162-L/SNT1 Infermieristica	2	2	OSTETRICIA E GINECOLOGIA (Cod.:B030262) Sede B.S.Lorenzo	MEDS -21/A	MED/ 40	1	1	15	FLAVIA SORBI	7,5 ore SILVIA VANNUCCINI 7,5 ore VIOLA SERAVALLI (DSS)
B162-L/SNT1 Infermieristica	2	2	OSTETRICIA E GINECOLOGIA (Cod.:B030262) Sede Firenze	MEDS -21/A	MED/ 40	1	0.5	7,5	FLAVIA SORBI	SILVIA VANNUCCINI
B163-L/SNT1 OSTETRICIA	2	2	EMERGENZE URGENZE IN OSTETRICIA: EZIOPATOGENE SI, GESTIONE E TRATTAMENTO (Cod.:B032172)	MEDS -21/A	MED/ 40	1	0.5	7,5	FLAVIA SORBI	MASSIMILIANO FAMBRINI

Si precisa che le modifiche sopra descritte derivano dalla necessità di spostare alcuni incarichi, che erano stati attribuiti in sede di programmazione didattica alla Prof.ssa Flavia Sorbi, il cui carico didattico è stato redistribuito a seguito della nota prot. 367857 del 15/12/25.

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 nota prot. 367857 del 15/12/25;

Vista la comunicazione pervenuta per le vie brevi in merito a variazioni come sopra esposte della programmazione didattica dei CdS coordinati dalla Scuola di Scienze della Salute Umana e relativa ad insegnamenti previsti nel 2° semestre dell'a.a. 2025/26,



approva

le modifiche di programmazione dei CdS, del 2° semestre dell'a.a. 2025/26, come sopra evidenziate.

La delibera è trasmessa alla Scuola di Scienze della Salute Umana per gli adempimenti necessari.

4.4 Variazione programmazione didattica CdS, 2° semestre a.a. 2025/26 e Scuole di Specializzazione a.a. 2024/25 – SSD BIOS-08/A (ex BIO/11)

Il Presidente presenta al Consiglio la comunicazione pervenuta per le vie brevi dalla prof.ssa Elisabetta Meacci, 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.

La variazione è sintetizzata nella tabella seguente:

CdS	An no	Se m.	Insegnamento	SSD Ins.	prec. SSD	CFU Ins.	CFU Doc.	Ore Doc.	Corso Integrato	Docente che cede	Docente che acquisisce
B014- L2 Biotecnologie	2	2	BIOLOGIA MOLECOLARE APPLICATA (Cod.: B024776)	BIOS-08/A	BIO/11	3	3	24	Genetica (B024774)	Elisabetta Meacci	Erica Pranzini con affidamento: G1EM5

Occorre precisare che la dr.ssa Erica Pranzini aveva tenuto l'insegnamento di Biologia Molecolare e Applicata nel CdL di Biotecnologie negli aa.aa. 2023/24 e 2024/25 come RTDa, con contratto finanziato nell'ambito dell'iniziativa NextGenerationUE-PNRR, della durata di tre anni dal 15/12/2022 al 14/12/2025

Inoltre si puntualizza che in sede di programmazione didattica dei CdS per l'a.a. 2025/26, il Dipartimento disponeva di n. 5 contratti a titolo gratuito ex art. 23 c.1 legge 240/2010 (come da lettera e relativo allegato trasmessi con prot. n.74571 del 31/03/25 all'Unità di Processo: "Amministrazione del Personale Docente e Ricercatore"), ma che ne sono stati utilizzati soltanto 4 a seguito della variazione di programmazione dei CdS a.a. 2025/26 approvata nel Consiglio di Dipartimento del 22/09/25; pertanto il Dipartimento ha ancora la disponibilità di un contratto a titolo gratuito. Per l'attivazione di tale contratto è necessario trasmettere il curriculum vitae della dr.ssa Erica Pranzini al Nucleo di Valutazione, in quanto si rientra nei casi di non esclusione dalla valutazione del Nucleo in base alle "Linee guida per la verifica della congruità del curriculum scientifico o professionale per l'attribuzione di incarichi di insegnamento".

La prof.ssa Elisabetta Meacci comunica anche le seguenti variazioni di programmazione delle Scuole di Specializzazione a.a. 2024/25 (con erogazione nell'a.a. 2025/26), motivate dalla prossima presa di servizio come PO nel SSD BIOS-08/A da parte del prof. Andrea Morandi:

Scuola di Specializzazione	Insegnamento	SSD Ins.	CFU Doc.	ORE Doc.	Docente che cede	Docente che acquisisce	Settore Docenti
2133 - MALATTIE INFETTIVE E TROPICALI	BIOLOGIA MOLECOLARE	BIOS-08/A ex BIO/11	1	8	MATTEO RAMAZZOTTI	ANDREA MORANDI	BIOS-08/A (Morandi)



	cod. B025850 - GRPMAT01						dal 1/3/26)
2146 – PATOLOGIA CLINICA E BIOCHIMICA CLINICA (medici)	BIOLOGIA MOLECOLARE cod. B025383 - GRPMAT01	BIOS- 08/A ex BIO/11	1	8	MATTEO RAMAZZOTTI	ANDREA MORANDI	BIOS- 08/A (Morandi dal 1/3/26)
2310 – PATOLOGIA CLINICA E BIOCHIMICA CLINICA (non medici)	BIOLOGIA MOLECOLARE cod. B027395 - GRPMAT01	BIOS- 08/A ex BIO/11	1	8	MATTEO RAMAZZOTTI	ANDREA MORANDI	BIOS- 08/A (Morandi dal 1/3/26)

Si precisa che i docenti coinvolti nelle variazioni sopra descritte, continuano ad avere un carico didattico conforme alle richieste regolamentari

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 presentata per le vie brevi dalla prof.ssa Elisabetta Meacci, 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;

Valutata l'adeguatezza del CV della Dr.ssa Erica Pranzini, ai fini dell'attribuzione dell'insegnamento di "Biologia Molecolare e Applicata" (3 CFU 24 ore) nel CdL B014 Biotecnologie, secondo semestre, che documenta la formazione della dr.ssa Pranzini, la quale nel 2020 ha conseguito il Dottorato di Ricerca in Biochimica e Biologia Molecolare presso Unisi, ha svolto attività di docenza in qualità di RTDa su finanziamento Pnrr, relatore in congressi, co-relatore di tesi e pubblicato numerose pubblicazioni in materia di biologia molecolare.

Vista la comunicazione presentata per le vie brevi dalla prof.ssa Elisabetta Meacci, referente del SSD BIOS-08/A (ex BIO/11), in merito ad una variazione della programmazione didattica delle Scuole di Specializzazione a.a. 2024/25 (con erogazione nell'a.a. 2025/26), motivata dalla prossima presa di servizio, in data 01/03/26, da parte del prof. Andrea Morandi come PO nel SSD BIOS-08/A;

approva

le modifiche di programmazione relative ai CdS, a.a. 2025/26 e 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.

4.5 Corso di Laurea Magistrale CU in Medicine and Surgery: approvazione Regolamento e programmazione didattica I anno



Il Presidente comunica il ricevimento della delibera del Consiglio della Scuola di SSU del 16/12/2025, trasmessa dalla SSSU con prot. n.376037 del 23/12/2025 e relativa all'approvazione del regolamento e della programmazione didattica per il primo anno del Corso di Laurea Magistrale CU in inglese Medicine and Surgery.

Il Regolamento del Corso ricalca quello del corso in lingua italiana, fatte salve le eccezioni relative alle modalità di accesso. Infatti, in base alla normativa vigente, ai corsi di medicina in lingua inglese non si applicano le previsioni del "semestre filtro" attualmente previste per i corsi in italiano.

Pertanto si specifica che:

- Accesso: Resta a numero programmato a livello nazionale – proposto per l'a.a. 2026/27 in 50 posti per il nostro Ateneo - con prova di ammissione definita annualmente dal Ministero competente (MUR).

- Requisiti linguistici: Per gli studenti non madrelingua italiana è richiesto il possesso del livello B2 di italiano al momento dell'iscrizione. In mancanza di tale certificazione, verrà attribuito un Obbligo Formativo Aggiuntivo (OFA) da assolvere secondo le modalità previste dall'art. 6 del DM 270/2004.

- Conoscenze pregresse: Il possesso delle competenze scientifiche e della lingua inglese (livello superiore al B2) si intende verificato con il superamento del test IMAT (International Medical Admissions Test).

La programmazione didattica del primo anno del CdLM-CU Medicine and Surgery è la seguente:

Se m.	Insegnamento	SSD Ins.	prec . SSD	CFU Ins.	CFU Doc.	CF U Onl .	Ore Doc.	T A F	Corso Integ.	CFU C.I.	Affid.	Cognome	Nome	Dip. ref.
1	Medical physics	PHYS - 06/A	FIS/ 07	4	2		25	A	Physics and chemical sciences foundationa l for clinical practice (I.C.)	9	AFFGR	ROMANO	GIOVA NNI	FISICA DSBSC
1	Medical physics	PHYS - 06/A	FIS/ 07	4	2		25	A	Physics and chemical sciences foundationa l for clinical practice (I.C.)	9	AFFGR	INSERO	GIACO MO	FISICA DSBSC
1	Chemistry and propaedeutics biochemistry	BIOS - 07/A	BIO/ 10	5	3		38	A	Physics and chemical sciences foundationa l for clinical practice (I.C.)	9	AFFGR	MANNINI	BENED ETTA	DSBSC
1	Chemistry and propaedeutics biochemistry	BIOS - 07/A	BIO/ 10	5	2		25	A	Physics and chemical sciences foundationa l for clinical practice (I.C.)	9	AFFGR	BUCCIAN TINI	MONIC A	DSBSC



1	Biological sciences foundational for clinical practice	BIOS - 10/A	BIO/13	4	2		25	A	Biological and psychological sciences foundational for clinical practice (i.C.)	9	AFFGR	MODESTI	ALESSANDRA	DSBSC
1	Biological sciences foundational for clinical practice	BIOS - 10/A	BIO/13	4	2		25	A	Biological and psychological sciences foundational for clinical practice (i.C.)	9	AFFGR	DONATI	CHIARA	DSBSC
1	Psychological sciences foundational for clinical practice I	PSIC - 01/A	M-PSI/01	1	1		13	A	Biological and psychological sciences foundational for clinical practice (i.C.)	9	AFFGR	GIOVANNELLI	FABIO	NEUROFARBA
1	Psychological sciences foundational for clinical practice II	PSIC - 01/A	M-PSI/01	1	1	0,5	13	C	Biological and psychological sciences foundational for clinical practice (i.C.)	9	AFFGR	GIOVANNELLI	FABIO	NEUROFARBA
1	Molecular biology	BIOS - 08/A	BIO/11	3			38	A	Biological and psychological sciences foundational for clinical practice (i.C.)	9	AFFGR			DSBSC
1	Biochemistry I	BIOS - 07/A	BIO/10	2	2		25	A			AFFGR	TADDEI	NICCOLO'	DSBSC
1	History of medicine	MED S-02/C	MED/02	1			13	C	HUMAN SCIENCES (I.C.)	3	R2ETL	bando per contratto		
1	Medical Humanities	MED S-02/C	MED/02	1			13	C	HUMAN SCIENCES (I.C.)	3	R2ETL	bando per contratto		
1	Health and prevention	MED S-24/B	MED/42	1	0,5		6,3	B	HUMAN SCIENCES (I.C.)	3	AFFGR	BONANNI	PAOLO	DSS
1	Health and prevention	MED S-24/B	MED/42	1	0,5		6,3	B	HUMAN SCIENCES (I.C.)	3	AFFGR	BONACCORSI	GUGLIELMO	DSS



2	Human genetics	MED S-01/A	MED /03	3		2	38	A	FOUNDATIO NS FOR CLINICAL RESEARCH AND BIOMEDICA L TECHNOLO GYC DEVELOPME NT	8	AFFGR	PERON	ANGEL A	DSBSC
2	Medical informatics	INFO -01/A	INF/01	1			13	B	FOUNDATIO NS FOR CLINICAL RESEARCH AND BIOMEDICA L TECHNOLO GYC DEVELOPME NT	8	R2ETL	bando per contratto		
2	Medical statistics	MED S-24/A	MED /01	3			38	C	FOUNDATIO NS FOR CLINICAL RESEARCH AND BIOMEDICA L TECHNOLO GYC DEVELOPME NT	8	AFFGR	SEVERI	GIANLU CA	DISIA
2	3D-models for medicine	IIND-03/B	ING-IND/15	1			13	C	FOUNDATIO NS FOR CLINICAL RESEARCH AND BIOMEDICA L TECHNOLO GYC DEVELOPME NT	8	AFFGR	CARFAGN I	MONIC A	DIEF
2	BIOCHEMISTR Y	BIOS -07/A	BIO/10	8	4		50	A			AFFGR	CHIARUG I	PAOLA	DSBSC
2	BIOCHEMISTR Y	BIOS -07/A	BIO/10	8	4		50	A			R2ETL	bando per contratto		
2	Human anatomy I	BIOS -12/A	BIO/16	5			63	A			R2ETL	bando per contratto		
1, 2	Biochemistry applied to medicine	BIOS -07/A	BIO/10	1	1		25	F	List of Professionalizing Educational Activities		R2ETL	bando per contratto		



									for the First Year					
1, 2	Molecular biology applied to medicine	BIOS - 08/A	BIO/ 11	1			25	F	List of Professional izing Educational Activities for the First Year		AFFGR			DSBSC
1, 2	Physics applied to medicine	PHYS - 06/A	FIS/ 07	1			25	F	List of Professional izing Educational Activities for the First Year		AFFGR	INSERO	GIACO MO	FISICA DSBSC
1, 2	Chemistry applied to medicine	BIOS - 07/A	BIO/ 10	1	1		25	F	List of Professional izing Educational Activities for the First Year		AFFGR	BUCCIAN TINI	MONIC A	DSBSC
1, 2	Biology applied to medicine	BIOS - 10/A	BIO/ 13	1			25	F	List of Professional izing Educational Activities for the First Year		AFFGR	GAMBERI	TANIA	DSBSC
1, 2	Biomedical research	INFO - 01/A	INF/ 01	1			25	F	List of Professional izing Educational Activities for the First Year		R2ETL	bando per contratto		
1, 2	Biomedical research	MED S- 26/D	MED /50	1			25	F	List of Professional izing Educational Activities for the First Year		AFFGR	CIPRIANI	SARAH	DSBSC

Riguardo alle coperture degli insegnamenti la SSSU ha evidenziato tra l'altro che il settore BIOS-07/A (ex BIO/10) di Biochimica ha richiesto la messa a bando di una quota parziale di CFU (inferiore a un terzo del totale) sul CdS in Medicine and Surgery.

