



UNIVERSITÀ
DEGLI STUDI
FIRENZE

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

Eccellenza 2023-2027



HR EXCELLENCE IN RESEARCH

**VERBALE DEL CONSIGLIO DI DIPARTIMENTO DI SCIENZE BIOMEDICHE,
SPERIMENTALI E CLINICHE "MARIO SERIO"
DEL GIORNO 17 NOVEMBRE 2025**

Il giorno lunedì 17 novembre 2025 alle ore 15 si è riunito in modalità telematica, il Consiglio di Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" come da convocazione prot. n. 329027 del 10.11.2025.

ORDINE DEL GIORNO

- 1) Comunicazioni
- 2) Approvazione verbale delle sedute dell'11 e 22 settembre 2025
- 3) Pratiche per la didattica
- 4) Programmazione didattica
- 5) Dottorato
- 6) Attività di ricerca
- 7) Unità di ricerca
- 8) Adesione del Dipartimento di Ingegneria Industriale (DIEF) al Centro Interdipartimentale di Ricerca delle Tecnologie dei Microsistemi per la Qualità e Sicurezza Ambientale (CITMQSA).
- 9) Attività negoziale
- 10) Laboratori congiunti
- 11) Borse di ricerca, incarichi di collaborazione, premi
- 12) Incarichi di ricerca pre-doc
- 13) Pratiche del personale
- 14) Internazionalizzazione
- 15) Acquisti di importo superiore a euro 20.000
- 16) Scarichi inventariali
- 17) Storni sul budget 2025
- In seduta ristretta ai professori ordinari e associati, ricercatori a tempo indeterminato e ricercatori a tempo determinato**
- 18) Proposta di proroga dei contratti di Ricercatore a tempo determinato di tipologia a), reclutati su fondi PNRR
- 19) Incarichi di ricerca post-doc
- In seduta ristretta ai professori ordinari e associati, ricercatori a tempo indeterminato e ricercatori di cui all'articolo 3, comma 1, lettera b)**
- 20) Proposta di nomina della Commissione per la procedura selettiva per un posto di Ricercatore in Tenure Track di cui all'art. 24, comma 1 bis, della legge 30 dicembre 2010, n. 240, DR 1122/2025, Gruppo scientifico-disciplinare 05/BIOS-08 Biologia Molecolare, Settore scientifico-disciplinare BIOS-08/A Biologia Molecolare
- In seduta ristretta ai Professori di I e II fascia, Ricercatori a tempo indeterminato**
- 21) 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 – Ricercatori a tempo indeterminato
- In seduta ristretta ai Professori di I e II fascia**

22) 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 – Professori Associati

In seduta ristretta ai Professori di I fascia

23) 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 – Professori Ordinari

Tabella presenti e assenti Componenti Consiglio di Dipartimento

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

Professori associati	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Barletta Emanuela	X		
2) Becatti Matteo	X		
3) Becherucci Francesca			X
4) Bemporad Francesco			X
5) Benelli Matteo	X		
6) Bernacchioni Caterina	X		
7) Berti Valentina			X
8) Bianchini Francesca	X		
9) Bucciantini Monica	X		
10) Cascella Roberta		X	
11) Caselli Anna	X		
12) Cecchi Cristina		X	

13) Cencetti Francesca	X		
14) Cianferotti Luisella	X		
15) Coccia Maria Elisabetta	X		
16) Degl'Innocenti Donatella	X		
17) Desideri Isacco	X		
18) Dicembrini Ilaria		X	
19) Dragoni Gabriele	X		
20) Fainardi Enrico	X		
21) Fambrini Massimiliano			X
22) Fiaschi Tania			X
23) Fiorillo Claudia	X		
24) Gamberi Tania		X	
25) Krausz Csilla Gabriella	X		
26) Lasagni Laura	X		
27) Laurenzana Anna	X		
28) Lazzeri Elena		X	
29) Lotti Francesco	X		
30) Magherini Francesca	X		
31) Mangoni Monica		X	
32) Mannucci Edoardo	X		
33) Marcucci Gemma	X		
34) Marrazzo Livia	X		
35) Meacci Elisabetta	X		
36) Meattini Icro	X		
37) Mecacci Federico	X		
38) Mello Tommaso	X		
39) Miele Vittorio	X		
40) Monti Daniela	X		
41) Morandi Andrea	X		
42) Muratori Monica	X		
43) Nardi Cosimo		X	
44) Nediani Chiara	X		
45) Paoli Paolo		X	
46) Papucci Laura	X		
47) Pazzagli Luigia			X
48) Peri Alessandro	X		
49) Peron Angela		X	
50) Pinzani Pamela	X		
51) Ramazzotti Matteo	X		
52) Rastrelli Giulia		X	
53) Romano Giovanni	X		
54) Rovida Elisabetta	X		
55) Sciagrà Roberto	X		
56) Sorbi Flavia	X		
57) Talamonti Cinzia	X		
58) Tarocchi Mirko			X
59) Vaglio Augusto	X		
TOTALE 59			

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

Ricercatori a tempo determinato di tipologia b) Cognome e Nome	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Bettiol Alessandra	X		
2) Canu Letizia	X		
3) Chillà Anastasia	X		
4) Cirillo Luigi	X		
5) Ippolito Luigi	X		
6) Leri Manuela	X		
7) Lulli Matteo		X	
8) Luti Simone	X		
9) Peppicelli Silvia	X		
10) Pillozzi Serena	X		
11) Vannuccini Silvia		X	
TOTALE 11			

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

Ricercatori a tempo determinato di tipologia a) Cognome e Nome	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Bigi Alessandra	X		
2) Cantini Giulia	X		
3) Cipriani Sarah		X	
4) De Chiara Letizia	X		
5) Mannini Benedetta	X		
6) Pranzini Erica	X		
7) Sparano Clotilde		X	
TOTALE 7			

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

Rappresentanti Dottorandi	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Amore Francesca			X
2) Romeo Lucia			X
TOTALE N. 2			

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

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

Presiede la seduta mista il prof. Andrea Galli, Direttore del Dipartimento, il quale affida le funzioni di Segretario Verbalizzante alla Dr.ssa Barbara Napolitano per i punti da 1 a 17 e alla Prof.ssa Stefania Pallotta per i punti da 18 a 23.

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. Intervento della Prof.ssa Rovida per comunicazioni relative alla scadenza del 21 novembre per la presentazione delle proposte in merito al Bando unifi extra public engagement

2) Approvazione verbale delle sedute dell'11 e 22 settembre 2025

2.1 Approvazione verbale della seduta dell'11 settembre 2025

Il Presidente comunica che il Consiglio è chiamato ad approvare il verbale della seduta dell'11 settembre 2025.

Sul punto, interviene, per astensione dal voto, la professoressa Elisabetta Meacci che chiede di mettere a verbale quanto segue: *"tale verbale è stato oggetto di impugnazione dinanzi al Tribunale Amministrativo Regionale della Toscana per la parte in cui approva e fa propria la chiamata del prof. Andrea Morandi quale professore ordinario del SSD BIOS-08A. Tale ricorso è stato iscritto al numero di R.G. 3110/2025 ed è ferma intenzione della ricorrente coltivarlo, non in spirito polemico verso questo Dipartimento o l'Università di Firenze né tantomeno verso il collega, prof. Morandi, ma allo scopo di ripristinare una situazione improntata al pieno rispetto del principio di legalità e degli obblighi motivazionali, nonché del buon andamento. La prof.ssa Meacci fa presente di avere tentato in ogni modo di evitare il ricorso alla giustizia amministrativa, fra le altre cose rappresentando le proprie - buone - ragioni al Direttore di Dipartimento nella lettera che allega e che, suo malgrado, non ha visto alcuna valorizzazione nella discussione del punto che ha preceduto la delibera successivamente contestata"*

Il presidente fa presente che la lettera citata dalla prof.ssa Meacci è stata assunta a protocollo con il numero 239236/2025 del 11/09/2025 e condivisa con tutti i docenti di prima fascia prima della seduta dell'11 settembre.

Il presidente pone in approvazione il verbale dell'11 settembre 2025 per i punti di rispettiva competenza.

Il Consiglio approva a maggioranza con due astenuti.

2.2 Approvazione verbale della seduta del 22 settembre 2025

Il Presidente comunica che il Consiglio è chiamato ad approvare il verbale della seduta del 22 settembre 2025.

Sul punto interviene la prof.ssa Modesti che chiede di mettere a verbale le motivazioni dell'astensione dall'approvazione del verbale del 22 settembre poiché *"non è stato riportato il mio commento relativo a questo punto (nds punto 4.5): mi astengo dalla approvazione del verbale del 22 settembre perché non è stato riportato il mio commento relativo a questo punto:*

" La prof.ssa Alessandra Modesti, PO BIOS-10/A, considerando anche la modifica di programmazione riportata al precedente punto 4.4, non raggiunge per adesso il n. minimo di 64 ore previste per docente con incarico di Presidente di CdS; "

In consiglio di dipartimento del 22 settembre ho precisato che io avevo comunicato alla Scuola, in seguito al consiglio di CdL in Scienze Motorie Sport e Salute del 17 giugno 2025, la modifica dei CFU tra me ed il dott. Luti in vista del semestre filtro e che quindi il numero di ore da me raggiunte alla data del Consiglio di Dipartimento sono quelle sotto riportate:

Scienze Motorie 5 CFU 60 ore

Osteopatia 1 CFU 12 ore

Totale 72 ore (Presidente CDS Scienze Motorie)

Dopo il consiglio del 22 settembre ho acquisito i CFU che ha lasciato il dott. Ranaldi che quindi si aggiungono a questi"

Il Presidente dà la parola alla dott.ssa Barbara Napolitano che fa presente che né dalla Scuola né dal corso di studio è arrivata una comunicazione tempestiva di richiesta di modifica della programmazione con la specifica delle ore e degli insegnamenti. Considerato che nella successiva seduta del Consiglio del 16 ottobre 2025 sono state approvate le modifiche citate dalla prof.ssa Modesti come comunicate dal Corso di Studio, e che quindi la programmazione approvata dal Consiglio di Dipartimento risulta attualmente coerente con la programmazione approvata dai Corsi di Studio e dalla Scuola, non ci dovrebbero essere motivi ostativi all'approvazione.

Il Presidente pone in approvazione il verbale della seduta del 22 settembre 2025

Il Consiglio approva a maggioranza con un astenuto.

3) Pratiche per la didattica

Non ci sono argomenti

4) Programmazione didattica

4.1 Rinnovo contratto in programmazione didattica Scuola di Specializzazione in Radioterapia, a.a. 2024/25, a ratifica

Il Presidente informa il Consiglio che la Scuola di Scienze della Salute Umana ha trasmesso per le vie brevi la comunicazione relativa al rinnovo del conferimento dell'incarico di insegnamento presso la Scuola di Specializzazione in Radioterapia, riportato nella seguente tabella:

Scuola di Specializzazione	SSD	Insegnamento	CFU	Ore	a.a.	Docente
Radioterapia	NN	SOCIOLOGIA DEI PROCESSI CULTURALI E COMUNICATIVI	0,5	4	2024/25	Dr. Lapo Cecconi

La richiesta di rinnovo è motivata dal fatto che le lezioni nelle Scuole di Specializzazione sono previste in svolgimento dal 1/11/25 al 31/10/26.

Il Consiglio della Scuola di SSU ha approvato la programmazione didattica delle Scuole di Specializzazione dell'a.a. 2024/25 (con erogazione nel 2025/26) nella seduta del 12/11/25.

L'incarico di insegnamento viene affidato mediante rinnovo del contratto di diritto privato secondo il Regolamento in materia di contratti per attività di insegnamento ai sensi dell'art. 23 della L. 30 dicembre 2010 n. 240, si tratta del primo dei due possibili rinnovi.

Il Consiglio è chiamato ad approvare a ratifica il rinnovo del contratto per l'insegnamento sopra descritto, con l'impegno di trasmettere la relativa delibera alla Scuola di Scienze della Salute Umana.

Il Consiglio

Visto lo Statuto dell'Università degli Studi di Firenze;
Visto il Regolamento Generale di Ateneo;
Visto il Regolamento Didattico di Ateneo;
Visto il Regolamento di Ateneo delle Scuole;
Vista la Nota dirigenziale prot.n. 12285 del 21/01/2025 avente ad Oggetto: "Banche dati Regolamento Didattico di Ateneo (RAD) e Scheda Unica Annuale dei Corsi di Studio (SUA-CdS) per l'accreditamento dei Corsi a.a. 2025/2026. Indicazioni operative";

approva a ratifica

il rinnovo del contratto per l'insegnamento nell'ambito della Scuola di Specializzazione in Radioterapia, a.a. 2024/25 (con erogazione nell'a.a. 2025/26), come evidenziato in premessa.

La delibera è trasmessa alla SSSU per gli adempimenti necessari.

4.2 Programmazione didattica a.a 2025/2026 Master I livello "Applicazioni cliniche della spettrometria di massa" con richiesta contratto ex art.23 c.1 - SSD CHEM-05/A

Il Presidente presenta al Consiglio, per l'approvazione, la proposta di programmazione didattica per il Master di 1° livello in "Applicazioni cliniche della spettrometria di massa" per l'a.a. 2025/2026, di cui è coordinatore la Dr.ssa Sara Marchiani. Le attività del Master con inizio 28 novembre 2025, hanno durata prevista di 10 mesi e sono descritte nelle seguenti tabelle:

INSEGNAMENTO	SSD	Dip.to Refer. per il SSD	C F U	Ore di didattica frontale	Modalità conferimento incarico (D.R. 170/2012)	Nome	Cognome	Ente di appartenenza
CORSO INTEGRATO: Principi generali di spettrometria di massa								
1. Principi generali di spettrometria di massa, strumentazione e accoppiamento con sistemi cromatografici	CHEM-05/A (ex CHIM/06)	Chimica Ugo Schiff DICUS	6	36	Contratto per affidamento diretto retribuito, ex art.23 c.1 L.240/2010	Gianluca	Giorgi	UNISI
2. Applicazioni in proteomica, metabolomica, lipidomica e imaging	CHEM-07/A (ex CHIM/08)	NEUROF ARBA	3	18	AFFIDAMENTO	Gianluca	Bartolucci	NEUROFARBA
3. Interpretazione degli spettri di massa	AGRI-06/B (ex AGR/13)	DAGRI	3	18	AFFIDAMENTO	Luca	Calamai	DAGRI
CORSO INTEGRATO: Spettrometria di massa quantitativa su matrici complesse								
1. Principi di cromatografia e purificazione di sostanze da miscele complesse	CHEM-07/A (ex CHIM/08)	NEUROF ARBA	6	36	AFFIDAMENTO	Gianluca	Bartolucci	NEUROFARBA
2. Principi di analisi quantitativa in MS	MEDS-26/D (ex MED/50)	DSBSC	6	36	AFFIDAMENTO	Sara	Marchiani	SBSC
CORSO INTEGRATO: Applicazioni cliniche della Spettrometria di Massa								
1. Applicazioni in endocrinologia	MEDS-26/D (ex MED/50)	DBSC	3	18	AFFIDAMENTO	Sara	Marchiani	SBSC
2. Applicazioni in farmacologia	MEDS-26/D (ex MED/50)	DBSC	3	18	AFFIDAMENTO	Sara	Marchiani	SBSC
3. Applicazioni in tossicologia e medicina forense	MEDS-25/A (ex MED/43)	DSS	3	18	AFFIDAMENTO	Fabio	Vaiano	DSS
4. Applicazioni nello screening neonatale	BIOS-09/A (ex BIO/12)	SBSC	3	18	AFFIDAMENTO	Giancarlo	La Marca	SBSC
5. Applicazioni in microbiologia	MEDS-26/D (ex MED/50)	DSBSC	3	18	AFFIDAMENTO	Sara	Marchiani	SBSC
6. Controllo di qualità e accreditamento nel laboratorio clinico	MEDS-26/A (ex MED/46)	DMSC-SBSC	3	18	Contratto per affidamento diretto gratuito, ex art.23 c.1 L.240/2010	Giovanna	Danza	In pensione (ex DSBSC)

CALENDARIO INTERVENTI FORMATIVI-SINGOLE DOCENZE (MAX 2)

TITOLO CONFERENZA	Cognome, Nome	DATA	Importo Lordo Percipiente	Eventuali rimborsi se in presenza
Elementi di lipidomica	Caruso Donatella	Gennaio 2026	150	no
Elementi di metabolomica	Caruso Donatella	Gennaio 2026	150	no
spettrometria di massa di peptidi e proteine, elementi di proteomica	Magni Fulvio	Gennaio 2026	150	no
IMAGING in spettrometria di massa	Magni Fulvio	Gennaio 2026	150	no
il controllo di qualità interno ed esterno	Vidali Matteo	Febbraio 2026	150	no
confronto tra metodi	Vidali Matteo	Febbraio 2026	150	no
spettrometria di massa in endocrinologia: l'esperienza dell'ospedale di Torino	Nonnato Antonello	Aprile 2026	150	no
spettrometria di massa in endocrinologia: l'esperienza dell'ospedale di Padova	Antonelli Giorgia	Aprile 2026	150	no
il monitoraggio terapeutico dei farmaci	D'Avolio Antonio	Aprile 2026	150	no
Applicazioni della spettrometria di massa in medicina forense e tossicologia	Favretto Donata	Aprile 2026	150	no

CALENDARIO INTERVENTI (SOLO EVENTUALE RIMBORSO SPESE)			
TITOLO DISSEMINAZIONE	Cognome, Nome	DATA	Eventuali rimborsi
Applicazioni della spettrometria di massa in farmacotossicologia	Cini, Nicoletta	Aprile 2026	no
Applicazioni della spettrometria di massa in tossicologia forense	Vaiano, Fabio	Aprile 2026	no

Applicazioni della spettrometria di massa in microbiologia	Antonelli, Alberto	Maggio 2026	no
Controllo di qualità e spettrometria di massa	Pezzati, Francesca	Maggio 2026	no

Nell'ambito della programmazione in oggetto è previsto di stipulare un contratto retribuito, con conferimento diretto ex art.23 c.1 della legge 240/2010, per l'insegnamento sotto indicato relativo al SSD CHEM-05/A (ex CHIM/06) e caratterizzato dall'alta specializzazione richiesta:

Master	Insegnamento	Corso integrato	SSD	CF U	Or e	Docente	Importo compenso orario lordo percipiente
Applicazioni cliniche della spettrometria di massa	Principi generali di spettrometria di massa, strumentazione e accoppiamento con sistemi cromatografici	Principi generali di spettrometria di massa	CHEM-05/A (ex CHIM/06)	6	36	Prof. Gianluca Giorgi	25 euro

Il Prof. Gianluca Giorgi è un docente dell'Università degli Studi di Siena, pertanto, in base alle "Linee guida per la verifica della congruità del curriculum scientifico o professionale per l'attribuzione di incarichi di insegnamento" (D.R. 1347 del 28/11/23, modificato con D.R. 723 del 05/06/24) non occorre per la stipula del contratto la preventiva valutazione del curriculum vitae da parte del Nucleo di Valutazione, poiché questo rientra tra i casi di esclusione della valutazione del CV e precisamente rientra tra *"coloro che siano stati per almeno tre anni professori (di prima o seconda fascia) oppure ricercatori di ruolo in un Ateneo italiano, inquadrati nel SSD dell'insegnamento o nel macrosettore al quale il SSD dell'insegnamento appartiene"*.

Si precisa che le attività oggetto del contratto si svolgeranno dal 18 dicembre 2025 fino al 30 aprile 2027 e che il compenso di complessivi € 900,00, al lordo degli oneri a carico del percipiente, graverà sui fondi del Master di I livello "Applicazioni cliniche della spettrometria di massa", a.a. 2025/2026, di cui è responsabile il Coordinatore Dr.ssa Sara Marchiani.

Si fa presente che nella programmazione sopra riportata è prevista anche la stipula di un altro contratto ex art. 23 c.1 L.240/10, in questo caso a titolo gratuito, alla dr.ssa Giovanna Danza, RU afferente al DSBSC fino al pensionamento avvenuto in data 1/5/25, per l'insegnamento: "Controllo di qualità e accreditamento nel laboratorio clinico" corrispondente a 3 CFU pari a 18 ore e che si svolgerà dal 20/02/26 al 30 aprile 2027. Anche in questo caso non è necessaria la preventiva valutazione del curriculum vitae da parte del Nucleo di Valutazione, poiché rientra tra i casi di esclusione della valutazione del CV e precisamente rientra tra *"coloro che siano stati per almeno tre anni professori (di prima o seconda fascia) oppure ricercatori di ruolo in un Ateneo italiano, inquadrati nel SSD dell'insegnamento o nel macrosettore al quale il SSD dell'insegnamento appartiene"*.

Pertanto il Consiglio è chiamato ad approvare la complessiva programmazione didattica del master in oggetto e in particolare la richiesta di stipula del contratto per conferimento diretto al DICUS, Dipartimento di Chimica "Ugo Schiff", referente del SSD CHEM-05/A (ex CHIM/06).

Il Consiglio

PRESO ATTO dell'istruttoria;

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

VISTO il D.R. n. 862 del 16 luglio 2025, prot. 154342, istitutivo del Master;

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

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

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

VISTA la programmazione didattica del Master di 1° livello in "Applicazioni cliniche della spettrometria di massa" per l'a.a. 2025/2026, presentata dal coordinatore Dr.ssa Sara Marchiani;

approva

- la programmazione didattica del Master in oggetto per l'anno accademico 2025/2026, come sopra esposta, compresi seminari e conferenze che dovranno essere svolte nell'anno accademico 2025/2026 all'interno del Master in oggetto;
- la richiesta di stipula di contratto retribuito (ex art.23 c.1 L.240/10) al prof. Gianluca Giorgi, per la copertura dell'insegnamento "Principi generali di spettrometria di massa, strumentazione e accoppiamento con sistemi cromatografici" (6 CFU, 36 ore) relativo al SSD CHEM-05/A (ex CHIM/06), con trasmissione della delibera al Dipartimento di Chimica "Ugo Schiff", referente del Settore CHEM-05/A (ex CHIM/06).

5) Dottorato

Non ci sono argomenti

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	Paola Chiarugi
Titolo	Dietary interventions normalizing the metastatic niche metabolome to counteract prostate cancer metastasis
Acronimo	—
Durata (mesi)	48
Ente Finanziatore	World Cancer Research Fund International, UK
Programma /Bando	Investigator Initiated Grant Outline 2026

Anno	2025
Tipo di partecipazione	Coordinatore/Responsabile
Partenariato	no
Finanziamento richiesto	412.504,00 GBP

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	Francesca Bianchini
Titolo	RGD-integrin-regulated self-adjuvanting platform for NSCLC immunotherapy
Acronimo	RING
Durata (mesi)	36
Ente Finanziatore	MAECI - Ministero degli Affari esteri e della cooperazione internazionale
Programma /Bando	Avviso per la raccolta di progetti congiunti tra Italia e Repubblica Popolare Cinese National Natural Science Foundation of China (NSFC), nel periodo 2026-2028
Anno	2025
Tipo di partecipazione	Coordinatore/Responsabile
Partenariato	Ruikang Tang, Hangzhou Normal University, No.2318, Yuhangtang Rd, Yuhang District, 31
Finanziamento richiesto	71.300,00 euro

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.

6.1.3

Responsabile scientifico	Viviana Napolitano (Roberta Cascella)
Titolo	Meccanismi molecolari della co-aggregazione di A β , Tau e TDP-43 nella malattia di Alzheimer
Acronimo	—
Durata (mesi)	24
Ente Finanziatore	ACCADEMIA NAZIONALE DEI LINCEI
Programma /Bando	BORSA DI STUDIO BIENNALE POST-DOTTORATO della fondazione «Giuseppe Levi» per ricerche nel campo della neurobiologia per il 2026
Anno	2025
Tipo di partecipazione	il Dipartimento è ente ospitante
Partenariato	no
Finanziamento richiesto	46.000,00 euro

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

6.2 Aggiornamento dell'inserimento del personale AOUC nel progetto di ricerca dal titolo "Lo sviluppo della Radioterapia finalizzata alla ricerca clinica in ambito oncologico per il miglioramento della qualità di vita dei pazienti affetti da tumore e l'implementazione delle strategie innovative"

A seguito dell'aggiornamento del gruppo di ricerca del progetto **"Lo sviluppo della Radioterapia finalizzata alla ricerca clinica in ambito oncologico per il miglioramento della qualità di vita dei pazienti affetti da tumore e l'implementazione delle strategie innovative"** di cui è responsabile il prof. **Lorenzo Livi** si aggiorna l'elenco del personale AOUC coinvolto per la richiesta di autorizzazione all'Azienda

Si tratta di
 BECHERINI CARLOTTA,
 BONOMO PIERLUIGI,
 DI CATALDO VANESSA,
 FRANCOLINI GIULIO,
 GALARDI ALESSANDRA,
 GARLATTI PIETRO, GRETO
 DANIELA, LOI MAURO,
 OLMETTO EMANUELA,
 SALVESTRINI VIOLA,
 SCOTTI VIERI,

SIMONTACCHI GABRIELE,
VISANI LUCA,
VALZANO MARIANNA,
PAPI MARIA GRAZIA
BANINI MARCO,
AQUILANO MICHELE,
MATTEO MARIOTTI,
RAMPINI ANDREA

CASATI MARTA,
CALUSI SILVIA
ARILLI CHIARA,
ZANI MARGHERITA
ILARIA CUPPARO

Il Consiglio

- visto il Regolamento per le missioni, le trasferte e i rimborsi spese - vista la nota del direttore generale prot. n. 122890 del 30/5/2024;
- preso atto della nota del direttore generale di Unifi prot. 122890 del 30/5/2024 con la quale sono state chiarite le condizioni per rimborsare il personale medico di Careggi non docente unifi;
- visto il progetto presentato e la richiesta di integrazione del prof. Lorenzo Livi, salvo il nulla osta da parte di AOUC all'inserimento del personale medico nel progetto suddetto, approva a l'inserimento del personale elencato in istruttoria nel progetto "Lo sviluppo della Radioterapia finalizzata alla ricerca clinica in ambito oncologico per il miglioramento della qualità di vita dei pazienti affetti da tumore e l'implementazione delle strategie innovative" fino al 31/12/2028 e dà mandato agli uffici di acquisire il nulla osta all'inserimento del progetto del personale medico AOUC.

6.3 Elargizione liberale da Andrological Sciences Onlus per attività di ricerca - a ratifica

La Andrological Sciences Onlus ha manifestato la disponibilità ad erogare una elargizione liberale di € 65.000,00 da destinarsi "al rinnovo di due anni di un posto di RTDA PNRR nel SSD MEDS 08A (ex MED 13)" salva l'approvazione di cui al punto 18 dell'ordine del giorno della presente seduta.

Il Consiglio

- visto l'avviso pubblico di manifestazione di interesse ad accettare elargizioni liberali da parte di enti pubblici e privati indirizzati all'approfondimento delle varie linee di ricerca del Dipartimento pubblicato sul sito istituzionale del Dipartimento e la regolamentazione prevista per l'accettazione, viste le linee di ricerca delle sezioni dipartimentali e dei professori e ricercatori afferenti al Dipartimento,
- constatata l'assenza di conflitto di interessi,
- fatta salva l'approvazione di cui al punto 18 dell'ordine del giorno della presente seduta, relativa alla proposta di proroga dei contratti di Ricercatore a tempo determinato di tipologia a), reclutati su fondi PNRR

delibera

di accettare l'erogazione liberale di € 65.000,00 da destinarsi "al rinnovo di due anni di un posto di RTDA PNRR nel SSD MEDS 08A (ex MED 13)" salva l'approvazione di cui al punto 18 dell'ordine del giorno della presente seduta.

7) Unità di ricerca

Non ci sono argomenti

8) Adesione del Dipartimento di Ingegneria Industriale (DIEF) al Centro Interdipartimentale di Ricerca delle Tecnologie dei Microsistemi per la Qualità e Sicurezza Ambientale (CITMQSA).

Il Presidente comunica di avere ricevuto da parte del prof. Direttore del Centro CITMQSA, con prot. n. 279526 del 9/10/2025, la proposta di adesione del Dipartimento di Ingegneria Industriale (DIEF) al Centro di Ricerca CITMQSA - Centro interdipartimentale di ricerca delle Tecnologie dei Microsistemi per la Qualità e la Sicurezza Ambientale.

Il Dipartimento DIEF propone come referente il Prof. Prof. Federico Carpi.

Il Consiglio,

- Visto lo Statuto dell'Università di Firenze e in particolare l'Articolo 34 Centri di Ricerca, e il DR 85/2014 Regolamento di Ateneo per i Centri di Ricerca;
- Richiamata la procedura per la richiesta di adesione avanzata da un nuovo Dipartimento che prevede, a seguito di delibera di richiesta di adesione, prima l'approvazione dei Consigli dei Dipartimenti già aderenti su proposta del Comitato di gestione e successivamente l'invio delle relative delibere al Senato Accademico e al Consiglio di amministrazione per l'adozione di una deliberazione di modifica di quella di costituzione del Centro e conseguente emanazione di un decreto rettorale;
- Preso atto della nota prot. n. 279526 del 9/10/2025 da parte del Direttore del Centro con la quale si comunica la volontà di adesione del Dipartimento Dipartimento di Ingegneria Industriale;

approva all'unanimità l'adesione del Dipartimento di Ingegneria Industriale al Centro Interdipartimentale di Ricerca delle Tecnologie dei Microsistemi per la Qualità e la Sicurezza Ambientale (CITMQSA).

9) Attività negoziale

9.1 Emendamento I al Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica e Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "mario Serio" e MSD Italia S.r.l., per la conduzione della sperimentazione clinica sui medicinali "Studio clinico multicentrico di fase 3, randomizzato, in aperto con MK-2870 in combinazione con Pembrolizumab rispetto alla monoterapia con Pembrolizumab nel trattamento in prima linea di partecipanti con carcinoma polmonare non a piccole cellule metastatico con TPS PD-L1 maggiore o uguale a 50% (TroFuse-007)" Codice Protocollo MK2870-007" presso la SOD Oncologia Medica

Promotore: MSD Italia S.r.l.,

Responsabile della sperimentazione: Prof. Lorenzo Antonuzzo

Referente della sperimentazione per il Dipartimento SBSC: Prof. Vittorio Miele

Le Parti hanno stipulato un contratto di sperimentazione clinica in data 12 marzo 2025 e prevede

prevede l'inclusione competitiva dei pazienti; è prevista l'inclusione di circa 2 (due) soggetti, con il limite del numero massimo di 614 pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.

Le Parti desiderano ora modificare il Contratto come segue:

Art. 4 – Medicinali Sperimentali – Materiali e Servizi

L'Art. 4 – Medicinali Sperimentali – Materiali e Servizi, viene modificato come di seguito riportato (le modifiche in grassetto):

4.1 Il Promotore/la Società si impegna a fornire gratuitamente all'Ente, per tutta la durata della Sperimentazione e nelle quantità necessarie e sufficienti all'esecuzione della Sperimentazione, il/i prodotto/i farmaceutico/i oggetto della Sperimentazione (MK2870, Pembrolizumab) 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, ogniqualvolta oggetto dello studio sia appunto l'associazione o combinazione (in seguito "Medicinali Sperimentali"), ed a provvedere con oneri a proprio carico alla fornitura dei medicinali ausiliari e della terapia di background, cioè lo standard terapeutico per la patologia oggetto di sperimentazione, qualora inclusa, secondo il protocollo sperimentale, nel confronto fra le diverse strategie terapeutiche oggetto di sperimentazione. Le quantità dei Medicinali Sperimentali, dei medicinali ausiliari e della terapia di background a carico del Promotore/la Società devono essere adeguate alla numerosità della casistica trattata. La ricezione e il tracciamento dei farmaci dovranno avvenire con la registrazione dei lotti. Restano a carico dell'Ente le terapie di background non incluse nelle strategie terapeutiche di confronto. Il Promotore/la Società si impegna altresì a fornire con oneri a proprio carico ogni altro materiale necessario all'esecuzione della Sperimentazione (di seguito "Materiali"), nonché gli esami di laboratorio, diagnostici o di monitoraggio, inerenti l'utilizzo dei Medicinali Sperimentali o gli obiettivi primari e secondari della Sperimentazione (di seguito, "Servizi").

