



UNIVERSITÀ
DEGLI STUDI
FIRENZE

Dipartimento di Scienze
Biomediche, Sperimentali
e Cliniche "Mario Serio"
Eccellenza 2023-2027



HR EXCELLENCE IN RESEARCH

**VERBALE DEL CONSIGLIO DEL DIPARTIMENTO
DI SCIENZE BIOMEDICHE, SPERIMENTALI E CLINICHE "MARIO SERIO"
DEL GIORNO 20 APRILE 2026**

Il giorno lunedì 20 aprile alle ore 15 si è riunito in modalità telematica il Consiglio del Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" come da convocazione prot. n. 92951 del 13.04.2026.

ORDINE DEL GIORNO

- 1) Comunicazioni
- 2) Presa d'atto del verbale della seduta del 12 febbraio 2026
- 3) Pratiche per la didattica
- 4) Programmazione didattica
- 5) Dottorato
- 6) Attività di ricerca
- 7) Progetto Dipartimenti di Eccellenza 2023-27
- 8) Attività negoziale
- 9) Laboratori congiunti
- 10) Public engagement
- 11) Patrocini
- 12) Borse di ricerca, incarichi di collaborazione, premi e altro personale non strutturato
- 13) Incarichi di ricerca pre-doc
- 14) Frequenze volontarie
- 15) Richiesta di attivazione bando per n. 1 posto, Area dei Funzionari, scientifico tecnologico, con contratto di lavoro subordinato a tempo indeterminato e pieno, Profilo tecnico "Tumori, malattie metaboliche e infiammatorie", a ratifica
- 16) Parere in ordine alla richiesta di passaggio al Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" della Prof.ssa Viola Serravalli SSD MEDS-21/A
- 17) Parere in ordine alla richiesta di passaggio al Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" del Prof. Tommaso Susini SSD MEDS-21/A
- 18) Nomina di una commissione per la valutazione preventiva della proposta per il conferimento del titolo di Professore emerito al Prof. Stefano Milani
- 19) Autorizzazione incarichi extraimpiego
- 20) Internazionalizzazione
- 21) Acquisto di beni e servizi di importo superiore ad euro 20.000,00 – a ratifica
- 22) Scarichi inventariali
- In seduta ristretta ai Professori di I e II fascia**
- 23) Richiesta di attivazione di una procedura valutativa ai sensi dell'art. 24, comma 5, per un posto di Professore Associato riservata a RTD b) - Dr. Matteo Lulli, GSD 06/MEDS-02 Patologia Generale e Patologia Clinica, SSD MEDS-02/A Patologia Generale
- 24) Richiesta di attivazione di una procedura valutativa ai sensi dell'art. 24, comma 5, per un posto di Professore Associato riservata a RTD b) - Dr. Simone Luti, GSD 05/BIOS-10 Biologia Cellulare e applicata, SSD BIOS-10/A Biologia Cellulare e applicata



Tabella presenti e assenti Componenti Consiglio di Dipartimento

Professori ordinari e straordinari Cognome e Nome	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Chiarugi Paola	x		
2) Chiti Fabrizio	x		
3) Cirri Paolo	x		
4) Donati Chiara	x		
5) Galli Andrea	x		
6) Giannoni Elisa		x	
7) La Marca Giancarlo	x		
8) Livi Lorenzo		x	
9) Luconi Michaela	x		
10) Maggi Mario	x		
11) Mannucci Edoardo	x		
12) Mascalchi Mario			x
13) Modesti Alessandra		x	
14) Morandi Andrea	x		
15) Pallotta Stefania	x		
16) Papi Laura			x
17) Petraglia Felice	x		
18) Romagnani Paola	x		
19) Taddei Niccolò	x		
20) Vignozzi Linda	x		
TOTALE N. 20			

Professori associati	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Barletta Emanuela	x		
2) Becatti Matteo	x		
3) Becherucci Francesca	x		
4) Bemporad Francesco			x
5) Benelli Matteo	x		
6) Bernacchioni Caterina	x		
7) Berti Valentina			x
8) Bianchini Francesca	x		
9) Bucciattini Monica	x		
10) 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) Fambrini Massimiliano			x
21) Fiaschi Tania		x	
22) Fiorillo Claudia	x		
23) Gamberi Tania	x		
24) Krausz Csilla Gabriella		x	
25) Lasagni Laura		x	
26) Laurenzana Anna	x		
27) Lazzeri Elena	x		
28) Lotti Francesco	x		
29) Magherini Francesca	x		
30) Mangoni Monica	x		
31) Marcucci Gemma		x	
32) Marrazzo Livia	x		
33) Meacci Elisabetta	x		
34) Meattini Icro	x		
35) Mecacci Federico		x	
36) Mello Tommaso	x		
37) Miele Vittorio	x		
38) Monti Daniela	x		
39) Muratori Monica	x		
40) Nardi Cosimo	x		
41) Nediani Chiara		x	
42) Paoli Paolo	x		
43) Papucci Laura	x		
44) Pazzagli Luigia		x	
45) Peri Alessandro	x		
46) Peron Angela		x	
47) Pinzani Pamela			x
48) Ramazzotti Matteo	x		
49) Rastrelli Giulia		x	
50) Romano Giovanni	x		
51) Rovida Elisabetta	x		
52) Sciagrà Roberto		x	
53) Sorbi Flavia		x	
54) Talamonti Cinzia	x		
55) Tarocchi Mirko	x		
56) Vaglio Augusto	x		
57) Vannuccini Silvia	x		
			TOTALE 57



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

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

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

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



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

Rappresentanti Dottorandi	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Bertoni Gianmarco	x		
2) Risaliti Chiara	x		
TOTALE N. 2			

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

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

Presiede la seduta mista il prof. Andrea Galli, Direttore del Dipartimento, il quale affida le funzioni di Segretario Verbalizzante alla Dr.ssa Barbara Napolitano per i punti da 1 a 22 e alla Prof.ssa Stefania Pallotta per i punti da 23 a 24.

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

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

1) Comunicazioni

1.1 Iniziative del Dipartimento per l'evento "Dall'Ateneo al mondo: iniziative di internazionalizzazione e cooperazione allo sviluppo di Unifi" (14 maggio 2026)

Nell'ambito dell'evento in oggetto, la Rettrice con la nota prot. n. 40578 del 17/2/2026 ha richiesto di inviare all'Ufficio Identità visiva, prodotti multimediali e URP progetti e iniziative promossi dai singoli Dipartimenti che saranno presentati attraverso poster esposti durante l'evento (poster session). Ogni Dipartimento può presentare da 1 a 4 iniziative.



Tra le iniziative inserite nel recente censimento sulle attività di internazionalizzazione, si informa che sono state scelte le seguenti attività:

- 1) Prof. Giovanni Romano: COST Action CA24127 "PanEuCOPT: Pan European Commission on Photoantimicrobial Testing" 2025-2028.
- 2) Prof.ssa Elisabetta Rovida Progetto EUniWell PROMISE / Concorso "Sostenibilità in ambito biomedico" 2025 <https://www.sbsc.unifi.it/vp-535-concorso-sostenibilita-in-ambito-biomedico-2025.html>
- 3) Dr. Matteo Lulli: progetto "NEPTUNE-SDM and NEPTUNE-PP
- 4) Prof. Galli/Prof.ssa Luconi: progetto europeo SPARC

1.2 Comunicazione Commissione di Dipartimento sulla sostenibilità ambientale nella Ricerca Biomedica

Il Dr. Insero descrive lo stato dell'iniziativa sul risparmio energetico promossa dalla Commissione SarBio (<https://www.sbsc.unifi.it/vp-500-risparmio-energetico-nelle-sedi-dell-ateneo.html>) e l'esito del questionario somministrato. Sotto indicazione del Green Office, il Dr. Insero chiede agli altri membri del dipartimento la disponibilità a partecipare all'iniziativa attraverso la richiesta di nuove etichette da apporre negli uffici e nei laboratori degli interessati (la spesa grava su fondi del Green Office). Si ricordano inoltre le attività relative alla Green Week 2026 (<https://www.unifisostenibile.unifi.it/UnifiGreenWeek>).

2) Presa d'atto del verbale della seduta del 12 febbraio 2026

Il Presidente sottopone al Consiglio il verbale della seduta del 12 febbraio 2026, già reso disponibile per la consultazione, e ne propone la presa d'atto.
Il Consiglio prende atto.

3) Pratiche per la didattica

3.1 Nomina cultore della materia per CdS della Scuola di Scienze della Salute Umana, SSD MEDS-10/A

Il Presidente informa che la Scuola di Scienze della Salute Umana ha trasmesso l'estratto del verbale del Consiglio di Corso di Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia, relativo alla richiesta di nomina a cultore della materia per il nominativo sotto riportato:

- richiesta da parte del Prof. Andrea Galli, PO SSD MEDS-10/A ex MED/12 (Gastroenterologia), di nominare cultore della materia il Prof. Stefano Milani per l'insegnamento di Gastroenterologia.

Il Consiglio del Corso di Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia ha espresso parere positivo nella seduta del 19/02/2026.

Il Prof. Milani, candidato per la nomina a cultore della materia, è stato Professore Ordinario di Unifi fino al pensionamento avvenuto in data 1/11/25 ed ha svolto l'insegnamento di Gastroenterologia fino all'a.a. scorso.

È richiesta la delibera del Dipartimento in quanto referente per il SSD MEDS-10/A ex MED/12.

Il Consiglio

Visto il verbale del Consiglio del Corso di Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia del 19/02/2026;

Considerato che il Prof. Stefano Milani, candidato per la nomina a cultore della materia, è stato Professore Ordinario di Unifi fino al pensionamento avvenuto in data 1/11/25 ed ha svolto l'insegnamento di Gastroenterologia fino all'a.a. scorso;

Acquisito il nulla osta del settore scientifico disciplinare;

esprime parere favorevole alla proposta pervenuta per la nomina a cultore della materia del Prof. Stefano Milani.

4) Programmazione didattica

4.1 Programmazione didattica a.a 2025/2026 Master I livello in "One Health", a ratifica

Il Presidente presenta al Consiglio, per l'approvazione, la proposta di programmazione didattica del Master di 1° livello in "One Health" per l'a.a. 2025/2026, di cui è coordinatrice la Prof.ssa Linda Vignozzi. Le attività del Master con inizio 20 marzo 2026, hanno durata prevista di 12 mesi e sono descritte nelle seguenti tabelle:

[illegible]



Transizioni demografiche, urbanizzazione, invecchiamento della popolazione e impatti sulla salute pubblica	STAT-03/A ex SECS-S/04	DISIA	2	12	AFFIDAMEN TO	DANIELE	VIGNOLI	DISIA
Migrazioni interne e internazionali	STAT-03/A ex SECS-S/04	DISIA	2	12	AFFIDAMEN TO	GIAMMAR CO	ALDERO TTI	DISIA
Ecologia della biodiversità, clima e salute 1	AGRI-02/A ex AGR/02	DAGR I	1	6	AFFIDAMEN TO	SIMONE	ORLANDI NI	DAGRI
Ecologia della biodiversità, clima e salute 2	AGRI-02/A ex AGR/02	DAGR I	1	6	AFFIDAMEN TO	MARCO	NAPOLI	DAGRI
Transizione ecologica	IIND-03/A ex ING-IND/14	DIEF	2	12	AFFIDAMEN TO	MARCO	PIERINI	D.ING.IN D.
Denatalità, infertilità e One Health	MEDS-08/A ex MED/13	SBSC	4	24	AFFIDAMEN TO	GIULIA	RASTREL LI	SBSC
CORSO INTEGRATO: Bioingegneria e One Health								
Tecnologie Biomediche e Ingegneria applicata alla salute	IBIO-01/A ex ING-INF/06	DINF O-DIEF	3	18	AFFIDAMEN TO	ALBERTO	MAGI	DINFO
CORSO INTEGRATO: Alfabetizzazione sanitaria, Salute e sicurezza alimentare								
Safety e security alimentare: il diritto al cibo e la qualità del cibo	MEDS-08/C ex MED/49	DMSC	2	12	AFFIDAMEN TO	Francesco	Sofi	DSMC
Determinanti commerciali della salute	MEDS-24/B ex MED/42	DSS	2	12	AFFIDAMEN TO	Guglielmo	Bonaccor si	DSS
Alfabetizzazione sanitaria dell'individuo, della comunità e delle organizzazioni sanitarie	MEDS-24/B ex MED/42	DSS	2	12	AFFIDAMEN TO	Guglielmo	Bonaccor si	DSS
CORSO INTEGRATO: Microbiologia Clinica, Malattie Infettive Emergenti e Salute Globale: Emergenze Sanitarie. Normative Internazionali e il Ruolo del Microbioma								



Microbiologia Clinica, Malattie Infettive Emergenti e Salute Globale: Emergenze Sanitarie, Normative Internazionali e il Ruolo del Microbioma	MEDS- 10/B ex MED/17	DMSC	6	36	AFFIDAMEN TO	Alessandr o	Bartoloni	DMSC
CORSO INTEGRATO: Comunicazione Integrata per One Health: Strategie e Strumenti per un Approccio Multidisciplinare								
Telemedicina e Comunicazione Interna del Corpo Umano: Tecnologie Avanzate per la Salute e il Monitoraggio Remoto	IINF- 03/A ex ING- INF/03	DINF O	2	12	AFFIDAMEN TO	LORENZO	MUCCHI	DINFO
Intelligenza artificiale e comunicazione in medicina	IINF- 05/A ex ING- INF/05	DINF O	2	12	AFFIDAMEN TO	PIETRO	PALA	DINFO
			47	282				

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

CALENDARIO INTERVENTI (SOLO EVENTUALE RIMBORSO SPESE)			
TITOLO DISSEMINAZIONE	Cognome Nome	DATA	Eventuali rimborsi (se in presenza)
Il genere come categoria interpretativa nella ricerca: decostruzione e nuove prospettive. Intersezionalità e analisi delle disuguaglianze. Come cambiare la struttura delle organizzazioni	LORETONI ANNA	aprile	no
Biodiversità dell'aria e servizi ecosistemici degli spazi verdi urbani in un'ottica one-health. L'esempio del progetto europeo AirBiD	ANTONELLA CRISTOFORI	aprile	no
Climate change and health in the European Union: from risk to policy response	CLAUDIO LANZA	maggio	no

Il Consiglio

PRESO ATTO dell'istruttoria;



VISTO l'art. 12 del Regolamento di Ateneo per l'istituzione e il funzionamento dei Corsi di Master universitari, D. R. del 22 febbraio 2011 n° 167, prot. 12875;
VISTO il D.R. 862 del 16/07/2025, prot. 154342, istitutivo del Master;
VISTO il vigente Statuto dell'Università degli Studi di Firenze;
VISTO il Regolamento UE 2016/679 (GDPR) relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali;
VISTA la programmazione didattica del Master di 1° livello in "One Health" per l'a.a. 2025/2026, presentata dal coordinatore Prof.ssa Linda Vignozzi;

approva a ratifica

la programmazione didattica per l'anno accademico 2025/2026, come sopra esposta, compresi i seminari che dovranno essere svolti nell'anno accademico 2025/26 all'interno del Master in oggetto.

5) Dottorato

5.1 Proposta di nomina del nuovo coordinatore del dottorato in Scienze Biomediche

Il Presidente informa il Consiglio che il Collegio dei docenti del Dottorato in Scienze Biomediche, riunitosi in data 02/04/2026, ha proposto la nomina del Prof. Niccolò Taddei in qualità di nuovo Coordinatore del Dottorato.

Il Prof. Taddei svolgerà il ruolo di coordinatore con decorrenza dall'inizio dell'anno accademico successivo alla nomina, cioè dal 01/11/2026, come previsto dall'art.10 del "Regolamento di Ateneo in materia di Dottorato di ricerca".

Il Prof. Taddei andrà a sostituire il Prof. Fabrizio Chiti, che ha svolto il ruolo di Coordinatore per due mandati consecutivi per complessivi 6 anni.

Il Consiglio di Dipartimento

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

Visto l'art. 10 del Regolamento di Ateneo in materia di dottorato di ricerca, emanato con D.R. 575 del 12/05/2022;

approva all'unanimità

la proposta di nomina del Prof. Niccolò Taddei in qualità di coordinatore del Dottorato di Ricerca in "Scienze Biomediche" XLII ciclo, con decorrenza 01/11/26.

5.2 Attivazione Dottorato di Ricerca in Scienze Biomediche XLII ciclo a ratifica e ulteriori deliberazioni

Il Collegio dei docenti del Dottorato in Scienze Biomediche, riunitosi in data 02/04/2026, ha approvato la proposta di attivazione del XLII ciclo ed ha trasmesso il relativo verbale con prot. n.93434 (843) del 13/04/2026.

Il Collegio dei docenti ha anche approvato la proposta di nomina del Prof. Niccolò Taddei in qualità di nuovo Coordinatore del Dottorato, con decorrenza dal 01/11/2026.

Il Dottorato in Scienze Biomediche si compone di 8 curricula, di cui 6 fondamentali fin dalla sua costituzione e rappresentanti le seguenti tematiche scientifiche:

- MORFOLOGIA E MORFOGENESI UMANA
- BIOLOGIA FUNZIONALE DI BIOMOLECOLE E BIOSISTEMI
- SCIENZE FISILOGICHE E NUTRIZIONALI



- BIOTECNOLOGIE ENDOCRINOLOGICHE, MOLECOLARI E RIGENERATIVE
- PATOLOGIA SPERIMENTALE
- SCIENZE BIOMEDICHE DELL'ETÀ EVOLUTIVA

a cui si sono aggiunti:

- MEDICINA DI GENERE a partire dal XXXIV ciclo, sostenuto da borse di dottorato bandite dal Dipartimento sede amministrativa nell'ambito del progetto "Dipartimento di eccellenza 2018-22" e
- TRASCRITTOMICA A SINGOLA CELLULA dal XXXIX ciclo, sostenuto da borse di dottorato bandite dal Dipartimento sede amministrativa nell'ambito del progetto "Dipartimento di eccellenza 2023-27"

Il Dottorato in Scienze Biomediche ha una spiccata vocazione multidisciplinare, comprendendo molte aree di ricerca della biomedicina nel quadro di un programma formativo che valorizza il confronto, le interazioni e le sinergie tra discipline biologiche-biotecnologiche e mediche.

I programmi di studio prevedono ordinariamente periodi formativi presso altre strutture anche all'estero, compatibilmente con la normativa vigente, minimo 1 mese, massimo 18 mesi.

Relativamente al numero massimo dei posti sostenibili per il Corso, si specifica che il Dottorato in Scienze Biomediche ha una capienza massima per ogni ciclo (con e senza borsa) di 24 posti, come è stato in occasione del XXXVIII ciclo e che il Collegio è pronto ad accogliere tali posizioni qualora si liberassero risorse economiche aggiuntive.

Il Collegio richiede, previa approvazione degli Organi, l'assegnazione di 6 borse da parte dell'Ateneo.

Con i fondi del progetto Dipartimenti di Eccellenza 2023-27 saranno finanziate 3 ulteriori borse.

E' pervenuta inoltre la richiesta di attivazione di borse ulteriori da parte di:

- prof.ssa Elisabetta Cerbai per la borsa a tema vincolato sul progetto CERBAI_HEARTCORE "Imaging cardiaco avanzato e modelli multiscala per lo studio dell'aritmogenesi" che garantirà l'importo complessivo minimo per la borsa di euro 67.498,68 e ulteriori 27,93 euro giornalieri per eventuali periodi di studio all'estero eccedenti i primi 3 mesi.

Si aggiunge la possibilità di attivare 2 ulteriori borse,

- grazie alla candidatura al bando Fondazione Lilly per il finanziamento di n. 1 borsa di dottorato di ricerca in tema: "Intelligenza Artificiale nella diagnostica e nei percorsi clinici – Uso predittivo e personalizzazione delle cure". Nella candidatura è richiesto l'importo complessivo di euro 64.984,98 (€ 60.112,08 costo triennale della borsa comprensivo di aliquota INPS e del budget triennale per attività di ricerca pari a € 4.872,90 di cui all'art. 9, comma 3 del D.M. 226/2021). Tale borsa di studio sarà inserita all'interno della procedura concorsuale per l'accesso al corso di Dottorato di Ricerca in Scienze Biomediche XLII ciclo A.A. 2026/2027 e il progetto di ricerca proposto sarà supervisionato dal Responsabile Scientifico Prof. Matteo Benelli condizionatamente alla vincita del finanziamento.