La SSSU precisa comunque che il quadro definitivo dei contratti da attivare lo avremo al termine della definizione della programmazione didattica complessiva per il 2026/27, quando i Settori Scientifico Disciplinari e i Corsi di Studio avranno valutato in dettaglio anche la possibilità di mutazioni.

La proposta programmazione sopra esposta, presentata dalla SSSU con i relativi allegati (Regolamento del Corso, Modello di controllo Ordinamento didattico Vs. Regolamento



didattico, Piano di studi, tabella contratti) 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 Consiglio

Visto l'art. 4, comma 3, del D.M. 1154 del 14 ottobre 2021;

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 Rettorale prot. n. 105056 del 13 maggio 2025, con la quale i Dipartimenti sono stati invitati a manifestare l'interesse a istituire nuovi Corsi di studio per l'anno 2026/2027;

Vista la delibera del Consiglio di Dipartimento del 10/07/2025, che ha approvato la proposta di istituzione per l'a.a. 2026/27 del nuovo CdLM in Medicina e Chirurgia in lingua inglese (Classe di laurea LM-41_inglese);

Vista la delibera del Consiglio di Dipartimento del 11/12/2025, che ha approvato l'Ordinamento del nuovo CdLM in Medicina e Chirurgia in lingua inglese;

Vista la delibera del Consiglio della SSSU, riunitosi nella seduta del 16/12/2025, riguardante l'approvazione del Regolamento e della programmazione del primo anno del nuovo CdLM-CU in Medicina e Chirurgia in lingua inglese, classe di laurea LM41, che sarà attivato dall'a.a. 2026/27, con i relativi allegati: Regolamento del Corso, Modello di controllo Ordinamento didattico Vs. Regolamento didattico, Piano di studi, tabella contratti (trasmessi dalla SSSU con prot. n.376037 del 23/12/2025);

Considerata la precisazione contenuta nella delibera del Consiglio della SSSU del 16/12/25, riguardo al fatto che il quadro definitivo dei contratti da attivare sarà stabilito soltanto al termine della definizione della programmazione didattica complessiva per il 2026/27, quando i Settori Scientifico Disciplinari e i Corsi di Studio avranno valutato in dettaglio anche la possibilità di mutuaioni;

approva

- il Regolamento del nuovo CdLM in Medicina e Chirurgia in lingua inglese (Classe di laurea LM-41_inglese) per l'a.a. 2026/27, come da documentazione trasmessa dalla SSSU con prot. n.376037 del 23/12/2025: Regolamento del Corso, Modello di controllo Ordinamento didattico Vs. Regolamento didattico, Piano di studi;
- la programmazione didattica del primo anno del nuovo CdLM in Medicina e Chirurgia in lingua inglese (Classe di laurea LM-41_inglese) per l'a.a. 2026/27, come esposta in premessa, salva la successiva programmazione didattica dei CdS per il 2026/27.

La delibera è trasmessa all'Area Servizi alla Didattica - Settore "Programmazione Didattica" e alla Scuola di Scienze della Salute Umana per gli adempimenti necessari.

5) Dottorato

Non ci sono argomenti



6) Attività di ricerca

6.1 Cambio responsabilità progetti di Ricerca Prof. Enrico Fainardi

Il Prof. Enrico Fainardi ha richiesto (con lettera prot. n. 1557 del 8 gennaio 2026) che l'ammontare totale dei fondi di Ricerca di cui è responsabile vengano trasferiti, a partire dal giorno 01 marzo 2026 giorno del suo pensionamento, al Prof. Vittorio Miele.

I fondi sono:

Progetto/fondo	Nuovo responsabile
FAINCTEVOKEPLUS2 1 - Studio clinico randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, per valutare l'effetto e la sicurezza di semaglutide orale in soggetti affetti da morbo di Alzheimer in fase iniziale (EVOKE Plu	Prof. Vittorio Miele
AINCTEVOKE21 - Studio clinico randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, per valutare l'effetto e la sicurezza di semaglutide orale in soggetti affetti da morbo di Alzheimer in fase iniziale (EVO	Prof. Vittorio Miele
FAINCTIQVIA20 - Studio di fase III, multicentrico, randomizzato, a gruppi paralleli, in doppio cieco, con doppia simulazione, controllato con sostanza attiva per la valutazione dell'efficacia e della sicurezza di evobrutinib rispetto a teriflunomide in partecipanti	Prof. Vittorio Miele
AINCTSANOFIGEFC17 504 - Studio randomizzato, in doppio cieco, di fase 3 volto a confrontare l'efficacia e la sicurezza di frexalimab (SAR441344) rispetto al placebo in partecipanti adulti affetti da sclerosi multipla non recidivante secondariamente progressiva	Prof. Vittorio Miele
FAINCTSANOFIGEMIN I - A Phase 3, randomized, double blind efficacy and safety study comparing SAR442168 to teriflunomide	Prof. Vittorio Miele



(Aubagio®) in participants with relapsing forms of multiple scler	
FAINCTSANOFIHERC ULES - Studio di Fase 3, randomizzato, in doppio cieco, di efficacia e sicurezza, che confronta SAR442168 verso placebo in pazienti affetti da sclerosi multipla progressiva secondaria non recidivan	Prof. Vittorio Miele
AINCTSANOFILTS17 043 - 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 progres	Prof. Vittorio Miele
FAINCTSANOFIPERSE US - A Phase 3, randomized, double blind, efficacy and safety study comparing SAR442168 to placebo in participants with primary progressive multiple sclerosis	Prof. Vittorio Miele
FAINCTSANOFI2024 - 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 progress	Prof. Vittorio Miele
AINCTSANOFI21 - A Phase 3, randomized, double blind, efficacy and safety study comparing SAR442168 to placebo in participants with non relapsing secondary progressive multiple sclerosis	Prof. Vittorio Miele

Il Consiglio approva all'unanimità



6.2 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:

6.2.1

Responsabile scientifico	Donatella Degl'Innocenti
Titolo	Breaking the Psoriatic Loop: A Marine-Derived Strategy Targeting Keratinocyte Inflammation
Acronimo	—
Durata (mesi)	24
Ente Finanziatore	NPF - National Psoriasis Foundation (USA)
Programma /Bando	NPF Research Grants Program
Anno	2026
Tipo di partecipazione	responsabile
Partenariato	no
Finanziamento richiesto	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.

6.2.2

Il Presidente illustra il progetto dal titolo: A Novel Therapeutic Strategy To Clear Amyloid Fibrils Model Using Engineered Nanobody-MMP9 enzymes, acronimo AmyloClear, di durata 24 mesi, presentato da Fabrizio Chiti, già inserito nel sistema Anagrafe della Ricerca da Fabrizio Chiti e di cui si riportano di seguito le informazioni principali:

SOTTOPROGRAMMA (PILLAR)

| Excellent Science

Marie Skłodowska-Curie Actions (MSCA)

IDENTIFICATIVO DELL'INVITO: HORIZON-MSCA



SCHEMA DI FINANZIAMENTO

| MSCA – Postdoctoral Fellowships (PF)

TIPO DI PARTECIPAZIONE

| Coordinatore

Il Presidente ricorda la necessità di sottoporre i progetti Horizon Europe all'organo collegiale delle strutture coinvolte nei progetti stessi, il quale:

- a) *delibera la fattibilità del progetto garantendo la disponibilità delle risorse necessarie per la sua realizzazione (umane, di attrezzature e di spazi) nonché l'impegno a coprire eventuali ulteriori oneri finanziari che potrebbero verificarsi durante la realizzazione del progetto;*
- b) *individua il responsabile scientifico;*
- c) *dà mandato al responsabile della struttura di sottoscrivere, in caso di approvazione del progetto, la convenzione di sovvenzione (ove la struttura agisca in qualità di coordinatore), il modulo di adesione alla convenzione - Annex 3 (ove la struttura agisca in qualità di beneficiario) ed i relativi contratti collegati con la Commissione europea o con il coordinatore.*

Chiede quindi al Consiglio di esprimersi in merito al progetto illustrato.

Delibera

Il Consiglio ritiene che sussistano i requisiti di fattibilità del progetto dal titolo: A Novel Therapeutic Strategy To Clear Amyloid Fibrils Model Using Engineered Nanobody-MMP9 enzymes - acronimo: AmyloClear e garantisce l'impegno del Dipartimento a partecipare al progetto stesso attraverso le risorse umane, le attrezzature, gli spazi del Dipartimento, nonché l'impegno a coprire eventuali ulteriori oneri finanziari che potrebbero verificarsi durante la realizzazione del progetto.

L'importo richiesto alla Commissione europea a favore della struttura (contributo UE) è di € 209.483,28.

Il Consiglio individua Fabrizio Chiti quale responsabile scientifico.

Il Consiglio dà quindi mandato al Direttore del Dipartimento di sottoscrivere, in caso di approvazione del progetto, la convenzione di sovvenzione/Annex 3 ed i relativi contratti collegati con la Commissione europea o con il coordinatore.

6.2.3

Il Presidente illustra il progetto dal titolo: Germline Effects and Nano-microplastic Exposure: Reproductive Alterations and Inheritance Outcomes in Next-generations, Proposal Acronym - acronimo: GENERATION di durata 60 mesi, presentato da Università degli Studi di Siena, Italy (coordinatore), già inserito nel sistema Anagrafe della Ricerca da Chiara Donati e di cui si riportano di seguito le informazioni principali:



SOTTOPROGRAMMA (PILLAR)

| Global Challenges & European Industrial Competitiveness

Cluster Health

IDENTIFICATIVO DELL'INVITO: HORIZON-HLTH-2025-03-ENVHLTH-02-two-stage

SCHEMA DI FINANZIAMENTO

| Innovation actions (IA)

TIPO DI PARTECIPAZIONE

| Beneficiario

PARTENARIATO:

Università degli Studi di Siena, Italy (coordinatore)
Università degli Studi della Campania, Italy
Karolinska Institutet, Sweden
Università degli Studi di Firenze, Italy
Universidad de Murcia, Spain
Rosebio Srl, Italy
Universite Grenoble Alpes, France
Next fertility Mucia. SLU, Spain
Centre Hospitalier Universitaire de Grenoble, France (associated)
Centre National de la Recherche Scientifique, France (associated)

Il Presidente ricorda la necessità di sottoporre i progetti Horizon Europe all'organo collegiale delle strutture coinvolte nei progetti stessi, il quale:

- a) *delibera la fattibilità del progetto garantendo la disponibilità delle risorse necessarie per la sua realizzazione (umane, di attrezzature e di spazi) nonché l'impegno a coprire eventuali ulteriori oneri finanziari che potrebbero verificarsi durante la realizzazione del progetto;*
- b) *individua il responsabile scientifico;*
- c) *dà mandato al responsabile della struttura di sottoscrivere, in caso di approvazione del progetto, la convenzione di sovvenzione (ove la struttura agisca in qualità di coordinatore), il modulo di adesione alla convenzione - Annex 3 (ove la struttura agisca in qualità di beneficiario) ed i relativi contratti collegati con la Commissione europea o con il coordinatore.*

Chiede quindi al Consiglio di esprimersi in merito al progetto illustrato.