In accordo[GP1] alla Determina AIFA 8.08.2024, solo in caso di mancato approvvigionamento da parte del Promotore/Società, dovuto a cause non ad esso/essa imputabili, o comunque derivanti da esigenze correlate al Protocollo, si impegnano a rimborsare all'Ente, se previsto, il farmaco sperimentale, e/o qualunque altro prodotto farmaceutico, materiale, servizio o dispositivo.

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

Il rimborso sarà effettuato sulla base dell'effettivo valore previsto dalle banche dati Nazionale, con termini per emissione delle fatture previsti e concordati tra le parti in accordo a quanto riportato nell' Allegato A, sezione "LIQUIDAZIONE E FATTURE".

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

- Fase precoce del farmaco sperimentale per poter pianificare fin da ora un eventuale ed ulteriore canale di fornitura per MK2870; In caso di beneficio, il paziente dopo il primo corso di trattamento può essere elegibile al secondo corso che prevede somministrazione del solo MK3475.*
- Profilo di sicurezza ed efficacia del farmaco sperimentale in valutazione. Non è infatti possibile allo stato attuale pianificare ulteriori dosi di trattamento del farmaco MK2870.*

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

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

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

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

Art. 6 – Corrispettivo

L'Art. 6 – Corrispettivo, viene modificato come di seguito riportato (le modifiche in grassetto):

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 dal Dipartimento per l'esecuzione della Sperimentazione e dei costi di tutte le attività ad essa collegate, è pari € 89.791,00 + IVA per paziente che completa il trattamento Arm 1 MK-2870+Pembrolizumab, € 45.413,00 + IVA per paziente che completa il trattamento Arm 2 Pembrolizumab e € 15.775,50 + IVA per paziente che completa il trattamento Second Course, come meglio dettagliato nel Budget qui allegato sub A.

Il Compenso massimo a paziente sopra indicato, scorporato dai costi per attività di pertinenza aziendale, da corrispondere interamente all'Ente, sarà da ripartire per il 90% al Dipartimento universitario e per il 10 %all'Ente, secondo lo schema di cui all'ALLEGATO A Budget economico allegato alla presente Convenzione. Verranno corrisposte interamente all'Ente le Prestazioni aggiuntive ed extra visita rimborsabili in accordo al protocollo, come da Allegato A Budget.

6.2 Il Promotore/la Società si impegna a corrispondere quanto dovuto ai sensi del presente articolo sulla base di quanto risulta da adeguato prospetto/rendiconto giustificativo, concordato tra le Parti.

Il pagamento del compenso di cui sopra verrà effettuato con la cadenza indicata nel Budget (Allegato A, paragrafo "Liquidazione e Fatture") sulla base del numero dei pazienti coinvolti nel relativo periodo, dei trattamenti da loro effettuati secondo Protocollo e in presenza delle relative CRF/eCRF debitamente compilate e ritenute valide dal Promotore/la Società in base alle attività svolte.

6.3 Tutti gli esami di laboratorio/strumentali e ogni altra prestazione/attività aggiuntiva non compresa nel corrispettivo pattuito per paziente eleggibile, richiesta dal Promotore/la Società, così come approvato dal Comitato Etico e dall'Autorità Competente e come dettagliato in Allegato A (paragrafo "Oneri e Compensi" - parte 2), saranno rimborsati e

fatturati dal Promotore/la Società in aggiunta al corrispettivo pattuito per paziente eleggibile.

6.4 L'Ente e il Dipartimento non riceveranno alcun compenso per pazienti non valutabili a causa di inosservanza del Protocollo, di violazione delle norme di Buona Pratica Clinica o di mancato rispetto della normativa vigente in materia di sperimentazioni cliniche di medicinali. L'Ente e il Dipartimento non avranno diritto ad alcun compenso anche per pazienti coinvolti successivamente alla comunicazione di interruzione e/o conclusione della Sperimentazione da parte del Promotore od oltre il numero massimo di soggetti da includere ai sensi del presente Contratto, ove non concordati con il Promotore/la Società.

6.5 Il Promotore/la Società provvederà, inoltre, a rimborsare all'Ente tutti i costi aggiuntivi risultanti da attività mediche/diagnostiche, compresi eventuali ricoveri, non previste nel Protocollo o nei successivi emendamenti allo stesso, e non già coperti dai compensi sopra elencati, qualora tali attività si rendano indispensabili per una corretta gestione clinica del paziente in sperimentazione. Il rimborso sarà effettuato solo a condizione che tali attività e i relativi costi vengano tempestivamente comunicati, giustificati e documentati per iscritto al Promotore/la Società e approvati per iscritto dallo stesso, ferma restando la comunicazione in forma codificata dei dati personali del paziente.

6.6 Se nel corso dello svolgimento della Sperimentazione si rendesse necessario aumentare il supporto economico a favore dell'Ente e del Dipartimento, il Promotore/la Società potrà integrare, con un addendum/emendamento/notifica, il presente Contratto, prevedendo l'adeguato aumento del Budget qui allegato.

6.7 In ottemperanza alla normativa sull'obbligo della fatturazione elettronica per le cessioni di beni e per la prestazione di servizi anche tra privati, l'Ente e il Dipartimento emetteranno fatture in formato XML (Extensible Markup Language) e trasmesse tramite il Sistema di Interscambio (SDI).

Lo Sponsor comunica i dati necessari per l'emissione della fattura elettronica:

...Omissis...

COORDINATE BANCARIE DIPARTIMENTO:

*La richiesta di emissione fattura da parte del Promotore/la Società al Dipartimento dovrà essere inviata al seguente indirizzo mail:
convenz-contributi@dmcs.unifi.it*

Il Promotore provvederà a saldare la fattura emessa dal Dipartimento mediante il sistema PagoPA secondo le modalità indicate sulla stessa.

COORDINATE BANCARIE DIPARTIMENTO SBSC:

*La richiesta di emissione fattura da parte del Promotore/la Società al Dipartimento SBSC dovrà essere inviata al seguente indirizzo mail:
convenzioni@sbsc.unifi.it*

Il Promotore provvederà a saldare la fattura emessa dal Dipartimento mediante il sistema PagoPA secondo le modalità indicate sulla stessa.

6.8 I pagamenti effettuati per i servizi svolti dall'Ente e dai Dipartiment(i) rappresentano il corretto valore di mercato di detti servizi, poiché adeguati rispetto al tariffario applicabile presso l'Ente, (ii) sono stati negoziati a condizioni commerciali normali e (iii) non sono stati definiti sulla base del volume o valore di prescrizioni o comunque in riferimento a tali prescrizioni o altre attività economiche che si generino fra le Parti. A fronte delle attività

svolte o delle spese sostenute includendo i Pazienti in Sperimentazione, al cui pagamento il Promotore/la Società sia tenuto, né l'Ente né lo Sperimentatore principale chiederanno altri rimborsi o corrispettivi ad altri soggetti.

6.9 Nei limiti e con le modalità previsti dal Protocollo ed approvati dal Comitato etico, il Promotore mette a disposizione dei pazienti che partecipano alla Sperimentazione il rimborso delle spese vive, purché effettivamente sostenute e documentate, correlate alla partecipazione alla Sperimentazione presso l'Ente, mediante procedure preventivamente approvate dal Comitato etico. [GP2]

Il rimborso potrà essere effettuato attraverso l'amministrazione dell'Ente, che seguirà le proprie procedure in materia. In tal caso, ai fini della copertura da parte del Promotore, ciascun paziente presenterà l'elenco delle spese all'Ente, con relativi giustificativi (a titolo semplificativo, scontrini fiscali, biglietto cartaceo o elettronico emesso per mezzo di trasporto, pagamenti POS ecc.); tale elenco sarà debitamente codificato a cura dell'Ente, che, in considerazione della durata dello studio, concorderà i termini per la presentazione al Promotore dell'elenco delle spese complessive sostenute dai pazienti nel periodo di riferimento. Il Promotore/la Società potrà controllare le somme richieste confrontandole con le prestazioni erogate ai pazienti ed effettuerà i relativi pagamenti in favore dell'Ente. Sarà quindi responsabilità dell'Ente provvedere alla corresponsione del rimborso a ciascun paziente coinvolto, secondo gli importi di rispettiva pertinenza.

Alternativamente, il rimborso potrà essere materialmente erogato ai pazienti da un'organizzazione specializzata esterna (d'ora innanzi denominato "Fornitore di Servizi"), alla quale dovrà essere stato conferito in linea la normativa applicabile, incluse le GCP e la determina AIFA 424-2024, uno specifico incarico, se del caso anche da parte del Promotore, purché sia garantita la nomina del Fornitore di servizi da parte dell'Ente a responsabile del trattamento dei dati personali dei pazienti, di cui l'Ente è autonomo titolare.

Il Fornitore di Servizi dovrà restare indipendente e non potrà in alcun modo trasferire al Promotore dati personali dei pazienti, del cui trattamento lo stesso non è titolare. Ciascun paziente dovrà esplicitamente acconsentire, previa opportuna informativa, a ricevere il rimborso delle spese di propria spettanza tramite il Fornitore di Servizi.

Tutti i costi relativi a voci non specificate nell'Allegato A o non previste nel Protocollo non verranno rimborsati.

Le Parti concordano che le eventuali spese e commissioni bancarie dovute per i bonifici esteri dovranno essere addebitate interamente all'ordinante e in nessun caso potranno essere dedotte dall'importo che viene accreditato al beneficiario.

Per ogni altra fattispecie di esternalizzazione di servizi attinenti alla Sperimentazione, che siano stati disciplinati dal Protocollo e valutati favorevolmente dal Comitato etico, quali ad es. la fornitura di servizi domiciliari (home nursing), o la consegna a domicilio di medicinali da autosomministrarsi da parte del paziente si applicheranno le regole previste dalle linee guida in materia incluse le Linee Guida in materia di semplificazione regolatoria ed elementi di decentralizzazione ai fini della conduzione di sperimentazioni cliniche dei medicinali in conformità al Regolamento (UE) n. 536/2014.

Corrispettivo per il Dipartimento SBSC: il corrispettivo per il Dipartimento, pari a € **2.000,00**, rimane invariato

Il Consiglio

- Visto il vigente Regolamento per lo svolgimento di attività di ricerca e didattica commissionata da terzi,
- Considerato quanto esposto in istruttoria,
- Preso atto della documentazione addotta,
- Vista la tabella di ripartizione proposta dal Responsabile,
- Verificato che la partecipazione del personale addetto pro-tempore indicato in tabella allo svolgimento delle attività oggetto della convenzione, non crea impedimento o danno rispetto agli impegni precedentemente assunti e rientra nei limiti previsti dai regolamenti vigenti,

Approva all'unanimità

- il contratto in oggetto e la stipula dell'atto relativo e dà mandato al Direttore per le necessarie procedure subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico.

9.2 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

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

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

Pazienti coinvolti: la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva dei pazienti. è prevista da parte dell'Ente l'inclusione di 4 circa soggetti, con il limite del numero massimo di 198 pazienti arruolabili nella Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore/Società.

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:

- € 31.087,00 per paziente nel Braccio A, come meglio dettagliato nel Budget qui allegato sub A.
- € 34.970,00 per paziente nel Braccio B, come meglio dettagliato nel Budget qui allegato sub A.

Il Promotore si impegna a corrispondere al netto degli esami di pertinenza ospedaliera da corrispondere interamente all'Ente l'importo a paziente nella misura del 20% all'Ente, a copertura delle spese generali, e nella misura del 80% 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 totale per il Dipartimento SBSC: è previsto un corrispettivo una tantum di **€ 1.000 (+ iva se applicabile)** quale importo per l'attività connessa alla radiologia da corrispondere alla sottoscrizione del contratto)

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,
- Verificato che la partecipazione del personale addetto pro-tempore indicato in tabella allo svolgimento delle attività oggetto della convenzione, non crea impedimento o danno rispetto agli impegni precedentemente assunti e rientra nei limiti previsti dai regolamenti vigenti,

Approva all'unanimità

- il contratto in oggetto e la stipula dell'atto relativo e dà mandato al Direttore per le necessarie procedure subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico.

9.3 Nota Integrativa 1 al Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e MSD Italia S.r.l. per la conduzione dello Studio per la sperimentazione clinica "Programma di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di Tulisokibart in pazienti con malattia di Crohn da moderatamente a gravemente attiva" (Codice Protocollo MK7240-008) presso la SOD Gastroenterologia - a ratifica

Promotore: MSD Italia S.r.l.

Responsabile della sperimentazione: Dr.ssa Francesca Rogai

Responsabile della sperimentazione per il Dipartimento SBSC: Prof. Stefano Milani

Il contratto, sottoscritto in data 19/08/2025, prevede l'inclusione competitiva dei pazienti: circa 3 soggetti, con un massimo di 720 pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.

Le parti hanno concordato il testo della nota integrativa come segue:

con la presente, MSD Italia Srl con sede legale in Via Vitorchiano, 151, 00189 Roma - C.F. 00422760587 e P. Iva n. 00887261006, nella sua qualità di Richiedente locale in nome proprio e per conto del Promotore/Sponsor Merck Sharp & Dohme LLC, una consociata di Merck & Co. Inc.,

COMUNICA CHE:

1. *per mero errore materiale, nell'Allegato A Budget della Convenzione Iniziale, sottoscritta in data 19.08.2025, è stato riportato il fee una tantum a copertura dei costi derivanti dai servizi di*

farmacia, connessi alla corretta conduzione della Sperimentazione, al costo di €500,00 in luogo di €2.500,00;

2. *inoltre, è stato riscontrato un refuso nella denominazione della tabella relativa alla Parte 2 dell'Allegato A Budget; pertanto, viene modificata come di seguito riportato (le modifiche in grassetto);*

3. *infine, si è reso necessario specificare nella tabella relativa alla Parte 2 dell'Allegato A Budget la ripartizione (95% Dipartimento – 5% Ente) della Visita di Re-Screen; pertanto, viene modificata come di seguito riportato (le modifiche in grassetto).*

Parte 2 - Costi aggiuntivi per esami strumentali e/o di laboratorio da effettuarsi sulla base del Tariffario dell'Ente (o in difetto sulla base del nomenclatore tariffario della Regione dove è situato il Centro di sperimentazione) vigente al momento dell'erogazione delle rispettive prestazioni.

<i>Procedure extra - visita e fatturabili in accordo al Protocollo da corrispondere all'Ente</i>	<i>Costo unitario IVA Esclusa</i>
<i>Site Validation</i>	<i>€ 200,00</i>
<i>Database Review or Chart / Record Review</i>	<i>€ 200,00</i>
<i>Contingency Allotment*</i>	<i>€ 4.000,00</i>
<i>Screen Failures ratio 1:1 ** the total cost of Screen Failures reimbursed at 100% of the negotiated V1 Screening (V1 SCR) visit cost plus 75% of the V2 visit cost)</i>	<i>€ 2.494,80</i>
<i>Re-Screen**</i>	<i>€ 1.329,00</i>
<i>Chart Review and Pre-Identification of Patients performed by Institution Employees, per hour</i>	<i>€ 23,00</i>
<i>Informed Consent for PK Subpopulation (Study 1)</i>	<i>€ 22,00</i>
<i>Informed Consent for optional Biopsy Subpopulation (assume 1 per patient plus SF)</i>	<i>€ 22,00</i>
<i>Stool Sample for Enteric Pathogens and Ova and Parasite Examination (local lab analysis)</i>	<i>€ 145,00</i>
<i>Urine pregnancy test (POCBP only) (additional if needed)</i>	<i>€ 18,00</i>

<i>Serum pregnancy test (POCBP only) (if required after Screening and if done at local lab and required by local regulations or urine pregnancy test inconclusive)</i>	€ 25,00
<i>FACIT-F (Study 1 – Reinduction Period, if not completed within 2 weeks of EA visit)</i>	€ 17,00
<i>IBDQ (Study 1 – Reinduction Period, if not completed within 2 weeks of EA visit)</i>	€ 11,00
<i>SF-36 (Study 1– Reinduction Period, if not completed within 2 weeks of EA visit)</i>	€ 26,00
<i>WPAI-CD (Study 1 – Reinduction Period, if not completed within 2 weeks of EA visit)</i>	€ 19,00
<i>EQ-5D-5L (Study 1 – Reinduction Period, if not completed within 2 weeks of EA visit)</i>	€ 33,00
<i>SQ Injections (if performed by site staff. Self-administration is preferred. Reimbursed only if participant cannot self-inject)</i>	€ 31,00
<i>Ileocolonoscopy with Biopsy; inclusive of all costs associated with biopsy collection (procedural, professional, facility, etc.)</i>	€ 2.300,00
<i>Archived Tumor Specimen Retrieval</i>	€ 500,00
<i>Chest X-Ray</i>	€ 118,00
<i>Chest X-Ray, Interpretation and Report</i>	€ 25,00
<i>CT Scan, Chest without contrast (only if required per local regulations)</i>	€ 545,00

<i>Interpretation and Report of Chest CT Scan (only if required per local regulations)</i>	€ 109,00
<i>Image Transfer</i>	€ 100,00
<i>Unscheduled Visit</i>	€ 328,00
<i>Telephone Contact at Week 50, Study 1</i>	€ 83,00
<i>Escape Assessments Clinic Visit (additional if needed)</i>	€ 417,55
<i>Escape Assessments Telephone Call Visit, Study 1 only</i>	€ 83,00
<i>Study 1 PK Subpopulation - PK sample collection additional timepoints at scheduled visits (V2D1x2, V5D71x2, V1RD1x2, V4RD71x2)</i>	€ 24,00
<i>Study 1 PK Subpopulation - PK sample collection additional visits (V2D6, V2D11, V5D76, V5D81, V10D216, V10D221, V1RD6, V1RD11, V4RD76, V4RD81)</i>	€ 143,50
<i>Additional Staff Time for Post Dosing Safety FU Week 4 and Week 8 if visit occurred in clinic</i>	€ 309,50
<i>Infectious agent detection by nucleic acid (DNA or RNA); severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 (SARS-CoV-2) (Coronavirus disease [COVID-19]), amplified probe technique</i>	€ 76,00
<i>Tuberculosis test, cell mediated immunity measurement of gamma interferon antigen response (e.g. QFTB: QuantiFeron-TB Gold test)</i>	€ 37,00

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

*** Per la Visita di Screening Failure e di Re-Screen si veda ripartizione nella tabella costi visita paziente: 95% Dipartimento – 5% Ente*

Inoltre il Promotore provvederà a corrispondere all'Ente all'avvio dello studio, a fronte di emissione di regolare fattura da parte dello stesso, i seguenti importi:

- € 2.500,00 + I.V.A. una tantum a copertura dei costi derivanti dai servizi di farmacia, connessi alla corretta conduzione della Sperimentazione;
- € 1000,00 + I.V.A. una tantum a copertura dei costi relativi alle attività del Clinical Trial Center di feasibility locale, amministrative e di attivazione delle strutture aziendali.

Ove le Parti abbiano dato esecuzione ad attività disciplinate dalla presente Errata Corrige in data precedente a quella della sottoscrizione della medesima, le prestazioni eseguite medio tempore dovranno considerarsi regolamentate dalle previsioni contenute nella presente.

Ad eccezione di quanto indicato nella presente Nota integrativa n. 1, tutte le previsioni contenute nella Convenzione sottoscritta dalle Parti in data 19.08.2025, non modificate dalla presente Nota n. 1, rimangono valide, vincolanti ed invariate.

Corrispettivo totale per il Dipartimento: a seconda del braccio a cui saranno assegnati i pazienti, il corrispettivo totale varia da un minimo di 21.957,93 + IVA se applicabile (tutti e tre i pazienti nel Braccio Study 1 – Reinduc Period) a un massimo di € 47.214,78 + IVA se applicabile (tutti i pazienti nel Braccio Study 1– Exten Period) - rimane invariato.

Il Consiglio

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

Approva all'unanimità

- il contratto in oggetto e la stipula dell'atto relativo e dà mandato al Direttore per le necessarie procedure subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico.

9.4 Addendum I al Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e Novo Nordisk S.p.A. per la conduzione della sperimentazione clinica su medicinali "Sicurezza cardiovascolare di cagrilintide 2,4 mg s.c. in combinazione con semaglutide 2,4 mg s.c. (CagriSema 2,4 mg/2,4 mg s.c.) una volta alla settimana in partecipanti con obesità e malattia cardiovascolare accertata" presso la SOD Diabetologia.

Promotore: Novo Nordisk S.p.A.

Responsabile della Sperimentazione: Prof. Edoardo Mannucci

Il Contratto è stato sottoscritto in data 30/03/2023 e la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva dei pazienti, è prevista da parte dell'Azienda l'inclusione di circa 15 soggetti, con il limite del numero massimo di 4.000 pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.

Le parti concordano il testo della nota integrativa come segue:

L'art. 5 (Aspetti economici) deve intendersi integrato come segue.

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 € 12.140,00 (euro dodicimilacentoquaranta/00) + IVA per ciascun paziente che seguirà il piano di visite previsto dallo schema terapeutico riportato di seguito e descritto nel Protocollo. I pazienti potranno seguire il piano di visite previsto dall'Emendamento nel rispetto della normativa vigente. Il dettaglio degli importi per le visite addizionali previste dal Protocollo, in base alle attività svolte (importi in euro, IVA esclusa) ed effettuate, è riportato nella Tabella 1.

Visit	Cost	100% Ente	Resto	95% Dip	5% Ente	Tot Ente
V1 screening	620,00	150,00	470,00	446,5	23,5	173,50
V2 Randomisation	890,00	120,00	770,00	731,5	38,5	158,50
V3	430,00	20,00	410,00	389,5	20,5	40,50
V4	530,00	120,00	410,00	389,5	20,5	140,50
R5	410,00	0,00	410,00	389,5	20,5	20,50
V6	530,00	120,00	410,00	389,5	20,5	140,50
V7	690,00	100,00	590,00	560,5	29,5	129,50
V8	430,00	20,00	410,00	389,5	20,5	40,50

V9	540,00	100,00	440,00	418	22	122,00
V10	410,00	20,00	390,00	370,5	19,5	39,50
V11	610,00	150,00	460,00	437	23	173,00
V12	410,00	20,00	390,00	370,5	19,5	39,50
V13	710,00	120,00	590,00	560,5	29,5	149,50
V14	410,00	20,00	390,00	370,5	19,5	39,50
V15	560,00	120,00	440,00	418	22	142,00
V16	630,00	70,00	560,00	532	28	98,00
V17	560,00	120,00	440,00	418	22	142,00
V18	410,00	20,00	390,00	370,5	19,5	39,50
V19	560,00	120,00	440,00	418	22	142,00
V20	410,00	20,00	390,00	370,5	19,5	39,50
V 21	800,00	170,00	630,00	598,5	31,5	201,50
V 22	410,00	120,00	290,00	275,5	14,5	134,50
V 23	630,00	70,00	560,00	532	28	98,00
V 24	680,00	70,00	610,00	579,5	30,5	100,50
V 25	880,00	170,00	710,00	674,5	35,5	205,50

V26 EOT	790,00	170,00	620,00	589	31	201,00
V27 (end of study)	490,00	120,00	370,00	351,5	18,5	138,50
Total	15430,00	2440,00	12990,00	12340,5	649,5	3089,50

Ove le Parti abbiano dato esecuzione ad attività disciplinate dal presente Addendum in data precedente a quella dell'ultima sottoscrizione, le prestazioni eseguite medio tempore dovranno considerarsi regolamentate dalle previsioni contenute nel presente Addendum.

Corrispettivo a paziente per il Dipartimento: Il Promotore si impegna a corrispondere per attività di pertinenza ospedaliera all'Azienda l'importo di € 2.440,00 + IVA e il restante importo di € 12.990,00 + IVA nella misura del 5% all'Azienda, a copertura delle spese generali per un importo per paziente pari a € 649,50 + IVA, e nella misura del 95% per un importo per paziente pari a € 12.340,00 + IVA al Dipartimento

Corrispettivo totale massimo per il Dipartimento: € 185.100,00 + 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,
- Verificato che la partecipazione del personale addetto pro-tempore indicato in tabella allo svolgimento delle attività oggetto della convenzione, non crea impedimento o danno rispetto agli impegni precedentemente assunti e rientra nei limiti previsti dai regolamenti vigenti,

Approva all'unanimità

- il contratto in oggetto e la stipula dell'atto relativo e dà mandato al Direttore per le necessarie procedure subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico.

9.5 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 Incyte Corporation, per la conduzione dello Studio per la sperimentazione clinica "Studio di fase 1, in aperto, multicentrico di INCB160058 - 101 in partecipanti con neoplasie mieloproliferative", presso la SOD Ematologia

Promotore: Incyte Corporation

Responsabile della sperimentazione: Prof. Alessandro Vannucchi

Responsabile della sperimentazione per il Dipartimento: Prof. Cosimo Nardi

Il contratto è proposto all'approvazione con condizione sospensiva sulla firma fino al ricevimento della comunicazione del parere favorevole del Comitato Etico.
Lo Studio avrà inizio dopo l'ottenimento delle necessarie autorizzazioni ai sensi della normativa vigente e dei regolamenti interni.

Pazienti coinvolti: la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva dei pazienti. È prevista da parte dell'Ente l'inclusione di 10 circa soggetti, con il limite del numero massimo di 310 pazienti arruolabili nella Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore/Società.

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

- Articolo: Tablet Lenovo K10

Valore: €189,90

Quantità: 1

Condizione: Può essere nuovo o usato.

Articolo: Smartphone Motorola G9

Valore: €129,50

Quantità: 3

Condizione: Può essere nuovo o usato.

La proprietà dello Strumento, come per legge, non viene trasferita all'Ente. Gli effetti del presente comodato decorreranno dalla data di consegna dello Strumento e cesseranno al termine della Sperimentazione, quando lo Strumento dovrà essere restituito al Promotore senza costi a carico dell'Ente.

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:

€ 29.661,00+ IVA (se applicabile) per paziente della CORTE INCB160058 (TGA),

€ 33.058,00 +IVA (se applicabile) per paziente della CORTE INCB160058+Rux (TGB),

Il Promotore si impegna a corrispondere al netto degli esami di pertinenza ospedaliera da corrispondere interamente all'Ente l'importo a paziente nella misura del 20% all'Ente, a copertura delle spese generali, e nella misura del 80% al Dipartimento in quanto lo Sperimentatore principale afferisce al Dipartimento e svolge l'attività di studio anche nell'ambito della propria attività di ricercatore universitario, quanto dovuto ai sensi del presente articolo sulla base di quanto risulta da adeguato prospetto/rendiconto giustificativo, concordato tra le Parti.

Corrispettivo a paziente per il Dipartimento SBSC: è previsto un corrispettivo di 5188,00 euro (+ iva se applicabile)

Corrispettivo totale per il Dipartimento SBSC: è previsto un corrispettivo massimo di **51.880,00 euro** (+ iva se applicabile)

Il Consiglio

- Visto il vigente Regolamento per lo svolgimento di attività di ricerca e didattica commissionata da terzi,
- Considerato quanto esposto in istruttoria,

- Preso atto della documentazione addotta,
- Vista la tabella di ripartizione proposta dal Responsabile,
- Verificato che la partecipazione del personale addetto pro-tempore indicato in tabella allo svolgimento delle attività oggetto della convenzione, non crea impedimento o danno rispetto agli impegni precedentemente assunti e rientra nei limiti previsti dai regolamenti vigenti,

Approva all'unanimità

- il contratto in oggetto e la stipula dell'atto relativo e dà mandato al Direttore per le necessarie procedure subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico.

9.6 Emendamento 3 al Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e Incyte Corporation per la conduzione della sperimentazione clinica su medicinali "Studio di fase 1, in aperto, multicentrico di INCA033989 somministrato in monoterapia o in combinazione con Ruxolitinib in partecipanti con neoplasie mieloproliferative" ("Protocollo"), con protocollo n. INCA33989-101 .

Promotore: Incyte Corporation

Responsabile della Sperimentazione: Prof. Alessandro Vannucchi

Responsabile della Sperimentazione per il Dipartimento: Prof. Cosimo Nardi

Il Contratto è stato sottoscritto in data 21/03/2024 e la Sperimentazione prevede l'arruolamento competitivo dei pazienti, è prevista da parte dell'Ente l'inclusione di circa 10 soggetti, con il limite del numero massimo di 225 pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.

Le parti concordano di modificare il testo come segue:

4.L'Allegato A, Sezione A2, Parte 1 "Oneri fissi e Compenso per paziente incluso nella Sperimentazione" del Contratto viene modificato come segue:

ALLEGATO A – BUDGET ALLEGATO AL CONTRATTO ECONOMICO

A.2 Oneri e Compensi

Parte 1- Oneri fissi e Compenso per paziente incluso nella Sperimentazione

- Oneri fissi per il Comitato Etico (allegare copia bonifico bancario) (Centro coordinatore sperimentazione farmacologiche, Centro satellite sperimentazioni farmacologiche, Emendamenti)

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

- Compenso per il Centro sperimentale a paziente completato (Compenso a paziente arruolato – overhead aziendale - tutti i costi sostenuti dall'Ente per la sperimentazione): 36.576 per la Parte A, €35.591 per la Parte C.