- in caso di selezione della proposta progettuale presentata in risposta all'Avviso pubblico finalizzato alla raccolta di manifestazioni di interesse da parte degli Atenei statali nazionali, con cui avviare una collaborazione per il finanziamento di massimo 45 borse di dottorato da attivare nel XLII ciclo, su tematiche di interesse dell'ASI, Agenzia Spaziale Italiana. Il titolo della proposta di borsa presentata è il seguente: "Synaptic integrity under



microgravity: risks and countermeasures for long-duration space missions". In caso di selezione della proposta progettuale, sarà sottoscritta apposita convenzione. Il budget totale della proposta progettuale e la relativa ripartizione sul triennio accademico 2026/2027, 2027/2028, 2028/2029, (al netto del cofinanziamento dell'Impresa per i dottorati industriali), è pari a 95.335,86. Tale borsa di studio sarà inserita all'interno della procedura concorsuale per l'accesso al corso di Dottorato di Ricerca in Scienze Biomediche XLII ciclo A.A. 2026/2027 e il progetto di ricerca proposto sarà supervisionato dal Responsabile Scientifico Prof. Fabrizio Chiti condizionatamente alla vincita del finanziamento.

Non è ancora definito il numero di borse ulteriori che i membri del Collegio proporranno di mettere a bando previa certificazione dell'ammontare necessario di € 69.922,38.

Non è ancora definito dall'Ufficio di Dottorato dell'Università il numero di posti da attivare senza borsa.

Il Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" è sede amministrativa del Corso, a cui si aggiungono in veste di partecipanti i Dipartimenti di Medicina Sperimentale e Clinica, Scienze della Salute, Biologia.

Il Collegio dei docenti diviso per curriculum risulta così composto:

1) Biologia funzionale di biomolecole e biosistemi (referente di curriculum Prof. Matteo Becatti)

Nome Docente	Dipartimento di appartenenza
BECATTI Matteo	SBSC
BEMPORAD Francesco	SBSC
BUCCIANINI Monica	SBSC
CECCHI Cristina	SBSC
CHITI Fabrizio	SBSC
FIASCHI Tania	SBSC
GAMBERI Tania	SBSC
LUTI Simone	SBSC
MEACCI Elisabetta	SBSC
MODESTI Alessandra	SBSC
TADDEI Niccolò	SBSC

2) Biotecnologie endocrinologiche molecolari e rigenerative (referente di curriculum Prof.ssa Csilla Gabriella Krausz)

Nome Docente	Dipartimento di appartenenza
KRAUSZ Csilla Gabriella	SBSC
MANNUCCI Edoardo	SBSC
MURATORI Monica	SBSC
PERI Alessandro	SBSC
RAPIZZI Elena	MSC



RASTRELLI Giulia	SBSC
------------------	------

3) Medicina di genere (referente di curriculum Prof. Felice Petraglia)

Nome Docente	Dipartimento di afferenza
COCCIA Maria Elisabetta	SBSC
FAMBRINI Massimiliano	SBSC
LOTTI Francesco	SBSC
PETRAGLIA Felice	SBSC
VANNUCCINI Silvia	SBSC
VIGNOZZI Linda	SBSC

4) Morfologia e morfogenesi umana (referente di curriculum Prof. Daniele Bani)

Nome Docente	Dipartimento di afferenza
BANI Daniele	MSC
CHELLINI Flaminia	MSC
MANETTI Mirko	MSC
MARINI Mirca	MSC
NISTRI Silvia	MSC
NOSI Daniele	MSC
PACINI Alessandra	MSC
PINI Alessandro	MSC
SASSOLI Chiara	MSC
VANNUCCHI Maria	MSC

5) Patologia sperimentale (referente di curriculum Prof.ssa Francesca Bianchini)

Nome Docente	Dipartimento di afferenza
BIANCHINI Francesca	SBSC
CHILLA' Anastasia	SBSC
LAURENZANA Anna	SBSC
MONTI Daniela	SBSC
PAPUCCI Laura	SBSC

6) Scienze biomediche dell'età evolutiva (referente di curriculum Prof. Guglielmo Bonaccorsi)

Nome Docente	Dipartimento di afferenza
BECHINI Angela	DSS
BOCCALINI Sara	DSS



BONACCORSI Guglielmo	DSS
FIORILLO Claudia	SBSC
FRANCHI Lorenzo	MSC
LORINI Chiara	DSS
NEDIANI Chiara	SBSC

7) Scienze fisiologiche e nutrizionali (referente di curriculum Prof.ssa Chiara Tesi)

Nome Docente	Dipartimento di afferenza
BRAVI Riccardo	MSC
CAREMANI Marco	Biologia
COLOMBINI Barbara	MSC
DINU Monica Rodica	MSC
MUTOLO Donatella	MSC
RECONDITI Massimo	MSC
SOFI Francesco	MSC
SQUECCO Roberta	MSC
TESI Chiara	MSC

8) Trascrittomica a singola cellula (referente di curriculum Prof.ssa Elena Lazzeri)

Nome Docente	Dipartimento di afferenza
BENELLI Matteo	SBSC
CASCELLA Roberta	SBSC
LAZZERI Elena	SBSC
LUCONI Michaela	SBSC
MAGHERINI Francesca	SBSC
MELLO Tommaso	SBSC
MORANDI Andrea	SBSC
PINZANI Pamela	SBSC
ROMAGNANI Paola	SBSC

Due nuovi ingressi sono proposti nel Collegio dei Docenti a partire dal XLII ciclo, si tratta di docenti afferenti entrambi al DSBSC:

- Dott.ssa Manuela Leri, RTDB (BIOS-07/A) di Biochimica nel curriculum di Biologia Funzionale di Biomolecole
- Dott.ssa Silvia Peppicelli, RTDB (MEDS-02/A) di Patologia Generale nel curriculum di Patologia Sperimentale

Il Consiglio di Dipartimento



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

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

Visto il Regolamento di Ateneo in materia di dottorato di ricerca, emanato con D.R. 575 del 12/05/2022;

Verificata la copertura finanziaria di tre borse sul Progetto Ministeriale Dipartimenti di Eccellenza 2023-27 CUP B13C22004460001 - Curriculum in Tecnologie Multi-Omiche a Singola Cellula nelle Scienze Biomediche;

Preso atto di quanto esposto in istruttoria;

approva a ratifica la proposta di attivazione del Dottorato di Ricerca in "Scienze Biomediche" 42esimo ciclo così come descritta in istruttoria;

e approva

- la costituzione del Collegio di Dottorato con l'indicazione dei referenti degli otto curricula e dei docenti elencati in istruttoria, salva l'acquisizione del parere dei Dipartimenti dei docenti coinvolti;
- le ulteriori borse che saranno assegnate condizionatamente al finanziamento del progetto "Intelligenza Artificiale nella diagnostica e nei percorsi clinici - Uso predittivo e personalizzazione delle cure" presentato sul bando della Fondazione Lilly e del progetto "Synaptic integrity under microgravity: risks and countermeasures for long-duration space missions" presentato sul bando dell'Agenzia Spaziale Italiana "Avviso pubblico finalizzato alla raccolta di manifestazioni di interesse da parte degli Atenei statali nazionali, con cui avviare una collaborazione per il finanziamento di massimo 45 borse di dottorato da attivare nel XLII ciclo".

5.3 Programmazione didattica del Dottorato di ricerca in Scienze Biomediche, a.a. 2025/26

5.3.1 Programmazione didattica del Dottorato di ricerca in Scienze Biomediche - 39° ciclo, a.a. 2025/26

Il Presidente illustra la programmazione didattica del corso di Dottorato di ricerca in Scienze Biomediche - XXXIX ciclo:

NOME DOCENTE	SSD nuova nomenclatura	ex SSD	DIPARTIMENTO	ANNO DI CORSO	CICLO	TITOLO LEZIONE	n. ORE	CFU
Francesca Bianchini	MEDS-02/A	MED/04	SBSC	3	39	Molecole di adesione come bersagli molecolari per una terapia mirata antitumorale	2	0,33
Roberta Squecco	BIOS-06/A	BIO/09	MSC	3	39	Adipochine: ruolo nel ciclo fame-sazieta' e nei disturbi del comportamento alimentare.	2	0,33
Daniele Bani	BIOS-13/A	BIO/17	MSC	3	39	La relassina: da ormone della gravidanza a farmaco del cuore	2	0,33



Elena Rapizzi	MEDS-02/B	MED/05	MSC	3	39	Studio del microambiente tumorale: approcci sperimentali	2	0,33
Elena Rapizzi	MEDS-02/B	MED/05	MSC	3	39	Studio del microambiente tumorale: approcci sperimentali	2	0,33
Michaela Luconi	MEDS-26/D	MED/50	SBSC	3	39	Opportunità di ricerca post dottorato in Europa: Programma Horizon2020 e Horizon Europe Marie Curie International Fellowship	2	0,33
Leonardo Sacconi			CNR	3	39	Optical dissection of cardiac electrophysiology	2	0,33
Matteo Becatti	BIOS-07/A	BIO/10	SBSC	3	39	Valutazione laboratoristica dello stress ossidativo	2	0,33
Linda Vignozzi	MEDS-08/A	MED/13	SBSC	3	39	Fisiopatologia della sessualità femminile	3	0,50
Edoardo Mannucci	MEDS-08/A	MED/13	SBSC	3	39	Terapia del diabete e rischio cardiovascolare: dalla clinica alla fisiopatologia, andata e ritorno	4	0,67
Linda Vignozzi	MEDS-08/A	MED/13	SBSC	3	39	Impatto delle malattie metaboliche sull'asse riproduttivo: modelli animali.	3	0,50
Daniela Monti	MEDS-02/A	MED/04	SBSC	3	39	Immunosenescenza: l'invecchiamento del sistema immunitario	2	0,33
						totale ore	28	

Il Consiglio è chiamato ad approvare la suddetta programmazione didattica del corso di Dottorato in Scienze Biomediche – XXXIX Ciclo.

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



Viste le "Linee guida per l'accreditamento dei Dottorati di Ricerca ai sensi dell'articolo 4, comma 3, del Regolamento di cui al DM 14 Dicembre 2021, n. 226" redatte dal Ministero dell'Università e della Ricerca in data 22/03/2022;

Visto il Regolamento di Ateneo in materia di Dottorato di ricerca, D.R n. 575/2022, prot. n. 103409 del 12/05/2022, valido dal XXXVIII ciclo;

Preso atto della programmazione didattica proposta dal Collegio dei docenti del corso di Dottorato di ricerca in Scienze Biomediche - XXXIX ciclo;

approva

la programmazione didattica del Corso di Dottorato di ricerca in Scienze Biomediche - XXXIX ciclo, così come evidenziata in premessa.

La delibera è trasmessa ai Dipartimenti a cui afferiscono i docenti coinvolti nella programmazione sopra esposta.

5.3.2 Programmazione didattica del Dottorato di ricerca in Scienze Biomediche - 40° ciclo, a.a. 2025/26

Il Presidente illustra la programmazione didattica del corso di Dottorato di ricerca in Scienze Biomediche - XL ciclo:

NOME DOCENTE	SSD nuova nomenclatu ra	ex SSD	DIPAR TIMEN TO	ANNO DI CORSO	CICL O	TITOLO LEZIONE	n. ORE	CFU
Csilla Gabriella Krausz	MEDS-08/A	MED/1 3	SBSC	2	40	Applicazione del NGS nella genetica dell'infertilità maschile e dei tumori testicolari	3	0,50
Pamela Pinzani	BIOS-09/A	BIO/12	SBSC	2	40	Le cellule tumorali circolanti e gli acidi nucleici liberi circolanti nel paziente oncologico	3	0,50
Michaela Luconi	MEDS-26/D	MED/5 0	SBSC	2	40	Identificazione e caratterizzazione di un biomarcatore in una patologia tumorale rara	3	0,50
Alessandro Peri	MEDS-08/A	MED/1 3	SBSC	2	40	Sodio, vasopressina e strategie antitumorali	2	0,33
Francesco Lotti	MEDS-08/A	MED/1 3	SBSC	2	40	Infertilità disturbi della sessualità patologie e salute generale nel maschio: un gioco di specchi	3	0,50
Daniele Nosi	BIOS-12/A	BIO/16	MSC	2	40	Interazioni eterotipiche nella neuroinfiammazione	2	0,33
Giulia Cantini	MEDS-26/D	MED/5 0	SBSC	2	40	Il sistema delle incretine nel tessuto adiposo	2	0,33



Francesco Bemporad	BIOS-07/A	BIO/10	SBSC	2	40	La liquid liquid phase separation e gli organelli senza membrana	2	0,33
Andrea Morandi	BIOS-08/A	BIO/11	SBSC	2	40	Resistenza alla terapia ormonale nel tumore al seno: meccanismi molecolari e metabolici	2	0,33
Barbara Colombini	BIOS-06/A	BIO/09	MSC	2	40	Ritmi circadiani, metabolismo e crononutrizione	2	0,33
Manuel Pioner	BIOS-06/A	BIO/09	BIOLOGIA	2	40	Cardiomiociti derivati da cellule staminali pluripotenti indotte: un modello per studi funzionali in vitro di cardiomiopatie genetiche	2	0,33
Matteo Benelli	BIOS-07/A	BIO/10	SBSC	2	40	Genomica tumorale e bioinformatica (parte 1)	2	0,33
Matteo Benelli	BIOS-07/A	BIO/10	SBSC	2	40	Genomica tumorale e bioinformatica (parte 2)	2	0,33
Matteo Benelli	BIOS-07/A	BIO/10	SBSC	2	40	Analisi bioinformatica dei dati di trascrittomica a singola cellula	2	0,33
						totale ore	32	

Il Consiglio è chiamato ad approvare la suddetta programmazione didattica del corso di Dottorato in Scienze Biomediche – XL Ciclo.

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

Viste le "Linee guida per l'accreditamento dei Dottorati di Ricerca ai sensi dell'articolo 4, comma 3, del Regolamento di cui al DM 14 Dicembre 2021, n. 226" redatte dal Ministero dell'Università e della Ricerca in data 22/03/2022;

Visto il Regolamento di Ateneo in materia di Dottorato di ricerca, D.R n. 575/2022, prot. n. 103409 del 12/05/2022, valido dal XXXVIII ciclo;

Preso atto della programmazione didattica proposta dal Collegio dei docenti del corso di Dottorato di ricerca in Scienze Biomediche - XL ciclo;

approva



la programmazione didattica del Corso di Dottorato di ricerca in Scienze Biomediche - XL ciclo, così come evidenziata in premessa.

La delibera è trasmessa ai Dipartimenti a cui afferiscono i docenti coinvolti nella programmazione sopra esposta.

5.3.3 Programmazione didattica del Dottorato di ricerca in Scienze Biomediche - 41° ciclo, a.a. 2025/26

Il Presidente illustra la programmazione didattica del corso di Dottorato di ricerca in Scienze Biomediche - XLI ciclo:

NOME DOCENTE	SSD nuova nomenclatura	ex SSD	DIPARTIMENTO	ANNO DI CORSO	CICLO	TITOLO LEZIONE	n. ORE	CFU
Noemi Panzironi				1	41	Training NextSeq 200 unifi	7	1,17
Massimo Reconditi	BIOS-06/A	BIO/09	MSC	1	41	Limiti ottici dell'acuità visiva	2	0,33
Serena Pillozzi	MEDS-26/D	MED/50	SBSC	1	41	Organismi modello per la ricerca Biomedica parte I	2	0,33
Francesco Sofi	MEDS-08/C	MED/49	MSC	1	41	Alimentazione e salute: falsi miti e verità	3	0,50
Michaela Luconi	MEDS-26/D	MED/50	SBSC	1	41	La cellula staminale adiposa come nuovo bersaglio terapeutico nell'obesità e diabete	2	0,33
Chiara Nediani	BIOS-09/A	BIO/12	SBSC	1	41	Proprietà antineoplastiche di molecole bioattive da piante di olivo	2	0,33
Anna Laurenzana	MEDS-02/A	MED/04	SBSC	1	41	Nanoparticles in cancer therapy: progress, challenges and opportunities	2	0,33
Miklos Kellermayer (Budapest)				1	41	Single-molecule methods in biomedical research	2	0,33
Monica Bucciantini	BIOS-07/A	BIO/10	SBSC	1	41	Utilità farmacologica di polifenoli naturali	2	0,33
Cristina Cecchi	BIOS-07/A	BIO/10	SBSC	1	41	Modelli cellulari nello studio delle malattie da deposizione proteica	2	0,33
Ilaria Dicembrini	MEDS-08/A	MED/13	SBSC	1	41	Glucagon-like Peptide-1 and the cardiovascular rhapsody	3	0,50



Monica Muratori	MEDS-26/D	MED/50	SBSC	1	41	Frammentazione del DNA spermatico: un parametro sperimentale che ha raggiunto la pratica clinica	2	0,33
Monica Muratori	MEDS-26/D	MED/50	SBSC	1	41	Declino della conta spermatica: quali le cause e quali le conseguenze	2	0,33
Roberta Cascella	BIOS-07/A	BIO/10	SBSC	1	41	Dalla microscopia a fluorescenza alla super-risoluzione nello studio dei processi biologici in modelli cellulari	2	0,33
Giulia Cantini	MEDS-26/D	MED/50	SBSC	1	41	Elementi di analisi statistica dei dati sperimentali: come analizzare i dati di un esperimento	3	0,50
Giulia Cantini	MEDS-26/D	MED/50	SBSC	1	41	Elementi di analisi statistica dei dati sperimentali: come analizzare i dati di un esperimento	3	0,50
Donatella Mutolo	BIOS-06/A	BIO/09	MSC	1	41	Attività motorie ritmiche: la respirazione nella lampreda	2	0,33
Marco Caremani	BIOS-06/A	BIO/09	BIOLOGIA	1	41	Relazione struttura/funzione nei motori molecolari in situ	2	0,33
Mirko Manetti	BIOS-12/A	BIO/16	MSC	1	41	Studio delle transizioni mesenchimali e del loro coinvolgimento in differenti patologie	3	0,50
M.Elisabetta Coccia	MEDS-21/A	MED/40	SBSC	1	41	Tutela della salute riproduttiva e preservazione della fertilità	2	0,33
Tommaso Mello	MEDS-26/D	MED/50	SBSC	1	41	Meccanismi molecolari del ritmo circadiano epatico	2	0,33
Tommaso Mello	MEDS-26/D	MED/50	SBSC	1	41	Elementi di analisi statistica dei dati sperimentali: il problema delle comparazioni multiple	2	0,33



						e strategie di correzione		
Tommaso Mello	MEDS-26/D	MED/5 0	SBSC	1	41	Elementi di analisi statistica dei dati sperimentali: il concetto di potenza e dimensione campionaria. Uso pratico di G-power per studi in vivo.	2	0,33
Elisabetta Meacci	BIOS-08/A	BIO/11	SBSC	1	41	Organismi modello in Biologia	3	0,50
Anastasia Chillà	MEDS-02/A	MED/0 4	SBSC	1	41	Angiogenesi terapeutica e medicina rigenerativa: utilizzo di progenitori di cellule endoteliali per la vascolarizzazione dei tessuti ischemici	2	0,33
Angela Bechini	MEDS-24/B	MED/4 2	DSS	1	41	"Misura dell'impatto e dell'efficacia sul campo dei programmi di vaccinazione	4	0,67
Silvia Vannuccini	MEDS-21/A	MED/4 0	SBSC	1	41	Pathogenetic mechanisms of adenomyosis and correlation with symptoms	2	0,33
Silvia Vannuccini	MEDS-21/A	MED/4 0	SBSC	1	41	Endometriosis and stress-related mechanisms: cause or consequence?	2	0,33
Guglielmo Bonaccorsi	MEDS-24/B	MED/4 2	DSS	1	41	Significato e contenuti dell'alfabetizzazione sanitaria	2	0,33
Chiara Lorini	MEDS-24/B	MED/4 2	DSS	1	41	significato e contenuti dell'alfabetizzazione sanitaria	2	0,33
Massimiliano Fambrini	MEDS-21/A	MED/4 0	SBSC	1	41	Carcinoma endometriale: dalla biologia molecolare alla pratica clinica.	2	0,33
Claudia Fiorillo	BIOS-09/A	BIO/12	SBSC	1	41	Stress ossidativo: dalla ricerca alla pratica clinica	2	0,33



Alessandro Pini	BIOS-13/A	BIO/17	MSC	1	41	"Meccanismi molecolari di sviluppo embrionale e teratogenesi"	2	0,33
Chiara Sassoli	BIOS-12/A	BIO/16	MSC	1	41	La transizione fibroblasto-miofibroblasto: ruolo nella risposta riparativa fisiologica ad un danno e nella fibrosi	2	0,33
Alessandra Pacini	BIOS-12/A	BIO/16	MSC	1	41	"Funzionalità della barriera emato-encefalica in condizioni fisiologiche e patologiche"	2	0,33
Riccardo Bravi	MEDF-01/A	M-EDF/01	MSC	1	41	Bambini con Deficit dello Sviluppo Coordinativo: Dalla Diagnosi all'Intervento Motorio	2	0,33
Elena Lazzeri	MEDS-26/A	MED/46	SBSC	1	41	"Studying Kidney Diseases at the Single-Cell Level"	2	0,33
						totale ore	87	

Il Consiglio è chiamato ad approvare la suddetta programmazione didattica del corso di Dottorato in Scienze Biomediche – XLI Ciclo.