Delibera

Il Consiglio ritiene che sussistano i requisiti di fattibilità del progetto dal titolo Germline Effects and Nano-microplastic Exposure: Reproductive AlteraTions and Inheritance Outcomes in Next-generations, Proposal Acronym - acronimo: GENERATION e garantisce



l'impegno del Dipartimento a partecipare al progetto stesso attraverso le risorse umane, le attrezzature, gli spazi del Dipartimento, nonché l'impegno a coprire eventuali ulteriori oneri finanziari che potrebbero verificarsi durante la realizzazione del progetto.

L'importo richiesto alla Commissione europea a favore della struttura (contributo UE) è da definire se il progetto viene ammesso alla fase 2.

Il Consiglio individua Chiara Donati quale responsabile scientifico.

Il Consiglio dà quindi mandato al Direttore del Dipartimento di sottoscrivere, in caso di approvazione del progetto, la convenzione di sovvenzione/Annex 3 ed i relativi contratti collegati con la Commissione europea o con il coordinatore.

7) Dipartimento di eccellenza - avviso per la presentazione di progetti per il finanziamento di incarichi di ricerca post-doc

Sul budget del progetto Dipartimenti di eccellenza 2023-27 era stata prevista l'attivazione di contratti di ricerca che però sono stati regolati solo a fine 2025. Con il quadro normativo attuale è possibile utilizzare la stessa voce di budget per l'attivazione di incarichi di ricerca post-doc ex art 22 bis legge 240/20210 poiché si tratta comunque di contratti di lavoro di tipo subordinato.

La quota disponibile sul budget è sufficiente per l'attivazione di n. 7 incarichi di ricerca post-doc annuali rinnovabili per un anno.

Si propone di attivare:

- n. 5 incarichi di ricerca post-doc sui SSD che hanno visto il reclutamento di ricercatori o professori sul progetto dipartimento di eccellenza, MEDS-26D, MEDS-02/A, BIOS-10/A, BIOS-07/A, MEDS-10/A
- n. 2 incarichi di ricerca post-doc su tutti gli altri SSD di cui è referente il dipartimento.

per un costo ad incarico di euro 39.836,23 lordo amministrazione, euro 28.456,48 al lordo delle ritenute erariali e previdenziali.

Verrà pertanto pubblicato un avviso di ricognizione interna per la presentazione di progetti finalizzato a finanziare un incarico di ricerca di durata annuale, rinnovabile per un anno.

Il progetto dovrà essere redatto in lingua inglese.

I progetti presentati saranno sottoposti alla valutazione della commissione interna relativamente all'aderenza dei progetti alle tematiche del progetto di Eccellenza e della commissione esterna che valuterà i progetti più meritevoli da finanziare.

La procedura di selezione verrà effettuata dall'ufficio personale docente e pertanto la tempistica di assunzione sarà di circa 4 mesi dall'approvazione del bando.

Si fa presente che ad oggi non è possibile inserire questa tipologia di personale in afferenza assistenziale.

Il Consiglio, visto il progetto, verificata la copertura finanziaria, delibera all'unanimità di attivare, sul budget del Dipartimento di eccellenza 2023-2027 (CUP B13C22004460001):

- n. 5 incarichi di ricerca post-doc sui SSD che hanno visto il reclutamento di ricercatori o professori sul progetto dipartimento di eccellenza, MEDS-26D, MEDS-02/A, BIOS-10/A, BIOS-07/A, MEDS-10/A
- n. 2 incarichi di ricerca post-doc su tutti gli altri SSD di cui è referente il dipartimento.



8) Unità di ricerca

Non ci sono argomenti

9) Attività negoziale

9.1 Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e TFS Trial Form Support S.r.l. per la conduzione della sperimentazione clinica su medicinali "Studio di fase 2, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli per valutare l'efficacia e la sicurezza di BP1.7881 in pazienti adulti con esofagite eosinofila" (Codice sperimentazione: P22-04) presso la SOD Gastroenterologia

**Promotore: TFS Trial Form Support S.r.l. (per conto di Bioprojet Pharma)
Responsabile della sperimentazione: Prof. Andrea Galli**

Il contratto è proposto all'approvazione con condizione sospensiva sulla firma fino al ricevimento della comunicazione del parere favorevole del Comitato Etico.

Lo Studio avrà inizio dopo l'ottenimento delle necessarie autorizzazioni ai sensi della normativa vigente e dei regolamenti interni.

Pazienti coinvolti: Poiché la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva dei pazienti, è prevista da parte dell'Ente l'inclusione di circa **3 soggetti**, con il limite del numero massimo di 24 pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.

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 ad **€ 4.684,08 + IVA (se applicabile)** per paziente

La CRO per conto del Promotore si impegna a corrispondere, al netto degli esami di pertinenza ospedaliera da corrispondere interamente 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.

**Corrispettivo a paziente per il Dipartimento: € 2893,97 + IVA (se applicabile)
Corrispettivo totale per il Dipartimento: € 8.679,00 + 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

9.2 Emendamento I al contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Medicina sperimentale e Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e Daiichi Sankyo, Inc, per la conduzione dello Studio per la sperimentazione clinica "Sperimentazione di fase 3 multicentrica, randomizzata, in aperto su trastuzumab deruxtecan (Enhertu) più chemioterapia più o meno pembrolizumab rispetto a chemioterapia più trastuzumab più o meno pembrolizumab come trattamento di prima linea in partecipanti affetti da cancro gastrico o della giunzione gastroesofagea (GEJ) non resecabile, localmente avanzato o metastatico, positivo per HER2 (DESTINY-Gastric05)", PROT. DS8201-724, - a Ratifica

Promotore: Daiichi Sankyo, Inc

Responsabile della sperimentazione: Prof. Lorenzo Antonuzzo

Responsabile della sperimentazione per il Dipartimento: Prof. Vittorio Miele

L'emendamento al contratto è stato sottoscritto dalle parti in data 29/12/2025

Pazienti coinvolti: la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva dei pazienti. è prevista da parte dell'Ente l'inclusione di 2 circa soggetti, con il limite del numero massimo di 726 pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.

Le Parti desiderano emendare il Contratto con una data di decorrenza corrispondente alla data di esecuzione del Contratto 24 luglio 2025 ("Data di decorrenza dell'Emendamento"), desiderano modificare il Budget nell'Allegato A, a causa di errori riscontrati nel budget nella ripartizione Dipartimento/ Ente:

- Alla visita di Sceening ; CV EoT; 40DFU^; 5- FU Adm& (braccio M1).
- Alla visita 5-FU Adm& (braccio M2).
- Alla visita di Sceening; C1G8; C1G15; EoT; CV EoT 40DFU^ (braccio E1)
- Alla Vista CV EoT 40DFU^; 5-FU Adm& (braccio E2)

Il Contratto sarà modificato come segue: L'Allegato A - Budget e programma dei pagamenti, "Schema di ripartizione importo a paziente fra Ente e Dipartimento" viene cancellato e sostituito nella sua interezza con la nuova Tabella Schema di ripartizione importo a paziente fra Ente e Dipartimento



Schema di ripartizione importo a paziente fra Ente e Dipartimento/ Scheme for allocating the amount per patient between the Entity and the Department

Visita/Visit – M1	Importo della visita incluso il 16% di spese generali (EURO)/ VISIT AMOUNT INCLUDING 16% OVERHEAD (EURO)	Esami 100% da pagare a Ente Examinations 100% to be paid to Entity	Resto	95% da pagare a Dip./ 95% to be paid to Department	5% da pagare a Ente/ 5% to be paid to Entity
Visita di prescreening/PV	437	0	437	415.15	21.85
Visita di screening/SV	1865	883	982	932.90	49.10
Ciclo 1 Giorno 1/C1D1	1485	271	1214	1153.30	60.70
Ciclo 1 Giorno 8/C1D8	594	219	375	356.25	18.75
Ciclo 1 Giorno 15/C1D15	594	219	375	356.25	18.75
Ciclo 2 Giorno 1/C2D1	1639	383	1256	1193.20	62.80
Ciclo 3 Giorno 1/C3D1	1658	511	1147	1089.65	57.35
Ciclo 4+ Giorno 1/C4+D1	1237	266	971	922.45	48.55
Fine del trattamento/EoT	1123	370	753	715.35	37.65
Follow-up a 40 giorni/40DFU	741	311	430	408.50	21.50
Follow-up a lungo termine/sopravvivenza ogni 3 mesi/LTFU Q3M	280	0	280	266.00	14.00
COSTO TOTALE PER SOGGETTO DELLO STUDIO/Total Cost Per Study Subject	11653	3433	8220	7809	411
Visita combinata di screening*/CSV*	2044	883	1161	1102.95	58.05
Visita combinata di fine trattamento (End of Treatment, EoT) e di follow up a 40 giorni (40 Days Follow-Up, 40 DFU)^/CV EoT 40DFU^	1123	346	777	738.15	38.85
Somministrazione di 5- follow up (Follow-Up, FU)^/5-FU Adm^	458	109	349	331.55	17.45
Visita biptica*/Biopsy Visit*	935	0	935	888.25	46.75
Visita non programmata/UV	284	0	284	269.80	14.20

Visita – M2	Importo della visita incluso il 16% di spese generali (EURO)/ VISIT AMOUNT INCLUDING 16% OVERHEAD (EURO)	Esami 100% da pagare a Ente Examinations 100% to be paid to Entity	Resto	95% da pagare a Dip./ 95% to be paid to Department	5% da pagare a Ente/ 5% to be paid to Entity
Visita di prescreening/PV	437	0	437	415.15	21.85
Visita di screening/SC	1865	883	982	932.90	49.10
Ciclo 1 Giorno 1/C1D1	1982	317	1665	1581.75	83.25



Ciclo 1 Giorno 8/C1D8	594	219	375	356.25	18.75
Ciclo 1 Giorno 15/C1D15	594	219	375	356.25	18.75
Ciclo 2 Giorno 1/C2D1	2165	406	1759	1671.05	87.95
Ciclo 3 Giorno 1/C3D1	2211	558	1653	1570.35	82.65
Ciclo 4+ Giorno 1/C4+D1	1198	266	932	885.40	46.60
Fine del trattamento/EoT	1123	370	753	715.35	37.65
Follow-up a 40 giorni/40DFU	713	287	426	404.70	21.30
Follow-up a lungo termine/sopravvivenza ogni 3 mesi/LTFU Q3M	280	0	280	266.00	14.00
COSTO TOTALE PER SOGGETTO DELLO STUDIO/Total Cost Per Study Subject	13162	3525	9637	9155.15	481.85
Visita combinata di screening*/CSV*	2044	883	1161	1102.95	58.05
Visita combinata di EoT e 40 DFU*/CV EoT 40DFU*	1123	346	777	738.15	38.85
Somministrazione di 5-FU*/5-FU Adm*	458	109	349	331.55	17.45
Visita biptica*/Biopsy Visit*	935	0	935	888.25	46.75
Visita non programmata/UV	284	0	284	269.80	14.20

<u>Visita – E1</u>	<u>Importo della visita incluso il 16% di spese generali (EURO)/</u> <u>VISIT AMOUNT INCLUDING 16% OVERHEAD (EURO)</u>	<u>Esami 100% da pagare a Ente</u> <u>Examinations 100% to be paid to Entity</u>	<u>Resto</u>	<u>95% da pagarea Dip./</u> <u>95% to be paid to Department</u>	<u>5% da pagarea Ente./</u> <u>5% to be paid to Entity</u>
Visita di prescreening/PV	437	0	437	415.15	21.85
Visita di screening/SV	1812	887	925	878.75	46.25
Ciclo 1 Giorno 1/C1D1	1240	260	980	931.00	49.00
Ciclo 1 Giorno 8/C1D8	594	219	375	356.25	18.75
Ciclo 1 Giorno 15/C1D15	594	219	375	356.25	18.75
Ciclo 2 Giorno 1/C2D1	1394	390	1004	953.80	50.20
Ciclo 3 Giorno 1/C3D1	1360	485	875	831.25	43.75
Ciclo 4+ Giorno 1/C4+D1	1158	309	849	806.55	42.45
Fine del trattamento/EoT	1070	324	746	708.70	37.30
Follow-up a 40 giorni/40DFU	688	307	381	361.95	19.05
Follow-up a lungo termine/sopravvivenza ogni 3 mesi/LTFU Q3M	280	0	280	266.00	14.00
COSTO TOTALE PER SOGGETTO DELLO STUDIO/Total Cost Per Study Subject	10627	3400	7227	6865.65	361.35
Visita combinata di screening*/CSV*	1991	994	997	947.15	49.85
Visita combinata di EoT e 40 DFU*/CV EoT 40DFU*	1070	324	746	708.70	37.30



Somministrazione di 5-FU/5-FU Adm ⁵	458	109	349	331.55	17.45
Visita biptica ⁶ /Biopsy Visit ⁶	935	0	935	888.25	46.75
Visita non programmata/UV	284	0	284	269.80	14.20