- Fasi economiche intermedie (nel caso in cui i pazienti non completino l'iter sperimentale):

Parte 2 Costi aggiuntivi per esami strumentali e/o di laboratorio da effettuarsi sulla base del Tariffario dell'Ente (o in difetto sulla base del nomenclatore tariffario della Regione dove è situato il Centro di sperimentazione)

vigente al momento dell'erogazione delle rispettive prestazioni. Tali importi sono da corrispondere interamente all'Azienda

Invoiceable Procedures			
Procedure	CPT Codes (if applicable)	Direct Cost	Total Cost
Bone marrow biopsy by trocar needle with ancillary costs including biopsy handling, supplies, coordinator and physician fee, daily facility - Maximum Not to Exceed (includes Bone Marrow Aspirate, Bone Marrow Biopsy and Peripheral Blood Smear)	T0606	683	813
Level IV Pathology (local laboratory analysis and reporting of BM samples)	88305	251	299
Staining and preparation of the slides including shipping and handling (for central laboratory analysis of BM samples)	T9013	92	109
Cytogenetic Assessment (Includes Interpretation and Report)	88262, 88291	363	432
Morphology	88369	167	199
Computerized Axial Tomography, Pelvis, Pelvic (Cat Scan) (CT Scan); with Contrast Material(s), Interpretation & Report	72193, R2193	745	887
Magnetic Resonance Imaging, Pelvis, Pelvic (MRI); with Contrast Material(s) (eg, Proton), Interpretation & Report	72196, R2196	1,027	1,222
Computerized Axial Tomography, Abdomen, Abdominal (Cat Scan) (CT Scan); with Contrast Material(s), Interpretation & Report	74160, R4160	882	1,050
Magnetic Resonance Imaging, Abdomen, Abdominal (MRI); with Contrast Material(s) (eg, Proton), Interpretation & Report	74182, R4182	976	1,161
ECG: 12 Lead ECG - Single (Includes Tracing, Interpretation & Report)	93000	61	73
Iv/G-MRT	N/A	26	31
MPN-SAF TSS	N/A	8	10
Hospitalization (Facility Charge and Nurse fee; up to 24 hours following the first study treatment administration. Only for participants in Part 1a)	N/A	813	967
EORTC QLQ C-30 (TGA-ET participants only)	50057	19 	23
Study Drug Dispensing - Raxolitinib (TGB Only; and if crossing over)	N/A	65 	78
CENTRAL LABORATORY Includes Phlebotomy & Preparation of Specimen(s) for Central Lab Shipment			
Serum for PK/ADA (C15D+ timepoints; TGB timepoints; revised timepoints based on emerging data)	NP019	46	55
PK Plasma Raxolitinib (TGB timepoints)	NP019	46	55
Whole Blood Samples (C15D+ timepoints)	NP019	46	55
Biomarker Plasma	NP019	46	55
IPDE: 12-Lead ECG	93000	61	73
IPDE: Serum for PK/ADA	NP019	46	55
ADDITIONAL PREGNANCY TESTING CONSIDERATIONS - non Protocol Specific; always included in addition to Protocol specific pregnancy procedures (if/as applicable, based on country regulatory needs or site specific needs)			
Home Pregnancy Urine Dipstick Test (local language required; site-procured; invoiced)	To be reimbursed at the actual cost, upon receipt of supporting invoices. Only invoiced if the urine pregnancy test is not performed by the local laboratory and tests are not provided by a third-party vendor.		
Local Urine Dipstick Professional Test (local language required; site-procured; invoiced)			
Unscheduled Visit for Pregnancy Testing - staff fee per visit; use in combination with other applicable pregnancy fees (if kit procurement is not applicable and Study Subject must come to site; if not done as a home pregnancy visit)	NP022	83	99
Prescreening Visit or Failure - Any Group, Per Visit or Failure (Includes Prescreening Informed Consent and Staff Time/Effort) (Invoice separately for CALR Exon-9 Mutation Local Testing)	N/A	174	207
Monthly Pregnancy Telephone Visits (VOCBP only; if the participant is unable to attend study visits at the investigational site)	N/A	73	86
Unscheduled Visits			
Procedure Dipartimento SBSC - Azienda	DSBC	AOUC	
CT (per 1 zona, abdomen): without contrast	380 €	91 €	Payee 1 - Entity
CT (per 1 zona, abdomen): with contrast	480 €	145 €	Payee 1 - Entity
MRI (per 1 zona, abdomen): without contrast	600 €	138 €	Payee 1 - Entity
MRI (per 1 zona, abdomen): with contrast	700 €	215 €	Payee 1 - Entity
CT (per 2 zones, abdomen, pelvis): without contrast	480 €	182 €	Payee 3 - Department SBSC
CT (per 2 zones, abdomen, pelvis): with contrast	530 €	290 €	Payee 1 - Entity
MRI (per 2 zones, abdomen, pelvis): without contrast	800 €	276 €	Payee 3 - Department SBSC
MRI (per 2 zones, abdomen, pelvis): with contrast	950 €	430 €	Payee 1 - Entity

A 4- Ripartizione importo a paziente fra Ente e Dipartimento e Ripartizione esami radiodiagnostici fra Ente e Dipartimento SBSC "Mario Serio" del Contratto viene eliminato e interamente sostituito con una nuova revisione incorporata al presente emendamento come referenza nell'Exhibit A.

Tutte le altre disposizioni del Contratto rimarranno inalterate e pienamente valide e in vigore.

Corrispettivo totale per il Dipartimento SBSC: massimo € 42.920 euro (+ iva se applicabile) - rimane invariato.

Il Consiglio

- Visto il vigente Regolamento per lo svolgimento di attività di ricerca e didattica commissionata da terzi,
- Considerato quanto esposto in istruttoria,
- Preso atto della documentazione addotta,
- Vista la tabella di ripartizione proposta dal Responsabile,
- Verificato che la partecipazione del personale addetto pro-tempore indicato in tabella allo svolgimento delle attività oggetto della convenzione, non crea impedimento o danno rispetto agli impegni precedentemente assunti e rientra nei limiti previsti dai regolamenti vigenti,

Approva all'unanimità

- il contratto in oggetto e la stipula dell'atto relativo e dà mandato al Direttore per le necessarie procedure subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico.

9.7 Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e MSD Italia S.r.l. per la conduzione della sperimentazione clinica su medicinali "KEYMAKER-U01 sottostudio 01F: Studio Umbrella di fase Ib/II con bracci ad evoluzione continua di agenti sperimentali per partecipanti con carcinoma polmonare non squamoso metastatico non a piccole cellule (NSCLC) con mutazioni G12C di KRAS precedentemente trattati" (Prot. MK3475-01F) presso la SOD Radioterapia

Promotore: MSD Italia S.r.l.

Responsabile della sperimentazione: Prof. Lorenzo Livi

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

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

Pazienti coinvolti: Poiché la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva dei pazienti, è prevista da parte dell'Azienda l'inclusione di circa **1 soggetto**, con il limite del numero massimo di 190 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'Azienda, che accetta ai sensi e per gli effetti degli artt. 1803 e ss. c.c., lo Strumento meglio descritto nel relativo contratto di comodato d'uso, unitamente al pertinente materiale d'uso:

- n.1 Data logger.

Modello: Standard Traceable Excursion-Trac Data Logger, Range -50C to+70C / -58F to +158F, New Firmware, CE Certified, USB (o altro modello di valore equivalente).

Ai soli fini del computo dell'eventuale deperimento dell'apparecchiatura si dichiara che il valore commerciale della stessa è pari a € 96,00 + IVA

Corrispettivo a paziente: Il corrispettivo pattuito, preventivamente valutato dall'Azienda, 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'Azienda e dal Dipartimento per l'esecuzione della Sperimentazione e dei costi di tutte le attività ad essa collegate, è pari ad **€ 31.716,00** + IVA (se applicabile) per paziente per Arm 1 (MK-1084 + MK-1022), **€ 55.652,00** + IVA (se applicabile) per paziente per Arm 2 (MK-1084 + MK-2870), **€ 53.252,00** + IVA (se applicabile) per paziente per Arm 3 (MK-1084 + Cetuximab)

Il Compenso massimo a paziente sopra indicato, scorporato dai costi per attività di pertinenza aziendale, da corrispondere interamente all'Ente, sarà da ripartire per il **90%** al Dipartimento universitario e per il **10%** all'Ente.

Corrispettivo a paziente per il Dipartimento: Il corrispettivo pattuito 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, è pari ad **€ 23.350,50** + IVA (se applicabile) per paziente per Arm 1 (MK-1084 + MK-1022), **€ 42.305,40** + IVA (se applicabile) per paziente per Arm 2 (MK-1084 + MK-2870), **€ 39.044,70** + IVA (se applicabile) per paziente per Arm 3 (MK-1084 + Cetuximab)

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,
- Verificato che la partecipazione del personale addetto pro-tempore indicato in tabella allo svolgimento delle attività oggetto della convenzione, non crea impedimento o danno rispetto agli impegni precedentemente assunti e rientra nei limiti previsti dai regolamenti vigenti,

Approva all'unanimità

- il contratto in oggetto e la stipula dell'atto relativo e dà mandato al Direttore per le necessarie procedure subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico.

9.8 Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e Alimentiv B.V. per la conduzione di uno studio di prestazione clinica di un dispositivo medico diagnostico *in vitro* dal titolo: "Studio randomizzato prospettico di selezione del trattamento basato su marcatori epigenetici nella malattia di CROHN: OMICROHN" presso la SOD Gastroenterologia Clinica

Promotore: Alimentiv B.V.

Responsabile della sperimentazione: Prof. Gabriele Dragoni

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

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

Pazienti coinvolti: Poiché lo Studio prevede l'inclusione competitiva dei pazienti, è prevista da parte dell'Azienda l'inclusione di circa **10 soggetti**, con il limite del numero massimo di pazienti candidabili allo Studio a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.

Comodato d'uso: Il Promotore concede in comodato d'uso gratuito all'Azienda, 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:

- Kit CIMS completo circa 661,76 euro o kit CIMS parziale circa 60 euro

Corrispettivo a paziente: Il corrispettivo pattuito, preventivamente valutato dall'Azienda, per paziente eleggibile, valutabile e che abbia completato il trattamento dello Studio secondo il CPSP e per il quale sia stata compilata validamente la relativa CRF/eCRF, comprensivo di tutte le spese sostenute dall'Azienda per l'esecuzione dello Studio e dei costi di tutte le attività ad essa collegate, è pari ad € 3.960 + IVA (se applicabile) per paziente.

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

Corrispettivo a paziente per il Dipartimento: Il corrispettivo pattuito per paziente eleggibile, valutabile e che abbia completato il trattamento dello Studio secondo il Protocollo e per il quale sia stata compilata validamente la relativa CRF/eCRF, è pari ad € **2.042,10**

Corrispettivo totale per il Dipartimento: €20.421,00

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,
- Verificato che la partecipazione del personale addetto pro-tempore indicato in tabella allo svolgimento delle attività oggetto della convenzione, non crea impedimento o danno rispetto agli impegni precedentemente assunti e rientra nei limiti previsti dai regolamenti vigenti,

Approva all'unanimità

- il contratto in oggetto e la stipula dell'atto relativo e dà mandato al Direttore per le necessarie procedure subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico.

9.9 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 MSD Italia S.r.l., per la conduzione dello Studio per la sperimentazione clinica "Studio di Fase 3, randomizzato, in aperto, su Belzutifan + Zanzalintinib rispetto a Cabozantinib in partecipanti con carcinoma a cellule renali (RCC) avanzato che hanno avuto una recidiva della malattia durante o dopo una precedente terapia adiuvante con anti-PD-1/L1 (LITESPARK-033)"MK6482-033", presso la SOD Oncologia Medica

Promotore: MSD Italia S.r.l.

Responsabile della sperimentazione: Prof. Lorenzo Antonuzzo

Responsabile della sperimentazione per il Dipartimento: Prof. Vittorio Miele

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

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

Pazienti coinvolti: la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva dei pazienti. è prevista da parte dell'Ente l'inclusione di 4 circa soggetti, con il limite del numero massimo di 904 pazienti arruolabili nella Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore/Società.

Comodato d'uso: Il Promotore concede in comodato d'uso gratuito all'Azienda, 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:

n.1 Tablet

Modello: iPad (6th generation) – Apple (o altro modello di valore equivalente). Ai soli fini del computo dell'eventuale deperimento dell'apparecchiatura si dichiara che il valore commerciale della stessa è pari a € 199,00 + IVA.

n.1 Data Logger

Modello: Standard Traceable Excursion-Trac Data Logger New Firmware, Range: -50 C to +70 C / -58 F to +158 F (o altro modello di valore equivalente). Ai soli fini del computo dell'eventuale deperimento dell'apparecchiatura si dichiara che il valore commerciale della stessa è pari a € 98,00 + IVA.

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:

- € 40.450,00 + IVA per paziente che completa il braccio di trattamento

Il Promotore si impegna a corrispondere al netto degli esami di pertinenza ospedaliera da corrispondere interamente all'Ente l'importo a paziente nella misura del 20% all'Ente, a copertura delle spese generali, e nella misura del 80% 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 totale per il Dipartimento SBSC: è previsto un corrispettivo una tantum di **€ 2.000** (+ iva se applicabile) quale importo per l'attività connessa alla radiologia da corrispondere alla sottoscrizione del contratto)

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,
- Verificato che la partecipazione del personale addetto pro-tempore indicato in tabella allo svolgimento delle attività oggetto della convenzione, non crea impedimento o danno rispetto agli impegni precedentemente assunti e rientra nei limiti previsti dai regolamenti vigenti,

Approva all'unanimità

- il contratto in oggetto e la stipula dell'atto relativo e dà mandato al Direttore per le necessarie procedure subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico.

9.10 Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e Merus N.V. per la conduzione della sperimentazione clinica su medicinali dal titolo "Studio di fase 2 per valutare la sicurezza e l'efficacia di petosemtamab in combinazione con docetaxel come trattamento di seconda linea in adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule metastatico o in combinazione con pembrolizumab come trattamento di prima linea" presso la SOD Radioterapia

Promotore: Merus N.V.

Responsabile della sperimentazione: Prof. Lorenzo Livi

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

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

Pazienti coinvolti: Poiché la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva dei pazienti, è prevista da parte dell'Ente l'inclusione di circa **6 soggetti**

Corrispettivo a paziente: Il corrispettivo pattuito, preventivamente valutato dall'Azienda, 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'Azienda per l'esecuzione della Sperimentazione e dei costi di tutte le attività ad essa collegate, è pari ad **€ 14.107,20 + IVA** (se applicabile) per paziente

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

Corrispettivo a paziente per il Dipartimento: Il corrispettivo pattuito per paziente eleggibile, valutabile e che abbia completato il trattamento dello Studio secondo il Protocollo e per il quale sia stata compilata validamente la relativa CRF/eCRF, è pari ad **€ 10.149,48 + IVA** (se applicabile)

Corrispettivo totale per il Dipartimento: € 60.896,88 + 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,
- Verificato che la partecipazione del personale addetto pro-tempore indicato in tabella allo svolgimento delle attività oggetto della convenzione, non crea impedimento o danno rispetto agli impegni precedentemente assunti e rientra nei limiti previsti dai regolamenti vigenti,

Approva all'unanimità

- il contratto in oggetto e la stipula dell'atto relativo e dà mandato al Direttore per le necessarie procedure subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico.

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

Studi di Firenze, ARTES 4.0 - Advanced Robotics and enabling digital TEchnologies & Systems 4.0 e AB ANALITICA S.r.l. per la conduzione di sperimentazione su campioni biologici "Sviluppo e validazione clinica di un test molecolare predittivo di risposta agli inibitori di PARP (PARP-inhibitors, PARPi) e di alterazioni azionabili nel carcinoma ovarico epiteliale avanzato (Advanced Epithelial Ovarian Cancer, EOC) mediante NextGeneration Sequencing (NGS) e bioinformatica potenziata da algoritmi di Intelligenza Artificiale (AI)" presso la SOD Ginecologia Chirurgica Oncologica A RATIFICA

Promotore: AB ANALITICA S.r.l.

Responsabile della sperimentazione: Prof. Massimiliano Fambrini

Il Comitato Etico Area Vasta Centro ha espresso parere favorevole alla sperimentazione nella seduta del 28/10/2025.

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

Pazienti coinvolti: verranno arruolati dall'Azienda circa **30 pazienti**

Corrispettivo totale: Il corrispettivo pattuito per l'intera Sperimentazione, preventivamente valutato dall'Azienda, comprensivo di tutte le spese sostenute dall'Azienda e dei costi di tutte le attività ad essa collegate, è pari ad **€ 95.000,00 + IVA** (se applicabile)

Corrispettivo per il Dipartimento: il Committente si impegna a corrispondere un importo pari a **€ 75.000,00 + IVA** (se applicabile) al Dipartimento

Il pagamento verrà effettuato dal Committente a favore del Dipartimento con le seguenti modalità:

- 50% a completamento della procedura su piattaforma MEPA
- 50% a completamento delle attività previste dal contratto.
- entro 30 giorni dffm, da ricevimento di fattura elettronica tramite pec all'indirizzo: presidente_artes4.0@pec-legal.it

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,
- Verificato che la partecipazione del personale addetto pro-tempore indicato in tabella allo svolgimento delle attività oggetto della convenzione, non crea impedimento o danno rispetto agli impegni precedentemente assunti e rientra nei limiti previsti dai regolamenti vigenti,

Approva all'unanimità

- il contratto in oggetto e la stipula dell'atto relativo e dà mandato al Direttore per le necessarie procedure subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico.

9.12 Emendamento n. 4 al contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica e Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e il Medpace Clinical Research LLC per la conduzione della sperimentazione clinica in base al Protocollo No. PTG-300-11 dello studio dal titolo "Studio di fase 3 per valutare il mimetico dell'epcidina rusfertide (PTG-

300) in pazienti affetti da policitemia vera” presso la SOD di Ematologia - a ratifica

Promotore: Medpace Clinical Research LLC

Responsabile della sperimentazione: Prof. Alessandro Maria Vannucchi

Referente della sperimentazione per il Dipartimento: Prof. Cosimo Nardi

Il contratto è stato sottoscritto dalle Parti in data 22 Febbraio 2023 e successivamente emendato in data 29 Settembre 2023 e in data 10 Aprile 2024, e 30 luglio 2024. Il contratto prevede l'arruolamento di 1/2 pazienti.

Le Parti desiderano emendare l'Art. 6.1 – Corrispettivo e l'Allegato A del Contratto con lo scopo di aggiornare il budget ivi riportato.

Le Parti convengono quanto segue:

1. **L'Art. 6 – Corrispettivo** del Contratto è ora sostituito dal seguente:

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 € 8.477 [CG1] per la Parte 1 A; € 4.012 per la Parte 1 B, € 10.492 per la Parte 2 e € 1.955 per la Parte 3 [CG2], come meglio dettagliato nel Budget qui allegato.

Sarà corrisposto interamente all'Ente all'avvio dello studio, a copertura dei costi derivanti dai servizi di farmacia, connessi alla corretta conduzione della Sperimentazione, un importo di € 500,00.

2. Il budget allegato al presente Emendamento (Allegato A), annulla e sostituisce il precedente Allegato A del Contratto.

Riepilogo delle modifiche:

- Inclusione della Parte 3
- Aggiunto il "Test di gravidanza urinario" come voce fatturabile nella Tabella 5 – Procedure unificate.

1. Il presente Emendamento #4 entra in vigore a partire dalla data della firma

- Autorizzazione AIFA per Protocollo Amendment 6.1;

2. Tutte le altre disposizioni della Convenzione rimarranno invariate ed in vigore.

3. Il presente Emendamento #4 viene sottoscritto con firma digitale ai sensi della normativa vigente. Le imposte e tasse inerenti e conseguenti alla stipula del presente Emendamento, ivi comprese l'imposta di bollo sull'originale informatico di cui all'art. 2 della Tabella Allegato A – tariffa parte I del DPR n. 642/1972 e l'imposta di registro devono essere versate, nel rispetto della normativa applicabile.

Tabella Allegato A

1.1.1 Parte 1A € 8,477

di cui € 8,053.15 (95%) al Dipartimento Di Medicina Sperimentale E Clinica ed € 423.85 (5%) all'Ente

1.1.2 Parte 1B € 4.012

di cui € 3,811.40 (95%) al Dipartimento Di Medicina Sperimentale e Clinica e € 200.60 (5%) all'Ente

1.1.3 Parte 2 € 10.492

di cui € 9,967.40 (95%) al Dipartimento Di Medicina Sperimentale e Clinica e € 524.60 (5%) all'Ente

1.1.4 Parte 3 € 1,955[CG2] di cui € 1,857.25 (95%) al Dipartimento Di Medicina Sperimentale e Clinica e € 97.75 (5%) all'Ente	
Si definisce "soggetto valutabile" qualunque individuo arruolato (randomizzato al trattamento) che soddisfi tutti i termini e condizioni applicabili del Protocollo e della presente Convenzione. La randomizzazione si esegue alla Visita 2.	
A2 Compensi per le attività preliminari e pagamenti per le visite	
Spuntare la casella se il Beneficiario è tenuto a presentare una fattura a Medpace prima di ricevere il pagamento. Il pagamento sarà effettuato entro quarantacinque (45) giorni dal ricevimento della fattura.	
A2.1 per le attività preliminari	Compensi
2.1.1 € 4,000	Compenso non rimborsabile per le attività preliminari e le spese amministrative da corrispondersi al Dipartimento Di Medicina Sperimentale E Clinica
2.1.2 Compenso di € 500 da corrispondersi all'Ente	avvio della farmacia
Il pagamento sarà effettuato entro quarantacinque (45) giorni da:	
• dichiarazione da parte dello Sponsor che l'Istituto è pronto per iniziare lo studio;	
• approvazione del Comitato Etico (CE); e	
• ricevimento da parte di Medpace della Convenzione formalizzata e sottoscritta.	
A2.2 Pagamenti periodici	
Tutti i pagamenti per le visite da effettuarsi sui soggetti partecipanti allo Studio, come indicato nella tabella sottostante, saranno corrisposti su base trimestrale per il numero effettivo di soggetti partecipanti allo Studio per i quali siano state compilate le schede eCRF, meno il dieci per cento (10%) di ciascun pagamento trimestrale, che sarà trattenuto fino al pagamento finale e corrisposto con esso. I pagamenti trimestrali saranno eseguiti entro quarantacinque (45) giorni successivi la fine di ciascun trimestre. La periodicità trimestrale potrebbe non coincidere con il trimestre solare.	
Tabella 1 – Compensi per le visite mediche completate per i soggetti randomizzati (Parte 1A)	

VISITA [CG3]	95% Dipartimento Di Medicina Sperimentale e Clinica	5% Ente
Screening	€ 725,8	€ 38,2
Settimana 0	€ 1.180,85	€ 62,15
Settimana 4	€ 568,10	€ 29,90
Settimana 8	€ 1.054,50	€ 55,50
Settimana 12	€ 503,50	€ 26,50
Settimana 16	€ 1.173,25	€ 61,75
Settimana 20	€ 503,50	€ 26,50
Settimana 24	€ 835,05	€ 43,95
Settimana 28	€ 394,25	€ 20,75
Settimana 32	€ 1.114,35	€ 58,65
TOTALE PER PAZIENTE	€ 8.053,15	€ 423,85

Tabella 2 – Compensi per le visite mediche completate per i soggetti randomizzati (Parte 1B)

VISITA	95% Dipartimento Di Medicina Sperimentale e Clinica	5% Ente
Settimana 36	€ 780.90	€ 41.10
Settimana 40	€ 805.60	€ 42.40
Settimana 44	€ 384.75	€ 20.25
Settimana 48	€ 384.75	€ 20.25
Settimana 52	€ 1,455.40	€ 76.60
TOTALE PER PAZIENTE	€ 3,811.40	€ 200.60

Tabella 3 – Compensi per le visite mediche completate per i soggetti randomizzati (Parte 2)

VISITA	95% Dipartimento Di Medicina Sperimentale e Clinica	5% Ente
<i>Settimana 56</i>	€ 369.55	€ 19.45
<i>Settimana 60</i>	€ 622.25	€ 32.75
<i>Settimana 66</i>	€ 376.20	€ 19.80
<i>Settimana 72</i>	€ 622.25	€ 32.75
<i>Settimana 78</i>	€ 356.25	€ 18.75
<i>Settimana 84</i>	€ 740.05	€ 38.95
<i>Settimana 90</i>	€ 304.00	€ 16.00
<i>Settimana 96</i>	€ 630.80	€ 33.20
<i>Settimana 102</i>	€ 304.00	€ 16.00
<i>Settimana 108</i>	€ 1,455.40	€ 76.60
<i>Settimana 114</i>	€ 304.00	€ 16.00
<i>Settimana 120</i>	€ 630.80	€ 33.20
<i>Settimana 126</i>	€ 304.00	€ 16.00
<i>Settimana 132</i>	€ 740.05	€ 38.95
<i>Settimana 138</i>	€ 304.00	€ 16.00
<i>Settimana 144</i>	€ 630.80	€ 33.20
<i>Settimana 150</i>	€ 304.00	€ 16.00
<i>Settimana 156</i>	€ 513.00	€ 27.00
<i>Follow-Up</i>	€ 456.00	€ 24.00
TOTALE PER PAZIENTE	€ 9,967.40	€ 524.60
<i>ET</i>	€ 691.60	€ 36.40

Tabella 4 – Compensi per le visite mediche completate per i soggetti randomizzati (Parte 3)

VISITA	95% Dipartimento Di Medicina Sperimentale e Clinica	5% Ente	Nuovo compenso
Settimana 168	372.40	19.60	392.00
Settimana 180	372.40	19.60	392.00
Settimana 192	372.40	19.60	392.00
Settimana 204	372.40	19.60	392.00
EOS	367.65	19.35	387.00
TOTALE PER PAZIENTE	1,857.25	97.75	1,955.00
Settimana 204+ Q12W	277.40	14.60	292.00[CG4]
A2.3 Pagamento finale			
Medpace corrisponderà ai Beneficiari il pagamento finale per tutti i servizi svolti nell'ambito della presente Convenzione dopo:			
· Risoluzione definitiva di tutte le query;			
· Accettazione definitiva di tutte le schede eCRF;			
· Ricevimento e approvazione degli eventuali documenti regolatori mancanti e richiesti dallo Sponsor;			
· Restituzione allo Sponsor di tutti i Farmaci in studio non utilizzati, dei Materiali forniti per lo Studio (incluse le eventuali apparecchiature fornite dallo Sponsor) e delle Informazioni riservate; e			
· Ottemperanza di tutte le altre condizioni applicabili di cui alla presente Convenzione.			
A2.4	Compenso	per	archiviazione
	€ 470		
Da corrispondere all'Ente con il pagamento finale.			
A3 Voci fatturabili			
Il pagamento sarà effettuato entro quarantacinque (45) giorni dal ricevimento della fattura e della relativa documentazione, ove pertinente e richiesto.			
A3.1 Screen failure			

Tabella 4 – Screen failure

Visita di screen failure	95% Dipartimento Di Medicina Sperimentale E Clinica	5% ENTE
Parte 1A Screening	EUR 725.8	EUR 38.2[CG5]

Lo Sponsor riconosce che alcuni pazienti sottoposti a screening per l'arruolamento potrebbero non accedere allo Studio ("Screen Failure") e, pertanto, lo Sponsor, o la CRO per conto dello Sponsor, pagheranno il Beneficiario per i casi di Screen Failure validi. L'Ente sarà rimborsato per procedura in conformità alle tariffe stabilite nel Budget per ciascun soggetto con Screen Failure. Ai fini del presente Accordo, per Screen Failure si intende qualsiasi soggetto che inizialmente sembra soddisfare i criteri per il pre-screening, firma il modulo di consenso informato, completa la visita di pre-screening e/o screening ma non viene randomizzato nello Studio. Il pagamento per le ipotesi di Screen Failure sarà corrisposto in base alla ricezione di fatture dettagliate corrette o su base trimestrale unitamente al pagamento trimestrale previsto a favore dell'Ente.

Le ipotesi valide di Screen Failure devono essere elencate nel registro di screening e arruolamento e devono avere una documentazione di origine verificabile di tutte le valutazioni che sono state eseguite che hanno portato alla squalifica. Lo Sponsor e la CRO si riservano, tuttavia, il diritto di negare il pagamento per qualsiasi soggetto che il monitor ritenga essere stato sottoposto a screening in modo inappropriato dallo Sperimentatore Principale, o per le procedure eseguite dopo il momento in cui il soggetto avrebbe dovuto essere squalificato.

La fattura deve includere l'ID del soggetto, la data della visita non programmata, l'elenco delle procedure eseguite e i relativi costi delle procedure. Il costo totale deve essere approvato da Medpace o dallo Sponsor prima del pagamento.

A3.2 Procedure aggiuntive dei soggetti

Il pagamento sarà effettuato per le procedure elencate sotto se richiesto dal protocollo e non considerate standard di cura.

Tabella 5A – Procedure unitarie

Compensi	Dipartimento di scienze biomediche, sperimentali e cliniche	ente	Unità (se applicabile)
RMI addominale e interpretazione	€ 600	EUR 381	
TAC addominale e interpretazione	€ 380	EUR 254	

Tabella 5B – Procedure unitarie

Compensi	Dipartimento Medicina Sperimentale Clinica	Di ente E	Unità (se applicabile)
Esame obiettivo orientato ai problemi	EUR 82,65	€ 4,35	Secondo necessità nella Parte 1A

Tabella 5 C

COSTO	ENTE	UNITA'
TACHIPIRINA*16CPR DIV 1000MG	€ 0.46	Da rimborsare in base al costo effettivo
ACETAMOL*AD 20CPR 500MG	€ 0.31	Da rimborsare in base al costo effettivo
CETIRIZINA ZENT*20CPR RIV 10MG	€ 0.32	Da rimborsare in base al costo effettivo
CERCHIO*OS GTT 20ML 10MG/ML	€ 0.62	Da rimborsare in base al costo effettivo

Tabella 5 D – Procedure unitarie (da corrispondere al 100% all'Azienda)

Compensi	Costo	Unità (se applicabile)
Esame Dermatologico	Al Costo	Ove necessario – documentazione di supporto necessaria[CG6]

Tabella 5 E – Procedure unitarie

Compensi	Costo	Unità (se applicabile)
Telefonata per nuovi eventi sul cancro	EUR 77	6 e 12 mesi dopo l'ultima dose[CG7]

Tabella 5 F – Procedure unitarie

Compensi	Costo	Unità (se applicabile)
-----------------	--------------	-------------------------------

Test di gravidanza urinario	EUR 11	Parte 3 - ogni 4 settimane[CG8]
-----------------------------	--------	---------------------------------

A3.3 Rimborso viaggio	EUR 16 per Paziente per Visita
Si applicano le condizioni di cui alla procedura di rimborso spese implementata dall'Ente e allegata come Appendice 1.	
A3.4 Pre-Screeneing EUR 23 fino ad EUR 1,200 EUR 21,85 al Dipartimento Di Medicina Sperimentale e Clinica (95%) ed EUR 1,15 all'Ente (0,5%), per pre screening.	
Per pre-screening. L'istituto sarà pagato per un massimo di 50 pre-screening, fino ad un massimo massimo 1.140 EUR al Dipartimento Di Medicina Sperimentale e Clinica (95%) ed EUR 60 all'Ente (0,5%).	
A3.5 Compenso per l'arruolamento Fino EUR 1,915	
Per coprire lo sforzo aggiuntivo che il Promotore riconosce essere necessario per identificare e arruolare con successo i partecipanti allo studio in questo Studio, l'Ente sarà rimborsato per un importo fino a EUR 1,819.25 per il Dipartimento Di Medicina Sperimentale e Clinica (95%) e fino a EUR 95,75 per l'Ente (0,5%) per tutti gli sforzi del centro stesso per la durata dello Studio, sulla base della documentazione di supporto.	
A3.6 Ulteriori compensi necessari ai fini dello Studio	
Il Beneficiario sarà rimborsato in base ai costi effettivamente sostenuti per eventuali altre procedure o spese ragionevoli imprevedute richieste dallo studio o dal protocollo (e da qualunque emendamento dei medesimi) e preventivamente approvate da Medpace/dallo Sponsor.	
A3.7 Apparecchiature di valore nominale	
Durante il corso dello Studio, all'Istituto potranno essere fornite piccole apparecchiature necessarie ai fini dello Studio o del Protocollo e preventivamente approvate da Medpace/dallo Sponsor.	
A4 Diritti di Medpace	
Medpace si riserva il diritto di sospendere i pagamenti dovuti al Beneficiario nel caso in cui lo Sperimentatore principale e/o l'Istituto non completino l'inserimento dei dati, le risoluzioni delle query e le firme elettroniche sulle eCRF e/o non forniscano a Medpace i documenti regolatori entro i termini definiti dall'equipe del progetto. I pagamenti riprenderanno una volta fornite le informazioni mancanti o incomplete.	
A5 Fatturazione a Medpace	
Tutte le richieste relative ai pagamenti e le fatture devono riportare il numero di Protocollo e il nome dello Sperimentatore principale ed essere inviate a:	

E-mail:
siteinvoices@medpace.com
Telefono+1-513-579-9911

Medpace Clinical Research, LLC
Attn: Clinical Operations Site Payments
5375 Medpace Way
Cincinnati, Ohio 45227 Stati Uniti

Tutte le fatture devono essere presentate a Medpace entro novanta (90) giorni dall'emissione o entro e non oltre trenta (30) giorni successivi dal ricevimento del pagamento finale.