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 DM 226/2021 "Regolamento recante modalità di accreditamento delle sedi e dei corsi di dottorato e criteri per la istituzione dei corsi di dottorato da parte degli enti accreditati";
Viste le "Linee guida per l'accREDITamento dei Dottorati di Ricerca ai sensi dell'articolo 4, comma 3, del Regolamento di cui al DM 14 Dicembre 2021, n. 226" redatte dal Ministero dell'Università e della Ricerca in data 22/03/2022;
Visto il Regolamento di Ateneo in materia di Dottorato di ricerca, D.R n. 575/2022, prot. n. 103409 del 12/05/2022, valido dal XXXVIII ciclo;
Preso atto della programmazione didattica proposta dal Collegio dei docenti del corso di Dottorato di ricerca in Scienze Biomediche - XLI ciclo;

approva

la programmazione didattica del Corso di Dottorato di ricerca in Scienze Biomediche - XLI ciclo, così come evidenziata in premessa.



La delibera è trasmessa ai Dipartimenti a cui afferiscono i docenti coinvolti nella programmazione sopra esposta.

5.4 Attivazione ciclo XLII del Dottorato di ricerca GenOMeC con sede amministrativa presso l'Università di Siena – cofinanziamento borsa al 50% e approvazione convenzione con l'Università di Siena

La prof.ssa Elisabetta Rovida intende co-finanziare al 50% una borsa sul Dottorato di ricerca in Genetica, Oncologia e Medicina Clinica (GenOMeC) con sede amministrativa presso l'Università di Siena e a tal fine viene proposta apposita convenzione con l'Università di Siena. L'importo per il co-finanziamento è pari ad euro 37.507,50 e sarà erogato a valere sui progetti: ROVAIRC2025-IG32014 - CUP: B53C25006370007 per euro 28.165,50, progetto ROVAIRC18 - CUP: B56C18003700007 per euro 5.042,00, progetto ROVIDA_INTESASANPAOLO25 - CUP: B13C26000070007 per euro 1.600,00 e PAPUCCIFAGGI2025 CUP: B13C25003290007 per euro 2.700,00 (Scrittura COAN 23444 del 04/03/2026).

Il Consiglio è chiamato ad approvare il suddetto co-finanziamento e la convenzione tra il dipartimento e l'Università di Siena.

Il Consiglio

Visto il DM 226/2021;

Visto il DM 247/2022;

Preso atto di quanto esposto in istruttoria;

delibera

- di approvare il cofinanziamento al 50% del costo di 1 borsa per un importo di euro 37.507,50 per il XLII Ciclo del Dottorato internazionale GenOMeC (Genetica, Oncologia e Medicina Clinica) con sede amministrativa Università di Siena, a valere sui fondi indicati in premessa;
- di approvare il testo della convenzione da stipulare con l'Università di Siena

e dà mandato al Direttore di sottoscrivere la Convenzione da stipulare con l'Università di Siena.

5.5 Dottorato di ricerca in Scienze Biomediche, XXXIX Ciclo (DM 117/2023) - Convenzione per attività di studio e ricerca in impresa - Dott.ssa Elvira Giurranna

Il Presidente chiede che sia approvata la stipula di una Convenzione tra il Dipartimento, sede amministrativa del Corso di Dottorato in Scienze Biomediche, e la **Società SferaTech S.r.l.** - P.IVA 06944900486, al fine di completare il percorso di dottorato previsto dal DM 117/2023, che prevedeva una Convenzione istitutiva della borsa per il finanziamento e lo svolgimento di un periodo di 6 mesi presso l'azienda cofinanziatrice della borsa di cui al prot. n. 241698 del 12/10/2023 - integrata con l'addendum prot. 5184 del 9/1/2024 e di cui sono venuti meno i presupposti di collaborazione con l'impresa.

La **Società SferaTech S.r.l che subentra alla precedente società** si impegna ad ospitare la Dott.ssa Elvira Giurranna, vincitrice della borsa di cui al progetto "COVID-19-Associated Thrombosis: the role of fibrinogen" regolati dalla convenzione, concedendole l'accesso ai locali predetti, nonché l'utilizzazione dei macchinari, attrezzature o altri beni di proprietà dell'Impresa ivi collocati.

L'attività di ricerca connessa al Progetto verrà svolta, per il periodo di 6 mesi, presso i locali della Società SferaTech S.r.l situati nella sede operativa Z.I. Belvedere, Ingresso 2 n° 97, 53034 Colle di Val d'Elsa (SI).



Il Consiglio è chiamato ad approvare la convenzione tra il Dipartimento e Società SferaTech S.r.l.

Il Consiglio

Visto il DM 226/2021;

Visto il Regolamento di Ateneo in materia di dottorato di ricerca, D.R. 575/2022;

Visto il DM 117/2023, nell'ambito del PNRR finanziato dall'Unione Europea programma NextGeneration-EU;

Considerato che sono venuti meno i presupposti di collaborazione con l'azienda cofinanziatrice della borsa di cui al prot. n. 241698 del 12/10/2023

Visto il testo della Convenzione tra il Dipartimento e la Società SferaTech S.r.l con sede operativa Z.I. Belvedere, Ingresso 2 n° 97, 53034 Colle di Val d'Elsa (SI), che subentra alla precedente azienda, Convenzione riguardante il soggiorno per studio e ricerca previsto nell'ambito della borsa di studio di dottorato assegnata alla dr.ssa Elvira Giurranna (XXXIX Ciclo) ex DM 117/2023;

Preso atto di quanto esposto in istruttoria;

approva

la Convenzione tra il Dipartimento e la Società SferaTech S.r.l con sede operativa a Colle di Val d'Elsa (SI) - riguardante il soggiorno per studio e ricerca di 6 mesi previsto nell'ambito della borsa di studio di dottorato, assegnata alla dr.ssa Elvira Giurranna (XXXIX Ciclo) e inerente al progetto di ricerca: "COVID-19-Associated Thrombosis: the role of fibrinogen".

6) Attività di ricerca

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

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

6.1.1

Responsabile scientifico	Matteo Lulli
Titolo	Zeta-crystallin links metabolic rewiring and apoptotic resistance in glioblastoma
Acronimo	
Durata (mesi)	36
Ente Finanziatore	Worldwide Cancer Research (UK charity)
Programma /Bando	Worldwide Cancer Research Round2026
Anno	2026



Tipo di partecipazione	Coordinatore/Responsabile
Partenariato	no
Finanziamento richiesto	236.940,00

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

6.1.2

Responsabile scientifico	Silvia Peppicelli
Titolo	Role of Lactate in the Leukaemic Stem Cell Niche: New Therapeutic Strategies to Prevent Leukaemia Recurrence
Acronimo	
Durata (mesi)	36
Ente Finanziatore	Worldwide Cancer Research (UK charity)
Programma /Bando	Worldwide Cancer Research Round2026
Anno	2026
Tipo di partecipazione	Coordinatore/Responsabile
Partenariato	no
Finanziamento richiesto	190.000,00

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

6.1.3

Responsabile scientifico	Andrea Galli
Titolo	Adipose-driven metabolic-epigenetic control of pancreatic cancer stem cells



Acronimo	
Durata (mesi)	36
Ente Finanziatore	Worldwide Cancer Research (UK charity)
Programma /Bando	Worldwide Cancer Research Round2026
Anno	2026
Tipo di partecipazione	Partner
Partenariato	sì
Finanziamento richiesto	244.000,00

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

6.1.4

Responsabile scientifico	Monica Bucciantini
Titolo	CAUSAL-ALS: Defining the Causal Role of Carbonic Anhydrase I in ALS Metabolic Dysfunction
Acronimo	
Durata (mesi)	12
Ente Finanziatore	ARISLA - Fondazione Italiana di Ricerca per la SLA Sclerosi Laterale Amiotrofica
Programma /Bando	Bando AriSLA 2026 Pilot Grant
Anno	2026
Tipo di partecipazione	Coordinatore/Responsabile
Partenariato	no
Finanziamento richiesto	80.000,00



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

6.1.5

Responsabile scientifico	Roberta Cascella
Titolo	Estrogen-dependent proteostasis as a determinant of sex-specific vulnerability in ALS motor neurons
Acronimo	PROSE-ALS
Durata (mesi)	12
Ente Finanziatore	ARISLA - Fondazione Italiana di Ricerca per la SLA Sclerosi Laterale Amiotrofica
Programma /Bando	Bando AriSLA 2026 Pilot Grant
Anno	2026
Tipo di partecipazione	Coordinatore/Responsabile
Partenariato	no
Finanziamento richiesto	80.000,00

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

6.1.6

Responsabile scientifico	Fabrizio Chiti
Titolo	Monitoring Liquid State of TDP-43 Droplets and Membraneless Organelles in ALS as an Early Indicator of preclinical ALS
Acronimo	FASAGG
Durata (mesi)	36
Ente Finanziatore	ARISLA - Fondazione Italiana di Ricerca per la SLA Sclerosi Laterale Amiotrofica



Programma /Bando	Bando AriSLA 2026 Full Grant
Anno	2026
Tipo di partecipazione	Coordinatore/Responsabile
Partenariato	no
Finanziamento richiesto	180.000,00

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

6.1.7

Responsabile scientifico	Manuela Leri
Titolo	Calprotectin-Mediated Disruption of Microglial Mitochondrial Rescue in ALS
Acronimo	CAL-RESCUE
Durata (mesi)	36
Ente Finanziatore	ARISLA - Fondazione Italiana di Ricerca per la SLA Sclerosi Laterale Amiotrofica
Programma /Bando	Bando AriSLA 2026 Full Grant
Anno	2026
Tipo di partecipazione	Coordinatore/Responsabile
Partenariato	no
Finanziamento richiesto	240.000,00

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



6.1.8

Responsabile scientifico	Benedetta Mannini
Titolo	Metabolic Control of Full-Length TDP-43 Phase Separation and Dynamics
Acronimo	TDP-MET
Durata (mesi)	12
Ente Finanziatore	ARISLA - Fondazione Italiana di Ricerca per la SLA Sclerosi Laterale Amiotrofica
Programma /Bando	Bando AriSLA 2026 Pilot Grant
Anno	2026
Tipo di partecipazione	Coordinatore/Responsabile
Partenariato	no
Finanziamento richiesto	80.000,00

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

6.1.9

Responsabile scientifico	Silvia Errico (Fabrizio Chiti)
Titolo	Natural protoberberine alkaloids for the prevention of neuronal hyperexcitability: an integrated biophysical and functional SAR study
Acronimo	
Durata (mesi)	15
Ente Finanziatore	AIRALZH ASSOCIAZIONE ITALIANA RICERCA ALZHEIMER ONLUS
Programma /Bando	Airalzh-Grants-for-Young-Researches - AGYR 2026
Anno	2026



Tipo di partecipazione	Coordinatore/Responsabile
Partenariato	no
Finanziamento richiesto	60.000,00

Considerato che la dott.ssa Silvia Errico non è strutturata nel nostro dipartimento in caso di vincita dovrà stipulare un contratto per incarico di ricerca post-doc per il periodo di durata del progetto.

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

6.1.10

Responsabile scientifico	Serena Pillozzi
Titolo	Obesity-driven immunometabolic remodeling of the cholangiocarcinoma immune microenvironment
Acronimo	
Durata (mesi)	24
Ente Finanziatore	Worldwide Cancer Research (UK charity)
Programma /Bando	Worldwide Cancer Research Round2026
Anno	2026
Tipo di partecipazione	Partner
Partenariato	sì Lorenzo Antonuzzo Hyehyun Jeong
Finanziamento richiesto	173.000,00

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



6.1.11

Responsabile scientifico	Cinzia Talamonti
Titolo	Virtual Education Radiotherapy Approach
Acronimo	VERA
Durata (mesi)	24
Ente Finanziatore	European Commission
Programma /Bando	Erasmus + capacity building in the field of higher education
Anno	2026
Tipo di partecipazione	Coordinatore/Responsabile
Partenariato	INSTITUTO POLITECNICO DE LISBOA Lycée Jay de Beaufort Lemons in the room
Finanziamento richiesto	76.162,00

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

6.1.12

Responsabile scientifico	Elena Andreucci (Monica Mangoni)
Titolo	Radiotherapy-induced antigenic remodeling: decoding neoantigenic signatures to optimize radioimmunotherapy synergy
Acronimo	RIAR
Durata (mesi)	36
Ente Finanziatore	Worldwide Cancer Research (UK charity)
Programma /Bando	Worldwide Cancer Research Round2026
Anno	2026



Tipo di partecipazione	coordinatore/responsabile
Partenariato	no
Finanziamento richiesto	285.500,00

Considerato che la dott.ssa Elena Andreucci non è strutturata nel nostro Dipartimento, considerato lo schema di finanziamento WWCR, a garanzia del secondo anno di contratto di ricerca è stato accantonato l'ammontare di euro 30.000 di cui euro 15.000 da fondi liberi del prof. Monica Mangoni (coan 19433/2026) ed euro 15.000 su fondi liberi di Dipartimento. La differenza tra i fondi accantonati e quelli necessari all'attivazione del secondo anno del contratto di ricerca è garantita dagli overhead e dalle spese generali del progetto.

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

6.1.13

Responsabile scientifico	Alessandra Bigi
Titolo	Modulating Tau and TDP-43 liquid-to-solid transition to prevent pathological aggregation in Alzheimer's disease
Acronimo	—
Durata (mesi)	24
Ente Finanziatore	AIRALZH ASSOCIAZIONE ITALIANA RICERCA ALZHEIMER ONLUS
Programma /Bando	Airalzh-Grants-for-Young-Researches - AGYR 2026
Anno	2026
Tipo di partecipazione	Coordinatore/Responsabile
Partenariato	no
Finanziamento richiesto	60.000,00

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



6.1.14

Responsabile scientifico	Francesco Bemporad
Titolo	Pharmacological chaperoning of Myelin Protein Zero: rescuing structural stability and functional adhesion in CMT1B through aminosterols and alkaloids
Acronimo	
Durata (mesi)	36
Ente Finanziatore	Fondazione Telethon
Programma /Bando	MULTIROUND CALL 2025-2027 – ROUND II
Anno	2026
Tipo di partecipazione	Coordinatore/Responsabile
Partenariato	no
Finanziamento richiesto	198.000,00

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

6.1.15

Responsabile scientifico	Paolo Paoli
Titolo	NEDVIBA: Analysis of the Metabolic and Functional Impact of the T457M HK1 Mutation in iPSC-Based Neuronal Cells, and Brain Organoids
Acronimo	
Durata (mesi)	36
Ente Finanziatore	Fondazione Telethon
Programma /Bando	MULTIROUND CALL 2025-2027 – ROUND II
Anno	2026
Tipo di partecipazione	Coordinatore/Responsabile



Partenariato	no
Finanziamento richiesto	300.000,00

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

6.1.16

Responsabile scientifico	Letizia De Chiara
Titolo	Mechanisms of FAN1-Related Tubular Cell Polyploidy in Karyomegalic Interstitial Nephritis
Acronimo	
Durata (mesi)	36
Ente Finanziatore	Fondazione Telethon
Programma /Bando	MULTIROUND CALL 2025-2027 – ROUND II
Anno	2026
Tipo di partecipazione	Coordinatore/Responsabile
Partenariato	no
Finanziamento richiesto	300.000,00

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.

7) Progetto Dipartimenti di Eccellenza 2023-27

Non ci sono argomenti

8) Attività negoziale

8.1 Convenzioni Profit

8.1.1 Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e Summit



Therapeutics, Inc., per la conduzione della sperimentazione clinica su medicinali "Studio clinico di fase III multicentrico, randomizzato, con controllo attivo e in doppio cieco su ivonescimab in associazione con FOLFOX rispetto a bevacizumab in associazione con FOLFOX per il trattamento di prima linea del carcinoma del colon-retto metastatico (HARMONi-GI3)"

-SOD Oncologia dell'Ente -

Promotore: Summit Therapeutics, Inc.,

Responsabile della sperimentazione: Prof. Lorenzo Antonuzzo

Responsabile della fondi per il Dipartimento: Prof. Vittorio Miele

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

Pazienti coinvolti: la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva (competitive recruitment) dei pazienti, è prevista da parte dell'Ente l'inclusione di circa **4** soggetti, con il limite del numero massimo di **600** 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: 18, 079.08 + IVA se applicabile

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

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

Il Consiglio

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

Approva all'unanimità

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



8.1.2 Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e Pfizer Inc. per la conduzione della sperimentazione clinica su medicinali "studio di fase 3, randomizzato, in aperto per valutare pf-08046054/sgn-pdl1v rispetto a docetaxel in partecipanti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (nscl) positivo al ligando di morte cellulare programmata 1 (pd-l1) precedentemente trattato" prot. C5851005 -SOD Oncologia dell'Ente

Promotore: Pfizer Inc.

Responsabile della sperimentazione: Prof. Lorenzo Antonuzzo

Responsabile della fondi per il Dipartimento: Prof. Vittorio Miele

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

Pazienti coinvolti: la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva (competitive recruitment) dei pazienti, è prevista da parte dell'Ente l'inclusione di circa **4** soggetti, con il limite del numero massimo di **570** 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:

13.777,84+ IVA (se applicabile) per I Braccio A e 8.228,98 + IVA (se applicabile) per il Braccio B

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

Corrispettivo per il Dipartimento SBSC: è previsto un compenso di **€ 2.000,00** (+iva se applicabile), una tantum, per gli esami radiologici.

Il Consiglio

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

- Considerato quanto esposto in istruttoria,

- Preso atto della documentazione addotta,

- Vista la tabella di ripartizione proposta dal Responsabile,

Approva all'unanimità

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



8.1.3 Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e Dr. Falk Pharma GmbH per la conduzione della sperimentazione clinica su medicinali "studio di fase II, in doppio cieco, randomizzato, controllato con placebo, per valutare l'efficacia e la tollerabilità di ZED1227 in soggetti con celiachia che manifestano sintomi nonostante la dieta priva di glutine", presso la SOD di Gastroenterologia dell'Ente

Promotore: Dr. Falk Pharma GmbH

Responsabile della sperimentazione: Prof. Mirko Tarocchi

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

Pazienti coinvolti: la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva (competitive recruitment) dei pazienti, è prevista da parte dell'Ente l'inclusione di circa **12** soggetti, con il limite del numero massimo di **300** 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: **6.000 + IVA** se applicabile a paziente

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

Corrispettivo per paziente per il Dipartimento: 4.152 euro (+IVA se applicabile)

Corrispettivo per il Dipartimento: è previsto un corrispettivo totale massimo di **49.824 euro** (+iva se applicabile)

Il Consiglio

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

Approva all'unanimità

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

8.1.4 Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali



e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e MSD Italia S.r.l., per la conduzione della sperimentazione clinica su medicinali "Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, con Belzutifan + Zanzalintinib rispetto a Belzutifan + Placebo in partecipanti con RCC avanzato che sono progrediti dopo aver ricevuto terapie PD-1/L1 e VEGF-TKI in sequenza o in combinazione (LITESPARK-034)" MK6482-034 -SOD Oncologia dell'Ente

Promotore: MSD Italia S.r.l.,

Responsabile della sperimentazione: Prof. Lorenzo Antonuzzo

Responsabile dei fondi per il Dipartimento: Prof. Vittorio Miele

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

Pazienti coinvolti: la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva (competitive recruitment) dei pazienti, è prevista da parte dell'Ente l'inclusione di circa **6** soggetti, con il limite del numero massimo di **759** 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:

€ 40.367,00 + IVA per paziente che completa il braccio di trattamento

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

Corrispettivo per il Dipartimento SBSC: è previsto un compenso di **€ 2.000,00** (+iva se applicabile), una tantum, per gli esami radiologici.

Il Consiglio

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

Approva all'unanimità

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

8.1.5 Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi



di Firenze e Aimmune Nestle Health Science US R&D LLC e Parexel International (IRL) Limited per la conduzione della sperimentazione clinica su medicinali "Sperimentazione di crossover di fase 2a, randomizzata, in aperto, con controllo attivo per valutare la sicurezza ed esaminare l'efficacia di dosi diverse di una nuova lipasi, NHS7108, somministrata per via orale in partecipanti con insufficienza pancreatica esocrina (EPIC)" presso la SOD Gastroenterologia

Promotore: Aimmune Nestle Health Science US R&D LLC
Responsabile della sperimentazione: Prof. Andrea Galli

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

Pazienti coinvolti: Poiché la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva (*competitive recruitment*) dei pazienti, è prevista da parte dell'Ente l'inclusione di circa **2 soggetti**.