Visita – E2	Importo della visita incluso il 16% di spese generali (EURO)/ VISIT AMOUNT INCLUDING 16% OVERHEAD (EURO)	Esami 100% da pagare a Ente Examinations 100% to be paid to Entity	Resto	95% da pagare a Dip./ 95% to be paid to Department	5% da pagare a Ente./ 5% to be paid to Entity
Visita di prescreening/PV	437	0	437	415.15	21.85
Visita di screening/SV	1812	887	925	878.75	46.25
Ciclo 1 Giorno 1/C1D1	1738	223	1515	1439.25	75.75
Ciclo 1 Giorno 8/C1D8	594	219	375	356.25	18.75
Ciclo 1 Giorno 15/C1D15	594	219	375	356.25	18.75
Ciclo 2 Giorno 1/C2D1	1920	359	1561	1482.95	78.05
Ciclo 3 Giorno 1/C3D1	1913	465	1448	1375.60	72.40
Ciclo 4+ Giorno 1/C4+D1	1237	266	971	922.45	48.55
Fine del trattamento/EoT	1070	324	746	708.70	37.30
Follow-up a 40 giorni/40DFU	660	241	419	398.05	20.95
Follow-up a lungo termine/sopravvivenza ogni 3 mesi/LTFU Q3M	280	0	280	266.00	14.00
COSTO TOTALE PER SOGGETTO DELLO STUDIO/Total Cost Per Study Subject	12255	3203	9052	8599.4	452.6
Visita combinata di screening*/CSV*	1991	837	1154	1096.30	57.70
Visita combinata di EoT e 40 DFU*/CV EoT 40DFU*	1070	324	746	708.70	37.30
Somministrazione di 5-FU ⁵ /5-FU Adm ⁵	458	109	349	331.55	17.45
Visita biptica ⁶ /Biopsy Visit ⁶	935	0	935	888.25	46.75
Visita non programmata/UV	284	0	284	269.80	14.20

* Da pagare al momento dell'inserimento dei dati invece delle visite di prescreening e screening, se condotte lo stesso giorno

^ Da fatturare invece delle visite di fine trattamento e di follow-up a 40 giorni, se condotte lo stesso giorno & Ospedalizzazione per i pazienti che assumono 5-FU, da fatturare per i giorni 2-5 di ogni ciclo quando viene somministrato 5-FU

Può essere condotta nelle seguenti fasi: visita di prescreening (Prescreening Visit, PV), Ciclo 2 Giorno 1 (C2G1), EoT, visita combinata di screening (Combined Screening Visit, CSV) e visita combinata (Combined Visit, CV) di EoT e 40DFU

* To be paid on data entry instead of Prescreening and Screening Visits if they are conducted on the same day

^ To be invoiced instead of End of Treatment and 40 Day Follow-up if they are conducted on the same day

& Hospitalization for patients receiving 5-FU, to be invoiced for days 2-5 of every cycle when 5-FU is being administered

May occur on PV, C2D1, EoT, CSV and CV EoT 40DFU

Tutte le altre disposizioni del Contratto rimarranno invariate e in vigore.

Corrispettivo totale per il Dipartimento: 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

9.3 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 la conduzione della sperimentazione clinica su medicinali "Sperimentazione di fase 2, randomizzata, in doppio cieco, controllata con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di 2 dosi di vipoglanstat in pazienti con dolore correlato all'endometriosi da moderata a grave – sperimentazione NOVA presso la SOD Ostetricia e Ginecologia

Promotore: ICON CLINICAL RESEARCH LIMITED (per conto di GESYNTA PHARMA AB)

Responsabile della sperimentazione: Dott.ssa Silvia Vannuccini

Il contratto è proposto all'approvazione con condizione sospensiva sulla firma fino al ricevimento della comunicazione del parere favorevole del Comitato Etico.

Lo Studio avrà inizio dopo l'ottenimento delle necessarie autorizzazioni ai sensi della normativa vigente e dei regolamenti interni.

Pazienti coinvolti: Poiché la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva dei pazienti, è prevista da parte dell'Ente l'inclusione di circa **6 soggetti**, con il limite del numero massimo di 190 pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.

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 ad **€ 11.397,77 + IVA (se applicabile)** per paziente.

La CRO per conto del Promotore si impegna a corrispondere, al netto degli esami di pertinenza ospedaliera da corrispondere interamente 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.

Corrispettivo a paziente per il Dipartimento: € 11.397,77 + IVA (se applicabile)



Corrispettivo totale per il Dipartimento massimo: € 68.386,62 + 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

9.4 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 per la conduzione dello studio osservazionale "OXBLOODS the hyp OX ic niche and lipid meta B o L ism in gastr O intestinal cancer: linking angi O genesis an D chemore S istance" (Codice Protocollo: OXBLOOD)

Promotore: Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica

Sperimentatore principale dello Studio: Prof. Fabio Cianchi

Referente del Dipartimento SBSC per lo Studio: Prof.ssa Laura Papucci

Lo Studio è stato approvato dal Comitato Etico Regione Toscana - Area Vasta Centro nella seduta del 25/11/2025.

Oggetto dello Studio: L'obiettivo primario di questo studio è determinare il profilo di espressione genica legato all'ipossia in vivo attraverso un'analisi di single-cell RNA sequencing (scRNA-seq) su biopsie tumorali di pazienti affetti da cancro rettale e sottoposti a chemioterapia neoadiuvante.

Gli obiettivi secondari sono:

- Quantificare l'ipossia a livello di singola cellula nelle biopsie tumorali, calcolando un "hypoxia score" basato sull'espressione aggregata di una firma genica curata (VEGFA, SLC2A1, ENO1, PGK1, LDHA, CA9, etc.).
- Investigare la relazione tra il livello di ipossia (stratificando le cellule per hypoxia score) e l'espressione di geni coinvolti nel metabolismo lipidico (utilizzando i database KEGG, Reactome, GO).
- Confrontare i profili di espressione genica (ipossia e lipidi) tra pazienti responder (TRG 2,3) e non-responder (TRG 4,5) alla chemioterapia neoadiuvante.
- Analizzare la composizione cellulare del microambiente tumorale (TME) e valutare come questa



Pazienti coinvolti: L'Azienda ospedaliera prevede di raccogliere circa 20 biopsie da pazienti con cancro rettale candidati a chirurgia dopo terapia neoadiuvante.

Raccolta e trasferimento dei campioni biologici: Per l'esecuzione delle analisi o di altre attività previste dal Protocollo, l'Azienda Ospedaliera provvederà a inviare al Laboratorio del Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" "Molecular strategies to overcome cancer resistance to therapy in solid tumors" individuato dal Promotore i campioni biologici e i relativi dati personali pseudonimizzati. Il trasferimento avverrà nel pieno rispetto della normativa vigente in materia di protezione dei dati personali e di sicurezza dei materiali biologici.

Il trasferimento dei campioni e dei dati sarà effettuato:

- dall'Azienda Ospedaliera, sotto la responsabilità dello Sperimentatore Principale, che curerà la preparazione, l'etichettatura pseudonimizzata e la spedizione dei campioni secondo le modalità indicate nel Protocollo;
- verso il laboratorio "Molecular strategies to overcome cancer resistance to therapy in solid tumors" indicato nel Protocollo approvato dal Comitato Etico competente.

Conservazione dei dati: I dati verranno conservati per un periodo di tempo totale di sette anni dal termine dello Studio.

Finanziamenti dello studio: i costi relativi all'analisi dei campioni (in particolare le analisi di scRNA-seq) e alla gestione dei dati saranno sostenuti dai fondi di ricerca BIAGIONI_HALO24 e PAPUCCIFAGGI23 del Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio".

Il Consiglio

- Visto l'art. 36 del Regolamento di Amministrazione, Finanza e Contabilità dell'Università di Firenze,
- Considerato quanto esposto in istruttoria,
- Preso atto della documentazione addotta,
- Visionato il testo dell'accordo,

Approva all'unanimità

- l'accordo in oggetto e la stipula dell'atto relativo e dà mandato al Direttore per le necessarie procedure.

9.5 Emendamento I al Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Medicina sperimentale e Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e Parexel International (IRL) Limited (per conto di AstraZeneca S.p.A), per la conduzione dello Studio per la sperimentazione clinica "Protocollo principale per uno studio di piattaforma di fase II, in aperto, su pi farmaci, multicentrico, per valutare la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica e l'attività antitumorale preliminare di nuovi agenti o combinazioni come trattamento perioperatorio in partecipanti con adenocarcinoma gastroesofageo resecabile localmente avanzato (GEMINI PeriOp GC)"", presso la SOD Oncologia Medica

Promotore: Parexel International (IRL) Limited (per conto di AstraZeneca S.p.A)
Responsabile della sperimentazione: Prof. Lorenzo Antonuzzo
Responsabile della sperimentazione per il Dipartimento: Prof. Vittorio Miele



Pazienti coinvolti: la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva dei pazienti. È prevista da parte dell'Ente l'inclusione di 2 circa soggetti, con il limite del numero massimo di 726 pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.

PREMESSO CHE l'Ente è interessato a includere il sotto-studio 2 nello Studio intitolato **"Sub-study 2: Trastuzumab Deruxtecan plus Rilvegostomig and Fluoropyrimidine for HER2-positivite Participants."**

Le Parti concordano di implementare il budget del Contratto, attualmente in essere, aggiungendo il budget del sotto-studio 2, avente un costo per paziente di **€ 47.365,12** (+ IVA se applicabile), come previsto nell'Allegato A.

Corrispettivo totale per il Dipartimento SBSC: previsto un corrispettivo una tantum di **€ 5.000,00** (+ 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

9.6 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 su medicinali "Studio globale di fase III, randomizzato, in aperto, su Datopotamab Deruxtecan (Dato-DXd) in adiuvante in combinazione con Rilvegostomig o Rilvegostomig in monoterapia rispetto allo standard di cura, a seguito di resezione completa del tumore, in partecipanti con tumore polmonare non a piccole cellule di tipo adenocarcinoma in stadio I che sono ctDNA-positivi o che hanno caratteristiche patologiche ad alto rischio (TROPION-Lung12)" Prot. D926TC00001" SOD Oncologia medica

Promotore: AstraZeneca S.p.A.,

Responsabile della sperimentazione: Prof. Lorenzo Antonuzzo

Responsabile della sperimentazione DSBSC: Prof. Vittorio Miele

Il contratto è proposto all'approvazione con condizione sospensiva sulla firma fino al ricevimento della comunicazione del parere favorevole del Comitato Etico.

Lo Studio avrà inizio dopo l'ottenimento delle necessarie autorizzazioni ai sensi della normativa vigente e dei regolamenti interni.



Pazienti coinvolti: Poiché la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva dei pazienti, è prevista da parte dell'Ente l'inclusione di circa **4/5 soggetti**, con il limite del numero massimo di 660 pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.

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:

Screening Visits: € 1720,72+ IVA (se applicabile) per paziente

Visita - Arm 1: € 7168,88 + IVA (se applicabile) per paziente

Visita - Arm 2: € 5701,48 + IVA (se applicabile) per paziente

Visita - Arm 3: € 1683,20 + IVA (se applicabile) per paziente

La CRO per conto del Promotore si impegna a corrispondere, al netto degli esami di pertinenza ospedaliera da corrispondere interamente 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.

Corrispettivo totale per il Dipartimento SBSC: € 2.000 + IVA (se applicabile) da corrispondere una tantum per i servizi di radiodiagnostica

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

9.7 Accordo tra Azienda Socio Sanitaria (A.S.S.T.) degli Spedali Civili di Brescia e Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze per la conduzione dello studio osservazionale multicentrico *no profit* dal titolo: "Interruzione della dipendenza da tabacco in pazienti fumatori affetti da carcinoma squamocellulare del distretto testa-collo: studio osservazionale prospettico multicentrico" (STOP-HNC)

Promotore: Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio"

Responsabile scientifico: Prof. Davide Mattavelli (S.C. Otorinolaringoiatria)

Responsabile scientifico per il Dipartimento: Prof. Lorenzo Livi



Oggetto: L'obiettivo primario dello studio è di valutare l'efficacia di una strategia di counseling standardizzata da pratica clinica per la promozione della cessazione del fumo post-diagnosi tra i pazienti affetti da SCCHN (carcinoma testa collo a cellule squamose). L'efficacia sarà misurata come percentuale di pazienti che riesce a smettere di fumare in modo sostenuto a 6+1 mesi dall'arruolamento, ovvero dall'avvio del counseling anti-fumo. Gli obiettivi secondari dello studio sono:

- valutare l'associazione tra cessazione del fumo dopo la diagnosi ed aderenza al trattamento (radio o radiochemioterapico) in termini di interruzione della terapia e tossicità acuta, risposta alla terapia, ed esiti di sopravvivenza quali progression-free survival (PFS), cancer specific survival (CSS), e overall survival (OS);
- valutare l'impatto della cessazione del fumo post-diagnosi sulla qualità di vita (quality of life, QoL);
- valutare il grado di costo-efficacia della strategia standardizzata per la promozione della cessazione del fumo

Uso e trattamento dei dati: I Dati sono acquisiti e conservati in forma pseudonimizzata dal Promotore, unitamente a tutta la documentazione dello Studio, per il periodo necessario alla realizzazione dello studio meglio specificato nel consenso informato firmato dal paziente (per un periodo di 7 anni). L'Azienda Socio Sanitaria sarà responsabile della conservazione del codice di ciascun paziente associato ai Dati.