A6 *Dati del Beneficiario*

Tutti i pagamenti effettuati da Medpace, come indicato nella presente Convenzione, saranno corrisposti esclusivamente al Beneficiario presso l'indirizzo indicato di seguito. Gli eventuali pagamenti dovuti a qualunque altra parte che offre servizi connessi con lo studio devono essere gestiti esclusivamente tra il Beneficiario e la parte interessata.

Tabella 6 – Per i centri che ricevono il pagamento a mezzo bonifico bancario estero

Corrispettivo per il Dipartimento SBSC: il corrispettivo per il Dipartimento, pari a € **1.200,00**, rimane invariato

Il Consiglio

- Visto il vigente Regolamento per lo svolgimento di attività di ricerca e didattica commissionata da terzi,
- Considerato quanto esposto in istruttoria,
- Preso atto della documentazione addotta,
- Vista la tabella di ripartizione proposta dal Responsabile,
- Verificato che la partecipazione del personale addetto pro-tempore indicato in tabella allo svolgimento delle attività oggetto della convenzione, non crea impedimento o danno rispetto agli impegni precedentemente assunti e rientra nei limiti previsti dai regolamenti vigenti,

Approva all'unanimità

- il contratto in oggetto e la stipula dell'atto relativo e dà mandato al Direttore per le necessarie procedure subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico.

9.13 Contratto tra Qatar University e Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze per l'esecuzione di una ricerca avente il seguente oggetto "The X factor in azoospermia: unveiling the mystery of male fitness genes on the X chromosome"

Promotore: Qatar University

Responsabile della ricerca : Prof.ssa Csilla Gabriella Krausz

Oggetto della ricerca: sequenziamento del cromosoma X nell'ambito del Progetto "The X factor in azoospermia: unveiling the mystery of male fitness genes on the X chromosome"

Durata: La ricerca avrà la durata di 18 mesi decorrenti dalla data della stipula del contratto

Corrispettivo: Per lo svolgimento della Ricerca, il Committente corrisponderà al Dipartimento la somma di **€ 40.000,00 + IVA (se applicabile)**. Tale corrispettivo è onnicomprensivo di ogni spesa e onere sostenuti per lo svolgimento della Ricerca. Il pagamento verrà effettuato in un'unica soluzione alla stipula del contratto.

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,
- Verificato che la partecipazione del personale addetto pro-tempore indicato in tabella allo svolgimento delle attività oggetto della convenzione, non crea impedimento o danno rispetto agli impegni precedentemente assunti e rientra nei limiti previsti dai regolamenti vigenti,

Approva all'unanimità

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

9.14 Addendum III alla convenzione tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" e MSD Italia S.r.l. per la conduzione della sperimentazione clinica "Studio clinico di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per studiare l'efficacia e la sicurezza di Pembrolizumab (MK-3475) in combinazione con la Chemioradioterapia (CRT) versus la sola Chemioradioterapia in soggetti con tumore alla vescica muscolo-invasivo (MIBC) (KEYNOTE-992)" (Prot. MK3475-992) presso la SOD Radioterapia

Promotore: MSD ITALIA S.R.L.

Responsabile della Sperimentazione: Prof. Lorenzo Livi

La convenzione è stata stipulata dalle Parti in data 04/06/2020 ed emendata in data 19.10.2020 e 14.04.2023. La convenzione iniziale prevedeva l'arruolamento di 3 pazienti.

L'addendum III era stato approvato dal Consiglio di Dipartimento nella seduta del 10/07/2025. A seguito dell'aumento del numero dei pazienti arruolati da 3 a 6, si ritiene necessaria una nuova approvazione.

Le Parti convengono e stipulano quanto segue:

- ***L'Art.3 "Inizio Sperimentazione e numero pazienti" della Convenzione Economica viene modificato come di seguito indicato in grassetto.***

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

*Presso il centro sperimentale dell'Azienda saranno arruolati circa **6 (sei)** ~~3 (tre)~~ pazienti entro **settembre 2024** ~~aprile 2023~~ (data stimata). Il numero complessivo massimo, tra tutti i centri partecipanti (in Italia / nel mondo), sarà di n. 20/ 636 pazienti.*

Le Parti prendono atto che un eventuale aumento del numero di pazienti da arruolare presso il centro sperimentale dell'Azienda, dovrà essere preventivamente concordato tra lo Sperimentatore e la Società. Lo Sperimentatore ha la responsabilità della notifica

dell'ampliamento al Comitato Etico. Resta inteso che l'aumento della casistica, effettuato alle suddette condizioni, richiede la stipula di un atto integrativo alla presente Convenzione; le condizioni economiche per paziente pattuite nella stessa si applicheranno a tutti i pazienti aggiuntivi.

La Società comunicherà tempestivamente per iscritto allo Sperimentatore la data di chiusura degli arruolamenti, o per raggiungimento del numero di pazienti complessivamente richiesto a livello internazionale o per scadenza dei tempi previsti, e lo Sperimentatore sarà quindi tenuto a svolgere la Sperimentazione solo su quei pazienti già arruolati alla data di detta comunicazione.

La Società non avrà alcuna responsabilità e non riconoscerà alcun compenso per i pazienti arruolati dallo Sperimentatore, su sua iniziativa, oltre il numero massimo concordato o in data successiva a quella della comunicazione di interruzione dell'arruolamento

- L' Art. 4 "Obbligazioni delle parti" della Convenzione Economica dell'Addendum I e dell'Addendum II viene modificato come di seguito indicato in grassetto:

4.1 La Società si impegna:

a) a fornire a propria cura e spese, all'Azienda, tramite la SOD Farmacia (ai sensi dell'art. 20, c. 2, D.Lgs. 211/03 e succ. modd.) i prodotti sperimentali (IMP e PeIMP come previsto dal protocollo e in accordo alla definizione del DM 21 dicembre 2007), ovvero MK3475 (Pembrolizumab), Placebo, Cisplatino, Gemcitabina, 5 Fluorouracile, Miocitina nelle quantità e modalità necessarie all'esecuzione della Sperimentazione, confezionati ed etichettati secondo quanto descritto dal Protocollo e dalla normativa applicabile. I farmaci debbono essere accompagnati da regolare documento di trasporto riportante descrizione dei prodotti, quantità, lotto di preparazione, data di scadenza, il riferimento del protocollo sperimentale, il reparto a cui sono destinati, il nome del responsabile della sperimentazione. La SOD FARMACIA dell'Azienda assicura l'idonea conservazione del prodotto da sperimentare adottando tutte le misure necessarie, fino alla distribuzione allo sperimentatore responsabile che dalla presa in carico ne risulterà consegnatario. Il consegnatario cura la tenuta di un apposito registro di carico e scarico costantemente aggiornato."

L'Azienda utilizzerà i prodotti sperimentali forniti dallo Sponsor e dalla Società solo ed esclusivamente ai fini della Sperimentazione, impegnandosi inoltre a restituire allo stesso i volumi residuali al termine della Sperimentazione stessa, con spesa a carico dello Sponsor e della Società. La SOD Farmacia dell'Azienda assicura l'idonea conservazione dei prodotti da sperimentare adottando tutte le necessarie misure.

Per l'esecuzione della Sperimentazione la Società si impegna inoltre a fornire gratuitamente le schede raccolta dati (se in forma cartacea) ed altro materiale eventualmente previsto dalla Sperimentazione o comunque necessario allo svolgimento della stessa (quale : kit diagnostici).

b) A dare in comodato d'uso gratuito all'Azienda che a tale titolo riceve ed accetta, ai sensi e per gli effetti degli artt. 1803 e segg. del c.c., ai fini esclusivi della Sperimentazione, e per tutto il tempo necessario all'effettuazione della stessa, le seguenti apparecchiature (conformi alla vigente normativa), unitamente al pertinente materiale d'uso pure sotto specificato:

N. 1 Tablet

Modello: HP Pro x2 612 G2 (o altro modello di valore equivalente);
Ai soli fini del computo dell'eventuale deperimento dell'apparecchiatura si dichiara che il valore della stessa è pari a € 1.100,00 euro.

n. 1 Data Logger USB per il monitoraggio temperatura farmaco

Modello: " Standard Traceable LIVE Excursion-Trac Data Logger, Range -50 C to +70 C / -58 F to +158 F, CE Certified, USB" (o altro modello di valore equivalente).

Ai soli fini del computo dell'eventuale deperimento dell'apparecchiatura si dichiara che il valore della stessa è pari a € 90,00+IVA.

Il comodato si perfezionerà con la pubblicazione del provvedimento aziendale di accettazione e la sottoscrizione del relativo contratto.

L'Azienda si assume l'onere di provvedere alla custodia delle apparecchiature sopra elencate e del relativo materiale d'uso, che saranno coperte nell'ambito della polizza assicurativa aziendale contro il rischio di incendi ed altri connessi sull'uso delle apparecchiature nei riguardi del personale e dei pazienti. La Società si impegna ad accollarsi le eventuali spese di manutenzione e riparazione di dette apparecchiature per l'uso riguardante la Sperimentazione. Al termine delle attività richiedenti l'utilizzo delle Apparecchiature o, comunque, al termine della Sperimentazione, la Società si farà carico di ritirare le apparecchiature sopra menzionate.

c) A corrispondere all'Azienda quanto segue:

L'importo di €19,203.50 (pari al 5% del costo di ciascuna visita) + IVA per ogni paziente che completa il trattamento.

- A copertura dei costi derivanti dai servizi di farmacia, connessi alla corretta conduzione della Sperimentazione, un importo di € 500,00 + IVA se dovuta, da corrispondere all'avvio della ricerca
- A copertura dei costi derivanti e/o generati dalla Sperimentazione e come corrispettivo per l'attività svolta per ogni paziente eleggibile e valutabile incluso e trattato secondo il Protocollo e per il quale sarà consegnata la relativa CRF ("Case Report Form") completata e ritenuta valida dalla Società, gli importi sotto indicati, in base alle attività svolte (importi in euro, IVA esclusa). Il Compenso massimo di Euro €19,203.50 a paziente completato e valutabile sarà da ripartire per il 95% al Dipartimento universitario e per il 5 % all'Azienda Ospedaliera, secondo lo schema di cui all'**ALLEGATO A: Budget economico MK3475-992-04 PI Livi**.

La Società provvederà, inoltre, a rimborsare all'Azienda tutti i costi aggiuntivi risultanti da attività mediche/diagnostiche non previste nel Protocollo o successivi emendamenti allo stesso, e non già coperti dai compensi sopra elencati, qualora tali attività si rendano indispensabili a seguito di un'alterazione dello stato clinico del paziente causata dalla Sperimentazione stessa. Il rimborso sarà effettuato solo a condizione che tali attività e i relativi costi come da tariffario dell'Azienda siano stati tempestivamente comunicati, giustificati e documentati per iscritto alla Società (fermo restando l'anonimato del paziente).

Non vi sarà compenso, ad eccezione del contributo spese, per violazione dei criteri di inclusione e, comunque nel caso di non corretta e completa osservanza del protocollo.

I suddetti importi saranno corrisposti all'Azienda con cadenza annuale a fronte di emissione di regolare fattura da parte della stessa, sulla base della validazione da parte dello Sperimentatore del rendiconto inviato dalla Società al seguente indirizzo:

*ctc.smo@aou-careggi.toscana.it
oppure a:
Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi
Clinical Trial Centre
Nuovo Ingresso Careggi (NIC 3)
Largo Brambilla, 3 – 50134 Firenze*

La Società provvederà a saldare la fattura emessa dall'Azienda entro 60 giorni fine mese data fattura, mediante bonifico bancario sui seguenti riferimenti

*Banco BPM Spa
Piazza dei Davanzati 3, Firenze
C/C n. 000000009610
IBAN IT22N0503402801000000009610
ABI 5034
CAB 2801
SWIFT BAPPIT21N25*

d) A corrispondere al Dipartimento l'importo di €19,203.50 (pari al 95% dell'importo per ciascun paziente) + IVA in quanto lo Sperimentatore principale afferisce al Dipartimento e svolge l'attività di sperimentazione anche avvalendosi dei locali e degli strumenti del Dipartimento, nonché anche nell'ambito della propria attività di ricercatore universitario.

Tale importo sarà corrisposto al Dipartimento su base annuale a fronte di emissione di regolari fatture da parte del Dipartimento sulla base della validazione da parte dello Sperimentatore del rendiconto inviato dalla Società al seguente indirizzo:

convenzioni@sbsc.unifi.it

In conformità a quanto previsto dal Decreto Semplificazioni (DL n. 76 del 16/07/2020), la Società provvederà a saldare le fatture emesse dal Dipartimento (specificando nella causale il nome dello Sperimentatore e del Dipartimento) esclusivamente attraverso l'utilizzo del Sistema pagoPA a favore dell'Università di Firenze – Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" (Cod. U.A. 058515).

Ogni pagamento sarà identificato univocamente dal codice IUV (Identificativo Univoco di Versamento), generato in sede di creazione della fattura e notificato al Promotore tramite un Avviso di Pagamento contenente anche il Codice Avviso di Pagamento, il Codice QR e il Codice Interbancario (circuito CBILL: AAB1Y) che consentono di effettuare il pagamento.

*Le fatture dovranno essere intestate ed inviate all'attenzione di:
MSD Italia Srl sede legale e amministrativa
Via Vitorchiano 151, 00189 Roma,
P. IVA 00887261006 / C.F. 00422760587
Email: **teampayment@msd.com***

- e) *Ad osservare tutte le istruzioni, le direttive e le raccomandazioni precisate nel parere del Comitato Etico.*

4.2 L'Azienda e lo Sperimentatore s'impegnano ad osservare tutte le istruzioni, le direttive e le raccomandazioni precisate nel parere del Comitato Etico. Lo Sperimentatore inoltre, terrà informato la Società e il Comitato Etico sull'andamento della Sperimentazione e sarà tenuto a comunicare agli stessi l'eventuale verificarsi, nel corso della Sperimentazione, di eventi avversi o effetti collaterali gravi, direttamente o indirettamente correlabili alla somministrazione del farmaco in Sperimentazione.

La documentazione inerente alla Sperimentazione che rimarrà in possesso dell'Azienda, dovrà essere conservata per il periodo previsto dalla normativa vigente. La Società ha l'obbligo di comunicare all'Azienda il termine dell'obbligo della conservazione.

4.3 Nei limiti e con le modalità previsti dal Protocollo ed approvati dal Comitato etico, il Promotore mette a disposizione dei pazienti che partecipano alla Sperimentazione il rimborso delle spese vive, purché effettivamente sostenute e documentate, correlate alla partecipazione alla Sperimentazione presso l'Ente, mediante procedure preventivamente approvate dal Comitato etico.

Il rimborso potrà essere effettuato attraverso l'amministrazione dell'Ente, che seguirà le proprie procedure in materia. In tal caso, ai fini della copertura da parte del Promotore, ciascun paziente presenterà l'elenco delle spese all'Ente, con relativi giustificativi (a titolo semplificativo, scontrini fiscali, biglietto cartaceo o elettronico emesso per mezzo di trasporto, pagamenti POS ecc.); tale elenco sarà debitamente codificato a cura dell'Ente, che, in considerazione della durata dello studio, concorderà i termini per la presentazione al Promotore dell'elenco delle spese complessive sostenute dai pazienti nel periodo di riferimento. Il Promotore/la Società potrà controllare le somme richieste confrontandole con le prestazioni erogate ai pazienti ed effettuerà i relativi pagamenti in favore dell'Ente. Sarà quindi responsabilità dell'Ente provvedere alla corresponsione del rimborso a ciascun paziente coinvolto, secondo gli importi di rispettiva pertinenza.

Alternativamente, il rimborso potrà essere materialmente erogato ai pazienti da un'organizzazione specializzata esterna (d'ora innanzi denominato "Fornitore di Servizi"), alla quale dovrà essere stato conferito in linea la normativa applicabile, incluse le GCP e la determina AIFA 424-2024, uno specifico incarico, se del caso anche da parte del Promotore, purché sia garantita la nomina del Fornitore di servizi da parte dell'Ente a responsabile del trattamento dei dati personali dei pazienti, di cui l'Ente è autonomo titolare.

Il Fornitore di Servizi dovrà restare indipendente e non potrà in alcun modo trasferire al Promotore dati personali dei pazienti, del cui trattamento lo stesso non è titolare. Ciascun paziente dovrà esplicitamente acconsentire, previa opportuna informativa, a ricevere il rimborso delle spese di propria spettanza tramite il Fornitore di Servizi.

Tutti i costi relativi a voci non specificate nell'Allegato A o non previste nel Protocollo non verranno rimborsati.

Le Parti concordano che le eventuali spese e commissioni bancarie dovute per i bonifici esteri dovranno essere addebitate interamente all'ordinante e in nessun caso potranno essere dedotte dall'importo che viene accreditato al beneficiario.

Per ogni altra fattispecie di esternalizzazione di servizi attinenti alla Sperimentazione, che siano stati disciplinati dal Protocollo e valutati favorevolmente dal Comitato etico,

quali ad es. la fornitura di servizi domiciliari (*home nursing*), o la consegna a domicilio di medicinali da autosomministrarsi da parte del paziente si applicheranno le regole previste dalle linee guida in materia incluse le Linee Guida in materia di semplificazione regolatoria ed elementi di decentralizzazione ai fini della conduzione di sperimentazioni cliniche dei medicinali in conformità al Regolamento (UE) n. 536/2014.

ALLEGATO A: BUDGET ECONOMICO MK3475-992-04 PI Livi

*L'Allegato A del budget viene modificato come di seguito **(in grassetto le modifiche)**:*

MSD Cost per Visit Offer

Visita	Costo Iva esclusa 95% Dipartimento – 5% Azienda
SCR	€ 1.172,00
C1D1	€ 1.356,00
C1D4	€ 351,00
C1D8	€ 620,50
C1D11	€ 351,00
C1D15	€ 620,50
C1D18	€ 351,00
C1D22	€ 851,00
C1D25	€ 351,00
C1D29	€ 351,00
C1D32	€ 351,00
C1D36	€ 351,00
C1D39	€ 351,00
C2	€ 1.318,00
C3	€ 1.327,00
C4	€ 1.091,00
C5	€ 1.318,00
C6	€ 1.091,00
C7	€ 1.318,00
C8	€ 1.091,00
C9	€ 1.327,00
DISCON	€ 1.026,50
SFTY FU	€ 973,50
FU	€ 351,50
SFU	€ 82,00
Totale Costo Paziente	€19,742.50

<i>MSD Cost Per Patient Offer</i>	<i>TOTALE</i>	<i>€19,742.50</i>
<i>MSD Cost Per Patient Offer Dip.to</i>	<i>95%</i>	<i>€ 18.755,38</i>
<i>MSD Cost Per Patient Offer Azienda</i>	<i>5%</i>	<i>€ 987,12</i>

Partition %	Site Cost in according to Protocol	Cost in € IVA esclusa
<i>95% DU 5%AOU</i>	<i>Site Validation una tantum *</i>	<i>€ 200,00</i>
<i>95% DU 5%AOU</i>	<i>Database Review or Chart / Record Review una tantum *</i>	<i>€ 200,00</i>
<i>95% DU 5%AOU</i>	<i>Training/Education, Personnel una tantum *</i>	<i>€ 500,00</i>
<i>95% DU 5%AOU</i>	<i>Screen Failures - The estimated screen failure percentage for this study is 20% or a ratio of 1:4 (1 screen failures paid for 4 patient randomized)</i>	<i>€ 1.172,00</i>
<i>100% AOU</i>	<i>Additional Urine pregnancy test; by visual color comparison methods (As clinically indicated, or per country or local requirements)</i>	<i>€ 15,00</i>
<i>100% AOU</i>	<i>Serum pregnancy, gonadotropin chorionic (hCG) (BetahCG); quantitative (Serum test required if urine test is positive or not evaluable.)</i>	<i>€ 18,00</i>
<i>100% AOU</i>	<i>Additional Electrocardiogram, routine ECG (EKG) with at least 12 leads, 12 lead ECG, 12- lead ECG: Includes tracing, interpretation and report (as clinically indicated)</i>	<i>€ 54,00</i>
<i>100% AOU</i>	<i>Additional Urinalysis, by dip stick or tablet reagent for bilirubin, glucose hemoglobin, ketones, leukocytes, nitrite gravity, urobilinogen (urine analysis) (UA); with</i> <i>microscopy, non-automated (as clinically indicated)</i>	<i>€ 7,00</i>
	<i>Collection of specimen; urine, urine collection, for urine cytology</i>	

100% AOU		€ 9,00
100% AOU	<i>Additional Prothrombin time (PT/INR) and Thromboplastin time, partial (PTT) (aPTT) combined (As clinically indicated; i.e. participants receiving anticoagulant therapy)</i>	€ 8,00
100% AOU	<i>Additional Thromboplastin time, partial (PTT) (aPTT); plasma or whole blood, serum (As clinically indicated; i.e. participants receiving anticoagulant therapy)</i>	€ 12,00
95% DU 5%AOU	<i>Additional European Organization for Research and Treatment of Cancer (EORTC) Core Quality of Life Questionnaire (EORTC QLQ- C30); 30-item questionnaire, self-administered (For participants who complete 1 year of treatment)</i>	€ 14,00
95% DU 5%AOU	<i>Additional BCI (For participants who complete 1 year of treatment)</i>	€ 14,00
95% DU 5%AOU	<i>Additional PGI-S (For participants who complete 1 year of treatment)</i>	€ 4,00
95% DU 5%AOU	<i>Additional European Quality of Life Questionnaire (EuroQol) (EQ-5D-5L); self-administered (For participants who complete 1 year of treatment)</i>	€ 31,00
100% AOU	<i>Fresh Biopsy: inclusive of all costs associated with the biopsy collection [procedural, professional, facility, etc.]</i>	€ 1.309,00
95% DU 5%AOU	<i>Archived Tumor Specimen Retrieval</i>	€ 150,00
95% DU 5%AOU	<i>Image Transfer: CT or MRI</i>	€ 100,00
95% DU 5%AOU	<i>Response Evaluation Criteria in Solid Tumors (RECIST), RECIST Tumor Response Criteria; clinician-rated</i>	€ 19,00

100% AOU	X-Ray Urogram of Abdomen and Pelvis: Urography intravenous (pyelography) (IVP) (RPG), with or without KUB, with or without tomography	€ 182,00
95% DU 5%AOU	Interpretation & Report - X-Ray Urogram of Abdomen and Pelvis: Urography intravenous (pyelography) (IVP) (RPG), with or without KUB, with or without tomography	€55,00
95% DU 5%AOU	Day 29 & Day 36 for patients on Conventional RT	€ 402,00
100% AOU	CT of Abdomen and Pelvis: Urography intravenous (pyelography) (IVP) (RPG), with or without KUB, with or without tomography	€ 859,00
95% DU 5%AOU	Interpretation & Report - CT Urogram of Abdomen and Pelvis: Urography intravenous (pyelography) (IVP) (RPG), with or without KUB, with or without tomography	€ 121,00
100% AOU	MR of Abdomen and Pelvis: Urography intravenous (pyelography) (IVP) (RPG), with or without KUB, with or without tomography	€ 859,00
95% DU 5%AOU	Interpretation & Report - MR Urogram of Abdomen and Pelvis: Urography intravenous (pyelography) (IVP) (RPG), with or without KUB, with or without tomography	€ 72,00
100% AOU	Computerized axial tomography, thorax, thoracic, chest (Cat Scan) (CT Scan); without contrast material: For Interpretation and Report use code R1250.	€ 400,00
95% DU 5%AOU	Interpretation and Report; Computerized axial tomography, thorax, thoracic, chest (Cat Scan) (CT Scan); without contrast material	€ 90,00
95% DU 5%AOU	Additional SFU (Refer to Protocol Section 8.11.4.3), Survival Status/VST (Refer to Protocol Section 8.11.5), equal to SFU -	€ 82,00
95% DU 5%AOU	Additional Follow Up Visits, equal to FU Visit	€ 351,50

95% DU 5%AOU	Unscheduled Visits	€ 242,00
95% DU 5%AOU	TURBT: inclusive of all costs associated with the biopsy collection [procedural, professional, facility, etc.]	€ 1.114,00
95% DU 5%AOU	Cystourethroscopy, (included 51720) with fulguration (including cryosurgery or laser surgery) or treatment of lesions	€ 1.043,00
100% AOU	Intensity modulated radiation treatment delivery (IMRT), includes guidance and tracking, when performed; simple	€ 942,00
100% AOU	Antibody; HIV-1 and HIV-2, single assay	€ 48,00
100% AOU	Infectious agent antigen detection; hepatitis B surface antigen (HBsAg)	€ 34,00
100% AOU	Infectious agent detection by nucleic acid (DNA or RNA); hepatitis C quantification; HCV RNA, quantification	€ 126,00
100% AOU	Hepatitis C antibody (HCVab) (anti-HCV)	€ 49,00

Legend :DU Dipartimento Universitario - AOU Azienda Ospedaliero-Universitaria

* fee una tantum

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

In accordo a quanto stabilito tra le parti nell'art 4.3, il Promotore/la Società, si impegnano a rimborsare le spese sostenute dai pazienti e/o accompagnatori.

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

Tipo di spesa	Restrizioni	Massimali rimborsati (IVA inclusa)	Categorie di soggetti	Note studio specifiche
----------------------	--------------------	---	------------------------------	-------------------------------

Spese di viaggio A/R	Mezzi pubblici	- NO busines class	Euro 350,00/vista per soggetto	- Soggetti coinvolti - Altri soggetti (ad esempio accompagnatore di soggetti coinvolti che non siano in grado di spostarsi in autonomia)	NA
	Mezzo personale		Euro 0,48/Km e pedaggi fino ad un massimo complessivo di Euro 250,00/vista. Parking entro un massimo di Euro 100,00/vista.		
Spese di vitto		- NO alcolici	Euro 60,00/giorno per soggetto	· Soggetti coinvolti · Altri soggetti (ad esempio accompagnatore di soggetti coinvolti che non siano in grado di spostarsi in autonomia)	a discrezione dello Sperimentatore

Spese di alloggio	NO categorie a 5 stelle/lusso	Euro 250,00/night per soggetto	Soggetti coinvolti Altri soggetti (ad esempio accompagnatore di soggetti coinvolti che non siano in grado di spostarsi in autonomia)	a discrezione dello Sperimentatore

Lo Sperimentatore, durante la visita in cui viene presentato lo studio e discusso il consenso informato con il paziente, o a seguire, indicherà le categorie a lui/lei applicabili per la richiesta di rimborso delle spese vive, in accordo alle esigenze reali della fattispecie di cui trattasi.

La Società si impegna inoltre a rimborsare le spese sostenute dal partecipante alla sperimentazione per l'eventuale recupero di documentazione clinica e campioni biologici/campioni bioptici, relativa alle indagini eseguite nell'ambito delle sue cure regolari, resasi necessaria ai fini della corretta valutazione dello stato di salute e gestione del paziente, previa presentazione, tramite l'Ente, di idonei giustificativi.

Si fa inoltre rinvio al modello "Indennità per i partecipanti alla sperimentazione", incluso nel dossier della domanda ai sensi del Regolamento (UE) n. 536/2014, da intendersi richiamato nel presente Contratto come sua parte integrante e sostanziale.

Corrispettivo totale per il Dipartimento: a seguito dell'aumento dei pazienti, il nuovo corrispettivo totale è **€ 112.532,28**

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 modificata proposta dal Responsabile,
- Verificato che la partecipazione del personale addetto pro-tempore indicato in tabella allo svolgimento delle attività oggetto della convenzione, non crea impedimento o danno rispetto agli impegni precedentemente assunti e rientra nei limiti previsti dai regolamenti vigenti,

Approva all'unanimità

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

9.15 Accordo tra IRCCS Ospedale Policlinico San Martino di Genova e Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze per la conduzione dello studio osservazionale multicentrico *no profit* dal titolo: "Interruzione della dipendenza da tabacco in pazienti fumatori affetti da carcinoma squamocellulare del distretto testa-collo: studio osservazionale prospettico multicentrico" (STOP-HNC)

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

Responsabile scientifico: Dott.ssa Stefania Vecchio (Unità Operativa Oncologia Medica)

Responsabile scientifico per il Dipartimento: Prof. Lorenzo Livi

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

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

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

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

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

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

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

L'IRCCS Ospedale Policlinico San Martino si impegna, anche per tramite dello Sperimentatore Principale, a:

- garantire, prima e durante il trattamento, di aver adempiuto a tutte gli obblighi previsti dalla normativa in materia di protezione dei dati;
- controllare il trattamento, tramite anche ispezioni e controlli sull'attività da parte del Promotore;
- garantire l'osservanza del protocollo di studio approvato e, nel tempo, di eventuali emendamenti valutati ed approvati dal comitato etico competente;
- osservare per tutto quanto non previsto dal protocollo di studio, la normativa vigente in materia di studi osservazionali;
- acquisire, per ogni singolo conferimento di dati clinici e genetici, l'espresso consenso del paziente al trattamento dei relativi dati personali per finalità di ricerca scientifica, previa un'adeguata ed esaustiva informativa ferma solo la facoltà di quest'ultimo di revocare il consenso al trattamento dei suoi dati personali, e si impegna a manlevare e tenere indenne il Promotore da qualsiasi rivendicazione e/o pretesa del paziente derivante dai diritti da questi vantati sui suoi dati personali, ovvero su eventuali invenzioni e/o scoperte e/o segreti industriali conseguiti nell'ambito dello Studio.
- a manlevare e tenere indenne il Promotore da qualsiasi azione e/o pretesa del paziente che mette a disposizione i propri dati personali per le finalità dello Studio e/o di qualsiasi altro terzo, ivi comprese le Autorità competenti in materia, riconducibile o comunque ricollegata ad un eventuale trattamento non autorizzato dei dati personali.
- compilare, per ogni soggetto che partecipa allo studio, le schede di cui all'Art.8 a manlevare e tenere indenne il Promotore da qualsiasi azione e/o pretesa del paziente che mette a disposizione i propri dati personali per le finalità dello Studio e/o di qualsiasi altro terzo, ivi comprese le Autorità competenti in materia, riconducibile o comunque ricollegata ad un eventuale trattamento non autorizzato dei dati personali.

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

Il Consiglio

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

Approva all'unanimità

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

10) Laboratori congiunti

Non ci sono argomenti

11) Borse di ricerca, incarichi di collaborazione, premi

11.1 Richiesta finanziamento Assegno di ricerca del DMSC

Il Prof. Mario Maggi chiede di poter finanziare al Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica il rinnovo dell'assegno di ricerca della Dott.ssa Matilde Tavanti dal titolo "Effetto del microambiente tumorale sullo sviluppo e progressione delle forme maligne dei tumori surrenalici (MITUS)", settore scientifico disciplinare MEDS-02B, decorrenza 01/02/2026 al 31.01.2027 Responsabile scientifico Dott.ssa Elena Rapizzi per l'importo di € 27.754,44. L'importo graverà sul progetto "MAGGAIRC20", nome progetto "Role of tumour microenvironment in tumour progression and spread: new therapies for malignant paragangliomas (MITUS)-IG 2020.24820 -Maggi Mario", CUP B59C20003150007, di cui è responsabile Il Prof. Mario Maggi. COAN n. 130263.

Terminato l'esame della richiesta, il Consiglio esprime all'unanimità parere favorevole alla richiesta del finanziamento dell'assegno di cui sopra.