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 **€29.064,38+ IVA (se applicabile)** per paziente per il Braccio 1 e **€40.470,66+ IVA (se applicabile)** per paziente per il Braccio 2.

Il Promotore si impegna a corrispondere, al netto degli esami di pertinenza ospedaliera da corrispondere interamente all'Ente, il restante importo a paziente per Standard Items nella misura del 10% all'Ente, a copertura delle spese generali, e nella misura del 90% al Dipartimento.

Corrispettivo a paziente per il Dipartimento: il corrispettivo a paziente per il Dipartimento è pari a **€12.779,89+ IVA (se applicabile)** per il Braccio 1 e **€16.677,14+ IVA (se applicabile)** per il Braccio 2.

Corrispettivo totale per il Dipartimento: a seconda del Braccio in cui saranno arruolati i pazienti, il corrispettivo varia da un minimo di **€ 25.559,78+IVA se applicabile** (entrambi i pazienti arruolati nel Braccio 1) a un massimo di **€ 33.354,28+IVA se applicabile** (entrambi i pazienti arruolati nel Braccio 2).

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.



8.1.6 Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e JANSSEN-CILAG SpA, per la conduzione della sperimentazione clinica su medicinali "Studio di fase 3, randomizzato, in aperto su pasritamig (JNJ-78278343), un agente che indirizza le cellule T contro la callicreina umana 2, con docetaxel rispetto a docetaxel per il trattamento del carcinoma prostatico metastatico resistente alla castrazione" -SOD Oncologia dell'Ente

Promotore: JANSSEN-CILAG SpA,

Responsabile della sperimentazione: Prof. Lorenzo Antonuzzo

Responsabile della fondi per il Dipartimento: Prof. Vittorio Miele

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

Pazienti coinvolti: la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva (competitive recruitment) dei pazienti, è prevista da parte dell'Ente l'inclusione di circa **5** soggetti, con il limite del numero massimo di **800** 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:

€ 39.748,00 + IVA per paziente che completa il braccio di trattamento

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

Corrispettivo per il Dipartimento SBSC: è previsto un compenso di **€ 2.000,00** (+iva se applicabile), una tantum, per gli esami radiologici.

Il Consiglio

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

Approva all'unanimità

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



8.1.7 Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e Eli Lilly Cork Limited per la conduzione della sperimentazione clinica su medicinali "Protocollo Master: "Un "master protocol" relativo a studi di fase 2, randomizzati e controllati che contengono più trattamenti in pazienti adulti con colite ulcerosa o malattia di Crohn attive di grado da moderato a severo."Protocollo ISA: "Uno studio di fase 2, multicentrico, randomizzato, in aperto, controllato con braccio attivo per la co-somministrazione di LY395089/Mirikizumab rispetto alla monosomministrazione di Mirikizumab in pazienti adulti con malattia di Crohn attiva di grado da moderato a severo" presso la SOD Gastroenterologia

Promotore: Eli Lilly Cork Limited

Responsabile della sperimentazione: Prof. Gabriele Dragoni

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

Pazienti coinvolti: Poiché la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva (competitive recruitment) dei pazienti, è prevista da parte dell'Ente l'inclusione di circa **2 soggetti**, con il limite del numero massimo di 60 pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.

Comodato d'uso: Il Promotore concede in comodato d'uso gratuito all'Ente, che accetta ai sensi e per gli effetti degli artt. 1803 e ss. c.c., gli Strumenti meglio descritti in appresso, unitamente al pertinente materiale d'uso:

ITEM	PRODUTTORE	MODELLO	QUANTITÀ	COSTO PER ITEM (EUR)
External Hard Drive (240 GB)	Kingston Technology	SA400S37/240G	1	53.28
Endoscopy Video Instruction Manual Booklet	At Print Corporation	N/A	1	0.67
USB Flash Drive (32 GB)	ADATA Technology Co.	N/A	1	5.99
Smartphone eCOA handheld	Inventus	CT1	1-2	244.80
eCOA tablet	Inventus	CT7	2	382.50

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 **€ 12.768,60** (IVA non applicabile).

Il 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: il corrispettivo a paziente per il Dipartimento è pari a **€9.488,34** (IVA non applicabile)

Corrispettivo totale per il Dipartimento: € 18.976,68

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.

8.1.8 Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e JANSSEN-CILAG SpA per la conduzione dello studio prospettico non interventistico "GLAMOUR: Studio osservazionale per valutare l'uso di guselkumab nelle malattie infiammatorie croniche intestinali (malattia di Crohn e colite ulcerosa) di grado da moderato a severo nel contesto della pratica clinica italiana" presso la SOD Gastroenterologia

Promotore: JANSSEN-CILAG SpA

Responsabile della sperimentazione: Prof. Gabriele Dragoni

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

Pazienti coinvolti: Poiché lo Studio prevede l'inclusione competitiva dei pazienti, è prevista da parte dell'Ente l'inclusione di circa **9 pazienti**, con il limite del numero massimo di 200 pazienti candidabili allo Studio a livello globale e nei termini previsti dalla Società.

Comodato d'uso: La Società rende disponibile per il tramite di Evidence Health Srl in comodato d'uso gratuito all'Ente, che accetta ai sensi e per gli effetti degli artt. 1803 e ss c.c., lo Strumento meglio descritti in appresso, unitamente al pertinente materiale d'uso :

- 1 tablet del valore di € 500

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 **€ 2.400,00** (+IVA se applicabile).



Il 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: il corrispettivo a paziente per il Dipartimento è pari a **€2.160** (+IVA se applicabile)

Corrispettivo totale per il Dip

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.

8.1.9 Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e Novartis Farma S.p.A., per la conduzione della sperimentazione clinica su medicinali "A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Active-Control Study of Pelabresib (DAK539) and Ruxolitinib vs. Placebo and Ruxolitinib in patients with Myelofibrosis who are JAK inhibitor naive" -SOD SOD Ematologia - Centro di Ricerca e Innovazione per le Malattie Mieloproliferative (CRIMM)

Promotore: Novartis Farma S.p.A.,

Responsabile della sperimentazione: Prof.ssa Paola Guglielmelli

Responsabile dei fondi per il Dipartimento: Prof. Cosimo Nardi

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

Pazienti coinvolti: la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva (competitive recruitment) dei pazienti, è prevista da parte dell'Ente l'inclusione di circa **3** soggetti, con il limite del numero massimo di **460** 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:

€ 86.200,00 + IVA per paziente

Il Promotore si impegna a corrispondere, come da tabella di ripartizione in Allegato A, al netto degli esami di pertinenza ospedaliera interamente che saranno corrisposti all'Ente, il restante importo a paziente nella misura del 10% all'Ente, a copertura delle spese generali, e nella misura del 90% al Dipartimento in quanto lo Sperimentatore principale afferisce al Dipartimento e svolge l'attività di studio anche nell'ambito della propria attività di ricercatore



universitario, quanto dovuto ai sensi del presente articolo sulla base di quanto risulta da adeguato prospetto/rendiconto giustificativo, concordato tra le Parti.

Procedure condizionali eseguite dal Prof.re afferente Dipartimento SBSC:

	procedura	DSBSC	AOUC
Upper abdomen	CT without contrast	€ 650	€ 100
Upper abdomen	MRI (per 1 zone, abdomen): without contrast	€ 600	€ 150

Corrispettivo per il Dipartimento SBSC: è previsto un corrispettivo massimo di euro **30.600** euro (+ iva se applicabile)

Il Consiglio

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

Approva all'unanimità

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

8.1.10 Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e JANSSEN-CILAG SpA, per la conduzione della sperimentazione clinica su medicinali "Studio randomizzato, in aperto, di fase 3 di amivantamab + FOLFIRI rispetto a cetuximab/bevacizumab + FOLFIRI in partecipanti con carcinoma del colon-retto recidivante, non resecabile o metastatico KRAS/NRAS e BRAF wild-type che hanno ricevuto una precedente chemioterapia" -SOD Oncologia dell'Ente

Promotore: JANSSEN-CILAG SpA,

Responsabile della sperimentazione: Prof. Lorenzo Antonuzzo

Responsabile dei fondi per il Dipartimento: Prof. Vittorio Miele

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

Pazienti coinvolti: la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva (competitive recruitment) dei pazienti, è prevista da parte dell'Ente l'inclusione di circa **2** soggetti, con il



limite del numero massimo di **700** 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:

€ 14.247,00 + IVA per paziente che completa il braccio A di trattamento

€ 17.445,00 + IVA per paziente che completa il braccio B di trattamento

€ 10.443,00 + IVA per paziente che completa il braccio B (bisettimanale) di trattamento

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

Corrispettivo per il Dipartimento SBSC: è previsto un compenso di **€ 2.000,00** (+iva se applicabile), una tantum, per gli esami radiologici.

Il Consiglio

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

Approva all'unanimità

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

8.1.11 Addendum n.1 alla convenzione tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e Eli Lilly Cork Limited per l'esecuzione della sperimentazione clinica intitolata "A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Investigate the Effect of Tirzepatide on the Reduction of Morbidity and Mortality in Adults with Obesity" codice Protocollo n. I8F-MC-GPIJ" presso la SOD Diabetologia

Promotore: Eli Lilly Cork Limited

Responsabile della sperimentazione: Prof. Edoardo Mannucci

Le parti hanno stipulato la convenzione in data 1 febbraio 2023. La convenzione prevede l'arruolamento di 12 pazienti.

Tra le Parti si conviene e si stipula quanto segue:

1. *con riferimento al Contratto, l'articolo Art. 6 – Corrispettivo, più precisamente l'art 6.1 viene emendato come segue:*



omissis

6.1 Il corrispettivo pattuito per paziente eleggibile, valutabile e completato secondo il Protocollo e per il quale è stata compilata validamente la relativa CRF/eCRF, comprensivo di tutte le spese sostenute dall'Ente per l'esecuzione della presente Sperimentazione e dei costi a compensazione di tutte le attività ad essa collegate, è pari ad € 15.509,00 per paziente per le Visite Principali e ad € 3.431,00 per paziente partecipante alla fase di OLE della Sperimentazione, come meglio dettagliato nel Budget qui allegato (Allegato "A" parte 1). Sarà corrisposto interamente all'Azienda all'avvio dello studio, a copertura dei costi derivanti dai servizi di farmacia, connessi alla corretta conduzione della Sperimentazione, un importo *un tantum* di € 500,00.

omissis

2. con riferimento al Contratto, a partire dalla data di approvazione del Protocollo (c) l'ALLEGATO A – BUDGET del Contratto viene eliminato nella sua interezza e sostituito con il nuovo ALLEGATO A – BUDGET come segue:

ALLEGATO A – BUDGET

ONERI E COMPENSI

Parte 1 Oneri fissi e Compenso per paziente coinvolto nello studio

- Compenso per il Centro sperimentale a paziente completato per le Visite Principali: € 15,509.00.
- Compenso per il Centro sperimentale a paziente completato per le Visite del braccio OLE: € 3.431,00.
- Tutti i costi rimborsabili relativi allo studio, inclusi quelli coperti dal contributo per

Numero Protocollo	I8F-MC-GPIJ
Paese	Italia
Valuta	EUR - Euro
Data del budget di studio	20 June 2025
Numero Centro	38035

paziente coinvolto nello studio, non comporteranno aggravio di costi a carico del SSN.



Costo per Paziente Visite Principali							
Visita	Codice Pagamento	Costo Totale in Euro	Esami 100% Ente	Resto	Dipartimento 95%	Ente 5%	Totale Ente
Visit 1	RG001	€1,017.00	€261.00	€756.00	€718.20	€50.85	€311.85
Visit 2	RG002	€1,076.00	€228.00	€848.00	€805.60	€53.80	€281.80
Visit Remote 3	RG003	€307.00	€57.00	€250.00	€237.50	€15.35	€72.35
Visit Remote 4	RG004	€307.00	€57.00	€250.00	€237.50	€15.35	€72.35
Visit Remote 5	RG005	€307.00	€57.00	€250.00	€237.50	€15.35	€72.35
Visit Remote 6	RG006	€307.00	€57.00	€250.00	€237.50	€15.35	€72.35
Visit Remote 7	RG007	€307.00	€57.00	€250.00	€237.50	€15.35	€72.35
Visit Remote 8	RG008	€307.00	€57.00	€250.00	€237.50	€15.35	€72.35
Visit Remote 9	RG009	€307.00	€57.00	€250.00	€237.50	€15.35	€72.35
Visit Annual Onsite 10	RG010	€903.00	€268.00	€635.00	€603.25	€45.15	€313.15
Visit Remote 11	RG011	€307.00	€57.00	€250.00	€237.50	€15.35	€72.35
Visit Remote 12	RG012	€307.00	€57.00	€250.00	€237.50	€15.35	€72.35
Visit Remote 13	RG013	€307.00	€57.00	€250.00	€237.50	€15.35	€72.35
Visit Remote 14	RG014	€419.00	€57.00	€362.00	€343.90	€20.95	€77.95
Visit Annual Onsite 15	RG015	€1,014.00	€268.00	€746.00	€708.70	€50.70	€318.70
Visit Remote 16	RG016	€419.00	€57.00	€362.00	€343.90	€20.95	€77.95
Visit Remote 17	RG017	€419.00	€57.00	€362.00	€343.90	€20.95	€77.95
Visit Remote 18	RG018	€419.00	€57.00	€362.00	€343.90	€20.95	€77.95
Visit Annual Onsite 19	RG019	€894.00	€168.00	€726.00	€689.70	€44.70	€212.70
Visit Remote 20	RG020	€419.00	€57.00	€362.00	€343.90	€20.95	€77.95



Visit Remote	21	RG021	€419.00	€57.00	€362.00	€343.90	€20.95	€77.95
Visit Remote	22	RG022	€419.00	€57.00	€362.00	€343.90	€20.95	€77.95
Visit Annual Onsite	23	RG023	€870.00	€148.00	€722.00	€685.90	€43.50	€191.50
Visit Remote	24	RG024	€419.00	€57.00	€362.00	€343.90	€20.95	€77.95
Visit Remote	25	RG025	€419.00	€57.00	€362.00	€343.90	€20.95	€77.95
Visit Remote	26	RG026	€419.00	€57.00	€362.00	€343.90	€20.95	€77.95
Visit Remote	27	RG027	€419.00	€57.00	€362.00	€343.90	€20.95	€77.95
Visit Annual Onsite	28	RG028	€870.00	€148.00	€722.00	€685.90	€43.50	€191.50
FV		FL	€1,186.00	€341.00	€845.00	€802.75	€59.30	€400.30
Costo Totale per Paziente Visite Principali			€15,509.00	€3,027.00	€12,482.00	€11,857.90	€775.45	€3,802.45



Visite Aggiuntive basate sulla CRF (Non Includere nel Costo per Paziente) Visite Principali							
Visita	Codice Pagamento	Costo in Euro	Esami 100% Ente	Resto	Dipartimento 95%	Ente 5%	Totale Ente
Screen Failure at Visit 1.	SF001	€1,017.00	€261.00	€756.00	€718.20	€50.85	€311.85
Screen Failure at Visit 2; payment is in addition to V1.	SF002	€1,076.00	€228.00	€848.00	€805.60	€53.80	€281.80
EMV(a) REMOTE (repeating extended maintenance visit in-between annual visits)	EE	€419.00	€57.00	€362.00	€343.90	€20.95	€77.95
EMV(b) Onsite (repeating extended maintenance annual visits)	EA	€894.00	€168.00	€726.00	€689.70	€44.70	€212.70
PDTV Onsite (treatment discontinuation) (applicabile to visits 3+)	EB	€559.00	€57.00	€502.00	€476.90	€27.95	€84.95
Remote visit in place of Annual Visit (visits 10, 15, 19, 23, 28, and EMV(b)) for Pts withdrawn from IP	ED	€361.00	€57.00	€304.00	€288.80	€18.05	€75.05



Il Costo per Paziente delle Visite Principali si basa sulle seguenti procedure
Pre-screening efforts prior to consent to confirm eligibility of potentially-eligible participants (includes evaluating patient fit for long-term compliance with visit schedule in the placebo-controlled, event-driven trial design)
Informed consent
Inclusion/exclusion criteria review
Randomization via IWRS
Complete physical exam; includes Demographics, Medical history, Prior treatments for indication, Substance use, Height, Weight and Vital signs
Vital signs collected independent of Physical exam; pulse rate, blood pressure)
Hip and Waist Measurement
Concomitant medications
Adverse events
ECG
Initial Lifestyle program instructions (includes counseling on diet, exercise and hypoglycemia education)
Review Lifestyle program instructions
Blood draw
Specimen processing for central labs; includes prep and ship to Central Lab
Specimen processing for central labs; includes Urine collection and prep and ship to Central Lab
eCOA Device Training (SF-36, EQ-5D-5L, PGIS, [KOOS, PRNS-Knee, HOOS, PRNS-Hip (If applicable)])
eCOA Device Coordination (SF-36, EQ-5D-5L, PGIS, [If applicable KOOS, PRNS-Knee, HOOS, PRNS-Hip])
Healthcare Resource Utilization (HCRU)
Symptoms During Sleep (SDS)
Training patients to self-administer injectable study medication; includes observation



UNIVERSITÀ
DEGLI STUDI
FIRENZE

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

Eccellenza 2023-2027

Dispense ancillary supplies to participant
Pharmacy Fee for Tirzepatide/Placebo
Investigator, Study Coordinator, Data Manager Fee



Costo per Paziente Visite OLE							
Visita	Codice Pagamento	Costo in Euro	Esami 100% Ente	Resto	Dipartimento 95%	Ente 5%	Totale Ente
Visit 99	RG099	188	€57.00	€131.00	€124.45	€9.40	€66.40
Abbreviated Remote Visit 100	RG100	203	€57.00	€146.00	€138.70	€10.15	€67.15
Abbreviated Remote Visit 101	RG101	203	€57.00	€146.00	€138.70	€10.15	€67.15
Abbreviated Remote Visit 102	RG102	203	€57.00	€146.00	€138.70	€10.15	€67.15
Abbreviated Remote Visit 103	RG103	203	€57.00	€146.00	€138.70	€10.15	€67.15
Abbreviated Remote Visit 104	RG104	203	€57.00	€146.00	€138.70	€10.15	€67.15
Abbreviated Remote Visit 105	RG105	203	€57.00	€146.00	€138.70	€10.15	€67.15
Abbreviated Remote Visit 106	RG106	203	€57.00	€146.00	€138.70	€10.15	€67.15
Abbreviated Remote Visit 107	RG107	203	€57.00	€146.00	€138.70	€10.15	€67.15
Annual Clinic Visit 108	RG108	534	€57.00	€477.00	€453.15	€26.70	€83.70
Abbreviated Remote Visit 109	RG109	203	€57.00	€146.00	€138.70	€10.15	€67.15
Abbreviated Remote Visit 110	RG110	203	€57.00	€146.00	€138.70	€10.15	€67.15
Abbreviated Remote Visit 111	RG111	203	€57.00	€146.00	€138.70	€10.15	€67.15
Annual Clinic Visit 112	RG112	476	€57.00	€419.00	€398.05	€23.80	€80.80



Costo Totale per Paziente Visite OLE	€3,431.00	€798.00	€2,633.00	€2,501.35	€171.55	€969.55
--------------------------------------	-----------	---------	-----------	------------------	---------	---------

Visite Aggiuntive basate sulla CRF (Non Incluse nel Costo per Paziente) Visite OLE							
Visita	Codice Pagamento	Costo in Euro	Esami 100% Ente	Resto	Dipartimento 95%	Ente 5%	Totale Ente
ED OLE	ET	€476.00	€57.00	€419.00	€398.05	€23.80	€80.80

Il Costo per Paziente delle Visite OLE si basa sulle seguenti procedure	
Informed consent	Parte 2 - Costi
Inclusion/exclusion criteria review	
Vital signs collected independent of Physical exam; pulse rate, blood pressure)	
Hip and Waist Measurement	
Concomitant medications	
Adverse events	
eCOA Device Coordination (SF-36, EQ-5D-5L, PGIS, [If applicable KOOS, PRNS-Knee, HOOS, PRNS-Hip])	
Healthcare Resource Utilization (HCRU)	
Symptoms During Sleep (SDS)	
Training patients to self-administer injectable study medication; includes observation	
Pharmacy Fee for Tirzepatide/Placebo	
Investigator, Study Coordinator, Data Manager Fee	

aggiuntivi per esami strumentali e/o di laboratorio da effettuarsi sulla base del Tariffario dell'Ente (o in difetto sulla base del nomenclatore tariffario della Regione dove è situato il Centro di sperimentazione) vigente al momento dell'erogazione delle rispettive prestazioni. Da corrispondere interamente all'Ente Tab.