I Dati forniti al Promotore dall'Azienda Socio Sanitaria saranno inseriti nel database relativo allo studio presso il Promotore. I Dati devono rimanere di proprietà esclusiva del Promotore che deve trattarli in via riservata e non deve distribuirli a terze parti, fatto salvo che al Promotore può essere consentito di trasferire estratti di set di Dati ai partner dello Studio per l'esecuzione di attività di analisi e/o elaborazione dei Dati nell'ambito dello Studio se non previsto dal Protocollo di cui in premessa, previo consenso del Centro Partecipante a cui appartengono i Dati.

Ruolo delle Parti: Il Promotore dichiara che, ai fini dell'esecuzione del Contratto, l'Università degli Studi di Firenze è Titolare del Trattamento dei dati personali; l'Azienda Socio Sanitaria si dichiara Titolare del Trattamento dei dati dei pazienti forniti al Promotore in forma pseudonimizzata ai sensi dell'art. 4 paragrafo 7 del GDPR.

Ciascuna Parte, nell'attività dedotta nel presente contratto ed in ottemperanza alle norme previste dal Regolamento (UE) 2016/679 e dal Codice della Privacy, si qualifica come autonoma titolare del trattamento ai sensi dell'art. 4 paragrafo 7 del GDPR e si impegna a favorire l'alimentazione nel database dei dati pseudonimizzati dei propri pazienti attraverso modalità consone, così come stabilite dalla normativa vigente in materia di trattamento di Dati personali e in ottemperanza al presente Accordo.

Le Parti sono consapevoli che se un paziente decide di ritirare totalmente o parzialmente il suo consenso al trattamento dei dati personali, l'Azienda Socio Sanitaria informerà il Promotore di tale richiesta. Nel caso in cui l'Azienda Socio Sanitaria chieda al Promotore di distruggere i dati, quest'ultimo invierà all'Azienda Socio Sanitaria la notifica scritta dell'avvenuta cancellazione.

L'Azienda Socio Sanitaria si impegna, anche per tramite dello Sperimentatore Principale, a:

- garantire, prima e durante il trattamento, di aver adempiuto a tutte gli obblighi previsti dalla normativa in materia di protezione dei dati;
- controllare il trattamento, tramite anche ispezioni e controlli sull'attività da parte del Promotore;
- garantire l'osservanza del protocollo di studio approvato e, nel tempo, di eventuali emendamenti valutati ed approvati dal comitato etico competente;
- osservare per tutto quanto non previsto dal protocollo di studio, la normativa vigente in materia di studi osservazionali;



- acquisire, per ogni singolo conferimento di dati clinici e genetici, l'espresso consenso del paziente al trattamento dei relativi dati personali per finalità di ricerca scientifica, previa un'adeguata ed esaustiva informativa ferma solo la facoltà di quest'ultimo di revocare il consenso al trattamento dei suoi dati personali, e si impegna a manlevare e tenere indenne il Promotore da qualsiasi rivendicazione e/o pretesa del paziente derivante dai diritti da questi vantati sui suoi dati personali, ovvero su eventuali invenzioni e/o scoperte e/o segreti industriali conseguiti nell'ambito dello Studio.
- a manlevare e tenere indenne il Promotore da qualsiasi azione e/o pretesa del paziente che mette a disposizione i propri dati personali per le finalità dello Studio e/o di qualsiasi altro terzo, ivi comprese le Autorità competenti in materia, riconducibile o comunque ricollegata ad un eventuale trattamento non autorizzato dei dati personali.
- compilare, per ogni soggetto che partecipa allo studio, le schede di cui all'Art.8 a manlevare e tenere indenne il Promotore da qualsiasi azione e/o pretesa del paziente che mette a disposizione i propri dati personali per le finalità dello Studio e/o di qualsiasi altro terzo, ivi comprese le Autorità competenti in materia, riconducibile o comunque ricollegata ad un eventuale trattamento non autorizzato dei dati personali.

Durata: Il presente accordo durerà fino alla conclusione dello studio, salvo eventuali intese diverse tra le parti.

Il Consiglio

- Visto l'art. 36 del Regolamento di Amministrazione, Finanza e Contabilità dell'Università di Firenze,
- Considerato quanto esposto in istruttoria,
- Preso atto della documentazione addotta,
- Visionato il testo dell'accordo,

Approva all'unanimità

- l'accordo in oggetto e la stipula dell'atto relativo e dà mandato al Direttore per le necessarie procedure.

9.8 Accordo tra Istituto Europeo di Oncologia S.r.l. (IEO) e Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze per la conduzione dello studio osservazionale multicentrico *no profit* dal titolo: "Interruzione della dipendenza da tabacco in pazienti fumatori affetti da carcinoma squamocellulare del distretto testa-collo: studio osservazionale prospettico multicentrico" (STOP-HNC)

Promotore: Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio"

Responsabile scientifico: Dott.ssa Maria Cossu Rocca (Divisione di oncologia medica urogenitale e cervico facciale)

Responsabile scientifico per il Dipartimento: Prof. Lorenzo Livi

Oggetto: L'obiettivo primario dello studio è di valutare l'efficacia di una strategia di counseling standardizzata da pratica clinica per la promozione della cessazione del fumo post-diagnosi tra i pazienti affetti da SCCHN (carcinoma testa collo a cellule squamose). L'efficacia sarà misurata come percentuale di pazienti che riesce a smettere di fumare in modo sostenuto a 6+1 mesi dall'arruolamento, ovvero dall'avvio del counseling anti-fumo. Gli obiettivi secondari dello studio sono:

- valutare l'associazione tra cessazione del fumo dopo la diagnosi ed aderenza al trattamento (radio o radiochemioterapico) in termini di interruzione della terapia e tossicità acuta, risposta alla terapia, ed



esiti di sopravvivenza quali progression-free survival (PFS), cancer specific survival (CSS), e overall survival (OS);

- valutare l'impatto della cessazione del fumo post-diagnosi sulla qualità di vita (quality of life, QoL);
- valutare il grado di costo-efficacia della strategia standardizzata per la promozione della cessazione del fumo

Uso e trattamento dei dati: I Dati sono acquisiti e conservati in forma pseudonimizzata dal Promotore, unitamente a tutta la documentazione dello Studio, per il periodo necessario alla realizzazione dello studio meglio specificato nel consenso informato firmato dal paziente (per un periodo di 7 anni). L'Istituto Europeo di Oncologia sarà responsabile della conservazione del codice di ciascun paziente associato ai Dati.

I Dati forniti al Promotore dall'Istituto Europeo di Oncologia saranno inseriti nel database relativo allo studio presso il Promotore. I Dati devono rimanere di proprietà esclusiva del Promotore che deve trattarli in via riservata e non deve distribuirli a terze parti, fatto salvo che al Promotore può essere consentito di trasferire estratti di set di Dati ai partner dello Studio per l'esecuzione di attività di analisi e/o elaborazione dei Dati nell'ambito dello Studio se non previsto dal Protocollo di cui in premessa, previo consenso del Centro Partecipante a cui appartengono i Dati.

Ruolo delle Parti: Il Promotore dichiara che, ai fini dell'esecuzione del Contratto, l'Università degli Studi di Firenze è Titolare del Trattamento dei dati personali; l'Istituto Europeo di Oncologia si dichiara Titolare del Trattamento dei dati dei pazienti forniti al Promotore in forma pseudonimizzata ai sensi dell'art. 4 paragrafo 7 del GDPR.

Ciascuna Parte, nell'attività dedotta nel presente contratto ed in ottemperanza alle norme previste dal Regolamento (UE) 2016/679 e dal Codice della Privacy, si qualifica come autonoma titolare del trattamento ai sensi dell'art. 4 paragrafo 7 del GDPR e si impegna a favorire l'alimentazione nel database dei dati pseudonimizzati dei propri pazienti attraverso modalità consone, così come stabilite dalla normativa vigente in materia di trattamento di Dati personali e in ottemperanza al presente Accordo.

Le Parti sono consapevoli che se un paziente decide di ritirare totalmente o parzialmente il suo consenso al trattamento dei dati personali, l'Istituto Europeo di Oncologia informerà il Promotore di tale richiesta. Nel caso in cui l'Istituto Europeo di Oncologia chieda al Promotore di distruggere i dati, quest'ultimo invierà all'Istituto Europeo di Oncologia la notifica scritta dell'avvenuta cancellazione.

L'Istituto Europeo di Oncologia si impegna, anche per tramite dello Sperimentatore Principale, a:

- garantire, prima e durante il trattamento, di aver adempiuto a tutte gli obblighi previsti dalla normativa in materia di protezione dei dati;
- controllare il trattamento, tramite anche ispezioni e controlli sull'attività da parte del Promotore;
- garantire l'osservanza del protocollo di studio approvato e, nel tempo, di eventuali emendamenti valutati ed approvati dal comitato etico competente;
- osservare per tutto quanto non previsto dal protocollo di studio, la normativa vigente in materia di studi osservazionali;
- acquisire, per ogni singolo conferimento di dati clinici e genetici, l'espresso consenso del paziente al trattamento dei relativi dati personali per finalità di ricerca scientifica, previa un'adeguata ed esaustiva informativa ferma solo la facoltà di quest'ultimo di revocare il consenso al trattamento dei suoi dati personali, e si impegna a manlevare e tenere indenne il Promotore da qualsiasi rivendicazione e/o pretesa del paziente derivante dai diritti da questi vantati sui suoi dati personali, ovvero su eventuali invenzioni e/o scoperte e/o segreti industriali conseguiti nell'ambito dello Studio.



- a manlevare e tenere indenne il Promotore da qualsiasi azione e/o pretesa del paziente che mette a disposizione i propri dati personali per le finalità dello Studio e/o di qualsiasi altro terzo, ivi comprese le Autorità competenti in materia, riconducibile o comunque ricollegata ad un eventuale trattamento non autorizzato dei dati personali.
- compilare, per ogni soggetto che partecipa allo studio, le schede di cui all'Art.8 a manlevare e tenere indenne il Promotore da qualsiasi azione e/o pretesa del paziente che mette a disposizione i propri dati personali per le finalità dello Studio e/o di qualsiasi altro terzo, ivi comprese le Autorità competenti in materia, riconducibile o comunque ricollegata ad un eventuale trattamento non autorizzato dei dati personali.

Durata: Il presente accordo durerà fino alla conclusione dello studio, salvo eventuali intese diverse tra le parti.

Il Consiglio

- Visto l'art. 36 del Regolamento di Amministrazione, Finanza e Contabilità dell'Università di Firenze,
- Considerato quanto esposto in istruttoria,
- Preso atto della documentazione addotta,
- Visionato il testo dell'accordo,

Approva all'unanimità

- l'accordo in oggetto e la stipula dell'atto relativo e dà mandato al Direttore per le necessarie procedure.

10) Laboratori congiunti

Non ci sono argomenti

11) Borse di ricerca, rinnovi assegni di ricerca, incarichi di collaborazione, premi

11.1. Richiesta attivazione Borsa di Ricerca

La Prof.ssa Elisabetta Rovida 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: "Identificazione della importina alpha coinvolta nella traslocazione nucleare di ERK5 e sviluppo di inibitori diretti a prevenirla", Settore Scientifico Disciplinare MEDS-02/A Patologia generale (ex MED/04), Responsabile Scientifico **Prof.ssa Elisabetta Rovida**.

Importo € **18.700,00** ciascuna al lordo di eventuali ritenute fiscali e previdenziali a carico del borsista previste dalla normativa vigente.

Il costo della borsa di 20.289,50 euro graverà sul progetto: ROVIDA_INTESASANPAOLO25, nome progetto "Identificazione dei trasportatori responsabili della traslocazione nucleare di ERK5 al fine di individuare nuove strategie terapeutiche contro il melanoma", CUP B13C26000070007

Durata delle Borse di studio: **12 mesi**

Inizio attività: **01.03.2026**

Requisiti richiesti:

Laurea Specialistica o magistrale o vecchio ordinamento (5 anni) in Scienze Biologiche o Biotecnologie.

Costituirà titolo preferenziale avere già lavorato in ambiti strettamente attinenti al progetto.

Il/la candidato/a deve avere conoscenze tecniche su metodologie di biologia cellulare (colture cellulari 2D e 3D, trasfezioni, shRNA/siRNA e citofluorimetria a flusso) e molecolare delle proteine (estrazione delle proteine da lisati totali e dalle frazioni subcellulari, Western Blot) e degli acidi nucleici (estrazione DNA, PCR) microscopia confocale. Utilizzo di peptidi.