11.2 Richiesta finanziamento borsa di ricerca del DSS

Il Prof. Lorenzo Livi chiede di poter contribuire parzialmente al finanziamento di due borse di ricerca dal titolo "La gestione Infermieristico-Assistenziale dei pazienti affetti da tumori solidi arruolati in trials clinici condotti presso la SODc Radioterapia (ACRONIMO GIA-RT)" – Settore Scientifico Disciplinare MEDS-24/C, Responsabile Scientifico Prof.ssa Laura Rasero.", decorrenza 15.01.26 fino al 14.01.2027, Responsabile Prof.ssa Laura Rasero del Dipartimento di Scienze della Salute.

L'importo di € 40.000,00 graverà sul progetto LIVICTMSD2021, nome progetto Studio clinico di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, con Pembrolizumab (MK-3475) in associazione a chemioradioterapia concomitante seguito da Pembrolizumab con o senza Olaparib (MK-7339), rispetto a chemioradioterapia", CUP B59C20003470007, Assegnatario responsabile Prof. Lorenzo Livi.

Terminato l'esame della richiesta, il Consiglio esprime all'unanimità parere favorevole alla richiesta del finanziamento parziale delle borse di ricerca di cui sopra.

11.3 Richiesta attivazione Borsa di Ricerca assistenziale tipologia n. 3

Il Prof. Giancarlo La Marca chiede l'attivazione di una borsa assistenziale tipologia n. 2 Post-laurea per titoli e colloquio per attività di studio e di ricerca per lo svolgimento dell'attività di ricerca dal titolo: "Studio dell'impatto psicologico sulle famiglie per richiamo allo screening neonatale esteso".

Importo € 19.000,00 ciascuna al lordo di eventuali ritenute fiscali e previdenziali a carico del borsista previste dalla normativa vigente.

Il costo della borsa di 20.615,00 euro graverà sul progetto LAMAMEYER21, nome progetto "Assegni di ricerca: Screening neonatale per la diagnosi di Leucodistrofia metacromatica (MLD)", CUP B55F21004730005, Assegnatario responsabile Prof. Giancarlo La Marca, coan 129801.

Durata delle Borse di studio: 12 mesi

Inizio attività: 15.01.2026

Requisiti richiesti:

- Laurea Specialistica in PSICOLOGIA CLINICA E DELLA SALUTE classe LM-51;
- Conseguimento dell'abilitazione alla professione di PSICOLOGO con inserimento nell'albo professionale degli psicologi
- Eventuale tirocinio presso struttura ospedaliera

Data e luogo del Colloquio: 22/12/2025 ore 12, presso il Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio", IL CUBO, Viale Pieraccini n. 6 - piano mezzanino, stanza MP029.

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

La Commissione valuterà, sulla base dei titoli presentati dai candidati, l'attitudine allo svolgimento dei compiti di ricerca scientifica generali e inerenti gli studi oggetto del bando.

Il Consiglio approva all'unanimità l'attivazione della suddetta borsa di studio post-laurea per soli titoli e dà mandato al Direttore e al Delegato di attivare le necessarie procedure.

11.4 Richiesta attivazione Borsa di Ricerca

La Prof.ssa Anna Laurenzana chiede l'attivazione di una borsa Post-laurea per titoli e colloquio per attività di studio e di ricerca per lo svolgimento dell'attività di ricerca dal titolo: "Elucidazione dei meccanismi molecolari e cellulari di uptake di nanoparticelle d'oro nel carcinoma mammario: implicazioni per l'ipertermia nanomediata e la drug delivery mirata".

Importo € 18.000,00 ciascuna al lordo di eventuali ritenute fiscali e previdenziali a carico del borsista previste dalla normativa vigente.

Il costo della borsa di 19.530,00 euro graverà sul progetto FIBBIAIRC2020-IG24381, nome progetto "Endothelial Progenitor adoptive transfer to treat > melanoma and breast cancer by nano-photothermal and radiation therapy-Laurenzana Anna", CUP B55F20001650007, Assegnatario responsabile Prof.ssa Anna Laurenzana, coan 136044.

Durata delle Borse di studio: 12 mesi

Inizio attività: 01.02.2026

Requisiti richiesti:

Laurea Magistrale in Biologia o Laurea Magistrale in Biotecnologie o Laurea Magistrale in Farmacia o Laurea in Chimica e Tecnologia Farmaceutiche (CTF)

- Esperienza nella gestione di procedure di colture in vitro di cellule

- Esperienza in biologia molecolare

- Esperienza nell'allestimento di saggi di citossicità, migrazione e invasione cellulare.

- Esperienza nelle analisi istologiche di campioni tissutali paraffinati

Data e luogo del Colloquio: 19/01/2026 ore 11, presso il Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio", viale Morgagni 50 – 50134 Firenze, sez. Patologia generale, Biblioteca.

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

La Commissione valuterà, sulla base dei titoli presentati dai candidati, l'attitudine allo svolgimento dei compiti di ricerca scientifica generali e inerenti gli studi oggetto del bando.

Il Consiglio approva all'unanimità l'attivazione della suddetta borsa di studio post-laurea per soli titoli e dà mandato al Direttore e al Delegato di attivare le necessarie procedure.

11.5 Richiesta attivazione Borsa di Ricerca assistenziale tipologia n. 2

La Prof.ssa Luisella Cianferotti chiede l'attivazione di una borsa assistenziale tipologia n. 2 Post-laurea per titoli e colloquio per attività di studio e di ricerca per lo svolgimento dell'attività di ricerca dal titolo: "Analisi dei livelli di stress ossidativo e valutazione del rischio cardiovascolare nei pazienti con ipoparatiroidismo".

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

Il costo della borsa di 21.013,19 euro graverà sul progetto CIANCTCALYPSO24, nome progetto "Studio di fase 3, multicentrico, randomizzato, controllato con placebo, in doppio cieco per valutare l'efficacia e la sicurezza di eneboparatide (AZP3601), un agonista del recettore dell'ormone paratiroideo, in pazienti con ipoparatiroidismo cronico", CUP B13C24000600007, Assegnatario responsabile Prof.ssa Luisella Cianferotti, coan 136605.

Durata delle Borse di studio: 12 mesi

Inizio attività: 01.02.2026

Requisiti richiesti:

- Laurea Magistrale in Biologia Molecolare e Cellulare (LM6);

- Curriculum scientifico professionale idoneo allo svolgimento del progetto

Data e luogo del Colloquio: 08/01/2026 ore 15, SOD Malattie Metabolismo Minerale ed Osseo, CTO D219

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

La Commissione valuterà, sulla base dei titoli presentati dai candidati, l'attitudine allo svolgimento dei compiti di ricerca scientifica generali e inerenti gli studi oggetto del bando.

Il Consiglio approva all'unanimità l'attivazione della suddetta borsa di studio post-laurea per soli titoli e dà mandato al Direttore e al Delegato di attivare le necessarie procedure.

11.6 Richiesta attivazione Borsa di Ricerca

Il Prof. Andrea Morandi chiede l'attivazione di una borsa Post-laurea per titoli e colloquio per attività di studio e di ricerca per lo svolgimento dell'attività di ricerca dal titolo: "Ruolo dei perossisomi nella resistenza alle terapie nel carcinoma mammario ER+".

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

Il costo della borsa di 21.013,19 euro graverà sul progetto MORAAIRC24_EPIC_IG_30325, nome progetto "Exploring Peroxisome Insights to Combat resistance and extend the efficacy of targeted therapy in ER+ Breast Cancer", CUP B53C24010410007, Assegnatario responsabile Prof. Andrea Morandi, coan 136632.

Durata delle Borse di studio: 12 mesi

Inizio attività: 01.01.2026

Requisiti richiesti:

- LM 6 / Biologia o
- 6/S / Laurea magistrale in biologia molecolare e applicata o
- 9/S / Biotecnologie mediche, veterinarie e farmaceutiche o
- LM-8 / Biotecnologie industriali

Data e luogo del Colloquio: 18/12/2025 ore 10.30, presso il Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" – Sezione di Biochimica, Auletta 2 - viale Morgagni 50 - 50134 Firenze

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

La Commissione valuterà, sulla base dei titoli presentati dai candidati, l'attitudine allo svolgimento dei compiti di ricerca scientifica generali e inerenti gli studi oggetto del bando.

Il Consiglio approva all'unanimità l'attivazione della suddetta borsa di studio post-laurea e dà mandato al Direttore e al Delegato di attivare le necessarie procedure.

11.7 Richiesta attivazione Borsa di Ricerca assistenziale tipologia n. 2

Il Prof. Edoardo Mannucci chiede l'attivazione di una borsa Post-laurea per titoli e colloquio per attività di studio e di ricerca per lo svolgimento dell'attività di ricerca dal titolo: "Telemedicina come supporto per il trattamento insulinico in pazienti con diabete mellito di tipo 2 in emodialisi: uno studio di fattibilità".

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

Il costo della borsa di 21.013,19 euro graverà sul progetto MANNCTELIL21, nome progetto "Effetto di Tirzepatide rispetto a Dulaglutide sugli eventi avversi cardiovascolari maggiori nei pazienti con diabete tipo 2", CUPB59C20003110007, Assegnatario responsabile Prof. Edoardo Mannucci, Coan 138590

Durata delle Borse di studio: 12 mesi

Inizio attività: 01.01.2026

Requisiti richiesti:

LM-41 Laurea magistrale in Medicina e Chirurgia

Data e luogo del Colloquio: 17 dicembre Ore 14:00 FIRENZE, NUOVO INGRESSO CAREGGI, SODc Diabetologia, Edificio 1, seminterrato, stanza 116 B Largo Brambilla, 3 - 50134 Firenze.

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

La Commissione valuterà, sulla base dei titoli presentati dai candidati, l'attitudine allo svolgimento dei compiti di ricerca scientifica generali e inerenti gli studi oggetto del bando.

Il Consiglio approva all'unanimità l'attivazione della suddetta borsa di studio post-laurea per soli titoli e dà mandato al Direttore e al Delegato di attivare le necessarie procedure.

11.8 Richiesta attivazione Borsa di Ricerca assistenziale tipologia n. 2

Il Prof. Edoardo Mannucci chiede l'attivazione di una borsa Post-laurea per titoli e colloquio per attività di studio e di ricerca per lo svolgimento dell'attività di ricerca dal titolo: "Variazioni del fabbisogno insulinico giornaliero nel corso della gravidanza nel diabete tipo 1 in terapia con sistemi ibridi ad ansa chiusa".

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

Il costo della borsa di 21.013,19 euro graverà sul progetto MANNCTNOVONORDISK23, nome progetto "Sicurezza cardiovascolare di cagrilintide 2,4 mg s.c. in combinazione con semaglutide 2,4 mg s.c. (CagriSema 2,4 mg/2,4 mg s.c.) una volta alla settimana in partecipanti con obesità e malattia cardiovascolare accertata", CUP B13C22004750007, Assegnatario responsabile Prof. Edoardo Mannucci, Coan 129835

Durata delle Borse di studio: 12 mesi

Inizio attività: 01.01.2026

Requisiti richiesti:

- *LM-41 Laurea magistrale in Medicina e Chirurgia*

Data e luogo del Colloquio: 17 dicembre Ore 16:00 NIC FIRENZE, NUOVO INGRESSO CAREGGI, SODc Diabetologia, Edificio 1, seminterrato, Stanza 116 B Largo Brambilla, 3 - 50134 Firenze.

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

La Commissione valuterà, sulla base dei titoli presentati dai candidati, l'attitudine allo svolgimento dei compiti di ricerca scientifica generali e inerenti gli studi oggetto del bando.

Il Consiglio approva all'unanimità l'attivazione della suddetta borsa di studio post-laurea per soli titoli e dà mandato al Direttore e al Delegato di attivare le necessarie procedure.

11.9 Richiesta attivazione Borsa di Ricerca assistenziale tipologia 3

La Prof.ssa Linda Vignozzi chiede l'attivazione di una borsa Post-laurea per titoli e colloquio per attività di studio e di ricerca per lo svolgimento dell'attività di ricerca dal titolo: "La presa in carico psicologica di persone transgender in età adulta e in età evolutiva e supporto psicologico post GAHT".

Importo € 6.000,00 al lordo di eventuali ritenute fiscali e previdenziali a carico del borsista previste dalla normativa vigente.

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

- VIGNOZZIMASTINCONG21, nome progetto "Master in Incongruenza di genere nelle diverse fasi di sviluppo AA 2020/2021 2021/2022", responsabile assegnatario Linda Vignozzi, EUR 3.981,68
- MAST_APPLICAZ_CLI NICHE_SPETTROM_M ASSA_AA23-24, nome progetto "Master di I livello in Applicazioni cliniche della spettrometria di massa AA 2023-2024", Responsabile assegnatario Linda Vignozzi, € 2.528,32, Coan 132346/2025

Durata delle Borse di studio: 6 mesi

Inizio attività: 01.01.2026

Requisiti richiesti:

- Esperienza assistenziale e attività clinica con persone Transgender e Gender Non-Conforming;
- Laurea Magistrale in Psicologia clinica e della Salute e Neuropsicologia, classe LM-51;
- Argomento di tesi attinente al tema Incongruenza di Genere;
- Tirocini formativi specifici sull'argomento Incongruenza di Genere;
- Frequenza volontaria in strutture, cliniche, servizi specifici sull'argomento Incongruenza di Genere;
- Partecipazione a formazioni e/o webinar specifici sull'argomento Incongruenza di genere.
- Conoscenza della lingua inglese.

Data e luogo del Colloquio: 11 dicembre ore 15:00 in remoto

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

La Commissione valuterà, sulla base dei titoli presentati dai candidati, l'attitudine allo svolgimento dei compiti di ricerca scientifica generali e inerenti gli studi oggetto del bando.

Il Consiglio approva all'unanimità l'attivazione della suddetta borsa di studio post-laurea e dà mandato al Direttore e al Delegato di attivare le necessarie procedure.

12) Incarichi di ricerca pre-doc

12.01 Richiesta attivazione incarico di ricerca - Prof. Roberto Sciagrà

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

Responsabile della ricerca (tutor) e sua qualifica	Prof. Roberto Sciagrà
Gruppo Scientifico Disciplinare	06/MEDS-22
Settore Scientifico Disciplinare (di referenza del Dipartimento)	MEDS-22/A
Durata dell'incarico di ricerca (minimo 12 e massimo 36 mesi)	12
Data di decorrenza dell'incarico (il primo giorno di ogni mese dell'anno)	01/01/2026
Titolo del programma di ricerca (in italiano e in inglese)	PRODUZIONE RADIOFARMACEUTICA DI [18F]FDOPA: ACCORGIMENTI TECNICI SUL PROCESSO CON MODULO DI SINTESI E GESTIONE DEI FATTORI CRITICI INTERFERENTI SULLA STABILITÀ DEL RADIOFARMACO [18F]FDOPA radiopharmaceutical production: technical arrangements on the synthesis module and management of the critical factors interfering with the radiopharmaceutical stability.

Breve descrizione del programma di ricerca (in italiano e in inglese) <i>In questa sezione, sarà inserita sui portali Bandi del MUR e su EURAXESS)</i>	Il progetto di ricerca si propone di analizzare e ottimizzare la produzione di [^{18}F]FDOPA mediante modulo di sintesi, con particolare attenzione agli accorgimenti tecnici necessari per ridurre le possibili interferenze che possono compromettere la resa e la stabilità del prodotto finale. Saranno valutati i principali punti critici del processo, individuando strategie correttive e procedure standardizzate atte a garantire un radiofarmaco di qualità costante, sicuro per l'impiego clinico e conforme ai requisiti di autorizzazione. The research project aims at analyzing and optimizing [^{18}F]FDOPA production through a synthesis module, with particular attention to the technical arrangements needed to reduce the possible interferences on the amount and on the stability of the final product. The main critical points of the process will be evaluated to identify the corrective strategies and the standardized procedures able to warrant a radiopharmaceutical of constant quality, safe for the clinical use and compliant with the licensing requirements.
Attività di ricerca previste (in italiano) <i>In questa sezione sarà inserita nell'art. 1 del bando, nella voce "programma di ricerca")</i>	Produzione radiofarmaco [^{18}F]DOPA da moduli di sintesi e controlli di qualità. Gestione degli strumenti necessari alla produzione e controlli di qualità del radiofarmaco [^{18}F]DOPA. Esecuzione di test per la verifica della purezza radiochimica, chimica e solventi residui, controllo pH. Prendere parte allo studio dei possibili miglioramenti apportabili alla sintesi e ai controlli di qualità del radiofarmaco [^{18}F]DOPA.

Attività di ricerca previste (in inglese)	Taking part in the production of [18F]DOPA through synthesis module and in quality controls. Management of the tools needed for the production and quality controls of [18F]DOPA. Performing the radiochemical purity tests, controlling pH, chemicals and solvents. Taking part in the assessment of the possible improvements to the synthesis and the quality controls for [18F]DOPA.
Sede di svolgimento dell'attività	Radiofarmacia PET, Medicina Nucleare
Titolo di studio richiesto <i>(requisito minimo previsto dall'art 22-ter L. 240/2010 è il "possesso di titolo di laurea magistrale o a ciclo unico da non più di sei anni")</i>	-Laurea magistrale in Scienze Biologiche o - Laurea a ciclo unico in Scienze Biologiche conseguita da non più di 6 anni
Requisiti curriculari richiesti (competenze ed esperienze ritenute necessarie)	Curriculum scientifico-professionale idoneo all'assistenza allo svolgimento dell'attività di ricerca prevista Esperienza nella produzione di radiofarmaci mediante moduli automatici di sintesi. Capacità di gestione e manutenzione degli strumenti impiegati nella preparazione e nel controllo di qualità di radiofarmaci. Competenza nell'esecuzione di test analitici per la verifica della purezza radiochimica, chimica e dei solventi residui, nonché nella determinazione del pH. Attitudine alla valutazione e all'ottimizzazione dei processi di sintesi e dei controlli di qualità dei radiofarmaci.

Criteria di valutazione e relativi punteggi massimi <i>A+B+C= massimo 60 punti.</i> <i>L'art. 12 del Regolamento di Ateneo prevede che:</i> <i>"1. La selezione si attua mediante la valutazione comparativa dei candidati ed è volta a valutare il possesso, da parte dei candidati, di un curriculum idoneo all'assistenza allo svolgimento di attività di ricerca oggetto della selezione. La valutazione può essere integrata da un colloquio pubblico utile ad accertare l'attitudine alla ricerca dei candidati.</i> <i>2. La commissione giudicatrice procede alla valutazione comparativa dei candidati mediante esame dei titoli e delle pubblicazioni, ed eventuale colloquio.</i> <i>3. Nel caso in cui il bando preveda lo svolgimento di un colloquio, la commissione ha a disposizione 100 punti di cui 60 attribuibili a titoli, pubblicazioni e curriculum del candidato e 40 punti al colloquio.</i> <i>4. I punti sono attribuiti secondo i criteri determinati nel bando. Il bando definisce, altresì, <u>i punteggi minimi che i candidati devono conseguire nella valutazione dei titoli o nel colloquio per essere considerati idonei.</u>"</i>	a) Eventuali altri titoli oltre la laurea conseguiti dal/dalla candidato/a fino ad un massimo di 30 punti; b) Attinenza e rilevanza delle attività di ricerca precedentemente svolte, nonché delle eventuali esperienze lavorative, in relazione ai contenuti del programma di ricerca oggetto della selezione, fino ad un massimo di 20 punti; c) Attinenza delle pubblicazioni presentate con il programma di ricerca oggetto della selezione, fino ad un massimo di 10 punti; d) Prova orale, volta ad accertare l'idoneità allo svolgimento dell'attività di ricerca oggetto della selezione, fino ad un massimo di 40 punti
Data, ora e luogo dell'eventuale colloquio	17 dicembre 2025, ore 12:00, Medicina Nucleare, AOU Careggi. Piastra dei Servizi (pad. 15), Auletta Biblioteca.
Modalità della prova orale <i>(in presenza oppure a distanza in modalità telematica)</i>	In presenza

Importo dell'incarico al lordo degli oneri a carico dell'Ateneo (costo struttura)	euro 27.754,44
Importo dell'incarico al lordo degli oneri a carico del percipiente (lordo percipiente)	22.500,00
Progetto/fondo sui cui graverà la spesa	PASSROVERTAC
CUP <i>(il CUP deve essere sempre indicato per gli incarichi finanziati su progetti di ricerca da rendicontare all'Ateneo o a finanziatori esterni)</i>	D94E20002270009
COAN anticipata	135891/2025
Eventuale cofinanziamento <i>(Il cofinanziamento a carico del Dipartimento rientra nell'ambito del limite di spesa assegnato a ciascun Dipartimento).</i>	

Terminato l'esame della richiesta, il Consiglio,

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

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

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

12.02 Richiesta attivazione incarichi di ricerca Prof.ssa Csilla Gabriella Krausz

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

Responsabile della ricerca (tutor) e sua qualifica	Csilla Krausz, Professore Associato
--	-------------------------------------

Gruppo Scientifico Disciplinare	06/MEDS-08
Settore Scientifico Disciplinare <i>(di referenza del Dipartimento)</i>	MEDS-08/A-Endocrinologia (ex MED/13)
Durata dell'incarico di ricerca <i>(minimo 12 e massimo 36 mesi)</i>	12 mesi
Data di decorrenza dell'incarico <i>(il primo giorno di ogni mese dell'anno)</i>	01/01/2026
Titolo del programma di ricerca (in italiano e in inglese)	Studio dell'effetto della chemioterapia sul genoma spermatico Study of the effect of chemotherapy on the sperm genome
Breve descrizione del programma di ricerca (in italiano e in inglese) <i>questa sezione, sarà inserita sui portali bandi del MUR e su EURAXESS)</i>	Il tumore testicolare a cellule germinali e i linfomi di Hodgkin e non-Hodgkin sono le neoplasie più comuni negli uomini in età fertile. Le terapie citotossiche, pur garantendo un'alta sopravvivenza, possono compromettere l'integrità del DNA spermatico con rischio genetico per la progenie. L'obiettivo di questo progetto sarà valutare gli effetti della chemioterapia sul genoma degli spermatozoi. Testicular germ cell tumors and Hodgkin and non-Hodgkin lymphomas are the most common neoplasia in men of reproductive age. Although cytotoxic therapies ensure high survival rates, they may compromise sperm DNA integrity with a genetic risk for the progeny. The aim of this project is to evaluate the effects of chemotherapy on the sperm genome.

Attività di ricerca previste (in italiano) <i>questa sezione sarà inserita nell'art. 1 del bando, nella voce "programma di ricerca")</i>	Il candidato sarà coinvolto nello studio della frammentazione del DNA spermatico nei pazienti con tumore testicolare o linfoma reclutati pre e post-terapia. Nei primi mesi si dedicherà alla messa a punto e validazione del metodo analitico, per garantirne accuratezza e riproducibilità. Successivamente analizzerà i campioni già raccolti presso il laboratorio della PI ed elaborerà i dati sperimentali. In parallelo, si occuperà della raccolta, gestione e processamento dei campioni di liquido seminale dei pazienti in follow-up, occupandosi della valutazione dei parametri seminali.
Attività di ricerca previste (in inglese)	The candidate will be involved in the study of sperm DNA fragmentation in patients with testicular cancer or lymphoma, before and after therapy. During the initial months, the activity will focus on setting up and validating the analytical method to ensure its accuracy and reproducibility. Subsequently, the candidate will analyze the samples already collected in the PI's laboratory and process the experimental data. In parallel, the candidate will be responsible for the collection, management, and processing of semen samples from patients in follow-up, including the evaluation of seminal parameters.

Sede di svolgimento dell'attività	Laboratorio di Genetica dell'Infertilità Maschile e Oncoandrologia (Dipartimento di Scienze Biologiche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio") CUBO 2, primo piano, ala ovest, stanza 1/064 in Viale Pieraccini 6
Titolo di studio richiesto <i>(requisito minimo previsto dall'art 22-ter L. 240/2010 è il "possesso di titolo di laurea magistrale o a ciclo unico da non più di sei anni")</i>	Laurea magistrale in Biotecnologie Mediche, Veterinarie e Farmaceutiche (LM9) conseguita da non più di 6 anni
Requisiti curriculari richiesti (competenze ed esperienze ritenute necessarie)	Curriculum scientifico-professionale idoneo all'assistenza allo svolgimento dell'attività di ricerca prevista Il candidato deve possedere conoscenze approfondite nelle metodiche di selezione degli spermatozoi e nella valutazione dei parametri seminali. È richiesta esperienza nell'analisi della frammentazione del DNA spermatico, nell'analisi statistica e nell'interpretazione dei risultati. Completano il profilo la comprovata capacità di gestione dei campioni biologici e di aggiornamento dei dati sperimentali e pubblicazioni scientifiche pertinenti al tema della ricerca.

Criteria di valutazione e relativi punteggi massimi $A+B+C = \text{massimo } 60 \text{ punti.}$ <i>L'art. 12 del Regolamento di Ateneo prevede che:</i> <i>"1. La selezione si attua mediante la valutazione comparativa dei candidati ed è volta a valutare il possesso, da parte dei candidati, di un curriculum idoneo all'assistenza allo svolgimento di attività di ricerca oggetto della selezione. La valutazione può essere integrata da un colloquio pubblico utile ad accertare l'attitudine alla ricerca dei candidati.</i> <i>2. La commissione giudicatrice procede alla valutazione comparativa dei candidati mediante esame dei titoli e delle pubblicazioni, ed eventuale colloquio.</i> <i>3. Nel caso in cui il bando preveda lo svolgimento di un colloquio, la commissione ha a disposizione 100 punti di cui 60 attribuibili a titoli, pubblicazioni e curriculum del candidato e 40 punti al colloquio.</i> <i>4. I punti sono attribuiti secondo i criteri determinati nel bando. Il bando definisce, altresì, <u>i punteggi minimi che i candidati devono conseguire nella valutazione dei titoli o nel colloquio per essere considerati idonei.</u>"</i>	a) Eventuali altri titoli oltre la laurea conseguiti dal/dalla candidato/a fino ad un massimo di 10 punti; b) Attinenza e rilevanza delle attività di ricerca precedentemente svolte, nonché delle eventuali esperienze lavorative, in relazione ai contenuti del programma di ricerca oggetto della selezione, fino ad un massimo di 40 Punti; c) Attinenza delle pubblicazioni/abstract ai congressi presentati con il programma di ricerca oggetto della selezione, fino ad un massimo di 10 punti; d) Prova orale, volta ad accertare l'idoneità allo svolgimento dell'attività di ricerca oggetto della selezione, fino ad un massimo di 40 punti
Data, ora dell'eventuale colloquio (<i>il colloquio deve essere fissato almeno 15/20 giorni prima della data di decorrenza dell'incarico di ricerca</i>)	18/12/2025, 13.20
Modalità della prova orale (<i>in presenza oppure a distanza in modalità telematica</i>)	a distanza (in modalità telematica)
Importo dell'incarico al lordo degli oneri a carico dell'Ateneo (costo struttura)	Euro 27.754,44

Importo dell'incarico al lordo degli oneri a carico del percipiente (lordo percipiente)	Euro 22.500,00
Progetto/fondo sui cui graverà la spesa	PREDICTAYA (progetto Horizon)
CUP <i>(il CUP deve essere sempre indicato per gli incarichi finanziati su progetti di ricerca da rendicontare all'Ateneo o a finanziatori esterni)</i>	B53C24011170006
COAN anticipata	
Eventuale cofinanziamento <i>(Il cofinanziamento a carico del Dipartimento rientra nell'ambito del limite di spesa assegnato a ciascun Dipartimento).</i>	

Terminato l'esame della richiesta, il Consiglio,

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

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

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

12.3 Richiesta di attivazione incarico di ricerca Prof.ssa Luconi

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

<i>Responsabile della ricerca (tutor) e sua qualifica</i>	<i>Prof.ssa Michaela Luconi</i>
<i>Gruppo Scientifico Disciplinare</i>	<i>06/MEDS-26</i>

Settore Scientifico Disciplinare (di referenza del Dipartimento)	MEDS-26/D
Durata dell'incarico di ricerca (minimo 12 e massimo 36 mesi)	12
Data di decorrenza dell'incarico (il primo giorno di ogni mese dell'anno)	01/01/2026
Titolo del programma di ricerca (in italiano e in inglese)	Applicazione della Biopsia Liquida nel carcinoma corticosurrenalico. Liquid Biopsy application in adrenal cortical cancer
Breve descrizione del programma di ricerca (in italiano e in inglese) In questa sezione, sarà inserita sui portali bandi del MUR e su EURAXESS)	Nel Consorzio SPARC, questa ricerca si concentrerà sullo studio pilota condotto su pazienti con carcinoma corticosurrenale (ACC), come caso di studio sull'applicabilità della biopsia liquida ai tumori rari. Verrà valutata l'efficacia di un pannello NGS mirato per confermare la presenza di un profilo SNV specifico della massa primaria anche nel ctDNA estratto dalla biopsia liquida di campioni accoppiati in una coorte pilota di pazienti con diagnosi di ACC. Verrà valutato il carico molecolare del tumore. Inside the SPARC Consortium, this research will focus on the pilot study conducted on adrenal cortical cancer (ACC) patients enrolled as a case study of applicability of Liquid Biopsy to rare cancers. The efficacy a targeted-NGS panel will be assessed to confirm the presence of specific SNV profile of the primary mass also in ctDNA extracted from liquid biopsy of paired samples in a pilot cohort of patients with diagnosis of ACC confirmed by pathology. Tumour molecular burden will be evaluated

<i>Attività di ricerca previste (in italiano)</i> <i>questa sezione sarà inserita nell'art. 1 del bando, nella voce "programma di ricerca")</i>	<i>Campioni di sangue e raccolte di tumori surrenalici da pazienti con ACC; Recupero ed elaborazione delle cellule tumorali circolanti; Estrazione del DNA da biopsia liquida e tumori primari; Analisi NGS e dPCR; Analisi bioinformatica; Trasfezione cellulare e analisi funzionale</i>
<i>Attività di ricerca previste (in inglese)</i>	<i>Blood sample and adrenal tumour collections from ACC patients; Circulating tumour cell recovery and processing; DNA extraction from liquid biopsy and primary tumours; NGS and dPCR analysis; Bioinformatic analysis; Cell transfection and functional analysis</i>
<i>Sede di svolgimento dell'attività</i>	<i>Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche, Laboratorio di Ricerca Lab AD2 Prof.ssa Luconi</i>

<i>Titolo di studio richiesto</i> <i>(requisito minimo previsto dall'art 22-ter L. 240/2010 è il "possesso di titolo di laurea magistrale o a ciclo unico da non più di sei anni")</i>	<i>Laurea Magistrale o a Ciclo Unico richiesta[1]: Biotecnologie Mediche e Farmaceutiche</i>
<i>Requisiti curriculari richiesti (competenze ed esperienze ritenute necessarie)</i>	<i>Dimostrata attività di ricerca nell'ambito dei tumori corticosurrenali. Esperienza nella raccolta, gestione ed analisi di campioni di sangue e biopsie tumorali di pazienti con ACC; Analisi immunoistochimica; Recupero e analisi delle cellule tumorali circolanti; Estrazione del DNA da biopsia liquida e tumori primari; Analisi trascrittomica; Analisi NGS e dPCR; Analisi bioinformatica; Trasfezione cellulare e analisi funzionale.</i>

<i>Criteri di valutazione e relativi punteggi massimi</i> <i>A+B+C= massimo 60 punti.</i> <i>L'art. 12 del Regolamento di Ateneo prevede che:</i> <i>"1. La selezione si attua mediante la valutazione comparativa dei candidati ed è volta a valutare il possesso, da parte dei candidati, di un curriculum idoneo all'assistenza allo svolgimento di attività di ricerca oggetto della selezione. La valutazione può essere integrata da un colloquio pubblico utile ad accertare l'attitudine alla ricerca dei candidati.</i> <i>2. La commissione giudicatrice procede alla valutazione comparativa dei candidati mediante esame dei titoli e delle pubblicazioni, ed eventuale colloquio.</i> <i>3. Nel caso in cui il bando preveda lo svolgimento di un colloquio, la commissione ha a disposizione 100 punti di cui 60 attribuibili a titoli, pubblicazioni e curriculum del candidato e 40 punti al colloquio.</i> <i>4. I punti sono attribuiti secondo i criteri determinati nel bando. Il bando definisce, altresì, <u>i punteggi minimi che i candidati devono conseguire nella valutazione dei titoli o nel colloquio per essere considerati idonei.</u>"</i>	<i>a) Eventuali altri titoli oltre la Laurea magistrale o a ciclo unico conseguiti dal/dalla candidato/a fino ad un massimo di 10 punti;</i> <i>b) Attinenza e rilevanza delle attività di ricerca precedentemente svolte, nonché delle eventuali esperienze lavorative, in relazione ai contenuti del programma di ricerca oggetto della selezione, fino ad un massimo di 20 punti;</i> <i>c) Attinenza delle pubblicazioni presentate con il programma di ricerca oggetto della selezione, fino ad un massimo di 30 punti;</i> <i>d) Prova orale volta ad accertare l'idoneità allo svolgimento dell'attività di ricerca oggetto della selezione, fino ad un massimo di 40 punti;</i>
--	---

Data, ora e luogo dell'eventuale colloquio	-----18/12/2025, ore 15.00
Modalità della prova orale (in presenza oppure a distanza in modalità telematica)	a distanza (in modalità telematica)
Importo dell'incarico al lordo degli oneri a carico dell'Ateneo (costo struttura)	euro 27.754,44
Importo dell'incarico al lordo degli oneri a carico del percipiente (lordo percipiente)	22.500,00
Progetto/fondo sui cui graverà la spesa	SPARC, nome progetto "Support of Personalized medicine Approaches in Cancer"
CUP (il CUP deve essere sempre indicato per gli incarichi finanziati su progetti di ricerca da rendicontare all'Ateneo o a finanziatori esterni)	B53C25003090006
COAN anticipata	136792/2025
Eventuale cofinanziamento (Il cofinanziamento a carico del Dipartimento rientra nell'ambito del limite di spesa assegnato a ciascun Dipartimento).	