Prestazioni Fatturabili da corrispondere interamente all'Ente	
Prestazione	Costo in Euro
Completed first two years of the study. Once site is contracted under Amendment (c), the new retention will take effect. Local Retention Efforts including (but not limited to) group classes or similar educational efforts for cooking, exercise, mental health; Pass-through cost based on supporting documentation. Price is per year, Maximum of 5 per site.	€338
Local Retention Efforts for Education around disease state or treatment - including but not limited to site-offered classes or instruction related to general healthy living such as cooking, exercise or mental health. Retention efforts must not be in the form of cash, check, gift card, or gift certificates and must not appear lavish. Pass through cost based on supporting documentation, paid per participant per year for a maximum of three years.	€131
Repeat/additional blood draw if performed in accordance with the protocol.	€18
Repeat/additional specimen processing for central labs if performed in accordance with the protocol; price is per tube.	€24
Repeat/additional Urine collection for central labs; price is per sample and includes prep and ship to Central Lab.	€20
Repeat/additional Urine pregnancy test (Local Lab).	€23
Repeat/additional Vital signs if performed in accordance with the protocol.	€34
Repeat/additional Symptom-directed physical assessment at the discretion of the PI (or qualified staff), if performed in accordance with the protocol; price is per assessment. (Excludes cost of Vital signs collected during the exam. Annual visits include the cost of vital collection in CPP, if completed in between annual visits, the vital collection can be invoiced separately, if applicable.	€90
Repeat/additional ECG if performed in accordance with the protocol.	€84
Repeat/additional Study drug injection training (including participants who are poorly compliant with their medication or caregivers) if performed in accordance with the protocol.	€57



Repeat/additional dispense of ancillary supplies as needed throughout the course of the study if performed in accordance with the protocol.	€29
Repeat/additional pharmacy fee (Tirzepatide/placebo) after Visit 8 if needed for unscheduled dosing visit, if performed in accordance with the protocol.	€58
Transfer participant fee if performed in accordance with the protocol; price includes repeat informed consent, repeat review/confirmation of patient eligibility, research staff time and effort for review of transfer source documents.	€151
Complete Physical Exam for transfer patients participants if performed in accordance with the protocol; price includes Medical history, Habits, Height, Weight, Vital signs (collected two times per the protocol), Hip and Waist Circumference (collected two times per the protocol).	€217
Endpoint reporting if performed in accordance with the GPIJ CEC charter (as referenced in the protocol); price is per event.	€84
Unscheduled visit (can be used for dose escalation visits during Period III, if applicable) when performed in accordance with the protocol and reported in the eDC system; price is per visit and includes research staff time and effort, evaluation of Adverse Events, review of Concomitant Medications. (Excludes cost of other procedures performed at the Unscheduled Visit, if applicable; separately invoiceable.)	€392
Vital status collection (Contact with participant's family, caregiver, pharmacist or primary care physician, or medical record review) if performed in accordance with the protocol; price is per collection.	€176
Additional research staff Time & Effort for additional data locks to support interim analyses (if required to monitor safety, as outlined in the protocol); price is per patient.	€60
Initial diabetes training; includes Nutrition counseling, Carb counting and Glucose management for patients who develop diabetes during the trial, if performed in accordance with the protocol.	€85
Dispense blood glucose meter and ancillary supplies for patients who develop diabetes during the trial, if performed in accordance with the protocol.	€29
Reimbursement of locally-sourced glucometers if used in accordance with the protocol and not paid by the patient's private/national insurance for patients enrolled in an industry-sponsored clinical trial; requires third-party receipts, reimbursement of actual expenses up to the budgeted amount. Price is for one glucometer per patient.	€39



Reimbursement of locally-sourced glucometer supplies if used in accordance with the protocol and not paid by the patient's private/national insurance for patients enrolled in an industry-sponsored clinical trial; requires third-party receipts, reimbursement of actual expenses up to the budget limit. Price is per month, per patient, and includes test strips, lancets, solution.	€99
Reimbursement of locally-sourced medication(s) if used in accordance with the protocol and not paid by the patient's private/national insurance for patients enrolled in an industry-sponsored clinical trial; requires third-party receipts, reimbursement of actual expenses. Price intentionally left blank.	€0
Pharmacy Start-up fee (da corrispondere all'Azienda Ospedaliera)	€500

Open Label Extension Specifica - Appendice 12 da corrispondere interamente all'Ente	Costo in Euro
Site Time and Effort for V99 including review of AE and Conmeds when the visit is not performed at the Final Visit in the main study; price is per patient.	€241
Unscheduled visit during OLE if performed in accordance with the protocol and reported in the eDC system; price is per visit and includes research staff time and effort, evaluation of Adverse Events, review of Concomitant Medications.	€241

A3. Liquidazione e fatture

I pagamenti per le visite dei pazienti verranno effettuati automaticamente circa 4 settimane dopo il completamento della visita nell' eCRF. Lo sponsor non richiede; Istituto di emettere fattura, tuttavia la fattura può essere emessa dopo il pagamento in caso di obbligo normativo/finanziario. Per gli articoli fatturabili, sarà richiesta una fattura e il pagamento verrà emesso 60 giorni dopo il ricevimento della fattura.

Le suddette nuove condizioni costituiranno parte integrante del Contratto e regoleranno pertanto in parte equa l'esecuzione dello stesso. Ogni altra condizione stabilita nel Contratto stipulato tra le parti in data rimane ferma ed invariata.

Corrispettivo per il Dipartimento a paziente:

€ 11,857.90 per paziente per le Visite Principali



€ 288,80 Visite Addizionali basate sulla CRF (Non Incluse nel Costo per Paziente) Visite Principali

€ 2,501.35 per paziente partecipante alla fase di OLE della Sperimentazione

€ 398,05 Visite Addizionali basate sulla CRF (Non Incluse nel Costo per Paziente) Visite OLE

Corrispettivo totale per il Dipartimento: varia da un minimo di 34.788,60 euro (+ iva se applicabile) per paziente partecipante alla fase di OLE a un massimo di 145.760,40 euro (+iva se applicabile) per le Visite Principali previste della Sperimentazione

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

Il Consiglio

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

Approva all'unanimità

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

8.1.12 Addendum 1 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 Bayer S.p.A , per la conduzione dello Studio per la sperimentazione clinica "Studio multicentrico, randomizzato, in aperto, con controllo attivo, di fase 3 per la valutazione dell'efficacia e della sicurezza di BAY 2927088 somministrato per via orale rispetto allo standard terapeutico, come terapia di prima linea in pazienti affetti da cancro del polmone non a piccole cellule (NSCLC) localmente avanzato o metastatico con mutazioni attivanti di HER2. 22615" SOHO-02, presso la SOD Oncologia Medica

Promotore: Bayer S.p.A

Responsabile della sperimentazione: Prof. Lorenzo Antonuzzo

Responsabile della sperimentazione per il Dipartimento: Prof. Vittorio Miele

Le parti hanno stipulato la convenzione in data 8 maggio 2025. 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 348 pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore

Tra le Parti si conviene e si stipula quanto segue:

1. L'allegato A- Budget – Oneri e Compensi - Parte 1 - Oneri fissi e Compenso per paziente coinvolto nello studio del Contratto viene modificato e sostituito come segue:



- *Fornitura del/i Medicinali Sperimentali, delle Premedicazioni (Acido Folico, Desametasone, Vitamina B12), in caso di pazienti arruolati nel braccio della Standard of Care e/o di ogni altro materiale in sperimentazione o necessario allo svolgimento della stessa affinché non vi sia aggravio di costi a carico del S.S.N. (kit di laboratorio, test di gravidanza su urine, dipstick per le analisi locali delle urine.).*

- *Per ciascun paziente coinvolto nello studio ed arruolato nel braccio della Standard of Care, a cui verrà somministrata, in accordo al protocollo, la premedicazione (Acido Folico, Desametasone, Vitamina B12) verrà rimborsato all'Ente un costo pari a:*

- *€ 2,78 per ciascuna confezione di Folidex (28 compresse per confezione) di Acido Folico (dosaggio 400 mcg) utilizzata per il paziente arruolato*
- *€ 2,30 per ciascuna confezione di Dobetin (n. 5 fiale per confezione) di Vitamina B12 (dosaggio: 1 mg) utilizzata per il paziente arruolato*
- *€ 1,57 per ciascuna confezione di Decadron (formulazione orale gocce n. 1 fiala da 10 mL, 2 mg/mL per confezione) di Desametasone (dosaggio: 4 mg) utilizzata per il paziente arruolato*

- *Compenso lordo a paziente coinvolto nello studio, considerando 17 cicli di trattamento:*

- *€ 24.473,00 + IVA per i pazienti randomizzati al braccio di trattamento con BAY 2927088*
- *€ 30.216,00 + IVA per i pazienti randomizzati al braccio di trattamento con lo standard terapeutico (Cisplatin/Carboplatin, Pemetrexed e Pembrolizumab)*
- *€ 5.414,00 + IVA per i pazienti assegnati al braccio di trattamento crossover*

...omissis..

Corrispettivo totale per il Dipartimento: rimane invariato

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

Il Consiglio

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

Approva all'unanimità

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

8.1.13 Addendum n. 4 alla convenzione tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e Eli Lilly Cork Limited per l'esecuzione della sperimentazione clinica intitolata "Effetto di tirzepatide rispetto a Dulaglutide sugli eventi avversi cardiovascolari maggiori nei pazienti con diabete tipo 2 (SURPASS CVOT)" - codice protocollo n. I8F-MC-GPGN presso la SOD Diabetologia



Promotore: Eli Lilly Cork Limited

Responsabile della sperimentazione: Prof. Edoardo Mannucci

Le parti hanno stipulato la convenzione in data 9 luglio 2020 ed emendato in data 10 giugno 2021, 18 giugno 2024, 2 dicembre 2024. La convenzione prevede l'arruolamento di 12 pazienti.

Tra le Parti si conviene e si stipula quanto segue:

con riferimento alla Contratto di cui all'intestazione, e nello specifico l'articolo 2.7 viene emendato come segue:

2.7 L'Ente e il Promotore conserveranno la documentazione inerente la Sperimentazione (fascicolo permanente "trial master file") per il periodo di tempo e secondo le specifiche indicate dalla vigente legislazione in ottemperanza alle previsioni di cui all'Art. 58 del Regolamento UE 536/2014 e s.m.i., ovvero per un periodo pari ad anni 25 (venticinque), con decorso dalla data di completamento o di conclusione della Sperimentazione (o per un periodo più lungo, qualora ciò sia richiesto da altre norme applicabili o da un accordo tra Ente e Promotore). Dopo lo spirare del termine suddetto, le Parti potranno concordare le condizioni di un ulteriore periodo di conservazione. Lo Sperimentatore e/o l'Ente, osserveranno la diligenza necessaria alla prevenzione della distruzione prematura dei documenti di Studio.

Le suddette nuove condizioni costituiranno parte integrante del Contratto e regoleranno pertanto in parte equa l'esecuzione dello stesso. Ogni altra condizione stabilita nel Contratto stipulato tra le parti e successivi Addenda rimane ferma ed invariata

Corrispettivo totale per il Dipartimento: rimane invariato

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

Il Consiglio

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

Approva all'unanimità

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

8.1.14 Emendamento 1 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 Bristol-Myers Squibb Services Unlimited Company, per la conduzione dello Studio per la sperimentazione clinica "Studio di Fase 1/2a, in aperto, di dose-finding, per valutare la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica e l'efficacia preliminare di combinazioni con BMS-986507 (BL-B01D1) in partecipanti adulti affetti da tumori solidi in stadio avanzato" Prot. CA244-0001, presso la SOD Oncologia Medica

Promotore: Bristol-Myers Squibb Services Unlimited Company



Responsabile della sperimentazione: Prof. Lorenzo Antonuzzo
Responsabile della sperimentazione per il Dipartimento: Prof. Vittorio Miele

Le parti hanno stipulato la convenzione in data 28 gennaio 2026. La Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva dei pazienti, è prevista da parte dell'Ente l'inclusione di circa 4 soggetti, con il limite del numero massimo di 198 pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore

In data 13 Febbraio 2026 è stato sottomesso l'Emendamento al Protocollo PA03, necessario ad

- 1) implementare il budget di studio con l'aggiornamento del Braccio A e l'introduzione della suddivisione del Braccio B in due sottoparti: Parte 1 (Dose Escalation) e Parte 2 (Dose Expansion). La differenza tra l'Arm B Parte 1 e Parte 2 riguarda i minori requisiti di raccolta dei campioni per biomarcatori.
- 2) Prevedere anche la fornitura farmaci Nivolumab 10 mg/mL (BMS 936558); Punitamig
- 3) implementare il budget di studio con l'aggiunta del Corrispettivo per il Braccio C e Braccio D&E. In particolare per gli Arm D ed E, tenendo presente che non è necessario separarli poiché l'unica differenza sarebbe la dose somministrata.
- 4) aumentare il numero massimo dei pazienti candidabili alla Sperimentazione a circa 5-8 per site a circa 416 a livello globale, nei termini previsti dal Promotore.
- 5) Altri cambiamenti al budget (sezione: "Costi aggiuntivi per esami strumentali e/o di laboratorio") in accordo al PA03.

Tra le Parti si conviene e si stipula quanto segue:

Le modifiche agli articoli 4.1. e 6.1 e all'Allegato A sono evidenziate di seguito in grassetto:

4.1 Il Promotore si impegna a fornire gratuitamente all'Ente, per tutta la durata della Sperimentazione e nelle quantità necessarie e sufficienti all'esecuzione della Sperimentazione, il/i prodotto/i farmaceutico/i oggetto della Sperimentazione:

- BMS-986507 120 mg/vial (polvere per concentrato per soluzione);
- OSIMERTINIB compressa 80 mg per compressa /40 mg per compressa;
- PEMBROLIZUMAB 25 mg/mL (concentrato per soluzione per infusione)
- **Nivolumab 10 mg/mL (BMS936558)**
- **Punitamig**

e gli altri farmaci previsti dal protocollo in ottemperanza al D.M. 21 dicembre 2007, Allegato 1, punto 3 Tabella I, inclusi i medicinali da utilizzarsi in associazione o combinazione tra loro, ogni qualvolta oggetto dello studio sia appunto l'associazione o combinazione (in seguito "Medicinali Sperimentali"), ed a corrispondere all'Ente il rimborso per l'acquisto dei medicinali ausiliari (G-CSF), e di ogni altro medicinale necessario specificato dal protocollo, in conformità all'effettivo utilizzo e al costo effettivo, oltre che alla terapia di background, cioè lo standard terapeutico per la patologia oggetto di sperimentazione, solo qualora inclusa, secondo il protocollo sperimentale, nel confronto fra le diverse strategie terapeutiche oggetto di sperimentazione. Le quantità dei Medicinali Sperimentali, dei medicinali ausiliari e della terapia di background a carico del Promotore devono essere adeguate alla numerosità della casistica trattata. La ricezione e il tracciamento dei farmaci dovranno avvenire con la registrazione dei lotti. Restano a carico dell'Ente le terapie di background non incluse nelle strategie terapeutiche di confronto.

...omissis...

6.1



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 e dai

Dipartimenti per l'esecuzione della Sperimentazione e dei costi di tutte le attività ad essa collegate, è pari a:

€ 31.087,00 per paziente nel Braccio A, come meglio dettagliato nel Budget qui allegato sub A. (eliminato)

€ 34.970,00 per paziente nel Braccio B, come meglio dettagliato nel Budget qui allegato sub A. (eliminato)

€ 28.371,00 per paziente nel Braccio A, come meglio dettagliato nel Budget qui allegato sub A.

€ 32.042,00 per paziente nel Braccio B Part 1, come meglio dettagliato nel Budget qui allegato sub A.

€ 31.778,00 per paziente nel Braccio B Part 2, come meglio dettagliato nel Budget qui allegato sub A.

€ 31.030,00 per paziente nel Braccio C, come meglio dettagliato nel Budget qui allegato sub A.

€ 31.458,00 per paziente nel Braccio D&E, come meglio dettagliato nel Budget qui allegato sub A.

... omissis....

Corrispettivo totale per il Dipartimento: rimane invariato

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

Il Consiglio

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

Approva all'unanimità

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

8.1.15 Emendamento n. 3 al contratto Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica e Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e BLUEPRINT MEDICINES CORPORATION per la conduzione della sperimentazione clinica su medicinali "BLU-263-1201 - Studio di fase II/III randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo su BLU-263 nella mastocitosi sistemica indolente" presso il CRIMM – Centro di Ricerca e Innovazione per le Malattie Mieloproliferative



Promotore: BLUEPRINT MEDICINES CORPORATION

Responsabile della sperimentazione: Dr. Francesco Mannelli

Referente della sperimentazione per il Dipartimento: Prof. Cosimo Nardi

Il contratto è stato sottoscritto dalle Parti in data 28/06/2022 e emendato in data 19/12/2022. Il contratto prevede l'arruolamento di **3** pazienti.

Le Parti concordano quanto segue:

1. A partire dalla "Data di Decorrenza del Budget", l'allegato A ("Budget") è eliminato nella sua interezza e sostituito dal nuovo Allegato A qui allegato come Allegato 1 per riferimento al fine di riflettere gli aggiornamenti al Budget dovuti all'emendamento 7 del protocollo datato 6 marzo 2025.

Le Parti convengono inoltre che tutti i servizi svolti ai sensi del Contratto prima della Data di Decorrenza del Budget e tutti i pagamenti relativi a visite e procedure eseguite in base al Protocollo versione 5 del 21 febbraio 2024, seguiranno il precedente Allegato A incluso nel precedente Emendamento al Contratto.

1. A partire dalla Data di Decorrenza del Budget, il comma 6.1 dell'Art. 6 – "Corrispettivo" deve essere sostituito come segue:

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

Parte I: € 6.179,32
Part 1 Cross Over Dose: € 1.401,28
Parte II: € 8.534,99
Parte III: € 1.965,04
Parte S: € 8.365,92
Gruppo PK: € 5.977,48
Parte K: € 7.050,48
EoT + SFU: € 390,92

Procedure / Procedura	Importo totale	Azienda	DSBSC
Brain imaging by MRI without Contrast	791,50	191,50	600 ,00



Brain imaging by MRI with Contrast	984,60	284,60	700,00
Brain imaging by CT scan without contrast	471,00	91,00	380,00
Brain imaging by CT scan with contrast	625,00	145,00	480,00
DXA scan Lumbar spine (for a single or first area) Site requires additional €50 for each extra area performed. The additional area won't be paid 151,50 but 50 €	151,50	31,50	120,00
DXA Total hip (for a single or first area) Site requires additional €50 for each extra area performed. The additional area won't be paid 151,50 but 50 €	151,50	31,50	120,00
DXA Femoral neck (for a single or first area) Site requires additional €50 for each extra area performed. The additional area won't be paid 151,50 but 50 €	151,50	31,50	120,00
DXA Non-dominant forearm (for a single or first area) Site requires additional €50 for each extra area performed. The additional area won't be paid 151,50 but 50 €	151,50	31,50	120,00
X-ray Lumbar (for a single or first area) Site requires additional €60 for each extra area performed. The second area performed won't be paid full price but 60 €	107,3	17,30	90,00
X-ray Lateral thoracic (for a single or first area) Site requires additional €60 for each extra area performed. The second area performed won't be paid full price but 60 €	114,25	24,25	90,00



A partire dalla Data di Entrata in Vigore, ogni riferimento nel Contratto a "questo Contratto", "di seguito", "qui", "qui" o parole di importanza simile, e ogni riferimento simile negli altri documenti stipulati in relazione al Contratto, significheranno e saranno un riferimento al Contratto, come modificato dal presente Emendamento 3. Salvo quanto specificamente modificato in precedenza, il Contratto rimarrà in pieno vigore ed efficacia ed è qui ratificato e confermato.

Corrispettivo totale per il Dipartimento: da un minimo totale di 6.120 euro (+iva se applicabile) ad un massimo totale di 12.240 euro (+iva se applicabile)

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

Il Consiglio

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

Approva all'unanimità

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

8.1.16 Emendamento 2 alla convenzione tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Medicina sperimentale e clinica, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università di Firenze e Medpace Clinical Research LLC per la conduzione della sperimentazione clinica "Studio di fase 3, randomizzato, multicentrico, in doppio cieco, controllato con placebo diacoramidis per la prevenzione dell'amiloidosi da transtiretina nei giovani (Sperimentazione ACT-EARLY)" sulla base del Protocollo n. AG10-501

Promotore: Medpace Clinical Research LLC

Responsabile della Sperimentazione: Prof. Francesco Cappelli

Responsabile della sperimentazione per il DSBSC: prof. Vittorio Miele

La convenzione è stata stipulata dalle Parti in data 25.02.2015 e prevede l'arruolamento di 1/2 pazienti.