Data e luogo del Colloquio: 18 febbraio 2026 ore **11:00**

SBSC Sezione di Patologia e Oncologia Sperimentali, Campus Morgagni, Edificio C, Viale GB Morgagni, 50 - 50134 Firenze

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.

11.2. Richiesta attivazione Borsa di Ricerca

La Prof.ssa Elisabetta Rovida 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: "Identificazione dei domini e dei residui di ERK5 coinvolti nella traslocazione nucleare e sviluppo di inibitori mirati alla sua prevenzione", Settore Scientifico Disciplinare MEDS-02/A Patologia generale (ex MED/04), Responsabile Scientifico **Prof.ssa Elisabetta Rovida**.

Importo € **18.700,00** ciascuna al lordo di eventuali ritenute fiscali e previdenziali a carico del borsista previste dalla normativa vigente.

Il costo della borsa di 20.289,50 euro graverà sul progetto: ROVAIRC2025-IG32014, nome progetto "Pincer attack on melanoma by targeting ERK5-related cellular senescence and nuclear translocation", CUP B53C25006370007

Durata delle Borse di studio: **12 mesi**

Inizio attività: **01.03.2026**

Requisiti richiesti:

Laurea Specialistica o magistrale o vecchio ordinamento (5 anni) in Scienze Biologiche o Biotecnologie.

Costituirà titolo preferenziale avere già lavorato in ambiti attinenti al progetto. Il/la candidato/a deve avere conoscenze tecniche su metodologie di biologia cellulare (colture cellulari, trasfezioni e trasduzioni con vettori lentivirali/retrovirali, shRNA/siRNA e citofluorimetria a flusso) e molecolare delle proteine e degli acidi nucleici (estrazione di DNA da cellule e tessuti, PCR, colture batteriche, produzione di proteine ricombinanti, mutagenesi, estrazione di DNA plasmidico, clonaggio, estrazione di proteine e Western Blot, CRISPR/CAS9-related genome editing).

Data e luogo del Colloquio: 18 febbraio 2026 ore **11:00**

SBSC Sezione di Patologia e Oncologia Sperimentali, Campus Morgagni, Edificio C, Viale GB Morgagni, 50 - 50134 Firenze

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.

11.3 Richiesta attivazione Borsa di ricerca

La Prof.ssa Donatella Degl'Innocenti 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: "Approcci integrati per l'identificazione e la valutazione biochimica di composti bioattivi da fanerogame marine", Settore Scientifico Disciplinare BIOS-07/A, Responsabile Scientifico Prof.ssa Donatella Degl'Innocenti.

Decorrenza: 01/03/2026



Importo € 14.400,00 al lordo di eventuali ritenute fiscali e previdenziali a carico del borsista previste dalla normativa vigente.

Il costo della borsa di 15.624,00 euro graverà sui fondi:

- DEGLAISICC2024, titolo progetto "Caratterizzazione del microbiota intestinale in pazienti affetti da Sindrome di Ipoventilazione Centrale Congenita", CUP B13C24003630007 per 1.230,01 euro
- DEGLMASTFARM17, titolo progetto "MASTER FARMACISTA TERRITORIALE COMPETENZE CLINICHE" per 668,99 euro
- DEGLCTCIBM2025, nome progetto "Valutazione della bioattività di Posidonia oceanica e di altre piante ed alghe del litorale livornese", CUP B13C25001080007 per 13.725,00 euro

Durata della Borsa di studio: 9 mesi

Requisiti di ammissione:

L-13 Scienze biologiche

L-2 Biotecnologie

o titolo equipollente del vecchio ordinamento

Data e luogo del colloquio: 20 febbraio 2026 ore 11, presso il Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio", viale Morgagni 50 – 50134 Firenze, sez. Biochimica.

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 titoli e colloquio e dà mandato al Direttore e al Delegato di attivare le necessarie procedure.

11.4. Richiesta attivazione n. 2 Borse di Ricerca assistenziali tipologia n. 1

Il Prof. Lorenzo Livi chiede l'attivazione di **due** borse assistenziali tipologia n. 1 Post-laurea per titoli e colloquio per attività di studio e di ricerca per lo svolgimento dell'attività di ricerca dal titolo: "Effetto della radioterapia e della terapia endocrina sulla qualità di vita nelle pazienti affette da carcinoma della mammella in stadio iniziale", **settore scientifico disciplinare MEDS 22/A, responsabile scientifico Prof. Lorenzo Livi.**

Importo € 19.367,00 ciascuna al lordo di eventuali ritenute fiscali e previdenziali a carico del borsista previste dalla normativa vigente.

Il costo di 21.013,19 euro di ciascuna borsa graverà sul fondo LIVICTOPIS2021, nome progetto "A randomized, open label phase 2/3 study comparing Cobolimab + Dostarlimab + Docetaxel to Dostarlimab + Docetaxel to Docetaxel alone in participants with advanced Non-small Cell Lung Cancer who have progressed on prior anti PD (L)1 therapy and chemoth", CUP B55F21000190007, Assegnatario responsabile Prof. Lorenzo Livi,

Durata delle Borse di studio: **12 mesi**

Inizio attività: **01.03.2026**

Requisiti richiesti:

- Laurea triennale in scienze biologiche e affini
- Curriculum scientifico professionale idoneo allo svolgimento del progetto

Data e luogo del Colloquio: **19 febbraio 2026 ore 12**, presso il Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio", Largo Brambilla n. 3, Padiglione 4 Radioterapia, aula 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.

11.5 Richiesta attivazione Borsa di ricerca

Il **Prof. Augusto Vaglio** chiede l'attivazione di una borsa di ricerca Post-laurea per titoli e colloquio per attività di studio e di ricerca dal titolo: "Predizione della prognosi a lungo termine nella malattia di Erdheim-Chester: un nuovo approccio", Settore Scientifico Disciplinare MEDS-08/B, Responsabile Scientifico Prof. Augusto Vaglio.

Decorrenza: **01/03/2026**

Importo € 9.683,50 euro al lordo di eventuali ritenute fiscali e previdenziali a carico del borsista previste dalla normativa vigente.

La spesa di 10.506,6 euro graverà sui fondi: **PEYROECD24** A new comprehensive approach to predict long-term prognosis in Erdheim-Chester disease: from cluster analysis to patient-reported outcomes, CUP B53C24004100007,

Durata della Borsa di studio: **6 mesi**

Requisiti di ammissione:

laurea magistrale in farmacia o

biotecnologie mediche e farmaceutiche o

biotecnologie industriali o

scienze biologiche

Data e luogo del colloquio: **20/02/2026 ore 10.00, presso** presso CUBO2, piano terra, laboratorio di Nefrologia, viale Pieraccini 6, Firenze 50139.

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 titoli e colloquio e dà mandato al Direttore e al Delegato di attivare le necessarie procedure.

11.6. Richiesta attivazione Borsa di Ricerca

Il **Dott. Giacomo Insero** 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: "Studi su maturazione di analoghi di tessuti biologici ottenuti mediante 3D bioprinting a Terra e nello Spazio. Test e valutazione di hardware per la coltura e maturazione dei suddetti costrutti su piattaforme spaziali o sistemi per la simulazione delle condizioni di microgravità a terra.", Settore Scientifico Disciplinare PHYS-06/A, Responsabile Scientifico Dott. Giacomo Insero.

Importo € **16.590,00** ciascuna al lordo di eventuali ritenute fiscali e previdenziali a carico del borsista previste dalla normativa vigente.

Il costo della borsa di 18.000,00 euro graverà sul progetto GALLCTESA2025, nome progetto "Evaluation of hardware and definition of requirements for culturing tissues and tissue constructs on space platforms", CUP B13C25003850007.

Durata della borsa di studio: **12 mesi**

Inizio attività: **15.03.2026**



Requisiti richiesti:

Laurea Specialistica in Scienze Biologiche o Biotecnologie Mediche e Farmaceutiche

Conoscenza di modelli per la simulazione di condizioni di micro- ed ipergravità. Conoscenze di base sugli effetti indotti dalle alterazioni gravitazionali nei sistemi biologici. Conoscenze di base sulle tecniche di 3D bioprinting per la formazione di analoghi di tessuti biologici e loro mantenimento in coltura. Conoscenze di base sui meccanismi di riparazione e rigenerazione dei tessuti biologici.

Data e luogo del Colloquio: **2 marzo 2026, ore 11**, stanza T3/004, CUBO 2, Viale Pieraccini 6, Firenze

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.

11.7 Finanziamento per rinnovo Borsa di ricerca

Il Consiglio, su richiesta del Prof. Mario Maggi, è chiamato a deliberare in merito al rinnovo della borsa di ricerca assistenziale tipologia n. 2 conferita al **Dott. Lorenzo Zanatta**, per il progetto "Studi clinici e preclinici delle patologie surrenaliche– Settore Scientifico Disciplinare MEDS-02/B, Responsabile Scientifico prof.ssa Elena Rapizzi del Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica.

Il rinnovo della borsa di ricerca di 21.013,20 euro, per altri 12 mesi, dal 01/03/2026 al 28/02/2027, per un importo di 21.013,20 euro graverà sul Progetto MAGGCTNEUROCRINE21 del Dipartimento di Scienze Biochimiche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio", "Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, volto a valutare la sicurezza e l'efficacia di Crinecerfont (NBI-74788) in soggetti adulti affetti da iperplasia surrenalica congenita forma classica, seguito da un periodo di trattamento", CUP B55F21005300007 di cui è Responsabile il Prof. Mario Maggi.

Il Consiglio, esaminata la richiesta, constatata la disponibilità dei fondi, approva all'unanimità.

11.8 Richiesta di Attivazione incarico di lavoro autonomo abituale o non abituale – Prof. Cosimo Nardi

Il Presidente comunica che, dovendo sopperire ad esigenze particolari, temporanee e contingenti, il Prof. Cosimo Nardi, coordinatore del master in "Specialista nell'ottimizzazione e sviluppo di apparecchiature, sequenze e tecniche di studio di risonanza magnetica", con lettera prot. n. 376835 del 29/12/2025, ha chiesto l'indizione di una procedura di valutazione comparativa per soli titoli, 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 primo livello in: 'Specialista nell'ottimizzazione e sviluppo di apparecchiature, sequenze e tecniche di studio di Risonanza Magnetica', in particolare nell'ambito delle tecniche di imaging avanzato in Risonanza Magnetica sia in ambito clinico che di ricerca"*.



Nello specifico il collaboratore dovrà occuparsi delle seguenti attività:

- *Revisione del programma didattico del Master;*
- *Supporto all'individuazione di figure qualificate allo svolgimento di interventi formativi;*
- *Supporto alla redazione dei test in itinere e finali.*

Il contratto dovrà decorrere dal 23/02/2026 al 22/02/2027.

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

1. Laurea magistrale preferibilmente in Scienze delle Professioni Sanitarie Tecniche Diagnostiche;
2. Master professionalizzante di primo livello in Specialista nell'ottimizzazione e sviluppo di apparecchiature, sequenze e tecniche di studio di Risonanza Magnetica
3. Comprovata esperienza professionale-formativa nel campo della Risonanza Magnetica e di didattica in campo universitario
4. Esperienza di organizzazione di Corsi professionalizzanti in Risonanza Magnetica.

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

fino a 20 punti per il punteggio di laurea;

fino ad un massimo di 50 punti per il curriculum vitae;

fino ad un massimo di 30 punti per la pregressa esperienza professionale maturata in relazione all'attività da svolgere e/o in settori analoghi.

L'importo lordo del corrispettivo previsto, comprensivo di tutti gli oneri a carico del percipiente, è pari ad € 2.450,00. L'importo è stato determinato nella misura stimata congrua in relazione alla prestazione richiesta.

Il suddetto compenso verrà corrisposto in un'unica soluzione al termine della prestazione a fronte di relazione esplicativa delle attività svolte al fine di accertare l'effettivo raggiungimento della prestazione pattuita e dietro presentazione di regolare nota delle prestazioni, con annessa dichiarazione che il rapporto si è svolto secondo le modalità pattuite.

La spesa graverà sul budget del Dipartimento SBSC, progetto MAST_SPEC_OTTIM_APPAREC_RISON_MAGN_AA22-23.

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. Cosimo Nardi, le relative modalità. Tale attività potrà essere svolta anche nei locali del Dipartimento.

Il Consiglio

vista e valutata la richiesta, all'unanimità dà mandato al Direttore di indire la valutazione comparativa per l'affidamento dell'incarico e autorizza la relativa spesa.

11.9 Richiesta di Attivazione incarico di lavoro autonomo abituale o non abituale – Prof.ssa Maria Elisabetta Coccia

Il Presidente comunica che, dovendo sopperire ad esigenze particolari, temporanee e contingenti, la Prof.ssa Maria Elisabetta Coccia, coordinatrice del master in "Competenza



in Salute riproduttiva, tecniche endoscopiche e procreazione medicalmente assistita", con lettera prot. n. 6438 del 13/01/2026, 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".