Terminato l'esame della richiesta, il Consiglio,

- vista la validità del programma di ricerca proposto e la disponibilità di budget;
- considerato che il Dipartimento risulta referente o co-referente del SSD della ricerca; esprime all'unanimità, parere favorevole alla richiesta di attivazione della procedura selettiva per il conferimento dell'incarico di ricerca di cui sopra.

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

13) Pratiche del personale

13.1 Il Presidente comunica che il Prof. Cosimo Nardi ha richiesto l'autorizzazione per il dr. Lorenzo Cinci per frequentare il laboratorio di Radiodiagnostica del dipartimento SBSC - Sezione Clinico - Diagnostica, situato in Largo Brambilla n 3 in qualità di ospite dal giorno 1/11/2025 al giorno 31/10/2026 per poter assistere alle ricerche su Liver iron content evaluation by MRI: a new simple method for thomograph calibration and its validation,

sotto la responsabilità del Prof. Cosimo Nardi e della dott.ssa Linda Calistri
Considerato che il candidato frequentatore è in regola con l'assolvimento degli obblighi formativi specifici ai fini della sicurezza, secondo quanto stabilito dall'art.37 del D.Lgs. 81/2002.

Il Consiglio approva all'unanimità a ratifica.

13.2 Il Presidente comunica che la Prof.ssa Elisabetta Rovida ha richiesto l'autorizzazione per la dr.ssa Serena Di Gregorio per frequentare il laboratorio di Molecular Oncology & Cell Signalling del dipartimento SBSC - Sezione Patologia e oncologia sperimentali, situato in viale Morgagni, 50 in qualità di ospite dal giorno 4 novembre 2025 al giorno 31 dicembre 2025, perché possa assistere alle ricerche sulla identificazione dei trasportatori nucleari di ERK5 al fine di sviluppare terapie mirate, sotto la responsabilità della Prof.ssa Elisabetta Rovida e della dr.ssa Ignazia Tusa. Considerato che il candidato frequentatore è in regola con l'assolvimento degli obblighi formativi specifici ai fini della sicurezza, secondo quanto stabilito dall'art.37 del D.Lgs. 81/2002.

Il Consiglio approva all'unanimità a ratifica.

14) Internazionalizzazione

14.1 Proposta di tirocinio incoming nell'ambito del Programma KA131 Erasmus+ Traineeship - Studentessa Zuzanna Baran - Tutor Prof. Fabrizio Chiti

Il **Prof. Fabrizio Chiti** comunica che la tirocinante **Zuzanna Baran** della University of Poznan sarà ospite presso il suo laboratorio per un periodo di tirocinio (traineeship) della durata di 5 mesi dal 01/02/2026 al 30/06/2026. In tale periodo la tirocinante effettuerà attività di tirocinio nell'ambito del Progetto "Protein Misfolding Diseases" i cui dettagli vengono esplicitati nel Learning agreement.

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

Il Consiglio

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

esprime parere favorevole

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

14.2 Proposta di tirocinio incoming nell'ambito del Programma KA131 Erasmus+ Traineeship - Studentessa Sara Medrano Veigas - Tutor Prof.ssa Michaela Luconi

La **Prof.ssa Michaela Luconi** comunica che la tirocinante **Sara Medrano Veigas** della University of Barcelona sarà ospite presso il suo laboratorio per un periodo di tirocinio (traineeship) della durata di 5 mesi dal 15/02/2026 al 15/07/2026. In tale periodo la tirocinante effettuerà attività di tirocinio nell'ambito del Progetto "In vitro cell models for the study of DLK1 in the cross-talk between adipose microenvironment and adrenocortical cancer".

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

Il Consiglio

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

esprime parere favorevole

all'unanimità, alla sottoscrizione del Learning agreement, tra il Dipartimento e la University of Barcelona a favore della tirocinante Sara Medrano Veigas, deliberando la fattibilità e garantendo l'impegno del Dipartimento a realizzare le attività previste dal Learning agreement.

14.3 Variazione data di arrivo della proposta di tirocinio incoming nell'ambito del Programma KA131 Erasmus+ Traineeship - Studentessa Maria João Rosa David - Tutor Prof.ssa Elisabetta Rovida

La **Prof.ssa Elisabetta Rovida** comunica che la tirocinante **Maria João Rosa David** dell'Università Egas Moniz School of Health Science, la cui proposta di tirocinio è stata approvata dal Consiglio di Dipartimento nella seduta del 20/02/2025, intende modificare la data di arrivo: sarà ospite presso il suo laboratorio dal 19 gennaio 2026 al 17 aprile 2026. In tale periodo la tirocinante effettuerà attività di tirocinio nell'ambito del Progetto "Understanding the molecular mechanisms underlying the extensive proliferation of cancer cells, in view of their targeting to block tumour growth", i cui dettagli vengono esplicitati nel Learning agreement.

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

Il Consiglio

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

esprime parere favorevole

all'unanimità, alla sottoscrizione del Learning agreement con la variazione della data di arrivo, tra il Dipartimento e l'Università Egas Moniz School of Health Science a favore della tirocinante Maria João Rosa David, deliberando la fattibilità e garantendo l'impegno del Dipartimento a realizzare le attività previste dal Learning agreement.

14.4 Fondi Internazionalizzazione 2025

Si informa che sono ancora disponibili circa mille euro dei fondi Internazionalizzazione da utilizzare entro il 31/12/2025 utilizzare per il rimborso spese delle missioni dei docenti in uscita all'estero.

Il Consiglio

- sentito quanto riferito dal Presidente;
- considerato che i fondi Internazionalizzazione 2025 vanno utilizzati entro il 31/12/2025;
- verificata la disponibilità dei fondi;

esprime parere favorevole

all'unanimità all'utilizzo dei residui dei fondi Internazionalizzazione 2025 per il rimborso spese delle missioni dei docenti in uscita all'estero.

15) Acquisti di importo superiore a euro 20.000

15.1) Richiesta acquisto di materiale di laboratorio - Dott.ssa Canu - a ratifica

Il Presidente chiede l'approvazione della procedura di acquisto di materiale di laboratorio da parte della Dott.ssa Canu per un importo di € 25.920,00 (IVA esclusa) per le esigenze di ricerca del Dipartimento sul progetto PRIN2022_CANU CUP B53D23021440001.

Data l'urgenza dell'acquisto del suddetto materiale causa l'imminente scadenza, la fornitura è stata affidata alla ditta DEVYSER ITALIA S.R.L., ai sensi dell'art. 50 comma 1, lett. b) del D.Lgs 36/2023 con procedura sulla piattaforma START, con l'impegno di trasmettere successivamente la relativa delibera a ratifica del Consiglio di Dipartimento.

La copertura finanziaria della spesa è garantita dal progetto PRIN2022_CANU CUP B53D23021440001 per € 31.622,40 (inclusa IVA).

E' stato individuato 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";
- Considerata l'urgenza di acquistare materiale di laboratorio per l'attività di ricerca del Dipartimento presentata dalla Dott.ssa Canu;
- Verificata la copertura finanziaria;

delibera

- all'unanimità di approvare a ratifica l'acquisto di materiale di laboratorio per le esigenze di ricerca del Dipartimento;

- di nominare il Responsabile Unico del Progetto (RUP) la dott.ssa Barbara Napolitano

- l'imputazione del costo per un totale di € 31.622,40 (inclusa IVA) sul *progetto PRIN 2022 – CODICE PROGETTO 2022E5FNL7 – M 4 C2 1.1 - CODICE U_GOV PRIN2022_CANU CUP B53D23021440001* - finanziato con fondi dell'Unione Europea – Next Generation EU

15.2) Richiesta acquisto attrezzatura da laboratorio (ultracongelatore -150°C) - Prof. Chiti

Il Presidente chiede l'approvazione della procedura di acquisto di una attrezzatura da laboratorio (ultracongelatore -150°C) da parte del Prof. Chiti per un importo presunto di € 33.490,00 (IVA esclusa) per le esigenze di ricerca del Dipartimento finanziato dal Bando di Ateneo per l'acquisizione di strumenti finalizzati alla ricerca - anno 2025 (D.R. n.1209/2025 Prot.n.277563 del 08/10/2025) per € 26.884,43 - codice progetto progetto DM737_58515_strumenti_ricerca_25_26 CUP B55F21007810001 finanziato con fondi dell'Unione Europea – Next Generation EU.

La fornitura sarà affidata ai sensi dell'art. 50 comma 1, lett. b) del D.Lgs 36/2023 con procedura sulla piattaforma START.

La copertura finanziaria della spesa è garantita dal finanziamento a valere sul Bando di Ateneo per l'acquisizione di strumenti finalizzati alla ricerca - anno 2025 (D.R. n.1209/2025 Prot.n.277563 del 08/10/2025) per € 26.884,43 e dai seguenti fondi per € 13.982,36:

- Euro 8.171,56 su RECSPEGEN
- Euro 5.810,80 su fondi liberi vari

E' necessario individuare il Responsabile Unico del Progetto (RUP) e il Direttore dell'esecuzione del contratto (DEC).

Si propone come RUP la dott.ssa Napolitano e come DEC la Dott.ssa Benedetta Mannini.

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";
- Considerata la necessità dell'acquisizione dello strumento per le esigenze dell'attività di ricerca del Dipartimento;
- Verificata la copertura finanziaria;

delibera

- all'unanimità di approvare la procedura di acquisto di una attrezzatura da laboratorio (ultracongelatore -150°C) per le esigenze di ricerca del Dipartimento per un importo pari a Euro 33.490,00 (IVA esclusa) ai sensi dell'art. 50 comma 1, lett. b) del D.Lgs 36/2023 con procedura da avviare sulla piattaforma START;

- la copertura finanziaria della spesa è garantita dal finanziamento a valere sul Bando di Ateneo per l'acquisizione di strumenti finalizzati alla ricerca - anno 2025 (D.R. n.1209/2025 Prot.n.277563 del 08/10/2025) per € 26.884,43 e dai seguenti fondi per € 13.982,36:

- Euro 8.171,56 su RECSPEGEN
- Euro 5.810,80 su fondi liberi vari

- di confermare come Responsabile Unico del Procedimento (RUP) la dott.ssa Barbara Napolitano e di nominare come DEC la Dott.ssa Benedetta Mannini.

16) Scarichi inventariali

Non ci sono argomenti

17) Storni sul budget 202

Non ci sono argomenti

Alle ore 16.19 inizia la seduta ristretta ai professori ordinari e associati, ricercatori a tempo indeterminato e ricercatori a tempo determinato

Tabella presenti e assenti Componenti Consiglio di Dipartimento

Professori ordinari e straordinari Cognome e Nome	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Chiarugi Paola	X		

2) Chiti Fabrizio	X		
3) Cirri Paolo	X		
4) Donati Chiara		X	
5) Galli Andrea	X		
6) Giannoni Elisa		X	
7) La Marca Giancarlo		X	
8) Livi Lorenzo	X		
9) Luconi Michaela	X		
10) Maggi Mario	X		
11) Mascalchi Mario	X		
12) Modesti Alessandra	X		
13) Pallotta Stefania	X		
14) Papi Laura	X		
15) Petraglia Felice	X		
16) Romagnani Paola	X		
17) Taddei Niccolò	X		
18) Vignozzi Linda	X		
TOTALE N. 18			

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

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

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

Ricercatori a tempo determinato di tipologia b) Cognome e Nome	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Bettiol Alessandra	X		
2) Canu Letizia	X		
3) Chillà Anastasia	X		
4) Cirillo Luigi	X		
5) Ippolito Luigi	X		
6) Leri Manuela	X		
7) Lulli Matteo		X	
8) Luti Simone	X		
9) Peppicelli Silvia	X		
10) Pillozzi Serena	X		
11) Vannuccini Silvia		X	
TOTALE 11			

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

Ricercatori a tempo determinato di tipologia a) Cognome e Nome	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Bigi Alessandra	X		
2) Cantini Giulia	X		
3) Cipriani Sarah		X	
4) De Chiara Letizia	X		
5) Mannini Benedetta	X		
6) Pranzini Erica	X		
7) Sparano Clotilde		X	
TOTALE 7			

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

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

18) Proposta di proroga dei contratti di Ricercatore a tempo determinato di tipologia a), reclutati su fondi PNRR

Il Presidente informa il Consiglio che la CIA si è riunita in data 14 novembre u.s. per la proposta di proroga dei contratti di ricercatore a tempo determinato di tipologia a) reclutati su fondi PNRR.

18.1) Proposta di proroga dei contratti di Ricercatore a tempo determinato di tipologia a), reclutati su fondi PNRR, Dr.ssa Clotilde Sparano, SSD MEDS-08/A (ex MED/13)

Il Presidente informa il Consiglio che, all'approssimarsi della scadenza dei contratti

triennali dei ricercatori reclutati su fondi PNRR, l'Ateneo ha ritenuto opportuno fare una valutazione volta a consentire ai Dipartimenti di proseguire le linee di ricerca strategiche in cui tali ricercatori sono impegnati, garantendo continuità e valorizzazione del capitale scientifico già consolidato.

A questo fine gli Organi di Ateneo nelle sedute del mese di ottobre 2025 hanno deliberato la possibilità di anticipare le economie di gestione generate dai progetti PNRR di competenza dei Dipartimenti, al fine di assicurare la prosecuzione delle linee di ricerca ritenute strategiche dal Dipartimento, per:

1. attivare proroghe dei contratti di ricercatore a tempo determinato di tipo a) reclutati su fondi PNRR, attualmente in essere, prevedendo l'inserimento di posizioni di Ricercatore a Tempo Determinato (RTT), nel medesimo settore scientifico-disciplinare, nella prossima programmazione del personale docente e ricercatore, qualora non già presenti nella programmazione triennale 2025-2027,

oppure, in alternativa,

2. attivare nuove posizioni mediante gli strumenti contrattuali attualmente disponibili – nel rispetto dei vincoli imposti dalla normativa – nei medesimi settori scientifico-disciplinari in cui risultano attive le posizioni di RTD a) reclutati su fondi PNRR.

Con la circolare n. 21 del 22 ottobre 2025 è stata inviata la tabella con il dettaglio delle somme riferite alle risorse maturate attraverso l'esposizione di ore/per persona, sulla base delle quali potrà procedere a deliberare la richiesta di proroga o le attivazioni di nuove posizioni secondo le ordinarie procedure.

Con successiva circolare n. 24 del 30 ottobre 2025 sono state forniti i seguenti chiarimenti:

- 1) In caso di richiesta di attivazione di proroga di più contratti di RTD a) sullo stesso SSD, l'impegno di inserire il SSD nella prossima programmazione triennale 2026-2028 si intende assolto con l'inserimento di almeno una posizione di RTT;

- 2) Il Dipartimento può utilizzare la massa critica maturata su tutti gli SSD, anche se diversi da quello in cui è attivo il ricercatore interessato dalla misura. Qualora anche in questo caso, la quota maturata non sia tale da garantire la copertura finanziaria del costo della proroga del contratto di RTD a) o contratto di ricerca o incarico post-doc, il Dipartimento può cofinanziare con fondi propri. Nel caso di attivazione di una proroga di contratto di rtd a), tali fondi devono essere liberi da rendicontazione;

- 3) Qualora il cofinanziamento con fondi propri superi il 50% del costo della proroga il Dipartimento non è tenuto ad inserire il SSD nella programmazione triennale 2026-2028;

- 4) Qualora la proroga venga attivata per un ricercatore incardinato su un SSD nell'ambito del quale non vi sia la possibilità di garantire il rispetto degli obblighi didattici, anche in chiave prospettica, il Dipartimento non è tenuto ad inserire il SSD nella programmazione triennale 2026-2028;

- 5) la misura in oggetto non si applica alle proroghe già deliberate dagli Organi di Ateneo.

Il Presidente ricorda che presso il Dipartimento sono in servizio i seguenti ricercatori reclutati nell'ambito dei progetti PNRR:

Erica Pranzini SSD BIOS-07/A

Letizia De Chiara SSD MEDS-26/A

Sarah Cipriani SSD MEDS-26/D

Clotilde Sparano SSD MEDS-08/A

La dott.ssa Clotilde Sparano rappresenta una figura di continuità strategica per le linee di ricerca in corso ed è quindi fortemente auspicabile che possa essere prorogata per un ulteriore biennio nel suo ruolo di RTDa al fine di garantire il consolidamento e l'ampliamento delle stesse. Il Presidente ricorda che il contratto della Dott.ssa Clotilde Sparano con decorrenza 01.02.2024, considerato il congedo di cui alla nota prot. n. 262508 del 29.09.2025, è stato prorogato al 30 giugno 2026.

In merito alla copertura finanziaria pari a € 108.782,07, il Presidente comunica che la stessa sarà garantita mediante utilizzo delle economie di gestione generate dai progetti PNRR di competenza Dipartimentale e di fondi esterni, in particolare:

€ 43.782,07 su SSD MEDS-08/A Prof. Mario Maggi

€ 65.000 su fondi liberi nella disponibilità del Dipartimento progetto GALLIANDROLOGICAL2025, che saranno trasferiti sul Fondo Unico di Ateneo (COAN n. 139548 del 17.11.2025).

In merito all'inserimento del SSD nella programmazione triennale, il Presidente evidenzia che il SSD MEDS-08/A non è presente tra i SSD residui della programmazione triennale 2025-2027 nella categoria dei ricercatori a tempo determinato, ma tenuto conto che il cofinanziamento con fondi propri supera il 50% del costo della proroga il Dipartimento non è tenuto ad inserire il SSD nella programmazione triennale 2026-2028.

Secondo quanto previsto dall'art. 21 del Regolamento in materia di ricercatori a tempo determinato ai sensi dell'articolo 24 della legge 30 dicembre 2010, n. 240, emanato con D.R n. 467 del 16 aprile 2019, che continua ad applicarsi per le procedure bandite fino al 27 febbraio 2023, la proposta di proroga del contratto è sottoposta al Consiglio del Dipartimento, unitamente alla relazione predisposta da un professore o da un ricercatore a tempo indeterminato nominato dal Direttore del Dipartimento come Relatore ad hoc.

Il Prof. Mario Maggi è stato nominato Relatore ad hoc dal Direttore con decreto DD 13794 prot. n. 336035 del 17.11.2025 per la predisposizione della relazione (prot. n. 336572 del 17.11.2025) nella quale viene valutata positivamente l'attività di didattica e di ricerca svolta dalla dott.ssa Clotilde Sparano ed evidenzia le motivazioni che giustificano la richiesta di proroga del contratto.

Considerato l'esito positivo della valutazione da parte del relatore ad hoc, acquisito il consenso della dott.ssa Clotilde Sparano alla proroga contrattuale (prot. n. 336333 del 17.11.2025), il Presidente pone in approvazione la proposta di proroga.

Il Presidente ricorda infine che gli Organi di Governo, nelle sedute del 15 e 25 luglio 2025, hanno deliberato di consentire ai Dipartimenti, in relazione alle esigenze del gruppo scientifico-disciplinare e settore scientifico-disciplinare di afferenza, di poter richiedere per i ricercatori reclutati nell'ambito dei finanziamenti PNRR nel periodo di proroga contrattuale, l'attribuzione del carico didattico ordinario previsto dal Regolamento vigente dei ricercatori a tempo determinato di cui all'articolo 24 della Legge 240/2010, previo consenso dell'interessato e successiva sottoscrizione di specifico addendum al contratto.

Il Consiglio del Dipartimento, nella composizione ristretta ai professori ordinari e associati,

ricercatori a tempo indeterminato e determinato ai sensi dall'art. 21 del Regolamento in materia di ricercatori a tempo determinato ai sensi dell'articolo 24 della legge 30 dicembre 2010, n. 240, emanato con D.R n. 467 del 16 aprile 2019,

- visto il Regolamento di Ateneo dei Dipartimenti;
- visto il Regolamento in materia di ricercatori a tempo determinato ai sensi dell'articolo 24 della legge 30 dicembre 2010, n. 240, emanato con D.R n. 467 del 16 aprile 2019 e in particolare l'art. 21;
- viste le delibere degli Organi di Ateneo adottate nelle sedute del mese di ottobre 2025 con le quali è consentita la possibilità di anticipare le economie di gestione generate dai progetti PNRR di competenza dei Dipartimenti, al fine di assicurare la prosecuzione delle linee di ricerca ritenute strategiche dal Dipartimento, per:
 1. attivare proroghe dei contratti di ricercatore a tempo determinato di tipo a) reclutati su fondi PNRR, attualmente in essere, prevedendo l'inserimento di posizioni di Ricercatore a Tempo Determinato (RTT), nel medesimo settore scientifico-disciplinare, nella prossima programmazione del personale docente e ricercatore, qualora non già presenti nella programmazione triennale 2025-2027,
oppure, in alternativa,
 2. attivare nuove posizioni mediante gli strumenti contrattuali attualmente disponibili – nel rispetto dei vincoli imposti dalla normativa – nei medesimi settori scientifico-disciplinari in cui risultano attive le posizioni di RTD a) reclutati su fondi PNRR;
- richiamata la circolare rettorale n. 21 del 22 ottobre 2025 con la quale è stata inviata la tabella con il dettaglio delle somme riferite alle risorse maturate attraverso l'esposizione di ore/per persona, sulla base delle quali ogni Dipartimento potrà procedere a deliberare la richiesta di proroga o l'attivazione di nuove posizioni secondo le ordinarie procedure;
- richiamata la circolare rettorale n. 24 del 30 ottobre 2025;
- valutato di proporre la proroga biennale del contratto di ricercatore a tempo determinato di tipologia a) della dott.ssa Clotilde Sparano, reclutata nell'ambito del progetto PNRR *Dinamiche di longevità: impatto dell'invecchiamento sulla sessualità, sulla fertilità e sul benessere psicofisico nella popolazione generale*, Progetto da svilupparsi nell'ambito del Progetto PNRR AGE-IT;
- acquisito il consenso dell'interessato alla proroga contrattuale (prot. 336333 del 17.11.2025)
- considerata la relazione della dott.ssa Clotilde Sparano (prot. n. 336541 del 17.11.2025);
- considerata la relazione predisposta del Relatore ad hoc, prof. Mario Maggi nella quale si attesta la valutazione positiva dell'attività del ricercatore acquisita al prot. n. 336572 del 17.11.2025,
- considerato il permanere delle esigenze scientifiche e didattiche e vista la volontà di garantire la prosecuzione della linea di ricerca PNRR ritenuta strategica dal Dipartimento;

- considerato che la copertura finanziaria del costo della proroga biennale pari a € 108.782,07, è garantita mediante utilizzo delle economie di gestione generate dai progetti PNRR di competenza Dipartimentale e di fondi esterni in particolare:

€ 43.782,07 su SSD MEDS-08/A Prof. Mario Maggi

€ 65.000 su fondi liberi nella disponibilità del Dipartimento progetto GALLIANDROLOGICAL2025, che saranno trasferiti sul Fondo Unico di Ateneo (COAN n. 139548 del 17.11.2025).

- preso atto che il SSD MEDS-08/A non è presente tra i SSD residui della programmazione triennale 2025-2027 nella categoria dei ricercatori a tempo determinato, ma tenuto conto che il cofinanziamento con fondi propri supera il 50% del costo della proroga il Dipartimento non è tenuto ad inserire il SSD nella programmazione triennale 2026-2028;

DELIBERA

all'unanimità degli aventi diritto,

- a) la proposta di proroga biennale del contratto di Ricercatore a tempo determinato di tipologia a) della dott.ssa Clotilde Sparano in regime di impegno a tempo pieno;
- b) di approvare e garantire la copertura finanziaria dell'intero costo della proroga biennale pari a € 108.782,07 mediante utilizzo delle economie di gestione generate dai progetti PNRR di competenza Dipartimentale e di fondi esterni in particolare:

€ 43.782,07 su SSD MEDS-08/A Prof. Mario Maggi

€ 65.000 su fondi liberi nella disponibilità del Dipartimento progetto GALLIANDROLOGICAL2025, che saranno trasferiti sul Fondo Unico di Ateneo (COAN n. 139548 del 17.11.2025).

- c) di incaricare il Direttore di sottoporre la presente proposta alla Commissione dell'Area Biomedica prevista dall'art. 2, comma 2, del Decreto Ministeriale 24 maggio 2011, n. 242, dandone contestualmente comunicazione alla Rettrice;

18.2) Proposta di proroga dei contratti di Ricercatore a tempo determinato di tipologia a), reclutati su fondi PNRR, Dr.ssa Sarah Cipriani, SSD MEDS-26/D (ex MED/50)

Il Presidente informa il Consiglio che, all'approssimarsi della scadenza dei contratti triennali dei ricercatori reclutati su fondi PNRR, l'Ateneo ha ritenuto opportuno fare una valutazione volta a consentire ai Dipartimenti di proseguire le linee di ricerca strategiche in cui tali ricercatori sono impegnati, garantendo continuità e valorizzazione del capitale scientifico già consolidato.

A questo fine gli Organi di Ateneo nelle sedute del mese di ottobre 2025 hanno deliberato la possibilità di anticipare le economie di gestione generate dai progetti PNRR di competenza dei Dipartimenti, al fine di assicurare la prosecuzione delle linee di ricerca ritenute strategiche dal Dipartimento, per:

1. attivare proroghe dei contratti di ricercatore a tempo determinato di tipo a) reclutati su fondi PNRR, attualmente in essere, prevedendo l'inserimento di posizioni di Ricercatore a Tempo Determinato (RTT), nel medesimo settore scientifico-disciplinare, nella prossima programmazione del personale docente e ricercatore, qualora non già presenti nella programmazione triennale 2025-2027,

oppure, in alternativa,

2. attivare nuove posizioni mediante gli strumenti contrattuali attualmente disponibili – nel rispetto dei vincoli imposti dalla normativa – nei medesimi settori scientifico-disciplinari in cui risultano attive le posizioni di RTD a) reclutati su fondi PNRR.

Con la circolare n. 21 del 22 ottobre 2025 è stata inviata la tabella con il dettaglio delle somme riferite alle risorse maturate attraverso l'esposizione di ore/per persona, sulla base delle quali potrà procedere a deliberare la richiesta di proroga o le attivazioni di nuove posizioni secondo le ordinarie procedure.

Con successiva circolare n. 24 del 30 ottobre 2025 sono state forniti i seguenti chiarimenti:

- 1) In caso di richiesta di attivazione di proroga di più contratti di RTD a) sullo stesso SSD, l'impegno di inserire il SSD nella prossima programmazione triennale 2026-2028 si intende assolto con l'inserimento di almeno una posizione di RTT;
- 2) Il Dipartimento può utilizzare la massa critica maturata su tutti gli SSD, anche se diversi da quello in cui è attivo il ricercatore interessato dalla misura. Qualora anche in questo caso, la quota maturata non sia tale da garantire la copertura finanziaria del costo della proroga del contratto di RTD a) o contratto di ricerca o incarico post-doc, il Dipartimento può cofinanziare con fondi propri. Nel caso di attivazione di una proroga di contratto di rtd a), tali fondi devono essere liberi da rendicontazione;
- 3) Qualora il cofinanziamento con fondi propri superi il 50% del costo della proroga il Dipartimento non è tenuto ad inserire il SSD nella programmazione triennale 2026-2028;
- 4) Qualora la proroga venga attivata per un ricercatore incardinato su un SSD nell'ambito del quale non vi sia la possibilità di garantire il rispetto degli obblighi didattici, anche in chiave prospettica, il Dipartimento non è tenuto ad inserire il SSD nella programmazione triennale 2026-2028;
- 5) la misura in oggetto non si applica alle proroghe già deliberate dagli Organi di Ateneo.

Il Presidente ricorda che presso il Dipartimento sono in servizio i seguenti ricercatori reclutati nell'ambito dei progetti PNRR:

Erica Pranzini SSD BIOS-07/A

Letizia De Chiara SSD MEDS-26/A

Sarah Cipriani SSD MEDS-26/D

Clotilde Sparano SSD MEDS-08/A

La dr.ssa Sarah Cipriani rappresenta una figura di continuità strategica per le linee di ricerca in corso ed è quindi fortemente auspicabile che possa essere prorogata per un ulteriore biennio nel suo ruolo di RTDa al fine di garantire il consolidamento e l'ampliamento delle stesse. Il Presidente ricorda che il contratto della Dott.ssa Sarah Cipriani con decorrenza 01.02.2024, considerato il congedo di cui alla nota prot. n. 299302 del 24/10/2025, è stato prorogato al 30 giugno 2026.

In merito alla copertura finanziaria pari a € 108.782,07, il Presidente comunica che la stessa sarà garantita mediante utilizzo delle economie di gestione generate dai progetti PNRR di competenza Dipartimentale e in particolare:

6.000,00 € Prof.ssa Elisabetta Meacci SSD BIOS-08/A

11.765,76 € Prof.ssa Alessandra Modesti SSD BIOS-10/A

9.970,95 € Prof.ssa Ilaria Dicembrini SSD MEDS-08/A

26.480,85 € Prof. Edoardo Mannucci SSD MEDS-08/A

27.471,17 € Prof.ssa Linda Vignozzi SSD MEDS-08/A

3.432,13 € Prof. Icro Meattini SSD MEDS-22/A

7.874,34 € Dr.ssa Giovanna Danza MEDS-26/A

6.768,26 € Prof.ssa Laura Lasagni SSD MEDS-26/A

8.889,44 € Dr.ssa Sara Marchiani SSD MEDS-26/D

e per la quota mancante dall'accantonamento di euro 129,17 sul progetto DANZMASTSPET16 (coan n. 139168).

