



**VERBALE DEL CONSIGLIO DEL DIPARTIMENTO  
DI SCIENZE BIOMEDICHE, SPERIMENTALI E CLINICHE "MARIO SERIO"  
DEL GIORNO 20 FEBBRAIO 2025**

Il giorno giovedì 20 febbraio 2025 alle ore 15 si è riunito in modalità mista presso l'aula A situata in Viale Morgagni 50 il Consiglio del Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" per discutere sul seguente ordine del giorno, come da convocazione prot. n. 32692 del 13.02.2025 e successivamente integrato con il prot. n. 37690 del 19.02.2025.

**ORDINE DEL GIORNO**

- 1) Comunicazioni del Direttore
- 2) Approvazione verbale della seduta del 12 Dicembre 2024
- 3) Pratiche per la didattica
- 4) Programmazione didattica
- 5) Dottorato - programmazione didattica
- 6) Attività di ricerca
- 6 bis) Fattibilità progetti di ricerca FIS3 - Decreto Direttoriale del Ministero dell'Università e della Ricerca n. 1802 del 21 novembre 2024
- 7) Richiesta di inserimento del personale AOUC in progetti di ricerca Unifi
- 8) Attività negoziale
- 9) Assegni di ricerca, incarichi di collaborazione, borse post-laurea
- 9 bis) Proposte Bando Public Engagement UNIFI Extra 2025, ratifica
- 10) Pratiche del personale
- 11) Internazionalizzazione
- 12) Acquisti di importo superiore a euro 20.000,00
- 13) Spese dipartimentali e contributo alle spese di spedizione mediante corriere DHL da parte dei docenti
- 14) Scarichi inventariali
- 15) Storni sul budget 2025

**In seduta ristretta ai Professori di I e II fascia, ai Ricercatori a tempo indeterminato e ai Ricercatori a tempo determinato**



**16)** Richiesta di proroga per contratto di Ricercatore a tempo determinato di tipologia a)  
- Dr.ssa Giulia Cantini, SSD MEDS-26/D (ex MED/50)

**17)** Richiesta di proroga per contratto di Ricercatore a tempo determinato di tipologia a)  
- DR. Giacomo Insero, SSD PHYS-06/A (ex FIS/07)

**18)** Designazione rappresentante nel Consiglio della Scuola SSU, art. 4 co. 2 lettera a)  
Regolamento di Ateneo delle Scuole – quota riservata ai Presidenti dei Corsi di Studio, a  
ratifica fino alla scadenza del Consiglio di Scuola (aprile 2025)

**In seduta ristretta ai professori ordinari e associati, ricercatori a tempo indeterminato e ricercatori di cui all'articolo 3, comma 1, lettera b)**

**19)** Proposta di nomina della Commissione per la procedura selettiva per un posto di Ricercatore in Tenure Track ex art. 24, comma 3 della legge 30 dicembre 2010, n. 240 con riserva di cui all'art. 14 comma 6-septiesdecies D.L. 36/2022, DR 1678/2024, GSD 05/BIOS-07 Biochimica, SSD BIOS-07/A Biochimica

**In seduta ristretta ai Professori di I e II fascia**

**20)** Procedura selettiva di cui all'art. 24 della legge 30 dicembre 2010, n. 240 con la riserva di cui all'art. 14, comma 6-septiesdecies, del D.L. 36/2022 per la copertura di un posto di Ricercatore a tempo determinato in tenure track, per il Gruppo Scientifico Disciplinare 06/MEDS-02 Patologia Generale e Patologia Clinica, Settore scientifico-disciplinare MEDS-02/A Patologia Generale: proposta di chiamata Dr.ssa Francesca Margheri

**21)** Procedura selettiva di cui all'art. 24, comma 1 bis, della legge 30 dicembre 2010, n. 240 per la copertura di un posto di Ricercatore a tempo determinato in tenure track, per il Gruppo Scientifico Disciplinare 06/MEDS-01 Genetica Medica, Settore scientifico-disciplinare MEDS-01/A Genetica Medica: proposta di chiamata Dr.ssa Chiara Pescucci

**22)** Procedura selettiva di cui all'art. 24 della legge 30 dicembre 2010, n. 240 con la riserva di cui all'art. 14, comma 6-septiesdecies, del D.L. 36/2022 per la chiamata di un Ricercatore a tempo determinato in tenure track Gruppo scientifico disciplinare 06/MEDS-22 (Diagnostica per Immagini, Radioterapia e Neuroradiologia) Settore scientifico-disciplinare MEDS-22/A (Diagnostica per Immagini e Radioterapia): proposta di chiamata della Dott.ssa Linda Calistri