Nello specifico il collaboratore dovrà occuparsi delle seguenti attività:

- *Revisione del programma didattico del Master;*
- *Supporto all'individuazione di figure qualificate allo svolgimento di interventi formativi;*
- *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 27/02/2026 al 26/02/2027.

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

1. Laurea triennale e/o magistrale preferibilmente in Biotecnologia – Medicina – Farmacologia - Biologia;
2. Comprovata esperienza professionale-formativa nel campo della Medicina della Riproduzione / PMA e di didattica in campo universitario
3. Esperienza di organizzazione di Corsi professionalizzanti in PMA.

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

fino a 20 punti per il punteggio di laurea;

fino ad un massimo di 20 punti per il curriculum vitae;

fino ad un massimo di 20 punti per la pregressa esperienza professionale maturata in relazione all'attività da svolgere e/o in settori analoghi;

fino ad un massimo di 40 punti per il colloquio.

L'importo lordo del corrispettivo previsto, comprensivo di tutti gli oneri a carico del percipiente, è pari ad € 6.000,00. L'importo è stato determinato nella misura stimata congrua in relazione alla prestazione richiesta.

Il suddetto compenso verrà corrisposto in n. 3 rate quadrimestrali di pari importo dietro presentazione di regolare nota delle prestazioni e a fronte di relazione finale esplicativa delle attività svolte al fine di accertare l'effettivo raggiungimento della prestazione pattuita e, con annessa dichiarazione che il rapporto si è svolto secondo le modalità pattuite.

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 dà mandato al Direttore di indire la valutazione comparativa per l'affidamento dell'incarico e autorizza la relativa spesa.

12) Incarichi di ricerca pre-doc

12.1 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 referenza 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)	01/04/2026
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 modelli murini transgenici e analisi cellulari e molecolari, 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 transgenic mouse models and cellular and molecular analyses, 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. del Bando, nella voce "programma di ricerca")</i>	Le attività di ricerca previste comprendono la gestione e il mantenimento di colonie murine transgeniche, incluse le attività di breeding e genotipizzazione. Il candidato sarà inoltre coinvolto nell'induzione di modelli di danno renale ischemico nel supporto a procedure chirurgiche minori. È prevista la raccolta e il processamento di tessuti renali per analisi istologiche, immunofluorescenza e microscopia confocale, nonché l'analisi della proliferazione clonale dei progenitori renali e delle lesioni preneoplastiche e neoplastiche. Il candidato fornirà infine supporto alle attività sperimentali di laboratorio del gruppo di ricerca, incluse colture cellulari e analisi di base.



Attività di ricerca previste (in inglese)	the research activities will include the management and maintenance of transgenic mouse colonies, including breeding and genotyping. The candidate will also be involved in the induction of ischemia-reperfusion kidney injury models and in providing assistance with minor surgical procedures. Activities will further include the collection and processing of kidney tissues for histology, immunofluorescence and confocal microscopy, as well as the analysis of renal progenitor clonal expansion and pre-neoplastic and neoplastic lesions. Finally, the candidate will support the laboratory's experimental activities, including basic cell culture and molecular analyses.
Sede di svolgimento dell'attività	UBO2, piano terra, laboratorio di Nefrologia, viale Pieraccini 6, Firenze 50139
Titolo di studio richiesto <i>(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")</i>	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 allo svolgimento dell'attività di ricerca prevista.



Criteri di valutazione e relativi punteggi massimi A+B+C= massimo 60 punti. L'art. 12 del Regolamento di Ateneo prevede che: "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. 2. La commissione giudicatrice procede alla valutazione comparativa dei candidati mediante esame dei titoli e delle pubblicazioni, ed eventuale colloquio. 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. 4. I punti sono attribuiti secondo i criteri determinati nel bando. Il bando definisce, altresì, <u>i punteggi minimi che i candidati devono conseguire nella valutazione dei titoli o nel colloquio per essere considerati idonei.</u>"	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 dell'eventuale colloquio	6/03/2026 ore 9.00



Modalità della prova orale <i>(in presenza oppure a distanza in modalità telematica)</i>	<i>distanza (in modalità telematica)</i>
Importo dell'incarico al lordo degli oneri a carico dell'Ateneo (costo struttura)	7.754,44
Importo dell'incarico al lordo degli oneri a carico del percipiente (lordo percipiente)	2.500,00
Progetto/fondo sui cui graverà la spesa^[u1]	IRC - IG2025 - 31952 codice UGOV OMAPAIIRC2025-IG31952 titolo "The Role of Injury and Sex in Renal progenitor-Driven Renal Cell Carcinoma tumorigenesis"
CUP <i>(il CUP deve essere sempre indicato per gli incarichi finanziati su progetti di ricerca da rendicontare all'Ateneo o a finanziatori esterni)</i>	53C25006380007
COAN anticipata	
Eventuale cofinanziamento <i>(Il cofinanziamento a carico del Dipartimento rientra nell'ambito del limite di spesa assegnato a ciascun Dipartimento).</i>	

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 o co-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).

12.2 Richiesta attivazione incarico di ricerca Prof. Giacomo Insero

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. Giacomo Insero
Gruppo Scientifico Disciplinare	2/PHYS-06
Settore Scientifico Disciplinare (di referenza del Dipartimento)	HYS-06/A
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)	01/04/2026
Titolo del programma di ricerca (in italiano e in inglese)	studi sugli effetti del confinamento-isolamento in ambienti estremi studies on the effects of isolation and confinement in extreme environments



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>	La ricerca ha l'obiettivo di studiare gli effetti dello stress psicofisico causato dal confinamento-isolamento in ambienti estremi, quali le missioni spaziali e sottomarine. Lo studio prevede l'analisi di campioni biologici raccolti da astronauti e sommergibilisti della Marina Militare Italiana nella fase pre-, durante e post-missione, al fine di identificare le principali alterazioni fisiologiche e molecolari, comprendere i meccanismi coinvolti e sviluppare contromisure efficaci. The research aims to investigate the effects of psychophysical stress induced by confinement and isolation in extreme environments, such as space and underwater missions. The study involves the analysis of biological samples collected from astronauts and submariners of the Italian Navy before, during, and after missions, with the goal of identifying key physiological and molecular alterations, elucidating the underlying mechanisms, and developing effective countermeasures.
Attività di ricerca previste (in italiano) <i>questa sezione sarà inserita nell'art. del Bando, nella voce "programma di ricerca")</i>	Raccolta dei campioni biologici. Processamento e analisi dei campioni biologici



Attività di ricerca previste (in inglese)	<i>collection, processing and analysis of biological samples</i>
Sede di svolgimento dell'attività	<i>Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" e, se necessario, presso il Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica, il Dipartimento di Biologia, Arsenali della Marina Militare Italiana per la raccolta dei campioni biologici e membri della MMI e centri di medicina spaziale per la raccolta dei campioni biologici degli astronauti.</i>
Titolo di studio richiesto <i>(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")</i>	<i>laurea Specialistica in Scienze Biologiche o Biotecnologiche Mediche e Farmaceutiche o Biologia Biosanitaria conseguita da non più di 6 anni</i>



Requisiti curriculari richiesti (competenze ed esperienze ritenute necessarie)	<i>Conoscenza di modelli per la simulazione di condizioni di micro- ed ipergravità e condizioni di confinamento/isolamento. Conoscenze di base sulle alterazioni fisiopatologiche e sullo stress psicofisico indotti dalle alterazioni gravitazionali e dalle condizioni di confinamento/isolamento. Conoscenze sui meccanismi di risposta infiammatoria, su metabolismo e processi ossidativi, sull'interazione sistema immunitario-microbioma.</i> <i>Knowledge of models for simulating micro- and hypergravity conditions and confinement/isolation conditions. Basic knowledge of the pathophysiological changes and psychophysical stress induced by gravitational changes and confinement/isolation conditions. Knowledge of inflammatory response mechanisms, metabolism and oxidative processes, and the interaction between the immune system and the microbiome.</i>
---	---



Criteri di valutazione e relativi punteggi massimi A+B+C= massimo 60 punti. L'art. 12 del Regolamento di Ateneo prevede che: "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. 2. La commissione giudicatrice procede alla valutazione comparativa dei candidati mediante esame dei titoli e delle pubblicazioni, ed eventuale colloquio. 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. 4. I punti sono attribuiti secondo i criteri determinati nel bando. Il bando definisce, altresì, <u>i punteggi minimi che i candidati devono conseguire nella valutazione dei titoli o nel colloquio per essere considerati idonei.</u>"	a) Eventuali altri titoli oltre la laurea conseguiti dal/dalla candidato/a fino ad un massimo di 20 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 30 punti; c) Attinenza delle pubblicazioni presentate con il programma di ricerca oggetto della selezione, fino ad un massimo di 10 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 (il colloquio deve essere fissato almeno 15/20 giorni prima della data di decorrenza dell'incarico di ricerca)	7/02/2026; ore 11:00; stanza T3/004, CUBO 2



Modalità della prova orale <i>(in presenza oppure a distanza in modalità telematica)</i>	<i>in presenza</i>
Importo dell'incarico al lordo degli oneri a carico dell'Ateneo (costo struttura)	7.754,44
Importo dell'incarico al lordo degli oneri a carico del percipiente (lordo percipiente)	2.500,00
Progetto/fondo sui cui graverà la spesa	progetto ICE-BLUE codice UGOV SI_IIT_ICEBLUE titolo "Isolation and Confinement Environment study in submariners and alliance crew as space analogues and microbial characterization of arctic sub-surface Environments"
CUP <i>(il CUP deve essere sempre indicato per gli incarichi finanziati su progetti di ricerca da rendicontare all'Ateneo o a finanziatori esterni)</i>	33C25000550001
COAN anticipata	
Eventuale cofinanziamento <i>(Il cofinanziamento a carico del Dipartimento rientra nell'ambito del limite di spesa assegnato a ciascun Dipartimento).</i>	

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 o co-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).

12.3 Proposta nomina commissione per incarico di ricerca Prof.ssa Anna Laurenzana

Il Presidente informa il Consiglio è chiamato a proporre la nomina della commissione per la selezione di un incarico di ricerca della durata di 12 mesi ai sensi dell'art. 22-ter della legge 240/2010 relativo al bando DD 15320 del 16/12/2025, dal titolo "Nanoparticelle d'Oro "Verdi" per Potenziare la Radioterapia del Melanoma", GSD 06/MEDS-02, SSD MEDS-02/A PATOLOGIA GENERALE, tutor la Prof.ssa Anna Laurenzana, da svolgersi presso il Dipartimento di Scienze Biologiche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" e scaduto il 09/01/2026.

L'art. 10 del "**Regolamento per la disciplina degli incarichi di ricerca ai sensi dell'art. 22-ter della Legge 30 dicembre 2010, n. 240**" dispone che la commissione giudicatrice sia composta da tre professori o ricercatori afferenti al gruppo scientifico-disciplinare oggetto del bando. Almeno uno dei componenti deve afferire, ove possibile, al/i settore/i scientifico-disciplinare/i che definisce/definiscono il profilo della selezione. Della commissione fa parte il tutor ed è prevista la presenza di almeno un professore di ruolo. Il Consiglio di Dipartimento indica altresì il nominativo di un membro supplente. Non possono in ogni caso far parte della commissione coloro che siano stati condannati, anche con sentenza non passata in giudicato, per i reati previsti dal Capo I del Titolo II del Libro II del Codice penale. L'art. 11 del medesimo Regolamento ribadisce, altresì, che sono esclusi dalla partecipazione alla commissione i soggetti che abbiano riportato condanna, anche non definitiva, per i reati previsti dal Capo I del Titolo II del Libro II del Codice penale.

La proposta dei componenti della Commissione giudicatrice è la seguente:

- 1) Anna Laurenzana (PA) SSD 06/A2, tutor dell'incarico di ricerca
- 2) Francesca Margheri (RTT) SSD 06/A2
- 3) Anastasia Chillà (RTD) SSD 06/A2
- 4) Membro supplente: Laura Papucci (PA) 06/A2

I commissari proposti hanno sottoscritto le dichiarazioni da rendere ai sensi dell'art. 35-bis del D.Lgs. n. 165/2001. Il Presidente invita il Consiglio ad esprimersi.