In merito all'inserimento del SSD nella programmazione triennale, il Presidente evidenzia che il SSD MEDS-26/D non è presente tra i SSD residui della programmazione triennale 2025-2027 nella categoria dei ricercatori a tempo determinato, ma trattandosi di un SSD nell'ambito del quale non è possibile garantire il rispetto degli obblighi didattici, anche in chiave prospettica, il Dipartimento non è tenuto ad inserire il SSD nella programmazione triennale 2026-2028.

Secondo quanto previsto dall'art. 21 del Regolamento in materia di ricercatori a tempo determinato ai sensi dell'articolo 24 della legge 30 dicembre 2010, n. 240, emanato con D.R. n. 467 del 16 aprile 2019, che continua ad applicarsi per le procedure bandite fino al 27 febbraio 2023, la proposta di proroga del contratto è sottoposta al Consiglio del Dipartimento, unitamente alla relazione predisposta da un professore o da un ricercatore a tempo indeterminato nominato dal Direttore del Dipartimento come Relatore ad hoc.

La Prof.ssa Linda Vignozzi è stata nominata Relatore ad hoc dal Direttore con decreto DD 13795 prot. n. 336051 del 17.11.2025 per la predisposizione della relazione (prot. n. 336565 del 17.11.2025) nella quale viene valutata positivamente l'attività di didattica e di ricerca svolta dalla dott.ssa Sarah Cipriani ed evidenzia le motivazioni che giustificano la richiesta di proroga del contratto.

Considerato l'esito positivo della valutazione da parte del relatore ad hoc, acquisito il consenso della dott.ssa Sarah Cipriani alla proroga contrattuale (prot. n. 336320 del 17.11.2025), il Presidente pone in approvazione la proposta di proroga.

Il Presidente ricorda infine che gli Organi di Governo, nelle sedute del 15 e 25 luglio 2025, hanno deliberato di consentire ai Dipartimenti, in relazione alle esigenze del gruppo scientifico-disciplinare e settore scientifico-disciplinare di afferenza, di poter richiedere per i ricercatori reclutati nell'ambito dei finanziamenti PNRR nel periodo di proroga contrattuale, l'attribuzione del carico didattico ordinario previsto dal Regolamento vigente dei ricercatori a tempo determinato di cui all'articolo 24 della Legge 240/2010, previo consenso dell'interessato e successiva sottoscrizione di specifico addendum al contratto.

Il Consiglio del Dipartimento, nella composizione ristretta ai professori ordinari e associati, ricercatori a tempo indeterminato e determinato ai sensi dall'art. 21 del Regolamento in materia di ricercatori a tempo determinato ai sensi dell'articolo 24 della legge 30 dicembre 2010, n. 240, emanato con D.R. n. 467 del 16 aprile 2019,

- visto il Regolamento di Ateneo dei Dipartimenti;
- visto il Regolamento in materia di ricercatori a tempo determinato ai sensi dell'articolo 24 della legge 30 dicembre 2010, n. 240, emanato con D.R. n. 467 del 16 aprile 2019 e in particolare l'art. 21;
- viste le delibere degli Organi di Ateneo adottate nelle sedute del mese di ottobre 2025 con le quali è consentita la possibilità di anticipare le economie di gestione generate dai progetti PNRR di competenza dei Dipartimenti, al fine di assicurare la prosecuzione delle linee di ricerca ritenute strategiche dal Dipartimento, per:
 1. attivare proroghe dei contratti di ricercatore a tempo determinato di tipo a) reclutati su fondi PNRR, attualmente in essere, prevedendo l'inserimento di posizioni di Ricercatore a Tempo Determinato (RTT), nel medesimo settore scientifico-disciplinare, nella prossima programmazione del personale docente e ricercatore, qualora non già presenti nella programmazione triennale 2025-2027,oppure, in alternativa,
 2. attivare nuove posizioni mediante gli strumenti contrattuali attualmente disponibili – nel rispetto dei vincoli imposti dalla normativa – nei medesimi settori

scientifico-disciplinari in cui risultano attive le posizioni di RTD a) reclutati su fondi PNRR;

- richiamata la circolare rettorale n. 21 del 22 ottobre 2025 con la quale è stata inviata la tabella con il dettaglio delle somme riferite alle risorse maturate attraverso l'esposizione di ore/per persona, sulla base delle quali ogni Dipartimento potrà procedere a deliberare la richiesta di proroga o l'attivazione di nuove posizioni secondo le ordinarie procedure;
- richiamata la circolare rettorale n. 24 del 30 ottobre 2025;
- valutato di proporre la proroga biennale del contratto di ricercatore a tempo determinato di tipologia a) della dott.ssa Sarah Cipriani, reclutata nell'ambito del progetto PNRR *"The impact of lifestyle and environmental pollution on male infertility: identification of new predictive biomarkers and development of a health care system network for prevention"*, Progetto da svilupparsi nell'ambito del Progetto PNRR THE – Tuscany Health Ecosystem;
- acquisito il consenso dell'interessato alla proroga contrattuale (prot. n. 336320 del 17.11.2025);
- considerata la relazione della dott.ssa Sarah Cipriani (prot. n. 336553 del 17.11.2025);
- considerata la relazione predisposta del Relatore ad hoc, prof.ssa Linda Vignozzi nella quale si attesta la valutazione positiva dell'attività del ricercatore acquisita al prot. n. 336565 del 17.11.2025,
- considerato il permanere delle esigenze scientifiche e didattiche e vista la volontà di garantire la prosecuzione della linea di ricerca PNRR ritenuta strategica dal Dipartimento;
- considerato che la copertura finanziaria del costo della proroga biennale pari a € 108.782,07, è garantita mediante utilizzo delle economie di gestione generate dai progetti PNRR di competenza Dipartimentale e in particolare:

6.000,00 € Prof.ssa Elisabetta Meacci SSD BIOS-08/A
11.765,76 € Prof.ssa Alessandra Modesti SSD BIOS-10/A
9.970,95 € Prof.ssa Ilaria Dicembrini SSD MEDS-08/A
26.480,85 € Prof. Edoardo Mannucci SSD MEDS-08/A
27.471,17 € Prof.ssa Linda Vignozzi SSD MEDS-08/A
3.432,13 € Prof. Icro Meattini SSD MEDS-22/A
7.874,34 € Dr.ssa Giovanna Danza MEDS-26/A
6.768,26 € Prof.ssa Laura Lasagni SSD MEDS-26/A
8.889,44 € Dr.ssa Sara Marchiani SSD MEDS-26/D

e per la quota mancante dall'accantonamento di euro 129,17 sul progetto DANZMASTSPET16 (coan n. 139168)

- preso atto che il SSD MEDS-26/D non è presente tra i SSD residui della programmazione triennale 2025-2027 nella categoria dei ricercatori a tempo determinato, ma trattandosi di un SSD nell'ambito del quale non è possibile garantire il rispetto degli obblighi didattici, anche in chiave prospettica, il Dipartimento non è tenuto ad inserire il SSD nella programmazione triennale 2026-2028;

DELIBERA

all'unanimità degli aventi diritto,

- d) la proposta di proroga biennale del contratto di Ricercatore a tempo determinato di tipologia a) della dott.ssa Sarah Cipriani in regime di impegno a tempo pieno;

- e) di approvare e garantire la copertura finanziaria dell'intero costo della proroga

biennale pari a € 108.782,07 mediante utilizzo delle economie di gestione generate dai progetti PNRR di competenza Dipartimentale e in particolare:

6.000,00 € Prof.ssa Elisabetta Meacci SSD BIOS-08/A
 11.765,76 € Prof.ssa Alessandra Modesti SSD BIOS-10/A
 9.970,95 € Prof.ssa Ilaria Dicembrini SSD MEDS-08/A
 26.480,85 € Prof. Edoardo Mannucci SSD MEDS-08/A
 27.471,17 € Prof.ssa Linda Vignozzi SSD MEDS-08/A
 3.432,13 € Prof. Icro Meattini SSD MEDS-22/A
 7.874,34 € Dr.ssa Giovanna Danza MEDS-26/A
 6.768,26 € Prof.ssa Laura Lasagni SSD MEDS-26/A
 8.889,44 € Dr.ssa Sara Marchiani SSD MEDS-26/D
 e per la quota mancante dall'accantonamento di euro 129,17 sul progetto DANZMASTSPET16 (coan n. 139168).

f) di incaricare il Direttore di sottoporre la presente proposta alla Commissione dell'Area Biomedica prevista dall'art. 2, comma 2, del Decreto Ministeriale 24 maggio 2011, n. 242, dandone contestualmente comunicazione alla Rettrice;

19) Incarichi di ricerca post-doc

Non ci sono argomenti

Alle ore 16.30 inizia la seduta ristretta ai professori ordinari e associati, ricercatori a tempo indeterminato, ricercatori di cui all'articolo 3, comma 1, lettera b) e Ricercatori a tempo determinato in Tenure Track

Tabella presenti e assenti Componenti Consiglio di Dipartimento

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

Professori associati	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Barletta Emanuela	X		
2) Becatti Matteo	X		
3) Becherucci Francesca			X
4) Bemporad Francesco			X
5) Benelli Matteo	X		
6) Bernacchioni Caterina	X		
7) Berti Valentina			X
8) Bianchini Francesca	X		
9) Bucciantini Monica	X		
10) Cascella Roberta		X	
11) Caselli Anna	X		
12) Cecchi Cristina		X	
13) Cencetti Francesca	X		
14) Cianferotti Luisella	X		
15) Coccia Maria Elisabetta	X		
16) Degl'Innocenti Donatella	X		
17) Desideri Isacco	X		
18) Dicembrini Ilaria		X	
19) Dragoni Gabriele	X		
20) Fainardi Enrico	X		
21) Fambrini Massimiliano			X
22) Fiaschi Tania			X
23) Fiorillo Claudia	X		
24) Gamberi Tania		X	
25) Krausz Csilla Gabriella	X		
26) Lasagni Laura	X		
27) Laurenzana Anna	X		
28) Lazzeri Elena		X	
29) Lotti Francesco	X		
30) Magherini Francesca	X		
31) Mangoni Monica		X	
32) Mannucci Edoardo	X		
33) Marcucci Gemma	X		
34) Marrazzo Livia	X		
35) Meacci Elisabetta	X		
36) Meattini Icro	X		
37) Mecacci Federico	X		
38) Mello Tommaso	X		
39) Miele Vittorio	X		
40) Monti Daniela	X		
41) Morandi Andrea	X		
42) Muratori Monica	X		
43) Nardi Cosimo		X	
44) Nediani Chiara	X		
45) Paoli Paolo		X	
46) Papucci Laura	X		

47) Pazzagli Luigia			X
48) Peri Alessandro	X		
49) Peron Angela		X	
50) Pinzani Pamela	X		
51) Ramazzotti Matteo	X		
52) Rastrelli Giulia		X	
53) Romano Giovanni	X		
54) Rovida Elisabetta	X		
55) Sciagrà Roberto	X		
56) Sorbi Flavia	X		
57) Talamonti Cinzia	X		
58) Tarocchi Mirko			X
59) Vaglio Augusto	X		
			TOTALE 59

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

Ricercatori a tempo determinato di tipologia b) Cognome e Nome	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Bettiol Alessandra	X		
2) Canu Letizia	X		
3) Chillà Anastasia	X		
4) Cirillo Luigi	X		
5) Ippolito Luigi	X		
6) Leri Manuela	X		
7) Lulli Matteo		X	
8) Luti Simone	X		
9) Peppicelli Silvia	X		
10) Pillozzi Serena	X		
11) Vannuccini Silvia		X	
			TOTALE 11

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

6) Pescucci Chiara	X		
TOTALE 6			

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

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

Il Presidente comunica al Consiglio che erroneamente in sede di convocazione era stato riservato il punto alla composizione ristretta ai professori ordinari e associati, ricercatori a tempo indeterminato e ricercatori di cui all'articolo 3, comma 1, lettera b) invece la composizione corretta per la deliberazione di cui al punto 20) è *In seduta ristretta ai professori ordinari e associati, ricercatori a tempo indeterminato e ricercatori di cui all'articolo 3, comma 1, lettera b) e Ricercatori a tempo determinato in Tenure Track*

20) Proposta di nomina della Commissione per la procedura selettiva per un posto di Ricercatore in Tenure Track di cui all'art. 24, comma 1 bis, della legge 30 dicembre 2010, n. 240, DR 1122/2025, Gruppo scientifico-disciplinare 05/BIOS-08 Biologia Molecolare, Settore scientifico-disciplinare BIOS-08/A Biologia Molecolare

Il Consiglio è chiamato a proporre la nomina della commissione per la procedura selettiva per un posto di Ricercatore in Tenure Track di cui all'art. 24, comma 1 bis, della legge 30 dicembre 2010, n. 240, DR 1122/2025, Gruppo scientifico-disciplinare 05/BIOS-08 Biologia Molecolare, Settore scientifico-disciplinare BIOS-08/A Biologia Molecolare, nell'ambito della Programmazione del Personale docente e ricercatore 2025-2027.

L'art. 15 del Regolamento per la disciplina dei ricercatori a tempo determinato ai sensi dell'articolo 24 della legge 30 dicembre 2010, n. 240, dispone che la commissione sia composta da 3 membri scelti tra PO e PA che siano afferenti al GSD posto a bando, di cui almeno uno afferente/i, ove possibile, al/ai settore/i scientifico-disciplinare/i che determina/no il profilo della selezione ed è individuata in base alle seguenti modalità:

- un componente è designato, dal Consiglio di Dipartimento, tra docenti interni o esterni all'Università di Firenze
- i restanti componenti sono sorteggiati rispettivamente da due terne proposte dal Consiglio del Dipartimento interessato e composte da professori ordinari e associati non appartenenti all'Università degli Studi di Firenze.

Ai sensi dell'art. 6, commi 7 e 8, della Legge 240/2010, possono far parte della Commissione solo PO e PA che non abbiano ottenuto valutazione negativa e che non si trovino nelle condizioni di cui all'art. 35 bis del D.Lgs. 165/2001 e che soddisfino i criteri oggettivi di verifica dei risultati dell'attività di ricerca dei professori di cui alla delibera ANVUR n. 132 del 13 settembre 2016.

La proposta è la seguente:

Membro designato: Prof.ssa Cutruzzolà Francesca, PO, GSD 05/BIOS-08, SSD BIOS-08/A, Università di Roma *La Sapienza*

TERNA A

n.1 prof. Antonini Giovanni, PO, GSD 05/BIOS-08, SSD BIOS-08/A, Università Roma Tre

n.2 prof. De Pinto Vito, PO, GSD 05/BIOS-08, SSD BIOS-08/A, Università di Catania

n.3 prof. Dieci Giorgio, PO, GSD 05/BIOS-08, SSD BIOS-08/A, Università di Parma

TERNA B

n.4 prof. De Simone Alfonso, PO, GSD 05/BIOS-08, SSD BIOS-08/A, Università di Napoli Federico II

n.5 prof.ssa Kajaste-Rudnitski Anna Christina, PO, GSD 05/BIOS-08, SSD BIOS-08/A, Università di Pavia

n.6 prof.ssa Taverna Daniela, PO, GSD 05/BIOS-08, SSD BIOS-08/A, Università di Torino.

Il Presidente ricorda che i curricula dei candidati sono stati inseriti sul drive e sono consultabili da tutti i componenti la seduta ristretta.

I commissari proposti hanno sottoscritto le dichiarazioni da rendere ai sensi dell'art. 35 bis e in relazione al possesso dei requisiti per la partecipazione alle commissioni di Concorso. Il Presidente invita il Consiglio ad esprimersi.

Il Consiglio del Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" nella composizione ristretta riservata ai professori ordinari e associati, ai ricercatori a tempo indeterminato e ricercatori di cui all'articolo 3, comma 1, lettera b) e Ricercatori a tempo determinato in Tenure Track

- **Considerato** quanto in istruttoria;
- **Visto** il "Regolamento in materia di ricercatori a tempo determinato ai sensi dell'articolo 24 della legge 30 dicembre 2010, n. 240";
- **Richiamata** la delibera del Consiglio di Dipartimento del 12 giugno 2025 in merito alla Richiesta di attivazione bando per il reclutamento di un Ricercatore in Tenure track con riserva di cui al Comma 1 bis, art. 24, L. 240/2020, GSD 05/BIOS-08 Biologia Molecolare, SSD BIOS-08/A Biologia molecolare, nell'ambito della programmazione triennale del personale docente e ricercatore 2025-2027;
- **Richiamata** la delibera del Consiglio di Dipartimento del 11 settembre 2025 in merito alla modifica dell'attività di ricerca nel profilo per il reclutamento di un Ricercatore tenure track con riserva di cui al Comma 1 bis, art. 24, L. 240/2020, GSD 05/BIOS-08 Biologia Molecolare, SSD BIOS-08/A Biologia molecolare, nell'ambito della programmazione triennale del personale docente e ricercatore 2025-2027;
- **Preso atto** della nota della Rettrice, prot. n. 306773 del 29.10.2025 con la quale vengono richiesti i nominativi dei componenti della commissione di valutazione per la procedura selettiva D.R. 1122/2025 relativa ai 26 posti di ricercatore a tempo determinato Tenure Track, di cui al Comma 1 bis, art. 24, L. 240/2020;
- **Esaminati** i curricula presentati dai candidati per la nomina della Commissione giudicatrice di cui in premessa;
- **Preso atto che** la Prof.ssa Cutruzzolà ha dichiarato di aver conseguito valutazione positiva di cui all'art. 6 comma 7 della L. 240/2010;
- **Verificato che** i Proff. Antonini, De Pinto, Kajaste-Rudnitski e Taverna hanno conseguito valutazione positiva di cui all'art. 6 comma 7 della L. 240/2010;
- **Verificato che** il Prof. Dieci non ha conseguito la valutazione negativa di cui all'art. 6, comma 7, della legge 240/2010
- **Verificato che** il Prof. De Simone è inserito nelle liste dei commissari sorteggiabili per l'ASN 2023-2025;
- **Considerato** che riguardo le 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) è stata inviata richiesta via pec del certificato del casellario giudiziario e dei carichi pendenti relativi ai docenti proposti per la commissione il cui esito positivo è stato ricevuto per tutti i candidati;
- **Preso atto**, infine, che i docenti hanno dichiarato di soddisfare i criteri oggettivi di verifica dei risultati dell'attività di ricerca dei professori di cui alla delibera ANVUR n. 132 del 13 settembre 2016;

DELIBERA

Nelle more del ricevimento dell'esito della verifica della dichiarazione sostitutiva dell'atto di notorietà (art. 47 D.P.R. 445 del 28/12/2000) relativa all'art. 6, comma 7, della legge

240/2010 richiesta al Dipartimento di afferenza della Prof.ssa Cutruzzolà, all'unanimità degli aventi diritto la seguente proposta di nomina della Commissione giudicatrice:

Membro designato: Prof.ssa Cutruzzolà Francesca, PO, GSD 05/BIOS-08, SSD BIOS-08/A, Università di Roma *La Sapienza*

TERNA A

n.1 prof. Antonini Giovanni, PO, GSD 05/BIOS-08, SSD BIOS-08/A, Università Roma Tre

n.2 prof. De Pinto Vito, PO, GSD 05/BIOS-08, SSD BIOS-08/A, Università di Catania

n.3 prof. Dieci Giorgio, PO, GSD 05/BIOS-08, SSD BIOS-08/A, Università di Parma

TERNA B

n.4 prof. De Simone Alfonso, PO, GSD 05/BIOS-08, SSD BIOS-08/A, Università di Napoli Federico II

n.5 prof.ssa Kajaste-Rudnitski Anna Christina, PO, GSD 05/BIOS-08, SSD BIOS-08/A, Università di Pavia

n.6 prof.ssa Taverna Daniela, PO, GSD 05/BIOS-08, SSD BIOS-08/A, Università di Torino.

Alle ore 16.35 inizia la seduta ristretta ai professori ordinari e associati e ai ricercatori a tempo indeterminato

Tabella presenti e assenti Componenti Consiglio di Dipartimento

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

Professori associati	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Barletta Emanuela	X		
2) Becatti Matteo	X		

3) Becherucci Francesca			X
4) Bemporad Francesco			X
5) Benelli Matteo	X		
6) Bernacchioni Caterina	X		
7) Berti Valentina			X
8) Bianchini Francesca	X		
9) Bucciantini Monica	X		
10) Cascella Roberta		X	
11) Caselli Anna	X		
12) Cecchi Cristina		X	
13) Cencetti Francesca	X		
14) Cianferotti Luisella	X		
15) Coccia Maria Elisabetta	X		
16) Degl'Innocenti Donatella	X		
17) Desideri Isacco	X		
18) Dicembrini Ilaria		X	
19) Dragoni Gabriele	X		
20) Fainardi Enrico	X		
21) Fambrini Massimiliano			X
22) Fiaschi Tania			X
23) Fiorillo Claudia	X		
24) Gamberi Tania		X	
25) Krausz Csilla Gabriella	X		
26) Lasagni Laura	X		
27) Laurenzana Anna	X		
28) Lazzeri Elena		X	
29) Lotti Francesco	X		
30) Magherini Francesca	X		
31) Mangoni Monica		X	
32) Mannucci Edoardo	X		
33) Marcucci Gemma	X		
34) Marrazzo Livia	X		
35) Meacci Elisabetta	X		
36) Meattini Icro	X		
37) Mecacci Federico	X		
38) Mello Tommaso	X		
39) Miele Vittorio	X		
40) Monti Daniela	X		
41) Morandi Andrea	X		
42) Muratori Monica	X		
43) Nardi Cosimo		X	
44) Nediani Chiara	X		
45) Paoli Paolo		X	
46) Papucci Laura	X		
47) Pazzagli Luigia			X
48) Peri Alessandro	X		
49) Peron Angela		X	
50) Pinzani Pamela	X		

51) Ramazzotti Matteo	X		
52) Rastrelli Giulia		X	
53) Romano Giovanni	X		
54) Rovida Elisabetta	X		
55) Sciagrà Roberto	X		
56) Sorbi Flavia	X		
57) Talamonti Cinzia	X		
58) Tarocchi Mirko			X
59) Vaglio Augusto	X		
TOTALE 59			

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

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

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

21) 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 – Ricercatori a tempo indeterminato

Sul punto 21) 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, il Presidente ricorda che tale procedura è disciplinata dal Regolamento sulla valutazione annuale dei professori e dei ricercatori di ruolo dell'Università degli Studi di Firenze e sulla disciplina relativa alle modalità di svolgimento delle attività didattiche e di ricerca in attuazione dell'articolo 6 commi 7 e 8 della Legge 30 dicembre 2010, n.240, emanato con D.R. n.48 del 15 gennaio 2019, come modificato con D.R. 33/2025, e che in merito è pervenuta la circolare della Rettrice n.19/2025.

Il periodo di riferimento della valutazione annuale relativa all'anno accademico 2024/2025 va dal 1° settembre 2024 al 31 agosto 2025.

In relazione all'accertamento del requisito della presenza in Consiglio di Dipartimento di afferenza, come stabilito dall'art. 8 del Regolamento, è prevista la partecipazione ad almeno il 50% dei Consigli di Dipartimento nel periodo di riferimento, fatte salve le assenze documentate dovute a congedi o aspettative consentite dalla legislazione vigente o assenze giustificate dalla necessità di assolvere ad altri impegni istituzionali, come risultante dai verbali ufficiali conservati presso le segreterie dei singoli Dipartimenti, oppure aver ricoperto incarichi gestionali, oppure aver svolto attività istituzionali per delega conferita dal Direttore di Dipartimento, Presidente della Scuola e Presidente del Corso di Studio.

Il Direttore ha provveduto rendere noto ai diretti interessati il possesso del suddetto requisito.

Le relazioni annuali sono state presentate secondo il fac simile messo a disposizione dall'Amministrazione e nel rispetto dei criteri stabiliti dall'art.8 del citato Regolamento.

Si ricorda che **ottengono valutazione positiva** ai sensi e per le finalità di cui dell'art. 6

commi 7 e 8 della Legge 240/2010 per l'a.a. 2024/2025, i docenti che presentano la relazione annuale al Direttore del Dipartimento entro il corrente mese di ottobre, compilata nella prima parte e nella seconda parte, e che sono in possesso dei requisiti di valutazione previsti dall'articolo art.8 del regolamento.

Coloro che non presentano la suddetta relazione entro il mese di ottobre 2025, come previsto dal Regolamento, non potranno ottenere la valutazione positiva ai sensi e per le finalità di cui dell'art. 6 commi 7 e 8 della Legge 240/2010.

Esclusivamente i docenti che ottengono valutazione positiva ai sensi e per le finalità di cui dell'art. 6 commi 7 e 8 della Legge 240/2010 potranno essere chiamati a far parte delle commissioni di abilitazione, selezione e progressione di carriera del personale accademico, nonché degli organi di valutazione dei progetti di ricerca per l'anno 2026 e potranno percepire un'eventuale assegnazione di compensi aggiuntivi erogati nell'ambito del Regolamento per la premialità di Ateneo.

Entro il termine stabilito dall'Amministrazione sono pervenute n. 7 relazioni annuali relative all'a.a. 2024/2025.

I seguenti docenti non hanno presentato la relazione annuale relative all'a.a. 2024/2025:
Dr. Alessandro Passeri.

Il Direttore ha provveduto all'esame di tali relazioni annuali, secondo quanto stabilito dall'art. 9 del Regolamento, coadiuvato dalla Commissione di Indirizzo e Autovalutazione del Dipartimento, accertando il possesso dei requisiti di cui all'art. 8 dello stesso Regolamento relativamente al ruolo per il quale viene rilasciata la valutazione e la conformità delle attività svolte nell'anno accademico precedente con i compiti attribuiti ai professori e ai ricercatori in sede di programmazione didattica.

Al fine di accertare la conformità delle attività svolte nell'anno accademico precedente con i compiti attribuiti in sede di programmazione didattica, il direttore ha preso atto dei Registri degli insegnamenti e dell'attività didattica che sono stati regolarmente chiusi e validati.

Il Direttore propone quindi al Consiglio di Dipartimento l'approvazione:

A) della valutazione positiva relativa alla verifica delle attività didattiche, di ricerca e delle altre attività istituzionali svolte nel periodo dal 1° settembre 2024 al 31 agosto 2025 relativa all'anno accademico 2024/2025, per tutti i professori e ricercatori che abbiano adempiuto ai compiti didattici e istituzionali, conformemente a quanto previsto dal Regolamento, nonché abbiano pubblicato almeno tre prodotti scientifici dotati di ISBN/SMN/ISSN o indicizzati su Web of Science (WoS) o Scopus nel periodo oggetto di valutazione o nei cinque anni precedenti, come risultante nell'archivio istituzionale dei prodotti della ricerca di Ateneo FLORE;

B) per l'anno accademico 2024/2025 della valutazione positiva ai sensi e per le finalità di cui all'art. 6 commi 7 e 8 della Legge 240/2010, per i seguenti ricercatori a tempo indeterminato afferenti al Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" che hanno presentato la relazione annuale completa nella prima e nella seconda parte e che sono in possesso, ulteriormente ai requisiti di cui al punto precedente, dei criteri relativi all'attività di ricerca stabiliti dall'ANVUR con delibera n. 132 del 13 settembre 2016, e che per l'anno 2026 potranno quindi essere nominati a far parte delle commissioni di abilitazione, selezione e progressione di carriera del personale accademico, nonché degli organi di valutazione dei progetti di ricerca e percepire un'eventuale assegnazione di compensi aggiuntivi erogati nell'ambito del Regolamento per la premialità di Ateneo.

Il Consiglio del Dipartimento, nella composizione ristretta riservata ai professori ordinari e associati, ricercatori a tempo indeterminato e con la maggioranza semplice dei presenti, ai sensi dello Statuto di Ateneo,

- vista la Legge n. 30 dicembre 2010, n. 240, in particolare l'articolo 6 commi 7 e 8;
- visto lo Statuto di Ateneo;
- visto il Regolamento di Ateneo dei Dipartimenti;
- visto il Regolamento sulla valutazione annuale dei professori e dei ricercatori di ruolo

dell'Università degli Studi di Firenze e sulla disciplina relativa alle modalità di svolgimento delle attività didattiche e di ricerca in attuazione dell'articolo 6 commi 7 e 8 della Legge 30 dicembre 2010, n.240, emanato con D.R. n.48 del 15 gennaio 2019 e modificato con D.R. 33/2025;

- vista la circolare n.19/2025;
- preso atto delle relazioni annuali dei *ricercatori a tempo indeterminato* pervenute entro il 31 ottobre 2025;
- preso atto del verbale della Commissione di Indirizzo e Autovalutazione del Dipartimento del 3.11.2025 (Rep.2475 Prot. n. 336577 del 17.11.2025);
- preso atto della verifica operata sul possesso dei requisiti di cui all'art. 8 del richiamato Regolamento, per ciascun professore e ricercatore che abbia presentato domanda, relativamente al ruolo per il quale viene rilasciata la valutazione;
- accertata la conformità delle attività svolte nell'anno accademico precedente con i compiti attribuiti in sede di programmazione didattica, considerato che i Registri degli insegnamenti e dell'attività didattica relativi all'attività svolta nel periodo dal 1° settembre 2024 al 31 agosto 2025 sono stati regolarmente chiusi e validati;
- ritenuto di attribuire valutazione positiva relativa alla verifica delle attività didattiche, di ricerca e delle altre attività istituzionali svolte nel periodo dal 1° settembre 2024 al 31 agosto 2025 relativa all'anno accademico 2024/2025, per tutti i professori e ricercatori che abbiano adempiuto ai compiti didattici e istituzionali, conformemente a quanto previsto dal Regolamento, nonché abbiano pubblicato almeno tre prodotti scientifici dotati di ISBN/SMN/ISSN o indicizzati su Web of Science (WoS) o Scopus nel periodo oggetto di valutazione o nei cinque anni precedenti, come risultante nell'archivio istituzionale dei prodotti della ricerca di Ateneo FLORE;
- considerato che è possibile attribuire la valutazione positiva ai sensi e per le finalità di cui all'art. 6 commi 7 e 8 della Legge 240/2010, per l'anno accademico 2024/2025 ai seguenti ricercatori a tempo indeterminato afferenti al Dipartimento di Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" che hanno presentato la relazione annuale completa nella prima e nella seconda parte e che sono in possesso, ulteriormente ai requisiti di cui al punto precedente, dei criteri relativi all'attività di ricerca stabiliti dall'ANVUR con delibera n. 132 del 13 settembre 2016, che per l'anno 2026 potranno essere nominati a far parte delle commissioni di abilitazione, selezione e progressione di carriera del personale accademico, nonché degli organi di valutazione dei progetti di ricerca.
- considerato che ai sensi dall'art. 10 comma 2 del Regolamento in materia la mancata presentazione della relazione annuale, completa della prima e della seconda parte, equivale a valutazione negativa ai sensi e per le finalità di cui dell'art. 6 commi 7 e 8 della Legge 240/2010;
- considerato quindi che al fine di dare certezza alla procedura di cui art. 6 comma 7 della Legge 240/2010, coloro che, pur in possesso dei requisiti richiesti da ANVUR, non abbiano presentato la relazione completa della prima e della seconda parte entro il termine utile previsto dal Regolamento e non possano essere quindi valutati con la presente delibera, non potranno essere nominati a far parte delle commissioni di abilitazione, selezione e progressione di carriera del personale accademico, nonché degli organi di valutazione dei progetti di ricerca per l'anno 2026;
- considerato altresì che l'art. 3 comma 2 del Regolamento per la Premialità di Ateneo non possono essere destinatari del compenso aggiuntivo professori e ricercatori che non abbiano ottenuto la valutazione positiva ai sensi dell'art. 6 commi 7 e 8 della Legge 240/2010 nell'anno precedente all'attribuzione dell'incarico o allo svolgimento dell'attività didattica o di ricerca per le quali viene attribuito il compenso aggiuntivo di cui allo stesso regolamento,

delibera

A) l'approvazione della valutazione positiva relativa alla verifica delle attività didattiche, di ricerca e delle altre attività istituzionali svolte nel periodo dal 1° settembre 2024 al 31 agosto 2025 relativa all'anno accademico 2024/2025, per i seguenti ricercatori

a tempo indeterminato afferenti al Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" che abbiano adempiuto ai compiti didattici e istituzionali, conformemente a quanto previsto dal Regolamento, nonché abbiano pubblicato almeno tre prodotti scientifici dotati di ISBN/SMN/ISSN o indicizzati su Web of Science (WoS) o Scopus nel periodo oggetto di valutazione o nei cinque anni precedenti, come risultante nell'archivio istituzionale dei prodotti della ricerca di Ateneo FLORE;

Biagini Maria Rosa
Ceni Elisabetta
Gensini Francesca
Iantomasi Teresa
Magnelli Lucia
Ranaldi Francesco
Schiavone Nicola

B) L'approvazione per l'anno accademico 2024/2025 della valutazione positiva ai sensi e per le finalità di cui all'art. 6 commi 7 e 8 della Legge 240/2010 per i seguenti ricercatori a tempo indeterminato afferenti al Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" che hanno presentato la relazione annuale completa della prima e della seconda parte e che sono in possesso, ulteriormente ai requisiti di cui al punto A), dei criteri relativi all'attività di ricerca stabiliti dall'ANVUR con delibera n. 132 del 13 settembre 2016, che per l'anno 2026 potranno essere nominati a far parte delle commissioni di abilitazione, selezione e progressione di carriera del personale accademico, nonché degli organi di valutazione dei progetti di ricerca e che potranno percepire un'eventuale assegnazione di compensi aggiuntivi erogati nell'ambito del Regolamento per la Premialità di Ateneo.