Le Parti convengono e stipulano quanto segue:

1. L'Art. 6.1 – Corrispettivo del Contratto e l'Allegato A sono interamente rimossi e sostituiti come di seguito

Art.6 – Corrispettivo

6.1 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 € **36.294,00** per paziente come meglio dettagliato nel Budget ...Omissis...*

2. Il presente Emendamento è efficace a partire dalla Data di Approvazione dell'Emendamento al Protocollo versione 7.0 data di ultima firma.

Tutte le altre previsioni del Contratto rimangono invariate ed in vigore

Corrispettivo totale per il Dipartimento: rimane invariato

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

Importo: € 19.440,00 (+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.

8.1.17 Contratto di ricerca commissionata tra il Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e la Società HAHASIAH SRL per la ricerca dal titolo "Studio degli effetti di campi magnetici a bassa frequenza su parametri cellulari quali proliferazione e morte"

Committente: HAHASIAH SRL

Responsabile della ricerca: Prof. Nicola Schiavone

Oggetto, scopo e campo di applicazione:

Il presente documento costituisce l'Allegato Tecnico del Contratto tra la società HAHASIAH SRL e il Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" (DSBSC) dell'Università degli Studi di Firenze per il finanziamento della ricerca avente come oggetto "Effetti di campi elettromagnetici a bassa frequenza su alcuni parametri selezionati in linee cellulari, tumorali e non".

Campo di applicazione - Scienze della Vita: Biologia e Medicina.

Obiettivi e Attività:

Gli obiettivi principali del progetto di ricerca sono la valutazione degli effetti di campi elettromagnetici a bassa frequenza su proliferazione, morte, motilità, di cellule eucariotiche coltivate in vitro, normali o tumorali. Gli studi riguarderanno, ma non saranno limitati a:

§ allestimento di modelli cellulari idonei;



- § valutazione della citotossicità in vitro;
- § valutazione della proliferazione cellulare in vitro;
- § valutazione della motilità cellulare in vitro;
- § valutazione della produzione di componenti nanovesicolari;

Durata: la ricerca avrà la durata di 12 mesi decorrenti dalla data della stipula del Contratto. In caso di sottoscrizione non contestuale, la data della stipula coincide con la data apposta dall'ultimo firmatario.

Corrispettivo per il Dipartimento: per lo svolgimento della ricerca il Committente corrisponderà all'Università la somma di **Euro 5.000,00 + IVA**

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.

8.2 Convenzioni no profit

8.2.1 Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi e Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze per la conduzione dello studio osservazionale "Studio osservazionale retrospettivo sul ruolo delle tecniche di imaging nella valutazione dei pazienti con metastasi epatiche trattati con radioterapia stereotassica. (Codice Protocollo: Imaging_SBRT) A RATIFICA

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

Sperimentatore principale dello Studio: Dott.ssa Linda Calistri

Lo Studio è stato approvato dal Comitato Etico Regione Toscana - Area Vasta Centro nella seduta del 24 febbraio 2026.

Obiettivi dello Studio: Le metastasi epatiche radiotrattate mostrano caratteristiche imaging ancora non del tutto ben comprese, rendendo difficile in alcuni casi eseguire una corretta valutazione dell'efficacia della SBRT.

Obiettivo primario: Questo studio si propone di definire il ruolo delle tecniche di imaging (TC e RM) nella valutazione dell'efficacia della SBRT su metastasi epatiche dopo trattamento in termini di controllo locale (LC, Local Control) a 12 mesi. (T2).

Obiettivo secondario: Si cercherà inoltre di individuare i possibili predittori di outcome (mantenimento o meno del Local Control), analizzando le caratteristiche morfologiche e contrastometriche delle lesioni epatiche evidenziabili con le tecniche di imaging (TC e RM) sia in fase pre-trattamento, sia al primo controllo che a un anno post-trattamento, al fine di



comprendere se tali tecniche possano contribuire a riconoscere precocemente la necessità di modificare l'approccio terapeutico prima della SBRT o durante il follow-up.

Pazienti coinvolti: L'Azienda Ospedaliera prevede di includere indicativamente n. 102 pazienti

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

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) Laboratori congiunti

Non ci sono argomenti

10) Public engagement

Non ci sono argomenti

11) Patrocini

11. 1 Concessione patrocinio del Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" per il Convegno "Giornata Diocesana del Malato e dell'Operatore Sanitario del 2026" – Mons. Alessandro Lombardi che si terrà l'11 e il 19 Aprile 2026.

Il Presidente comunica che, con n. 72085 del 20.03.26, è stato concesso il patrocinio del Dipartimento all'iniziativa in oggetto, a seguito della richiesta presentata da Mons. Alessandro Lombardi della Arcidiocesi di Firenze, che vede coinvolto il Prof. Lorenzo Livi.

Con tale concessione è stato autorizzato l'utilizzo del logo del Dipartimento sul sito web del convegno, sui depliant e sui manifesti.

Si chiede pertanto al Consiglio di approvare, a ratifica, la concessione del patrocinio.

Il Consiglio

- Considerato le "Linee guida" operative per l'utilizzo del nome e del logo dell'Ateneo di Firenze e per la concessione dei patrocini" approvate con delibera del Senato Accademico del 18 maggio 2022;
- Visto il coinvolgimento in qualità di presidente del comitato organizzatore del Prof. Lorenzo Livi;
- Considerata la rilevanza nazionale dell'evento, volto a sensibilizzare e coinvolgere istituzioni, parrocchie e comunità in un impegno condiviso di vicinanza e solidarietà verso malati, anziani e persone fragili;



- preso atto del parere favorevole rilasciato dal Direttore con nota prot. n. 72085 del 20 marzo 2026;

esprime, a ratifica, parere favorevole.

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

12.1 Richiesta rinnovo Borsa di Ricerca

Il Consiglio, su richiesta del Prof. Lorenzo Livi, responsabile scientifico del progetto, è chiamato a deliberare, in merito al rinnovo della borsa di ricerca assistenziale tipologia n. 2, conferita alla Dott.ssa Silvia Ruggeri per il progetto "Studio multiomico integrativo per identificare geni di tumorigenesi e di predisposizione alla schwannomatosi" – Settore Scientifico Disciplinare MEDS-22/A, Responsabile Scientifico Prof. Lorenzo Livi.

Il rinnovo della borsa di ricerca di 19.367,00 euro al lordo di eventuali ritenute fiscali e previdenziali a carico del borsista previste, per altri 12 mesi, dal 01/05/2026 al 30/04/2027, ha trovato copertura sul progetto LIVCTASTRAZENEC22---, nome progetto "Studio internazionale di fase III, in doppio cieco, controllato verso placebo, randomizzato, multicentrico, su Durvalumab con Olecumab e Durvalumab con Monalizumab in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) non resecabile e loc", CUP B13C22002750007.

Il costo della borsa di ricerca è di € 21.013,20.

Il Consiglio approva all'unanimità.

12.2 Richiesta rinnovo Borsa di Ricerca

Il Consiglio, su richiesta del Prof. Lorenzo Livi (prot. n. 3853 del 01.04.2026), responsabile scientifico del progetto, è chiamato a deliberare a ratifica, in merito al rinnovo della borsa di ricerca assistenziale tipologia n. 1, conferita alla Dott.ssa Marta Pacinico per il progetto "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.

Il rinnovo della borsa di ricerca di 19.367,00 euro al lordo di eventuali ritenute fiscali e previdenziali a carico del borsista previste, per altri 12 mesi, dal 01/04/2026 al 31/03/2027, ha trovato copertura sul progetto LIVICTNOVARTIS22, nome progetto "EPIK-B5: Studio di Fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato versus placebo, con alpelisib (BYL719) in associazione a fulvestrant negli uomini e nelle donne in post-menopausa con carcinoma mammario in stadio avanzato HR-positivo, HER2-nega", CUP B53C21000330007.

Il costo della borsa di ricerca è di € 21.013,20.

Il Consiglio approva all'unanimità.

12.3 Richiesta rinnovo Borsa di Ricerca assistenziale tipologia n. 2

Il Consiglio, su richiesta del Prof. Lorenzo Livi (prot. n. 3853 del 01.04.2026), responsabile scientifico del progetto, è chiamato a deliberare a ratifica, in merito al rinnovo della borsa di ricerca assistenziale tipologia n. 2, conferita al Dott. Stefano Grifoni per il progetto "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.

Il rinnovo della borsa di ricerca di 19.367,00 euro al lordo di eventuali ritenute fiscali e previdenziali a carico del borsista previste, per altri 12 mesi, dal 01/04/2026 al 31/03/2027,



ha trovato copertura sul progetto 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 Nonsmall Cell Lung Cancer who have progressed on prior anti PD (L)1 therapy and chemoth", CUP B55F21000190007.

Il costo della borsa di ricerca è di € 21.013,20.

Il Consiglio approva all'unanimità.

12.4 Richiesta rinnovo Borsa di Ricerca

Il Consiglio, su richiesta del Prof. Lorenzo Livi, responsabile scientifico del progetto, è chiamato a deliberare in merito al rinnovo della borsa di ricerca assistenziale tipologia n. 1, conferita alla Dott.ssa Anna Catelani per il progetto "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.

Il rinnovo della borsa di ricerca di 19.367,00 euro al lordo di eventuali ritenute fiscali e previdenziali a carico del borsista previste, per altri 12 mesi, dal 15/05/2026 al 14/05/2027, ha trovato copertura sul progetto LIVICTASTRAZENECA22---, nome progetto "Studio randomizzato, multicentrico, in doppio cieco, di Fase III su AZD9833 (un SERD orale) più palbociclib rispetto ad anastrozolo più palbociclib, per il trattamento di pazienti con carcinoma mammario avanzato positivo al recettore degli estrogeni", CUP B13C22002810007, Responsabile scientifico Prof. Lorenzo Livi.

Il costo della borsa di ricerca è di € 21.013,20.

Il Consiglio approva all'unanimità.

12.5 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. 92451 del 13/04/2026, 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 all'organizzazione del Master e delle lezioni anche quelle tenute su piattaforma Web (invio inviti ai docenti e studenti);*
- *Supporto alla redazione dei test in itinere e finali.*
- *Supporto nella comunicazione tra discenti e docenti e promozione master su diversi canali*

Il contratto dovrà decorrere dal 01/06/2026 al 31/05/2027.

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



Laurea triennale o magistrale o specialistica o vecchio ordinamento in: Scienze politiche, Scienze della comunicazione, Sociologia oppure in Scienze infermieristiche ed ostetriche, Biotecnologia, Medicina, Farmacologia, Biologia;

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

- fino a 10 punti per il punteggio di laurea;
- 5 punti per ciascun titolo formativo o esperienza specifica per un massimo di 25 punti
- fino ad un massimo di 20 punti per la pregressa esperienza professionale maturata in relazione alla specifica attività da svolgere in settori analoghi (presso Università pubbliche);
- fino ad un massimo di 45 punti per il colloquio.

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

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

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

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

Il Consiglio

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

12.6 Richiesta di Attivazione incarico Co. Co. – Tipologia 2, Prof.ssa Ilaria Dicembrini

Il Presidente comunica che la Prof.ssa Ilaria Dicembrini, in qualità di Responsabile del progetto "Variazioni del fabbisogno insulinico giornaliero nel corso della gravidanza nel diabete tipo 1 in terapia con sistemi ibridi ad ansa chiusa", ha chiesto con lettera prot. n. 95697 del 15/04/2026, qualora la ricognizione interna all'Ateneo non individui la professionalità a seguito descritta, l'indizione di una procedura di valutazione comparativa per titoli e colloquio per il conferimento di n. 1 incarico di lavoro autonomo esercitato nella forma della collaborazione coordinata in ambito assistenziale di tipologia 2.

Le attività altamente qualificate oggetto della prestazione consisteranno in:

- Supporto nella selezione ed arruolamento dei pazienti con i criteri di inclusione ed esclusione riportati nel protocollo;
- Raccolta dei dati antropometrici, degli indicatori di variabilità del compenso glicemico, della terapia antidiabetica eseguita e delle abitudini alimentari;
- Esecuzione dei prelievi ematici previsti;
- Partecipazione all'analisi statistica dei dati ed alla stesura del manoscritto

In particolare l'incaricato dovrà occuparsi, nell'ambito del Progetto "Variazioni del fabbisogno insulinico giornaliero nel corso della gravidanza nel diabete tipo 1 in terapia con sistemi ibridi



ad ansa chiusa" di coadiuvare i medici nell'azione di arruolamento, di raccolta dati verificandone la completezza e l'inserimento corretto in un data base, partecipando all'analisi statistica e all'interpretazione dei risultati.

Il contratto avrà durata 12 mesi, con decorrenza dal 01 giugno 2026.

Il collaboratore da selezionare dovrà avere il seguente profilo professionale:

1. Laurea in Medicina e Chirurgia;
2. Diploma di specializzazione in Endocrinologia
3. Esperienza professionale certificata nell'ambito delle tecnologie in uso in ambito diabetologico
4. Esperienza professionale certificata come subinvestigator a studi clinici di intervento secondo le norme di Good Clinical Practice
5. Titoli scientifici comprovanti la capacità di disegnare, condurre ed interpretare studi

Per la valutazione la commissione avrà a disposizione 100 punti totali così ripartiti:

- fino a 20 punti per il punteggio di laurea;
- fino ad un massimo di 20 punti per altri titoli formativi: Diploma di Specializzazione in Endocrinologia e pubblicazioni scientifiche;
- fino ad un massimo di 10 punti per la pregressa esperienza professionale maturata in relazione all'attività da svolgere e/o in settori analoghi;
- fino ad un massimo di 10 punti per attività di ricerca effettuata in relazione all'attività da svolgere e/o in settori analoghi;
- fino a 40 per il colloquio.

L'importo lordo del corrispettivo previsto, comprensivo di tutti gli oneri a carico del percipiente, è pari ad € 27.000,00.

Detto importo è determinato, nella misura che viene stimata congrua in relazione alla prestazione richiesta considerando le competenze necessarie ed il tempo previsto per il suo svolgimento.

Il suddetto compenso verrà corrisposto in 3 rate di pari importo di cui la prima ad inizio attività 30/06/26, la seconda al sesto mese 30/11/26, la terza al dodicesimo mese 31/05/27 e dietro presentazione di una relazione finale esplicativa delle attività poste in essere, volta ad accertare l'effettivo raggiungimento degli obiettivi pattuiti, firmata anche dal responsabile del Progetto prof.ssa Iliana Dicembrini.

La spesa graverà sul budget del Dipartimento SBSC "Mario Serio" progetto: DICECTELILILLY2025, CUP: B13C25001870007, di cui è responsabile la prof.ssa Iliana Dicembrini. COAN 65693/2026.

Il collaboratore svolgerà l'attività con lavoro prevalentemente proprio, in piena autonomia, senza vincoli di subordinazione, convenendo, in linea di massima, con il Responsabile, Prof.ssa Iliana Dicembrini, le relative modalità.

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.

13) Incarichi di ricerca pre-doc

13.1 Proposta nomina commissione per incarico di ricerca Prof.ssa Paola Romagnani



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 521 del 20/01/2026, dal titolo "Ruolo del recettore degli androgeni nei progenitori renali e nello sviluppo del carcinoma renale", GSD 06/MEDS-08, SSD MEDS-08/B – Nefrologia, tutor la Prof.ssa Paola Romagnani, da svolgersi presso il Dipartimento di Scienze Biologiche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" e scaduto il 11/02/2026.

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) Paola Romagnani, PO MEDS-08/B (*Responsabile*)
- 2) Francesca Becherucci PA MEDS-08/B
- 3) Luigi Cirillo RTT MEDS-08/B
- 4) Augusto Vaglio PO MEDS-08/B (*Membro supplente*)

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. 521 del 20/01/2026 di emanazione del bando per la selezione per titoli e colloquio per il conferimento di un incarico per il programma di ricerca dal titolo "Ruolo del recettore degli androgeni nei progenitori renali e nello sviluppo del carcinoma renale", GSD 06/MEDS-08, SSD MEDS-08/B – Nefrologia, da svolgersi presso il Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e cliniche "Mario Serio", sotto la supervisione del Tutor Prof.ssa Paola Romagnani;

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) Paola Romagnani, PO MEDS-08/B (Responsabile)
- 2) Francesca Becherucci PA MEDS-08/B
- 3) Luigi Cirillo RTT MEDS-08/B
- 4) Augusto Vaglio PO MEDS-08/B (Membro supplente)

14) Frequenze volontarie

Non ci sono argomenti

15) Richiesta di attivazione bando per n. 1 posto, Area dei Funzionari, scientifico tecnologico, con contratto di lavoro subordinato a tempo indeterminato e pieno, Profilo tecnico "Tumori, malattie metaboliche e infiammatorie", a ratifica

Il Presidente informa il Consiglio che è stata inviata, con nota prot. n. 92442 del 13.04.2026, la richiesta di attivazione bando per n. 1 posto, Area dei Funzionari, settore scientifico-tecnologico, con contratto di lavoro subordinato a tempo indeterminato e pieno, Profilo tecnico "Tumori, malattie metaboliche e infiammatorie", previsto per l'anno 2025.

Viene proposto il seguente profilo:

SEZIONE 1 – INFORMAZIONI SULLA FIGURA DA BANDIRE
NOME DELLA FIGURA RICHIESTA
<i>Profilo tecnico "Tumori, malattie metaboliche e infiammatorie"</i>
SETTORE DELLA FIGURA RICHIESTA
☐ amministrativo - gestionale
☐ tecnico - informatico
☒ scientifico - tecnologico
☐ biblioteche
☐ socio-sanitario
PRINCIPALI ATTIVITÀ



1. Supportare le attività tecnico/scientifiche di laboratorio relative alla messa a punto di studi e protocolli sperimentali per studi funzionali in modelli surrogati di patologie infiammatorie e tumorali (colture d'organo, organoidi, scaffolding, colture miste di cellule da isolamenti primari, libere o in microfluidica);
2. supportare l'attività di ricerca sui meccanismi di induzione della resistenza tumorale e della regolazione metabolica tumorale;
3. supportare le attività di studio degli effetti del microbioma sulle malattie croniche intestinali;
4. supportare l'attività di creazione di una collezione di organoidi derivati da pazienti affetti da malattie infiammatorie intestinali, la loro caratterizzazione, catalogazione e corretta conservazione;
5. eseguire editing genetico in linee cellulari stabilizzate e primarie (tumorali e non tumorali);
6. collaborare agli studi funzionali di malattie metaboliche indotte mediante trattamento o mediante modificazioni genetiche per l'individuazione di nuovi target terapeutici;
7. collaborare agli studi sull'influenza del metabolismo nella progressione tumorale e nelle malattie croniche infiammatorie intestinali ed epatiche in modelli cellulari surrogati utilizzando linee cellulari stabilizzate o primarie;
8. collaborare agli studi dell'effetto dello stress idrodinamico e meccanico sulla compartimentalizzazione cellulare, sulla interazione cellula-cellula, sulla regolazione del metabolismo e della risposta infiammatoria nelle malattie infiammatorie intestinali;
9. supportare l'attività di data mining da high dimensional dataset ottenuti dai principali repository;
10. supportare l'attività di stesura di report scientifici, l'attività di rendicontazione scientifica e la stesura di pubblicazioni scientifiche;
11. assicurare il corretto funzionamento della strumentazione del laboratorio e gestire e organizzare il materiale di laboratorio.