Il Consiglio

VISTA la Legge 30 dicembre 2010, n. 240, ed in particolare l'art. 22-ter in materia di incarichi di ricerca;

VISTO lo Statuto dell'Università degli Studi di Firenze;

VISTO il Decreto Rettorale n.176224 (941) del 31 luglio 2025 di emanazione del "Regolamento per la disciplina degli incarichi di ricerca di cui all'art. 22-ter della Legge 30 dicembre 2010, n. 240";



VISTO il Decreto del Direttore n. 15320 del 16/12/2025 di emanazione del bando per la selezione per titoli e colloquio per il conferimento di un incarico per il programma di ricerca dal titolo "Nanoparticelle d'Oro "Verdi" per Potenziare la Radioterapia del Melanoma", 06/MEDS-02, SSD MEDS-02/A, da svolgersi presso il Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e cliniche "Mario Serio", sotto la supervisione del Tutor Prof.ssa Anna Laurenzana;

CONSIDERATO che è scaduto il termine per la presentazione delle domande;

PRESO ATTO della disponibilità manifestata per le vie brevi e delle dichiarazioni rese ai sensi dell'art. 35 – bis del Decreto Legislativo n. 165/2001 (introdotto dalla Legge anticorruzione n. 190/2012) dal personale di cui a seguito.

CONSIDERATO che l'art. 10 co 4 del Regolamento di cui sopra prevede che della commissione faccia parte il tutor e almeno un professore di ruolo;

DELIBERA

all'unanimità degli aventi diritto la nomina della Commissione giudicatrice:

- 1) Anna Laurenzana (PA) SSD 06/A2, tutor dell'incarico di ricerca
- 2) Francesca Margheri (RTT) SSD 06/A2
- 3) Anastasia Chillà (RTD) SSD 06/A2
- 4) Membro supplente: Laura Papucci (PA) 06/A2

13) Pratiche del personale

13.1 Il Presidente comunica che la Prof.ssa Elisa Giannoni ha richiesto l'autorizzazione per la dr.ssa Marta Iozzo per frequentare il laboratorio di Biotecnologie del dipartimento SBSC - Sezione Biochimica, situato in viale Morgagni, 50 in qualità di ospite dal giorno 11/12/2025 al giorno 27/02/2026, perché possa assistere alle ricerche sul "RUOLO DELLA LATTILAZIONE ISTONICA NELLA PROGRESSIONE 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, a ratifica, approva all'unanimità

13.2 Il Presidente comunica che la Prof.ssa Elisa Giannoni ha richiesto l'autorizzazione per la dr.ssa Sara Roccabianca per frequentare il laboratorio di Biotecnologie del dipartimento SBSC - Sezione Biochimica, situato in viale Morgagni, 50 in qualità di ospite dal giorno 11/12/2025 al giorno 24/07/2026, perché possa assistere alle ricerche su "RUOLO DELLA COMPONENTE METABOLICA NELL'ACQUISIZIONE DI RESISTENZA ALLA FERROPTOSI IN MODELLI DI CELLULE CIRCOLANTI DI 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, a ratifica, approva all'unanimità

13.3 Il Presidente comunica che la Prof.ssa Elisa Giannoni ha richiesto l'autorizzazione per la dr.ssa Erica Pranzini per frequentare il laboratorio di Biotecnologie del dipartimento SBSC - Sezione Biochimica, situato in viale Morgagni, 50 in qualità di ospite dal giorno



15/12/2025 al giorno 31/10/2026, perché possa 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, a ratifica, approva all'unanimità.

13.4 Il Presidente comunica che il Prof. Felice Petraglia ha richiesto l'autorizzazione per la dr.ssa Cecilia Bussani per frequentare il laboratorio di Ginecologia e Biologia Molecolare del dipartimento SBSC - Sezione di Patologia e Oncologia Sperimentale, situato in viale Morgagni, 50 in qualità di ospite dal giorno 25/01/2026 al giorno 24/01/2027, per analisi di dati relativi alle ricerche sulla salute ginecologica della donna, sotto la responsabilità del Prof. Felice Petraglia.

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

13.5 Il Presidente comunica che il Prof. Giovanni Romano ha richiesto l'autorizzazione per la dr.ssa Sara Benedetta Elin Bartoloni per frequentare i locali del Laboratorio Congiunto ASA-Campus "Biologia degli stress fisici" del dipartimento SBSC - Sezione di Fisiopatologia Clinica situato in viale Gaetano Pieraccini n 6 in qualità di ospite dal giorno 20 gennaio al giorno 30 giugno 2026 per poter assistere alle ricerche sul progetto SATURNO sotto la responsabilità del Prof. Giovanni Romano.

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

14) Internazionalizzazione

14.1 Memorandum of understanding tra Università degli Studi di Firenze e Hong Kong University (Cina): richiesta atto aggiuntivo

Il Presidente informa il Consiglio che è pervenuta da parte della Prof.ssa Elisabetta Rovida una richiesta di adesione al Memorandum of understanding in vigore tra Università degli Studi di Firenze e Hong Kong University (Cina) per estendere la collaborazione al settore delle scienze biomediche. La prof.ssa Rovida si propone come coordinatore dell'accordo.

Il Presidente ricorda che le proposte di Atto aggiuntivo ad un memorandum of understanding devono essere sottoposte all'organo collegiale del Dipartimento proponente il quale:

- a) delibera la fattibilità garantendo la disponibilità delle risorse necessarie per la realizzazione delle attività previste dal memorandum of understanding (umane, finanziarie, di attrezzature e di spazi)
- b) individua il docente coordinatore dell'Accordo



Il Presidente illustra le motivazioni delle proposte di adesione all'accordo:

- collaborazione per progetti di ricerca
- scambio di docenti, studenti e dottorandi

Chiede quindi al Consiglio di esprimersi in merito alla proposta illustrata.

Il Consiglio

- sentito quanto riferito dal Presidente,
- considerate le motivazioni della proposta di adesione e presa visione del Memorandum of understanding in vigore tra Università degli Studi di Firenze e Hong Kong University (Cina)

esprime

parere favorevole all'adesione del Dipartimento al predetto Accordo, deliberandone la fattibilità e l'estensione al settore delle scienze biomediche.

Il Consiglio, inoltre, garantisce l'impegno del Dipartimento a realizzare le attività previste dal Memorandum of understanding 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.

Il Consiglio individua la Prof.ssa Elisabetta Rovida quale docente coordinatore dell'accordo e il Prof. Bayden Russel quale docente coordinatore dell'Università partner.

Dà mandato al Presidente di inoltrare alla Rettrice la documentazione necessaria per la stipula dell'Atto aggiuntivo all'Accordo.

14.2 Proposta di tirocinio incoming nell'ambito del Programma KA131 Erasmus+ Traineeship - Studentessa Lærke Rosenlund Nielsen - Tutor Prof. Matteo Benelli

Il **Prof. Matteo Benelli** comunica che la tirocinante **Lærke Rosenlund Nielsen** della Aarhus University sarà ospite presso il suo laboratorio per un periodo di tirocinio nell'ambito del Programma KA131 Erasmus+ Traineeship della durata di 3 mesi dal 16/02/2026 al 19/05/2026. In tale periodo la tirocinante effettuerà attività di tirocinio nell'ambito del Progetto "DNA methylation related to immunotherapy response in lung cancer patients" i cui dettagli vengono esplicitati nel Learning agreement.

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

Il Consiglio

- sentito quanto riferito dal Presidente e dal Prof. Benelli;
- considerate le motivazioni della proposta di attivazione del periodo di tirocinio (traineeship);
- considerato che il traineeship non comporterà spese per il Dipartimento e che la tirocinante provvederà direttamente alla stipula di apposita polizza assicurativa (infortuni/responsabilità civile), valida in Italia per tutto il periodo di permanenza, per la copertura dei rischi legati all'attività di traineeship;
- verificato, preventivamente all'effettuazione della mobilità, che la tirocinante sia in regola con le coperture assicurative indicate al punto precedente (infortuni/responsabilità civile);

esprime parere favorevole



all'unanimità, alla sottoscrizione del Learning agreement, tra il Dipartimento e la Aarhus University a favore della tirocinante Lærke Rosenlund Nielsen, deliberando la fattibilità e garantendo l'impegno del Dipartimento a realizzare le attività previste dal Learning agreement.

14.3 Richiesta utilizzo fondi internazionalizzazione 2026

Il Presidente informa che è pervenuta la seguente richiesta:

- La **Prof.ssa Anna Laurenzana** chiede di conferire il titolo di *Visiting Professor* e poter utilizzare i fondi Internazionalizzazione 2026 per ospitare presso il Dipartimento il **Prof. Karsten Haupt**, proveniente dalla Université de Technologie de Compiègne (Francia), per una visita di alcuni giorni durante i quali terrà un seminario inerente la sua attività di ricerca: sviluppo di polimeri sintetici da coniugare con verde indocianina per la chirurgia guidata da fluorescenza nel cancro gastrico.

Il soggiorno è previsto dal 10 al 16 marzo 2026. La Prof.ssa Laurenzana chiede che vengano rimborsate al Prof. Haupt le spese di viaggio, alloggio e pasti per un totale di **€ 1.700,00**.

Il Consiglio

- Considerato quanto esposto in istruttoria,
- Preso atto della documentazione addotta,

Approva all'unanimità

la richiesta della Prof.ssa Laurenzana di conferire il titolo di Visiting Professor al Prof. Haupt e di utilizzo dei fondi Internazionalizzazione 2026 per il rimborso delle spese di viaggio, alloggio e pasti del Prof. Haupt.

14.4 Variazione date di arrivo e partenza della proposta di tirocinio incoming nell'ambito del Programma KA131 Erasmus+ Traineeship - Studentessa Zuzanna Baran - Tutor Prof. Fabrizio Chiti

Il **Prof. Fabrizio Chiti** comunica che la tirocinante **Zuzanna Baran** della University of Poznan, la cui proposta di tirocinio nell'ambito del Programma KA131 Erasmus+ Traineeship è stata approvata dal Consiglio di Dipartimento nella seduta del 17/11/2025, intende modificare le date di arrivo e partenza: sarà ospite presso il suo laboratorio dal 14/02/2026 al 13/07/2026. In tale periodo la tirocinante effettuerà attività di tirocinio nell'ambito del Progetto "Protein Misfolding Diseases", i cui dettagli vengono esplicitati nel Learning agreement.

Il Presidente chiede al Consiglio di esprimersi in merito alla modifica della proposta di tirocinio illustrata.

Il Consiglio

- sentito quanto riferito dal Presidente e dal Prof. Chiti;
- considerate le motivazioni della modifica della data di arrivo alla proposta di attivazione del periodo di tirocinio (traineeship);
- considerato che il traineeship non comporterà spese per il Dipartimento e che la tirocinante provvederà direttamente alla stipula di apposita polizza assicurativa (infortuni/responsabilità civile), valida in Italia per tutto il periodo di permanenza, per la copertura dei rischi legati all'attività di traineeship;
- verificato, preventivamente all'effettuazione della mobilità, che la tirocinante sia in regola con le coperture assicurative indicate al punto precedente (infortuni/responsabilità civile);



esprime parere favorevole

all'unanimità, alla sottoscrizione del Learning agreement con la variazione della data di arrivo, tra il Dipartimento e la University of Poznan a favore della tirocinante Zuzanna Baran, deliberando la fattibilità e garantendo l'impegno del Dipartimento a realizzare le attività previste dal Learning agreement.

14.5 Modifica date soggiorno e importo delle spese per il visiting professor Prof. Antonio Lauto

Il Consiglio di Dipartimento dell'11/12/2025 ha approvato la richiesta del Prof. Giovanni Romano di conferimento del titolo di *visiting professor* al Prof. Antonio Lauto, proveniente dalla Western Sydney University (Australia), e di utilizzo dei fondi Internazionalizzazione per il rimborso di €950,00 per le spese di trasporto da/per l'aeroporto di Milano, vitto e alloggio per il soggiorno del Prof. Lauto dal 2 al 10 febbraio 2026.

Il Prof. Romano comunica che il Prof. Lauto verrà presso il Dipartimento dal 1 al 13 febbraio 2026 e richiede il rimborso delle spese di trasporto da/per l'aeroporto di Milano, vitto e alloggio per un totale di **€ 1.650,00**.

Il Consiglio

- Considerato quanto esposto in istruttoria,
- Preso atto della documentazione addotta,

Approva all'unanimità

la richiesta del Prof. Romano di modifica delle date di arrivo e partenza del soggiorno del Prof. Lauto e dell'importo dei fondi Internazionalizzazione 2026 per il rimborso delle spese di trasporto da/per l'aeroporto di Milano, alloggio e pasti.

15) Programmazione triennale di acquisti di beni e servizi 2026/2028 ex art. 37 d.lgs. 36/2023 - a ratifica

Non ci sono argomenti

16) Scarichi inventariali

Non ci sono argomenti

17) Storni sul budget 2026

Non ci sono argomenti

Non essendoci altri argomenti all'ordine del giorno, la seduta è tolta alle ore 15.58.

Letto, approvato e sottoscritto limitatamente alle delibere assunte.

IL SEGRETARIO VERBALIZZANTE

Barbara Napolitano



BARBARA NAPOLITANO
11.06.2026 12:27:36
GMT+02:00

IL DIRETTORE DEL DIPARTIMENTO

Andrea Galli



ANDREA
GALLI
11.06.2026
14:18:08
GMT+02:00



UNIVERSITÀ
DEGLI STUDI
FIRENZE

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

Eccellenza 2023-2027