Iantomasi Teresa
Magnelli Lucia
Ranaldi Francesco
Schiavone Nicola

C) di trasmettere la presente delibera all'U.P. Amministrazione del Personale Docente e Ricercatore.

Alle ore 16.38 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) Mascalchi Mario	X		
12) Modesti Alessandra	X		
13) Pallotta Stefania	X		
14) Papi Laura	X		
15) Petraglia Felice	X		
16) Romagnani Paola	X		
17) Taddei Niccolò	X		
18) Vignozzi Linda	X		
TOTALE N. 18			

Professori associati	Presente	Assente giustificato	Assente
1) Barletta Emanuela	X		
2) Becatti Matteo	X		
3) Becherucci Francesca			X
4) Bemporad Francesco			X
5) Benelli Matteo	X		
6) Bernacchioni Caterina	X		
7) Berti Valentina			X
8) Bianchini Francesca	X		
9) Bucciattini Monica	X		
10) Cascella Roberta		X	
11) Caselli Anna	X		
12) Cecchi Cristina		X	
13) Cencetti Francesca	X		
14) Cianferotti Luisella	X		
15) Coccia Maria Elisabetta	X		
16) Degl'Innocenti Donatella	X		
17) Desideri Isacco	X		
18) Dicembrini Ilaria		X	
19) Dragoni Gabriele	X		
20) Fainardi Enrico	X		
21) Fambrini Massimiliano			X
22) Fiaschi Tania			X
23) Fiorillo Claudia	X		
24) Gamberi Tania		X	
25) Krausz Csilla Gabriella	X		
26) Lasagni Laura	X		
27) Laurenzana Anna	X		
28) Lazzeri Elena		X	
29) Lotti Francesco	X		
30) Magherini Francesca	X		
31) Mangoni Monica		X	
32) Mannucci Edoardo	X		
33) Marcucci Gemma	X		
34) Marrazzo Livia	X		
35) Meacci Elisabetta	X		
36) Meattini Icro	X		

37) Mecacci Federico	X		
38) Mello Tommaso	X		
39) Miele Vittorio	X		
40) Monti Daniela	X		
41) Morandi Andrea	X		
42) Muratori Monica	X		
43) Nardi Cosimo		X	
44) Nediani Chiara	X		
45) Paoli Paolo		X	
46) Papucci Laura	X		
47) Pazzagli Luigia			X
48) Peri Alessandro	X		
49) Peron Angela		X	
50) Pinzani Pamela	X		
51) Ramazzotti Matteo	X		
52) Rastrelli Giulia		X	
53) Romano Giovanni	X		
54) Rovida Elisabetta	X		
55) Sciagrà Roberto	X		
56) Sorbi Flavia	X		
57) Talamonti Cinzia	X		
58) Tarocchi Mirko			X
59) Vaglio Augusto	X		
TOTALE 59			

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

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

22) 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 – Professori Associati

Sul punto 22) 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, il Presidente ricorda che tale procedura è disciplinata dal Regolamento sulla valutazione annuale dei professori e dei ricercatori di ruolo dell'Università degli Studi di Firenze e sulla disciplina relativa alle modalità di svolgimento delle attività didattiche e di ricerca in attuazione dell'articolo 6 commi 7 e 8 della Legge 30 dicembre 2010, n.240, emanato con D.R. n.48 del 15 gennaio 2019, come modificato con D.R. 33/2025, e che in merito è pervenuta la circolare della Rettrice n.19/2025.

Il periodo di riferimento della valutazione annuale relativa all'anno accademico 2024/2025 va dal 1° settembre 2024 al 31 agosto 2025.

In relazione all'accertamento del requisito della presenza in Consiglio di Dipartimento di afferenza, come stabilito dall'art. 8 del Regolamento, è prevista la partecipazione ad almeno il 50% dei Consigli di Dipartimento nel periodo di riferimento, fatte salve le assenze documentate dovute a congedi o aspettative consentite dalla legislazione vigente o assenze giustificate dalla necessità di assolvere ad altri impegni istituzionali, come risultante dai verbali ufficiali conservati presso le segreterie dei singoli Dipartimenti, oppure aver ricoperto incarichi gestionali, oppure aver svolto attività istituzionali per delega conferita dal Direttore di Dipartimento, Presidente della Scuola e Presidente del Corso di Studio.

Il Direttore ha provveduto rendere noto ai diretti interessati il possesso del suddetto requisito.

Le relazioni annuali sono state presentate secondo il fac simile messo a disposizione dall'Amministrazione e nel rispetto dei criteri stabiliti dall'art.8 del citato Regolamento.

Si ricorda che **ottengono valutazione positiva** ai sensi e per le finalità di cui dell'art. 6 commi 7 e 8 della Legge 240/2010 per l'a.a. 2024/2025, i docenti che presentano la relazione annuale al Direttore del Dipartimento entro il corrente mese di ottobre, compilata nella prima parte e nella seconda parte, e che sono in possesso dei requisiti di valutazione previsti dall'articolo art.8 del regolamento.

Coloro che non presentano la suddetta relazione entro il mese di ottobre 2025, come previsto dal Regolamento, non potranno ottenere la valutazione positiva ai sensi e per le finalità di cui dell'art. 6 commi 7 e 8 della Legge 240/2010.

Esclusivamente i docenti che ottengono valutazione positiva ai sensi e per le finalità di cui dell'art. 6 commi 7 e 8 della Legge 240/2010 potranno essere chiamati a far parte delle commissioni di abilitazione, selezione e progressione di carriera del personale accademico, nonché degli organi di valutazione dei progetti di ricerca per l'anno 2026 e potranno percepire un'eventuale assegnazione di compensi aggiuntivi erogati nell'ambito del Regolamento per la premialità di Ateneo.

Entro il termine stabilito dall'Amministrazione sono pervenute n. 59 relazioni annuali relative all'a.a. 2024/2025.

Il Direttore ha provveduto all'esame di tali relazioni annuali, secondo quanto stabilito dall'art. 9 del Regolamento, coadiuvato dalla Commissione di Indirizzo e Autovalutazione del Dipartimento, accertando il possesso dei requisiti di cui all'art. 8 dello stesso Regolamento relativamente al ruolo per il quale viene rilasciata la valutazione e la conformità delle attività svolte nell'anno accademico precedente con i compiti attribuiti ai professori e ai ricercatori in sede di programmazione didattica.

Al fine di accertare la conformità delle attività svolte nell'anno accademico precedente con i compiti attribuiti in sede di programmazione didattica, il direttore ha preso atto dei Registri degli insegnamenti e dell'attività didattica che sono stati regolarmente chiusi e validati.

Il Direttore propone quindi al Consiglio di Dipartimento l'approvazione:

A) della valutazione positiva relativa alla verifica delle attività didattiche, di ricerca e delle altre attività istituzionali svolte nel periodo dal 1° settembre 2024 al 31 agosto 2025 relativa all'anno accademico 2024/2025, per tutti i professori e ricercatori che abbiano adempiuto ai compiti didattici e istituzionali, conformemente a quanto previsto dal Regolamento, nonché abbiano pubblicato almeno tre prodotti scientifici dotati di ISBN/SMN/ISSN o indicizzati su Web of Science (WoS) o Scopus nel periodo oggetto di valutazione o nei cinque anni precedenti, come risultante nell'archivio istituzionale dei prodotti della ricerca di Ateneo FLORE;

B) per l'anno accademico 2024/2025 della valutazione positiva ai sensi e per le finalità di cui all'art. 6 commi 7 e 8 della Legge 240/2010, per i seguenti Professori Associati afferenti al Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" che hanno presentato la relazione annuale completa nella prima e nella seconda parte e che sono in possesso, ulteriormente ai requisiti di cui al punto precedente, dei criteri relativi all'attività di ricerca stabiliti dall'ANVUR con delibera n. 132 del 13 settembre 2016, e che per l'anno 2026 potranno quindi essere nominati a far parte delle commissioni di abilitazione, selezione e progressione di carriera del personale accademico, nonché degli organi di valutazione dei progetti di ricerca e percepire un'eventuale assegnazione di compensi aggiuntivi erogati nell'ambito del Regolamento per la premialità di Ateneo.

Il Consiglio del Dipartimento, nella composizione ristretta riservata ai professori ordinari e associati e con la maggioranza semplice dei presenti, ai sensi dello Statuto di Ateneo,

- vista la Legge n. 30 dicembre 2010, n. 240, in particolare l'articolo 6 commi 7 e 8;
- visto lo Statuto di Ateneo;
- visto il Regolamento di Ateneo dei Dipartimenti;

- visto il Regolamento sulla valutazione annuale dei professori e dei ricercatori di ruolo dell'Università degli Studi di Firenze e sulla disciplina relativa alle modalità di svolgimento delle attività didattiche e di ricerca in attuazione dell'articolo 6 commi 7 e 8 della Legge 30 dicembre 2010, n.240, emanato con D.R. n.48 del 15 gennaio 2019 e modificato con D.R. 33/2025;
- vista la circolare n.19/2025;
- preso atto delle relazioni annuali dei *professori associati* pervenute entro il 31 ottobre 2025;
- preso atto del verbale della Commissione di Indirizzo e Autovalutazione del Dipartimento del 3.11.2025 (Rep.2475 Prot. n. 336577 del 17.11.2025);
- considerato che la prof.ssa Dicembrini non possiede il requisito previsto di partecipazione ad almeno il 50% nel Consiglio di Dipartimento, come previsto dall'art. 8 del Regolamento;
- preso atto della verifica operata sul possesso dei requisiti di cui all'art. 8 del richiamato Regolamento, per ciascun professore e ricercatore che abbia presentato domanda, relativamente al ruolo per il quale viene rilasciata la valutazione;
- accertata la conformità delle attività svolte nell'anno accademico precedente con i compiti attribuiti in sede di programmazione didattica, considerato che i Registri degli insegnamenti e dell'attività didattica relativi all'attività svolta nel periodo dal 1° settembre 2024 al 31 agosto 2025 sono stati regolarmente chiusi e validati;
- ritenuto di attribuire valutazione positiva relativa alla verifica delle attività didattiche, di ricerca e delle altre attività istituzionali svolte nel periodo dal 1° settembre 2024 al 31 agosto 2025 relativa all'anno accademico 2024/2025, per tutti i professori e ricercatori che abbiano adempiuto ai compiti didattici e istituzionali, conformemente a quanto previsto dal Regolamento, nonché abbiano pubblicato almeno tre prodotti scientifici dotati di ISBN/SMN/ISSN o indicizzati su Web of Science (WoS) o Scopus nel periodo oggetto di valutazione o nei cinque anni precedenti, come risultante nell'archivio istituzionale dei prodotti della ricerca di Ateneo FLORE;
- considerato che è possibile attribuire la valutazione positiva ai sensi e per le finalità di cui all'art. 6 commi 7 e 8 della Legge 240/2010, per l'anno accademico 2024/2025 ai seguenti professori associati afferenti al Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" che hanno presentato la relazione annuale completa nella prima e nella seconda parte e che sono in possesso, ulteriormente ai requisiti di cui al punto precedente, dei criteri relativi all'attività di ricerca stabiliti dall'ANVUR con delibera n. 132 del 13 settembre 2016, che per l'anno 2026 potranno essere nominati a far parte delle commissioni di abilitazione, selezione e progressione di carriera del personale accademico, nonché degli organi di valutazione dei progetti di ricerca.
- considerato che ai sensi dall'art. 10 comma 2 del Regolamento in materia la mancata presentazione della relazione annuale, completa della prima e della seconda parte, equivale a valutazione negativa ai sensi e per le finalità di cui dell'art. 6 commi 7 e 8 della Legge 240/2010;
- considerato quindi che al fine di dare certezza alla procedura di cui art. 6 comma 7 della Legge 240/2010, coloro che, pur in possesso dei requisiti richiesti da ANVUR, non abbiano presentato la relazione completa della prima e della seconda parte entro il termine utile previsto dal Regolamento e non possano essere quindi valutati con la presente delibera, non potranno essere nominati a far parte delle commissioni di abilitazione, selezione e progressione di carriera del personale accademico, nonché degli organi di valutazione dei progetti di ricerca per l'anno 2026;
- considerato altresì che l'art. 3 comma 2 del Regolamento per la Premialità di Ateneo non possono essere destinatari del compenso aggiuntivo professori e ricercatori che non abbiano ottenuto la valutazione positiva ai sensi dell'art. 6 commi 7 e 8 della Legge 240/2010 nell'anno precedente all'attribuzione dell'incarico o allo svolgimento dell'attività didattica o di ricerca per le quali viene attribuito il compenso aggiuntivo di cui allo stesso regolamento,

delibera

D) l'approvazione della valutazione positiva relativa alla verifica delle attività

didattiche, di ricerca e delle altre attività istituzionali svolte nel periodo dal 1° settembre 2024 al 31 agosto 2025 relativa all'anno accademico 2024/2025, per i seguenti professori associati afferenti al Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" che abbiano adempiuto ai compiti didattici e istituzionali, conformemente a quanto previsto dal Regolamento, nonché abbiano pubblicato almeno tre prodotti scientifici dotati di ISBN/SMN/ISSN o indicizzati su Web of Science (WoS) o Scopus nel periodo oggetto di valutazione o nei cinque anni precedenti, come risultante nell'archivio istituzionale dei prodotti della ricerca di Ateneo FLORE;

Barletta Emanuela
Becatti Matteo
Bemporad Francesco
Benelli Matteo
Bernacchioni Caterina
Berti Valentina
Bianchini Francesca
Bucciantini Monica
Camiciottoli Gianna
Caselli Anna
Cecchi Cristina
Cencetti Francesca
Cianferotti Luisella
Coccia Maria Elisabetta
Degl'innocenti Donatella
Desideri Isacco
Dragoni Gabriele
Fainardi Enrico
Fambrini Massimiliano
Fiaschi Tania
Fiorillo Claudia
Fusi Franco
Gamberi Tania
Krausz Csilla Gabriella
Lasagni Laura
Laurenzana Anna
Lazzeri Elena
Lolli Francesco
Lotti Francesco
Magherini Francesca
Mangoni Monica
Mannucci Edoardo
Marcucci Gemma
Meacci Elisabetta
Meattini Icro
Mecacci Federico
Mello Tommaso
Miele Vittorio
Monti Daniela
Morandi Andrea
Muratori Monica
Nardi Cosimo
Nediani Chiara
Paoli Paolo
Papucci Laura
Pazzagli Luigia
Peri Alessandro

Peron Angela
Pinzani Pamela
Ramazzotti Matteo
Rastrelli Giulia
Romano Giovanni
Rovida Elisabetta
Sciagrà Roberto
Sorbi Flavia
Talamonti Cinzia
Tarocchi Mirko
Vaglio Augusto

E) l'approvazione per l'anno accademico 2024/2025 della valutazione positiva ai sensi e per le finalità di cui all'art. 6 commi 7 e 8 della Legge 240/2010 per i seguenti professori associati afferenti al Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" che hanno presentato la relazione annuale completa della prima e della seconda parte e che sono in possesso, ulteriormente ai requisiti di cui al punto A), dei criteri relativi all'attività di ricerca stabiliti dall'ANVUR con delibera n. 132 del 13 settembre 2016, che per l'anno 2026 potranno essere nominati a far parte delle commissioni di abilitazione, selezione e progressione di carriera del personale accademico, nonché degli organi di valutazione dei progetti di ricerca e che potranno percepire un'eventuale assegnazione di compensi aggiuntivi erogati nell'ambito del Regolamento per la Premialità di Ateneo.

Becatti Matteo
Bemporad Francesco
Benelli Matteo
Bernacchioni Caterina
Berti Valentina
Bianchini Francesca
Bucciantini Monica
Camiciottoli Gianna
Caselli Anna
Cecchi Cristina
Cencetti Francesca
Cianferotti Luisella
Coccia Maria Elisabetta
Desideri Isacco
Dragoni Gabriele
Fainardi Enrico
Fambrini Massimiliano
Fiaschi Tania
Fiorillo Claudia
Fusi Franco
Gamberi Tania
Krausz Csilla Gabriella
Lasagni Laura
Laurenzana Anna
Lazzeri Elena
Lolli Francesco
Lotti Francesco
Magherini Francesca
Mangoni Monica
Mannucci Edoardo
Marcucci Gemma
Meacci Elisabetta
Meattini Icro

Mello Tommaso
 Miele Vittorio
 Monti Daniela
 Morandi Andrea
 Muratori Monica
 Nardi Cosimo
 Nediani Chiara
 Paoli Paolo
 Papucci Laura
 Pazzagli Luigia
 Peri Alessandro
 Peron Angela
 Pinzani Pamela
 Ramazzotti Matteo
 Rastrelli Giulia
 Rovida Elisabetta
 Sciagrà Roberto
 Sorbi Flavia
 Talamonti Cinzia
 Vaglio Augusto

F) di trasmettere la presente delibera all'U.P. Amministrazione del Personale Docente e Ricercatore.

Alle ore 16.41 inizia la seduta ristretta ai professori ordinari

Tabella presenti e assenti Componenti Consiglio di Dipartimento

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

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

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

23) 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 – Professori Ordinari

Sul punto 23) 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, il Presidente ricorda che tale procedura è disciplinata dal Regolamento sulla valutazione annuale dei professori e dei ricercatori di ruolo dell'Università degli Studi di Firenze e sulla disciplina relativa alle modalità di svolgimento delle attività didattiche e di ricerca in attuazione dell'articolo 6 commi 7 e 8 della Legge 30 dicembre 2010, n.240, emanato con D.R. n.48 del 15 gennaio 2019, come modificato con D.R. 33/2025, e che in merito è pervenuta la circolare della Rettore n.19/2025.

Il periodo di riferimento della valutazione annuale relativa all'anno accademico 2024/2025 va dal 1° settembre 2024 al 31 agosto 2025.

In relazione all'accertamento del requisito della presenza in Consiglio di Dipartimento di afferenza, come stabilito dall'art. 8 del Regolamento, è prevista la partecipazione ad almeno il 50% dei Consigli di Dipartimento nel periodo di riferimento, fatte salve le assenze documentate dovute a congedi o aspettative consentite dalla legislazione vigente o assenze giustificate dalla necessità di assolvere ad altri impegni istituzionali, come risultante dai verbali ufficiali conservati presso le segreterie dei singoli Dipartimenti, oppure aver ricoperto incarichi gestionali, oppure aver svolto attività istituzionali per delega conferita dal Direttore di Dipartimento, Presidente della Scuola e Presidente del Corso di Studio.

Il Direttore ha provveduto rendere noto ai diretti interessati il possesso del suddetto requisito.

Le relazioni annuali sono state presentate secondo il fac simile messo a disposizione dall'Amministrazione e nel rispetto dei criteri stabiliti dall'art.8 del citato Regolamento.

Si ricorda che **ottengono valutazione positiva** ai sensi e per le finalità di cui dell'art. 6 commi 7 e 8 della Legge 240/2010 per l'a.a. 2024/2025, i docenti che presentano la relazione annuale al Direttore del Dipartimento entro il corrente mese di ottobre, compilata nella prima parte e nella seconda parte, e che sono in possesso dei requisiti di valutazione previsti dall'articolo art.8 del regolamento.

Coloro che non presentano la suddetta relazione entro il mese di ottobre 2025, come previsto dal Regolamento, non potranno ottenere la valutazione positiva ai sensi e per le finalità di cui dell'art. 6 commi 7 e 8 della Legge 240/2010.

Esclusivamente i docenti che ottengono valutazione positiva ai sensi e per le finalità di cui dell'art. 6 commi 7 e 8 della Legge 240/2010 potranno essere chiamati a far parte delle commissioni di abilitazione, selezione e progressione di carriera del personale accademico, nonché degli organi di valutazione dei progetti di ricerca per l'anno 2026 e potranno percepire un'eventuale assegnazione di compensi aggiuntivi erogati nell'ambito del Regolamento per la premialità di Ateneo.

Entro il termine stabilito dall'Amministrazione sono pervenute n. 19 relazioni annuali relative all'a.a. 2024/2025.

Il Direttore ha provveduto all'esame di tali relazioni annuali, secondo quanto stabilito dall'art. 9 del Regolamento, coadiuvato dalla Commissione di Indirizzo e Autovalutazione del Dipartimento, accertando il possesso dei requisiti di cui all'art. 8 dello stesso Regolamento relativamente al ruolo per il quale viene rilasciata la valutazione e la conformità delle attività svolte nell'anno accademico precedente con i compiti attribuiti ai professori e ai ricercatori in sede di programmazione didattica.

Al fine di accertare la conformità delle attività svolte nell'anno accademico precedente con

i compiti attribuiti in sede di programmazione didattica, il direttore ha preso atto dei Registri degli insegnamenti e dell'attività didattica che sono stati regolarmente chiusi e validati.

Il Direttore propone quindi al Consiglio di Dipartimento l'approvazione:

A) della valutazione positiva relativa alla verifica delle attività didattiche, di ricerca e delle altre attività istituzionali svolte nel periodo dal 1° settembre 2024 al 31 agosto 2025 relativa all'anno accademico 2024/2025, per tutti i professori e ricercatori che abbiano adempiuto ai compiti didattici e istituzionali, conformemente a quanto previsto dal Regolamento, nonché abbiano pubblicato almeno tre prodotti scientifici dotati di ISBN/SMN/ISSN o indicizzati su Web of Science (WoS) o Scopus nel periodo oggetto di valutazione o nei cinque anni precedenti, come risultante nell'archivio istituzionale dei prodotti della ricerca di Ateneo FLORE;

B) per l'anno accademico 2024/2025 della valutazione positiva ai sensi e per le finalità di cui all'art. 6 commi 7 e 8 della Legge 240/2010, per i seguenti Professori Ordinari afferenti al Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" che hanno presentato la relazione annuale completa nella prima e nella seconda parte e che sono in possesso, ulteriormente ai requisiti di cui al punto precedente, dei criteri relativi all'attività di ricerca stabiliti dall'ANVUR con delibera n. 132 del 13 settembre 2016, e che per l'anno 2026 potranno quindi essere nominati a far parte delle commissioni di abilitazione, selezione e progressione di carriera del personale accademico, nonché degli organi di valutazione dei progetti di ricerca e percepire un'eventuale assegnazione di compensi aggiuntivi erogati nell'ambito del Regolamento per la premialità di Ateneo.

Il Consiglio del Dipartimento, nella composizione ristretta riservata ai professori ordinari e con la maggioranza semplice dei presenti, ai sensi dello Statuto di Ateneo,

- vista la Legge n. 30 dicembre 2010, n. 240, in particolare l'articolo 6 commi 7 e 8;
- visto lo Statuto di Ateneo;
- visto il Regolamento di Ateneo dei Dipartimenti;
- visto il Regolamento sulla valutazione annuale dei professori e dei ricercatori di ruolo dell'Università degli Studi di Firenze e sulla disciplina relativa alle modalità di svolgimento delle attività didattiche e di ricerca in attuazione dell'articolo 6 commi 7 e 8 della Legge 30 dicembre 2010, n.240, emanato con D.R. n.48 del 15 gennaio 2019 e modificato con D.R. 33/2025;
- vista la circolare n.19/2025;
- preso atto delle relazioni annuali dei *professori ordinari* pervenute entro il 31 ottobre 2025;
- preso atto del verbale della Commissione di Indirizzo e Autovalutazione del Dipartimento del 3.11.2025 (Rep.2475 Prot. n. 336577 del 17.11.2025);
- preso atto della verifica operata sul possesso dei requisiti di cui all'art. 8 del richiamato Regolamento, per ciascun professore e ricercatore che abbia presentato domanda, relativamente al ruolo per il quale viene rilasciata la valutazione;
- accertata la conformità delle attività svolte nell'anno accademico precedente con i compiti attribuiti in sede di programmazione didattica, considerato che i Registri degli insegnamenti e dell'attività didattica relativi all'attività svolta nel periodo dal 1° settembre 2024 al 31 agosto 2025 sono stati regolarmente chiusi e validati;
- ritenuto di attribuire valutazione positiva relativa alla verifica delle attività didattiche, di ricerca e delle altre attività istituzionali svolte nel periodo dal 1° settembre 2024 al 31 agosto 2025 relativa all'anno accademico 2024/2025, per tutti i professori e ricercatori che abbiano adempiuto ai compiti didattici e istituzionali, conformemente a quanto previsto dal Regolamento, nonché abbiano pubblicato almeno tre prodotti scientifici dotati di ISBN/SMN/ISSN o indicizzati su Web of Science (WoS) o Scopus nel periodo oggetto di valutazione o nei cinque anni precedenti, come risultante nell'archivio istituzionale dei prodotti della ricerca di Ateneo FLORE;
- considerato che è possibile attribuire la valutazione positiva ai sensi e per le finalità di cui all'art. 6 commi 7 e 8 della Legge 240/2010, per l'anno accademico 2024/2025 ai seguenti professori ordinari afferenti al Dipartimento di Dipartimento di Scienze Biomediche,

Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" che hanno presentato la relazione annuale completa nella prima e nella seconda parte e che sono in possesso, ulteriormente ai requisiti di cui al punto precedente, dei criteri relativi all'attività di ricerca stabiliti dall'ANVUR con delibera n. 132 del 13 settembre 2016, che per l'anno 2026 potranno essere nominati a far parte delle commissioni di abilitazione, selezione e progressione di carriera del personale accademico, nonché degli organi di valutazione dei progetti di ricerca.

- considerato che ai sensi dell'art. 10 comma 2 del Regolamento in materia la mancata presentazione della relazione annuale, completa della prima e della seconda parte, equivale a valutazione negativa ai sensi e per le finalità di cui dell'art. 6 commi 7 e 8 della Legge 240/2010;
- considerato quindi che al fine di dare certezza alla procedura di cui art. 6 comma 7 della Legge 240/2010, coloro che, pur in possesso dei requisiti richiesti da ANVUR, non abbiano presentato la relazione completa della prima e della seconda parte entro il termine utile previsto dal Regolamento e non possano essere quindi valutati con la presente delibera, non potranno essere nominati a far parte delle commissioni di abilitazione, selezione e progressione di carriera del personale accademico, nonché degli organi di valutazione dei progetti di ricerca per l'anno 2026;
- considerato altresì che l'art. 3 comma 2 del Regolamento per la Premialità di Ateneo non possono essere destinatari del compenso aggiuntivo professori e ricercatori che non abbiano ottenuto la valutazione positiva ai sensi dell'art. 6 commi 7 e 8 della Legge 240/2010 nell'anno precedente all'attribuzione dell'incarico o allo svolgimento dell'attività didattica o di ricerca per le quali viene attribuito il compenso aggiuntivo di cui allo stesso regolamento,

delibera

G) l'approvazione della valutazione positiva relativa alla verifica delle attività didattiche, di ricerca e delle altre attività istituzionali svolte nel periodo dal 1° settembre 2024 al 31 agosto 2025 relativa all'anno accademico 2024/2025, per i seguenti professori ordinari afferenti al Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" che abbiano adempiuto ai compiti didattici e istituzionali, conformemente a quanto previsto dal Regolamento, nonché abbiano pubblicato almeno tre prodotti scientifici dotati di ISBN/SMN/ISSN o indicizzati su Web of Science (WoS) o Scopus nel periodo oggetto di valutazione o nei cinque anni precedenti, come risultante nell'archivio istituzionale dei prodotti della ricerca di Ateneo FLORE;

Chiarugi Paola
Chiti Fabrizio
Cirri Paolo
Donati Chiara
Galli Andrea
Giannoni Elisa
la Marca Giancarlo
Livi Lorenzo
Luconi Michaela
Maggi Mario
Mascalchi Mario
Milani Stefano
Modesti Alessandra
Pallotta Stefania
Papi Laura
Petraglia Felice
Romagnani Paola
Taddei Niccolò
Vignozzi Linda

H) l'approvazione per l'anno accademico 2024/2025 della valutazione positiva ai sensi

e per le finalità di cui all'art. 6 commi 7 e 8 della Legge 240/2010 per i seguenti professori associati afferenti al Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" che hanno presentato la relazione annuale completa della prima e della seconda parte e che sono in possesso, ulteriormente ai requisiti di cui al punto A), dei criteri relativi all'attività di ricerca stabiliti dall'ANVUR con delibera n. 132 del 13 settembre 2016, che per l'anno 2026 potranno essere nominati a far parte delle commissioni di abilitazione, selezione e progressione di carriera del personale accademico, nonché degli organi di valutazione dei progetti di ricerca e che potranno percepire un'eventuale assegnazione di compensi aggiuntivi erogati nell'ambito del Regolamento per la Premialità di Ateneo.

Chiarugi Paola
Chiti Fabrizio
Cirri Paolo
Donati Chiara
Galli Andrea
Giannoni Elisa
la Marca Giancarlo
Livi Lorenzo
Luconi Michaela
Maggi Mario
Mascalchi Mario
Modesti Alessandra
Pallotta Stefania
Papi Laura
Petraglia Felice
Romagnani Paola
Taddei Niccolò
Vignozzi Linda

I) di trasmettere la presente delibera all'U.P. Amministrazione del Personale Docente e Ricercatore.

Non essendoci altri argomenti all'ordine del giorno, la seduta è tolta alle ore 16.43.

Letto, approvato e sottoscritto limitatamente alle delibere assunte.

IL SEGRETARIO VERBALIZZANTE

Barbara Napolitano



BARBARA NAPOLITANO
14.04.2026 13:01:36 GMT+02:00

IL SEGRETARIO VERBALIZZANTE SEDUTE RISTRETTE

Stefania Pallotta

**Firmato digitalmente
da STEFANIA PALLOTTA
in data 16/04/2026**

IL DIRETTORE DEL DIPARTIMENTO
Andrea Galli



**ANDREA
GALLI
14.04.2026
14:05:35
GMT+02:00**