COSA DEVE SAPERE LA FIGURA RICHIESTA -PRINCIPALI CONOSCENZE



1. Conoscenza di modelli sperimentali complessi sostitutivi surrogati dei modelli animali di patologie infiammatorie e tumorali del tratto gastroenterico;
2. conoscenza di metodi di valutazione dell'attività metabolica, vitalità, apoptosi, e proliferazione cellulare, applicati nei protocolli sperimentali con modelli surrogati tridimensionali per studi relativi agli effetti delle alterazioni metaboliche e infiammatorie;
3. conoscenza dei metodi per l'isolamento di scaffold di matrice cellulari da tessuti primari e di preparazione di scaffold artificiali;
4. conoscenza di metodi per l'individuazione di interazioni proteina-proteina e conoscenza di tecniche omiche associate ad informazioni spaziali;
5. conoscenze delle metodologie di biologia cellulare e di editing genetico in modelli cellulari;
6. conoscenza di tecniche di imaging high content e microscopia ottica, anche confocale; live-imaging;
7. conoscenza dei processi del metabolismo cellulare, dei metodi per la misurazione dell'attività metabolica e per la quantificazione dei metaboliti cellulari;
8. conoscenza dei processi infiammatori e dei metodi per la valutazione dello status infiammatorio;
9. conoscenza delle principali metodiche di biologia molecolare e di istologia (WB, qPCR, cloning; IF, IHC, istochimica) e delle buone pratiche di preparazione dei relativi campioni;
10. conoscenza dei metodi statistici e dei principali strumenti informatici per l'analisi statistica dei risultati;
11. conoscenza della normativa in materia di salute e sicurezza dei luoghi di lavoro (D. Lgs. n. 81/2008);
12. conoscenza della normativa in materia di appalti pubblici (RUP, direzione esecutiva dei contratti, collaudo e verifica di conformità);
13. ottima conoscenza della lingua inglese (ambito scientifico);

CAPACITA' COMPORTAMENTALI



1. **Accuratezza:** svolgere le proprie attività con precisione, metodo e attenzione riducendo il rischio di errori, così da produrre risultati di qualità coerenti con le aspettative dell'organizzazione, anche individuando gli errori, comprendendone le cause e attivandosi per agire prontamente delle azioni correttive e migliorative;
2. **Gestione dei processi:** strutturare processi di lavoro, pianificando, gestendo e monitorando efficacemente le attività, tenendo conto dei vincoli/opportunità e in coerenza con gli obiettivi da perseguire, anche anticipando eventuali criticità.
3. **Orientamento al risultato:** agire con determinazione al fine di indirizzare costantemente la propria attività al conseguimento degli obiettivi previsti, lavorando per migliorare costantemente gli standard della sua prestazione e quelli dell'azione pubblica, investendo energie per il superamento di eventuali difficoltà;
4. **Affidabilità:** portare avanti il lavoro seguendo le procedure e tenendo fede agli impegni presi nell'interesse dell'amministrazione, facendosi carico delle attività da svolgere con serietà e senso di responsabilità;

DETTAGLIO FONDI (su quale Fondo insiste il pagamento della figura richiesta)

CdA

TITOLO DI STUDIO (requisito di ammissione)

☒ Laurea (triennale) in una delle seguenti classi ai sensi del D.M. 509/1999:

- > 01 biotecnologie
- > 12 Scienze Biologiche

☒ Laurea (triennale) in una delle seguenti classi ai sensi del D.M. 270/2004:

- > L-2 Biotecnologie
- > L-13 Scienze Biologiche

☒ Laurea specialistica in una delle seguenti classi, conseguita ai sensi del D.M. 509/1999:

- > 9/S in Biotecnologie Mediche, Veterinarie e Farmaceutiche
- > 6/S in Biologia

☒ Laurea magistrale in una delle seguenti classi ai sensi del D.M. 270/2004:

- > LM-9 in Biotecnologie Mediche, Veterinarie e Farmaceutiche
- > LM-6 in Biologia



☒ Diploma di laurea conseguito ai sensi della normativa previgente al D.M. 509/1999 equivalente o equiparato alle classi delle lauree specialistiche DM 509/1999 e alle classi delle lauree magistrali DM 270/2004 sopra indicate.

NOTA: le lauree triennali devono essere indicate obbligatoriamente. Per le lauree vecchio ordinamento la corrispondenza è determinata dalle tabelle ministeriali reperibili sul sito del Ministero come indicato nel bando. Per ogni titolo di studio deve essere indicata la corrispondente classe di laurea e la denominazione.

SEZIONE 2 – VALUTAZIONE FIGURA RICHIESTA

TITOLI (opzionale)[1]

Indicare il punteggio massimo attribuibile alle seguenti categorie di titoli (il punteggio massimo complessivo deve essere pari a 20):

☒ Titoli di studio	☒ Titoli di servizio	☒ Altri titoli
Fino a un massimo di punti: 6	Fino a un massimo di punti: 8	Fino a un massimo di punti: 6
<i>ulteriori rispetto a quello previsto come requisito di ammissione.</i>	<i>attività di lavoro svolte presso Amministrazioni Universitarie, Pubbliche Amministrazioni, datori di lavoro privati.</i> <i><u>purché strettamente attinenti alle attività del posto messo a concorso, nonché il servizio militare, il servizio civile ed il servizio civile nazionale ai sensi della normativa vigente)</u></i>	<i>titoli non ricompresi nelle precedenti tipologie, purché attinenti alle attività del posto messo a concorso.</i> <u>Il numero di pubblicazioni massimo consentito è di n. 10 per candidato.</u>

PROVA SCRITTA/PRATICA E ORALE

se i titoli non vengono considerati, il punteggio consisterà unicamente nella somma dei punti di scritto e orale (senza riproporzionamenti): entrambe le prove si considerano superate al raggiungimento del punteggio di **28/40**.



☒ PROVA SCRITTA consisterà in un <u>elaborato redatto in modalità digitale</u> attraverso strumentazione fornita dall'Amministrazione, in aule appositamente predisposte.	☒ LA PROVA ORALE consisterà in un <u>colloquio interdisciplinare</u> che verterà sulle conoscenze oggetto del profilo, sulle materie delle prove scritte, nonché sulla normativa interna dell'Ateneo Fiorentino.
☐ PROVA PRATICA Sarà volta ad accertare l'attitudine del candidato alla soluzione di problemi inerenti le attività da svolgere. <u>La scelta di eseguire una prova pratica presuppone che la Struttura abbia i locali adatti e la dotazione tecnica per lo svolgimento della stessa.</u>	
Svolgere parte della prova scritta/pratica in lingua inglese? ☐ SI ☒ NO	Svolgere parte della prova orale in lingua inglese? ☒ SI ☐ NO
La prova scritta/pratica e la prova orale si intenderanno superate con il conseguimento, da parte del candidato, di <u>almeno 28 punti su 40</u> Inoltre, nell'ambito delle prove concorsuali sarà altresì accertata, eventualmente anche per il tramite di Membri Esperti aggiunti alla Commissione, il <u>possesso delle competenze trasversali</u>, la <u>conoscenza dell'uso delle apparecchiature e delle applicazioni informatiche più diffuse</u> nonché la <u>conoscenza della lingua inglese</u>.	

Il Consiglio

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

VISTO il Decreto Legislativo 30 marzo 2001, n. 165, e successive modifiche ed integrazioni, recante norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle Amministrazioni Pubbliche;

VISTA la proposta di profilo presentata;

Approva

La proposta di attivazione di una selezione, per titoli ed esami, per la copertura di n. 1 posto, Area dei Funzionari, settore scientifico tecnologico, con contratto di lavoro subordinato a



tempo indeterminato e pieno - Profilo "Tumori, malattie metaboliche e infiammatorie", da assegnare al Dipartimento.

16) Parere in ordine alla richiesta di passaggio al Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" della Prof.ssa Viola Serravalli SSD MEDS-21/A

Il Presidente presenta al Consiglio di Dipartimento la richiesta avanzata dalla Prof.ssa Viola Serravalli Professore Associato (prot. n. 331351 del 1.12.2025), afferente al SSD MEDS-21/A Ginecologia e Ostetricia, Dipartimento di Scienze della Salute, di passaggio al Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" per esigenze di riunire il settore MEDS-21/A attualmente in coreferenza tra i due dipartimenti.

Il Presidente ricorda che ai sensi dell'articolo 25 del Regolamento di ateneo dei Dipartimenti, emanato con Decreto Rettorale del 23 luglio 2012, n. 621 e successivamente modificato con i Decreti Rettorali del 17 luglio 2013, n. 721, del 22 novembre 2013, n. 1255, del 16 novembre 2016, n. 1090 e del 2 agosto 2024, n. 1095, decorso il primo triennio di afferenza al Dipartimento, professori e ricercatori a tempo indeterminato possono presentare al Rettore e ai Direttori dei Dipartimenti coinvolti domanda di passaggio, adeguatamente motivata, verso altro Dipartimento dell'Ateneo; il trasferimento non può pregiudicare il numero minimo previsto per il funzionamento del Dipartimento dall'art. 26, comma 2, dello Statuto di Ateneo.

Il Consiglio

- Preso atto di quanto riportato in istruttoria;
- Visto il Regolamento di Ateneo dei Dipartimenti- Capo IV- Passaggio di Dipartimento e passaggio di settore scientifico disciplinare modificato con DR 1095 del 2 agosto 2024;
- Preso atto della richiesta di passaggio avanzata dalla Prof.ssa Viola Serravalli con prot. n. 331351 del 1.12.20;
- Considerata la motivazione indicata dalla Prof.ssa Serravalli: di riunire il Settore MEDS-21/A attualmente in coreferenza tra i due dipartimenti;

esprime parere favorevole alla richiesta di passaggio, avanzata dalla Prof.ssa Viola Serravalli SSD MEDS-21/A Ginecologia e Ostetricia, dal Dipartimento di Scienze della Salute al Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio".

17) Parere in ordine alla richiesta di passaggio al Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" del Prof. Tommaso Susini SSD MEDS-21/A

Il Presidente presenta al Consiglio di Dipartimento la richiesta avanzata dal Prof. Tommaso Susini Professore Associato (prot. n. 363709 del 11.12.2025), afferente al SSD MEDS-21/A Ginecologia e Ostetricia, Dipartimento di Scienze della Salute, di passaggio al Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" per esigenze di riunire il settore MEDS-21/A attualmente in coreferenza tra i due dipartimenti.

Il Presidente ricorda che ai sensi dell'articolo 25 del Regolamento di ateneo dei Dipartimenti, emanato con Decreto Rettorale del 23 luglio 2012, n. 621 e successivamente modificato con i Decreti Rettorali del 17 luglio 2013, n. 721, del 22 novembre 2013, n. 1255, del 16 novembre 2016, n. 1090 e del 2 agosto 2024, n. 1095, decorso il primo triennio di afferenza al Dipartimento, professori e ricercatori a tempo indeterminato possono presentare al Rettore e ai Direttori dei Dipartimenti coinvolti domanda di passaggio, adeguatamente motivata,



verso altro Dipartimento dell'Ateneo; il trasferimento non può pregiudicare il numero minimo previsto per il funzionamento del Dipartimento dall'art. 26, comma 2, dello Statuto di Ateneo.

Il Consiglio

- Preso atto di quanto riportato in istruttoria;
- Visto il Regolamento di Ateneo dei Dipartimenti- Capo IV- Passaggio di Dipartimento e passaggio di settore scientifico disciplinare modificato con DR 1095 del 2 agosto 2024;
- Preso atto della richiesta di passaggio avanzata dal Prof. Tommaso Susini con prot. n. 363709 del 11.12.2025;
- Considerata la motivazione indicata dal Prof. Susini: di riunire il Settore MEDS-21/A attualmente in coreferenza tra i due dipartimenti;

esprime parere favorevole alla richiesta di passaggio, avanzata dal Prof. Tommaso Susini SSD MEDS-21/A Ginecologia e Ostetricia, dal Dipartimento di Scienze della Salute al Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio".

18) Nomina di una commissione per la valutazione preventiva della proposta per il conferimento del titolo di Professore emerito al Prof. Stefano Milani

Il Presidente informa il Consiglio che è stata avanzata una richiesta per il conferimento del titolo di Professore emerito al Prof. Stefano Milani, secondo quanto previsto dall'art. 3 del Regolamento di Ateneo per il conferimento del titolo di Professore Emerito e di Professore Onorario e sulla base di quanto indicato nella [circolare 6/2025](#) e [relativo allegato](#).

La proposta per il conferimento del titolo di Professore emerito e di Professore onorario viene presentata al Direttore del Dipartimento cui afferiva il docente, da parte di Professori e Ricercatori. La [proposta](#), corredata da una relazione dettagliata sull'attività scientifica, didattica e istituzionale svolta dal Professore al quale si intende conferire il titolo, deve essere firmata da almeno quaranta Professori e Ricercatori appartenenti all'Area scientifico – disciplinare, di cui all'articolo 13, comma 5 dello Statuto, del docente cessato, fra i quali vi siano almeno il 50% degli afferenti al Dipartimento.

La procedura richiede la nomina di una Commissione che avrà il compito di valutare preventivamente la proposta. La Commissione, deve essere costituita, oltre al Direttore del Dipartimento, da almeno tre Professori di ruolo, anche esterni alla struttura che non siano fra i firmatari della proposta stessa.

Il Presidente propone la seguente Commissione per la valutazione:

- **Prof. Andrea Galli** - Direttore Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio"
- **Prof.ssa Paola Chiarugi** - Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio"
- **Prof. Icro Meattini** - Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio"
- **Prof.ssa Stefania Pallotta** - Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio"

Il Consiglio

Visto il Regolamento per il conferimento del titolo di Professore emerito e di Professore onorario;



Vista l'istruttoria e la documentazione presentata;
Preso atto della proposta dei membri della commissione;

approva all'unanimità

la nomina della commissione e le dà il mandato di procedere alla valutazione della proposta

19) Autorizzazione incarichi extraimpiego

19.1) Richiesta di autorizzazione incarico presso UNISI dal 21 al 30 maggio 2026 - Paola Chiarugi

Il Presidente comunica che è stata presentata richiesta di autorizzazione da parte della prof.ssa Paola Chiarugi per svolgere LEZIONI FRONTALI ED ESAMI DEL CORSO DI "FONDAMENTI DI CHIMICA BIOLOGICA E BIOLOGIA CELLULARE" del MASTER DI SECONDO LIVELLO IN "BIOINFORMATICA E DATA SCIENCE" presso l'Università di Siena.

L'incarico di svolgerà dal 21 al 30 maggio 2026, con un impegno previsto di n. 12 ore articolate su n. 3 giornate lavorative. L'importo lordo previsto o presunto del compenso è di 70 Euro/ora (840 euro lordi totali)

Si propone parere favorevole sulla base di quanto prevede l'art.9 del Regolamento in materia di incompatibilità e di autorizzazioni ad incarichi retribuiti per il personale docente e ricercatore

Il Consiglio,

- VISTO il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, ed in particolare l'articolo 53, comma 7;
- VISTA la legge 30 dicembre 2010, n. 240 ed in particolare l'articolo 6;
- VISTO il Regolamento in materia di incompatibilità e di autorizzazioni ad incarichi retribuiti per il personale docente e ricercatore;
- VISTA la richiesta di autorizzazione presentata dalla prof.ssa Paola Chiarugi pervenuta in data 30 Marzo 2026 (prot. n. 84494 del 2 aprile 2026), relativa al conferimento di un incarico per lo svolgimento di lezioni frontali ed esami del corso di "Fondamenti di chimica biologica e biologia cellulare" per il Master di secondo livello in "Bioinformatica e Data Science" configurabile come corsi o moduli didattici proposto dall'Università di Siena per il quale è previsto un compenso lordo di €. 70 Euro/ora (840 euro lordi totali);
- CONSIDERATO che l'incarico si svolgerà dal 21 al 30 maggio 2026 con un impegno previsto di n. 12 ore per n. 3 giornate lavorative;
- ACCERTATA la compatibilità di tale incarico con il regime di impegno a tempo pieno;
- ACCERTATA la compatibilità di tale incarico con l'assolvimento dei compiti istituzionali;
- CONSIDERATO che l'incarico ha carattere occasionale;
- VERIFICATA la compatibilità dell'attività da autorizzare con le esigenze di tutela dell'immagine dell'Ateneo;
- VERIFICATA l'insussistenza di situazioni, anche potenziali, di conflitto d'interessi;
- PRESO ATTO che l'interessato dichiara di non superare il limite di cui all'art. 8, comma 1, lettera e) del Regolamento sopracitato;



esprime parere positivo ai fini del rilascio della autorizzazione a svolgere l'incarico per lo svolgimento di lezioni frontali ed esami del corso di "Fondamenti di chimica biologica e biologia cellulare presso Master di secondo livello in "Bioinformatica e Data science" configurabile come corsi o moduli didattici alla prof.ssa Paola Chiarugi.

19.2 Richiesta di autorizzazione incarico presso UNISI dal 21 al 30 maggio 2026 - Matteo Ramazzotti

Il Presidente comunica che è stata presentata richiesta di autorizzazione da parte del prof. Matteo Ramazzotti per svolgere LEZIONI FRONTALI ED ESAMI DEL CORSO DI "FONDAMENTI DI CHIMICA BIOLOGICA E BIOLOGIA CELLULARE" del MASTER DI SECONDO LIVELLO IN "BIOINFORMATICA E DATA SCIENCE" presso l'Università di Siena.

L'incarico di svolgerà dal 21 al 30 maggio 2026, con un impegno previsto di n. 10 ore articolate su n. 4 giornate lavorative. L'importo lordo previsto o presunto del compenso è di 70 Euro/ora (700 euro lordi totali).

Si propone parere favorevole sulla base di quanto prevede l'art.9 del Regolamento in materia di incompatibilità e di autorizzazioni ad incarichi retribuiti per il personale docente e ricercatore

Il Consiglio,

- VISTO il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, ed in particolare l'articolo 53, comma 7;
- VISTA la legge 30 dicembre 2010, n. 240 ed in particolare l'articolo 6;
- VISTO il Regolamento in materia di incompatibilità e di autorizzazioni ad incarichi retribuiti per il personale docente e ricercatore;
- VISTA la richiesta di autorizzazione presentata dal prof. Matteo Ramazzotti pervenuta in data 1° Aprile 2026 (prot. n. 84735 del 2 aprile 2026), relativa al conferimento di un incarico per lo svolgimento di lezioni frontali ed esami del corso di "Fondamenti di chimica biologica e biologia cellulare" per il Master di secondo livello in "Bioinformatica e Data Science" configurabile come corsi o moduli didattici proposto dall'Università di Siena per il quale è previsto un compenso lordo di €. 70 Euro/ora (700 euro lordi totali);
- CONSIDERATO che l'incarico si svolgerà dal 21 al 30 maggio 2026 con un impegno previsto di n. 10 ore per n. 4 giornate lavorative;
- ACCERTATA la compatibilità di tale incarico con il regime di impegno a tempo pieno;
- ACCERTATA la compatibilità di tale incarico con l'assolvimento dei compiti istituzionali;
- CONSIDERATO che l'incarico ha carattere occasionale;
- VERIFICATA la compatibilità dell'attività da autorizzare con le esigenze di tutela dell'immagine dell'Ateneo;
- VERIFICATA l'insussistenza di situazioni, anche potenziali, di conflitto d'interessi;
- PRESO ATTO che l'interessato dichiara di non superare il limite di cui all'art. 8, comma 1, lettera e) del Regolamento sopracitato;

esprime parere positivo ai fini del rilascio della autorizzazione a svolgere l'incarico per lo svolgimento di lezioni frontali ed esami del corso di "Fondamenti di chimica biologica e biologia cellulare presso Master di secondo livello in "Bioinformatica e Data science" configurabile come corsi o moduli didattici al prof. Matteo Ramazzotti



20) Internazionalizzazione

20.1 Richiesta utilizzo fondi internazionalizzazione 2026

Il Presidente informa che sono pervenute le seguenti richieste:

- Nell'ambito dell'accordo di cooperazione culturale e scientifica con la Cadi Ayyad University (Marocco), la **Prof.ssa Francesca Bianchini** chiede di conferire il titolo di *Visiting Professor* e poter utilizzare i fondi Internazionalizzazione 2026 per ospitare presso il Dipartimento il **Prof. Driss Cherqaoui**, per una visita di alcuni giorni durante i quali terrà il seminario "Drug Design Using Machine Learning". Il soggiorno è previsto dal 2 al 9 maggio 2026.

Ai sensi della Delibera del Consiglio di Amministrazione del 23/12/2021 punto 23 "Orientamenti in tema di risorse erogate dai Dipartimenti ai *visiting professor*", con l'istanza Prot. 32516 del 09/02/2026, la Prof.ssa Bianchini richiede di erogare un rimborso forfettario giornaliero di € 180,00 per il Prof. Cherqaoui per un totale di **€ 1.440,00**.

- Il **Prof. Andrea Morandi** chiede di conferire il titolo di *Visiting Professor* e ospitare presso il Dipartimento la **Dr.ssa Sara Sdelci**, proveniente dal Center for Genomic Regulation (CRG) di Barcellona, per una visita di alcuni giorni durante i quali terrà una lezione a Biotechnologie Mediche e Farmaceutiche e il seminario dal titolo "Where Metabolism Meets DNA Repair: A Nuclear Perspective". Il soggiorno è previsto dal 13 al 28 aprile 2026.

Non è previsto rimborso spese per il soggiorno della Dr.ssa Sdelci.

Il Consiglio

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

Approva all'unanimità

le richieste della Prof.ssa Bianchini e del Prof. Morandi di conferire il titolo di *Visiting Professor* al Prof. Cherqaoui e della Dr.ssa Sdelci e di utilizzo dei fondi Internazionalizzazione 2026 per il rimborso delle spese di viaggio, alloggio e pasti del Prof. Cherqaoui.

21) Acquisto di beni e servizi di importo superiore ad euro 20.000,00 – a ratifica

21.1) Richiesta di acquisto di materiale di laboratorio - Prof. Benelli - a ratifica

Il Presidente chiede l'approvazione della procedura di acquisto di materiale di laboratorio per € 24.844,60 + IVA sul progetto BENEAIIRC22 CUP B53C24001010007.

Data l'urgenza dell'acquisto del suddetto materiale, la fornitura è stata affidata alla ditta ROCHE DIAGNOSTICS SPA ai sensi dell'art. 50 comma 1, lett. b) del D.Lgs 36/2023 con procedura sulla piattaforma START provvedimento prot. n.82453 (3826) del 31/03/2026, con l'impegno di trasmettere successivamente la relativa delibera a ratifica del Consiglio di Dipartimento.

Come indicato, la copertura finanziaria della spesa è garantita dal progetto BENEAIIRC22 CUP B53C24001010007.

E' stata individuata come Responsabile Unico del Progetto (RUP) la Dott.ssa Barbara Napolitano.

Il Consiglio

- Visto lo Statuto dell'Università degli Studi di Firenze;
- Visto il Regolamento di Amministrazione, Finanza e Contabilità;
- Visto D.lgs. 36/2023 "Codice dei Contratti Pubblici relativi a lavori, servizi e forniture";



- Preso atto del provvedimento prot. n.82453 (3826) del 31/03/2026 con il quale è stato affidato alla società ROCHE DIAGNOSTICS SPA la fornitura di materiale di laboratorio per € 24.844,60 + IVA sul progetto BENEAIIRC22 CUP B53C24001010007
- Considerata l'urgenza di acquistare materiale di laboratorio per l'attività di ricerca del Dipartimento presentata dal Prof. Benelli;
- Verificata la copertura finanziaria;

approva

- all'unanimità a ratifica il provvedimento prot. n.82453 (3826) del 31/03/2026 con il quale è stato affidato alla società ROCHE DIAGNOSTICS SPA la fornitura di materiale di laboratorio per € 24.844,60 + IVA sul progetto BENEAIIRC22 CUP B53C24001010007;
- la nomina del Responsabile Unico del Progetto (RUP) la dott.ssa Barbara Napolitano;
- l'imputazione del costo per un totale di € 30.310,41 (inclusa IVA) sul progetto BENEAIIRC22 CUP B53C24001010007

22) Scarichi inventariali

Non ci sono argomenti

Alle ore 15.55 inizia la seduta ristretta ai professori ordinari e associati

Tabella presenti e assenti Componenti Consiglio di Dipartimento

Professori ordinari e straordinari Cognome e Nome	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Chiarugi Paola	x		
2) Chiti Fabrizio	x		
3) Cirri Paolo	x		
4) Donati Chiara	x		
5) Galli Andrea	x		
6) Giannoni Elisa		x	
7) La Marca Giancarlo	x		
8) Livi Lorenzo		x	
9) Luconi Michaela	x		
10) Maggi Mario	x		
11) Mannucci Edoardo	x		
12) Mascalchi Mario			x
13) Modesti Alessandra		x	
14) Morandi Andrea	x		
15) Pallotta Stefania	x		
16) Papi Laura			x
17) Petraglia Felice	x		
18) Romagnani Paola	x		
19) Taddei Niccolò	x		



20) Vignozzi Linda	x		
TOTALE N. 20			

Professori associati	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Barletta Emanuela	x		
2) Becatti Matteo	x		
3) Becherucci Francesca	x		
4) Bemporad Francesco			x
5) Benelli Matteo	x		
6) Bernacchioni Caterina	x		
7) Berti Valentina			x
8) Bianchini Francesca	x		
9) Bucciattini Monica	x		
10) 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) Fambrini Massimiliano			x
21) Fiaschi Tania		x	
22) Fiorillo Claudia	x		
23) Gamberi Tania	x		
24) Krausz Csilla Gabriella		x	
25) Lasagni Laura		x	
26) Laurenzana Anna	x		
27) Lazzeri Elena	x		
28) Lotti Francesco	x		
29) Magherini Francesca	x		
30) Mangoni Monica	x		
31) Marcucci Gemma		x	
32) Marrazzo Livia	x		
33) Meacci Elisabetta	x		
34) Meattini Icro	x		
35) Mecacci Federico		x	
36) Mello Tommaso	x		
37) Miele Vittorio	x		
38) Monti Daniela	x		
39) Muratori Monica	x		



40) Nardi Cosimo	x		
41) Nediani Chiara		x	
42) Paoli Paolo	x		
43) Papucci Laura	x		
44) Pazzagli Luigia		x	
45) Peri Alessandro	x		
46) Peron Angela		x	
47) Pinzani Pamela			x
48) Ramazzotti Matteo	x		
49) Rastrelli Giulia		x	
50) Romano Giovanni	x		
51) Rovida Elisabetta	x		
52) Sciagrà Roberto		x	
53) Sorbi Flavia		x	
54) Talamonti Cinzia	x		
55) Tarocchi Mirko	x		
56) Vaglio Augusto	x		
57) Vannuccini Silvia	x		
TOTALE 57			

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

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

23) Richiesta di attivazione di una procedura valutativa ai sensi dell'art. 24, comma 5, per un posto di Professore Associato riservata a RTD b) - Dr. Matteo Lulli, GSD 06/MEDS-02 Patologia Generale e Patologia Clinica, SSD MEDS-02/A Patologia Generale

Il Presidente comunica che, considerata la prossima scadenza del contratto triennale di Ricercatore a tempo determinato di tipologia b) Gruppo Scientifico Disciplinare 06/MEDS-02 Patologia Generale e Patologia Clinica, SSD MEDS-02/A Patologia Generale del Dr. Matteo Lulli (inizio contratto 1.11.2023 scadenza contratto 31.10.2026), che ha conseguito l'Abilitazione Scientifica Nazionale a professore di seconda fascia per il settore concorsuale 06/A2 ai sensi del DM 855/2015 in data 31.10.2018, il Dipartimento, entro il sesto mese antecedente la scadenza del contratto, a maggioranza assoluta degli aventi diritto nella composizione ristretta ai professori ordinari e associati, è chiamato ad esprimere il parere di competenza sulla base della relazione presentata dal titolare del contratto ai sensi del Regolamento vigente per la disciplina della chiamata dei professori ordinari e associati.

Il Presidente richiede, pertanto, al Consiglio di esprimere il parere di competenza in merito all'attività di ricerca, didattica e didattica integrativa svolta nel triennio dal Dr. Matteo Lulli, sulla base della relazione presentata dall'interessato, che è stata condivisa con tutti i membri del Consiglio ristretto e di cui il Presidente dà lettura.

Il Presidente comunica, inoltre, che ai sensi del citato Regolamento nella medesima seduta ristretta il Consiglio è tenuto a proporre i componenti della Commissione di valutazione, secondo quanto previsto dall'articolo 14 comma 3 del medesimo Regolamento.

Il Consiglio di Dipartimento è tenuto a designare tre componenti della Commissione individuati tra i professori ordinari e associati, di cui almeno uno ordinario, afferenti al Gruppo



scientifico disciplinare oggetto della procedura.

I tre nominativi, di cui non più di uno dell'Università degli Studi di Firenze, devono appartenere ad Atenei diversi, salvo impossibilità adeguatamente motivata nella stessa delibera del Consiglio di Dipartimento.

Il Dipartimento ha preventivamente acquisito agli atti le dichiarazioni rese ai sensi del D.P.R. 445/2000 da parte dei docenti proposti e ha provveduto ai relativi controlli secondo quanto previsto dall'art. 71 del medesimo D.P.R.

Il Consiglio del Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" nella composizione ristretta riservata ai professori ordinari e associati e con la maggioranza assoluta degli aventi diritto,

- visto l'art. 24, comma 5, della legge 240/2010 nella versione previgente al 30 giugno 2022, data di entrata in vigore della legge 79/2022 di conversione del DL 36/2022, in cui si prevede che "nell'ambito delle risorse disponibili per la programmazione, nel terzo anno di contratto [...] l'università valuta il titolare del contratto stesso che abbia conseguito l'abilitazione scientifica [...] ai fini della chiamata nel ruolo di professore associato [...]";

- visto il vigente "Regolamento per la disciplina della chiamata dei professori ordinari e associati", ed in particolare l'art. 14, comma 2, in cui si prevede che "il Dipartimento, entro il sesto mese antecedente la scadenza del contratto, a maggioranza assoluta degli aventi diritto nella composizione ristretta ai professori ordinari e associati, esprime il parere di competenza sulla base della relazione presentata dal titolare del contratto [...]";

- considerata la relazione dell'attività di ricerca, didattica e didattica integrativa presentata dal Dr. Matteo Lulli;

- considerato che il Dr. Matteo Lulli ha conseguito l'Abilitazione Scientifica Nazionale a professore di seconda fascia per il settore concorsuale 06/A2 ai sensi del DM 855/2015 in data 31.10.2018;

- considerato che per il SSD MEDS-02/A è necessario acquisire il prescritto parere del Dipartimento coreferente, comunque già richiesto con l'indicazione di pronunciarsi entro il termine di 10 giorni;

- considerato che, ai sensi dell'art. 14 comma 3 del citato Regolamento, il Dipartimento propone i tre componenti della Commissione di valutazione individuati tra i professori ordinari e associati, di cui almeno uno ordinario, afferenti al settore concorsuale oggetto della procedura. I tre nominativi, di cui non più di uno dell'Università degli Studi di Firenze, devono appartenere ad Atenei diversi;

- verificato che i nominativi proposti afferiscono al gruppo scientifico disciplinare oggetto della procedura e al settore scientifico-disciplinare che determina il profilo oggetto della procedura;

- verificato che il Prof. Pratesi e il Prof. Quattrone non hanno ottenuto una valutazione negativa ai sensi dell'art. 6, commi 7 e 8 della legge 240/2010;

- verificato che la Prof.ssa Papucci ha avuto valutazione positiva nel Consiglio di Dipartimento del 17 novembre in merito alla verifica delle attività e valutazione annuale dei professori e ricercatori a tempo indeterminato ai sensi dell'art. 6 commi 7 e 8 della Legge 240/2010 relativa all'anno accademico 2024/2025;

- verificato, altresì, che gli stessi non si trovano nelle condizioni di cui all'art. 35 bis del D.Lgs 165/2001 ("Prevenzione del fenomeno della corruzione nella formazione di commissioni e nelle assegnazioni agli uffici" - 1. Coloro che sono stati condannati, anche con sentenza non



passata in giudicato, per i reati previsti nel capo I del titolo II del libro secondo del codice penale: a) non possono fare parte, anche con compiti di segreteria, di commissioni per l'accesso o la selezione a pubblici impieghi);

- verificato, infine, che i docenti proposti soddisfano i criteri oggettivi di verifica dei risultati dell'attività di ricerca dei professori di cui alla delibera ANVUR n. 132 del 13 settembre 2016;

- considerato che ai sensi della raccomandazione della Commissione europea 2005/251/CE di cui all'articolo 1, comma 1, del presente regolamento, nella formazione della commissione è raccomandato, ove possibile, un adeguato equilibrio di genere;

Delibera

all'unanimità dei presenti di approvare:

1. il parere favorevole in merito all'attività di ricerca, didattica e didattica integrativa svolta nel triennio dal Dr. Matteo Lulli con la seguente motivazione: il parere del Dipartimento è pienamente positivo in relazione alla competenza, alla preparazione scientifica, all'affidabilità dimostrata in quanto titolare di contratto di ricercatore a tempo determinato di tipologia b);
2. l'attivazione della procedura valutativa ex art. 24, comma 5 della legge 240/2010, nella versione previgente al 30 giugno 2022, data di entrata in vigore della legge 79/2022 di conversione del DL 36/2022, ai sensi dell'art. 14 del *Regolamento per la disciplina della chiamata dei professori ordinari e associati*, per la chiamata nel ruolo di professore associato del Dr. Matteo Lulli, GSD 06/MEDS-02 Patologia Generale e Patologia Clinica, SSD MEDS-02/A Patologia Generale, in possesso dell'Abilitazione Scientifica Nazionale a professore di seconda fascia per il settore concorsuale 06/A2 ai sensi del DM 855/2015 in data 31.10.2018;
3. la proposta dei seguenti professori ordinari e associati quali componenti della commissione giudicatrice per la chiamata nel ruolo di professore associato del Dr. Matteo Lulli, GSD 06/MEDS-02 Patologia Generale e Patologia Clinica, SSD MEDS-02/A Patologia Generale, ai sensi del *Regolamento per la disciplina della chiamata dei professori ordinari e associati*:

n.1 prof.ssa Papucci Laura, PA, GSD 06/MEDS-02, SSD MEDS-02/A, Università degli Studi di Firenze

n.2 prof. Pratesi Federico, PA, GSD 06/MEDS-02, SSD MEDS-02/A, Università degli Studi di Pisa

n.3 prof. Quattrone Alessandro, PO, GSD 06/MEDS-02, SSD MEDS-02/A, Università di Trento

24) Richiesta di attivazione di una procedura valutativa ai sensi dell'art. 24, comma 5, per un posto di Professore Associato riservata a RTD b) - Dr. Simone Luti, GSD 05/BIOS-10 Biologia Cellulare e applicata, SSD BIOS-10/A Biologia Cellulare e applicata

Il Presidente comunica che, considerata la prossima scadenza del contratto triennale di Ricercatore a tempo determinato di tipologia b) GSD 05/BIOS-10 Biologia Cellulare e applicata, SSD BIOS-10/A Biologia Cellulare e applicata del Dr. Simone Luti (inizio contratto



1.11.2023 scadenza contratto 31.10.2026), che ha conseguito l'Abilitazione Scientifica Nazionale a professore di seconda fascia per il settore concorsuale 05/F1 ai sensi del DM 855/2015 in data 09/06/2023, il Dipartimento, entro il sesto mese antecedente la scadenza del contratto, a maggioranza assoluta degli aventi diritto nella composizione ristretta ai professori ordinari e associati, è chiamato ad esprimere il parere di competenza sulla base della relazione presentata dal titolare del contratto ai sensi del Regolamento vigente per la disciplina della chiamata dei professori ordinari e associati.

Il Presidente richiede, pertanto, al Consiglio di esprimere il parere di competenza in merito all'attività di ricerca, didattica e didattica integrativa svolta nel triennio dal Dr. Simone Luti, sulla base della relazione presentata dall'interessato, che è stata condivisa con tutti i membri del Consiglio ristretto e di cui il Presidente dà lettura.

Il Presidente comunica, inoltre, che ai sensi del citato Regolamento nella medesima seduta ristretta il Consiglio è tenuto a proporre i componenti della Commissione di valutazione, secondo quanto previsto dall'articolo 14 comma 3 del medesimo Regolamento.

Il Consiglio di Dipartimento è tenuto a designare tre componenti della Commissione individuati tra i professori ordinari e associati, di cui almeno uno ordinario, afferenti al Gruppo scientifico disciplinare oggetto della procedura.

I tre nominativi, di cui non più di uno dell'Università degli Studi di Firenze, devono appartenere ad Atenei diversi, salvo impossibilità adeguatamente motivata nella stessa delibera del Consiglio di Dipartimento.

Il Dipartimento ha preventivamente acquisito agli atti le dichiarazioni rese ai sensi del D.P.R. 445/2000 da parte dei docenti proposti e ha provveduto ai relativi controlli secondo quanto previsto dall'art. 71 del medesimo D.P.R.

Il Consiglio del Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" nella composizione ristretta riservata ai professori ordinari e associati e con la maggioranza assoluta degli aventi diritto,

- visto l'art. 24, comma 5, della legge 240/2010 nella versione previgente al 30 giugno 2022, data di entrata in vigore della legge 79/2022 di conversione del DL 36/2022, in cui si prevede che "nell'ambito delle risorse disponibili per la programmazione, nel terzo anno di contratto [...] l'università valuta il titolare del contratto stesso che abbia conseguito l'abilitazione scientifica [...] ai fini della chiamata nel ruolo di professore associato [...]";

- visto il vigente "Regolamento per la disciplina della chiamata dei professori ordinari e associati", ed in particolare l'art. 14, comma 2, in cui si prevede che "il Dipartimento, entro il sesto mese antecedente la scadenza del contratto, a maggioranza assoluta degli aventi diritto nella composizione ristretta ai professori ordinari e associati, esprime il parere di competenza sulla base della relazione presentata dal titolare del contratto [...]";

- considerata la relazione dell'attività di ricerca, didattica e didattica integrativa presentata dal Dr. Simone Luti;

- considerato che il Dr. Simone Luti ha conseguito l'Abilitazione Scientifica Nazionale a professore di seconda fascia per il settore concorsuale 05/F1 ai sensi del DM 855/2015 in data 09/06/2023;

- considerato che, ai sensi dell'art. 14 comma 3 del citato Regolamento, il Dipartimento propone i tre componenti della Commissione di valutazione individuati tra i professori ordinari



e associati, di cui almeno uno ordinario, afferenti al settore concorsuale oggetto della procedura. I tre nominativi, di cui non più di uno dell'Università degli Studi di Firenze, devono appartenere ad Atenei diversi;

- verificato che i nominativi proposti afferiscono al gruppo scientifico disciplinare oggetto della procedura e al settore scientifico-disciplinare che determina il profilo oggetto della procedura;

- verificato che la Prof.ssa Costa ha conseguito la valutazione positiva ai sensi dell'art. 6, commi 7 e 8 della legge 240/2010;

- verificato che il Prof. Regoli è stato nominato nelle commissioni per l'Abilitazione Scientifica Nazionale (anno 2023-2025);

- verificato che la Prof.ssa Donati ha avuto valutazione positiva nel Consiglio di Dipartimento del 17 novembre in merito alla verifica delle attività e valutazione annuale dei professori e ricercatori a tempo indeterminato ai sensi dell'art. 6 commi 7 e 8 della Legge 240/2010 relativa all'anno accademico 2024/2025;

- verificato, altresì, che gli stessi non si trovano nelle condizioni di cui all'art. 35 bis del D.Lgs 165/2001 ("Prevenzione del fenomeno della corruzione nella formazione di commissioni e nelle assegnazioni agli uffici" - 1. Coloro che sono stati condannati, anche con sentenza non passata in giudicato, per i reati previsti nel capo I del titolo II del libro secondo del codice penale: a) non possono fare parte, anche con compiti di segreteria, di commissioni per l'accesso o la selezione a pubblici impieghi);

- verificato, infine, che i docenti proposti soddisfano i criteri oggettivi di verifica dei risultati dell'attività di ricerca dei professori di cui alla delibera ANVUR n. 132 del 13 settembre 2016;

- considerato che ai sensi della raccomandazione della Commissione europea 2005/251/CE di cui all'articolo 1, comma 1, del presente regolamento, nella formazione della commissione è raccomandato, ove possibile, un adeguato equilibrio di genere;

Delibera

all'unanimità dei presenti di approvare:

4. il parere favorevole in merito all'attività di ricerca, didattica e didattica integrativa svolta nel triennio dal Dr. Simone Luti con la seguente motivazione: il parere del Dipartimento è pienamente positivo in relazione alla competenza, alla preparazione scientifica, all'affidabilità dimostrata in quanto titolare di contratto di ricercatore a tempo determinato di tipologia b);
5. l'attivazione della procedura valutativa ex art. 24, comma 5 della legge 240/2010, nella versione previgente al 30 giugno 2022, data di entrata in vigore della legge 79/2022 di conversione del DL 36/2022, ai sensi dell'art. 14 del *Regolamento per la disciplina della chiamata dei professori ordinari e associati*, per la chiamata nel ruolo di professore associato del Dr. Simone Luti,) GSD 05/BIOS-10 Biologia Cellulare e applicata, SSD BIOS-10/A Biologia Cellulare e applicata, in possesso dell'Abilitazione Scientifica Nazionale a professore di seconda fascia per il settore concorsuale 05/F1 ai sensi del DM 855/2015 in data 09/06/2023;
6. la proposta dei seguenti professori ordinari e associati quali componenti della commissione giudicatrice per la chiamata nel ruolo di professore associato del Dr. Simone Luti, GSD 05/BIOS-10 Biologia Cellulare e applicata, SSD BIOS-10/A Biologia Cellulare e



applicata, ai sensi del *Regolamento per la disciplina della chiamata dei professori ordinari e associati*:

n. 1 prof.ssa Costa Barbara, PO, GSD 05/BIOS-10, SSD BIOS-10/A, Università degli Studi di Pisa

n.2 prof.ssa Donati Chiara, PO, GSD 05/BIOS-10, SSD BIOS-10/A, Università degli Studi di Firenze

n.3 prof. Regoli Francesco, PO, GSD 05/BIOS-10, SSD BIOS-10/A, Università Politecnica delle Marche

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

Letto, approvato e sottoscritto limitatamente alle delibere assunte.

IL SEGRETARIO VERBALIZZANTE
Barbara Napolitano

IL SEGRETARIO VERBALIZZANTE SEDUTA RISTRETTA
Stefania Pallotta

IL DIRETTORE DEL DIPARTIMENTO
Andrea Galli