**In seduta ristretta ai Professori di I fascia**

**23)** Proposta di nomina della Commissione per la procedura selettiva per un posto di Professore Ordinario di cui all'art. 18 comma 1 della legge 30 dicembre 2010, n. 240, DR 1681/2024, GSD 06/MEDS-08 Endocrinologia, Nefrologia e Scienze della Alimentazione e del Benessere, SSD MEDS-08/A Endocrinologia

**24)** Proposta di nomina della Commissione per la procedura selettiva per un posto di Professore Ordinario di cui all'art. 18 comma 4 ter della legge 30 dicembre 2010, n. 240, DR 1682/2024, GSD 05/BIOS-08 Biologia molecolare, SSD BIOS-08/A Biologia molecolare

**Tabella presenti e assenti Componenti Consiglio di Dipartimento**



<b>Professori ordinari e straordinari Cognome e Nome</b>	<b>Presente</b>	<b>Assente giustificato</b>	<b>Assente</b>
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) Mascaldi Mario	X		
12) Milani Stefano	X		
13) Modesti Alessandra			X
14) Pallotta Stefania	X		
15) Papi Laura			X
16) Petraglia Felice			X
17) Romagnani Paola	X		
18) Taddei Niccolò	X		
19) Vignozzi Linda		X	
			<b>TOTALE N. 19</b>

<b>Professori associati</b>	<b>Presente</b>	<b>Assente giustificato</b>	<b>Assente</b>
1) Barletta Emanuela	X		
2) Becatti Matteo	X		
3) Bemporad Francesco	X		
4) Benelli Matteo	X		
5) Bernacchioni Caterina	X		
6) Berti Valentina			X
7) Bianchini Francesca	X		
8) Bucciantini Monica	X		
9) Camiciottoli Gianna			X
10) Caselli Anna	X		
11) Cecchi Cristina	X		
12) Cencetti Francesca	X		
13) Cianferotti Luisella	X		
14) Coccia Maria Elisabetta	X		
15) Degl'Innocenti Donatella	X		
16) Desideri Isacco		X	



17) Dicembrini Ilaria	X		
18) Fainardi Enrico		X	
19) Fambrini Massimiliano	X		
20) Fiaschi Tania	X		
21) Fiorillo Claudia	X		
22) Fusi Franco	X		
23) Gamberi Tania	X		
24) Krausz Csilla Gabriella	X		
25) Lasagni Laura	X		
26) Laurenzana Anna	X		
27) Lazzeri Elena	X		
28) Lolli Francesco	X		
29) Lotti Francesco	X		
30) Magherini Francesca	X		
31) Mangoni Monica	X		
32) Mannucci Edoardo	X		
33) Meacci Elisabetta	X		
34) Meattini Icro		X	
35) Mecacci Federico	X		
36) Miele Vittorio	X		
37) Monti Daniela	X		
38) Morandi Andrea		X	
39) Muratori Monica	X		
40) Nardi Cosimo	X		
41) Nediani Chiara		X	
42) Paoli Paolo		X	
43) Papucci Laura	X		
44) Pazzagli Luigia		X	
45) Peri Alessandro		X	
46) Peron Angela	X		
47) Pinzani Pamela	X		
48) Ramazzotti Matteo	X		
49) Rastrelli Giulia			X
50) Romano Giovanni	X		
51) Rovida Elisabetta	X		
52) Sciagrà Roberto	X		
53) Sorbi Flavia	X		
54) Talamonti Cinzia		X	
55) Tarocchi Mirko			X
56) Vaglio Augusto	X		
			<b>TOTALE 56</b>

<b>Ricercatori Cognome e Nome</b>	<b>Presente</b>	<b>Assente giustificato</b>	<b>Assente</b>
---------------------------------------	-----------------	---------------------------------	----------------



1) Biagini Maria Rosa	X		
2) Ceni Elisabetta	X		
3) Danza Giovanna			X
4) Gensini Francesca	X		
5) Iantomasi Teresa	X		
6) Magnelli Lucia	X		
7) Passeri Alessandro			X
8) Ranaldi Francesco		X	
9) Schiavone Nicola	X		
<b>TOTALE N. 9</b>			

<b>Ricercatori a tempo determinato di tipologia b) Cognome e Nome</b>	<b>Presente</b>	<b>Assente giustificato</b>	<b>Assente</b>
1) Becherucci Francesca	X		
2) Bettiol Alessandra	X		
3) Cascella Roberta	X		
4) Chillà Anastasia	X		
5) Ippolito Luigi	X		
6) Lulli Matteo	X		
7) Luti Simone	X		
8) Marcucci Gemma	X		
9) Marrazzo Livia		X	
10) Mello Tommaso	X		
11) Pillozzi Serena	X		
12) Vannuccini Silvia	X		
<b>TOTALE 12</b>			

<b>Ricercatori a tempo determinato di tipologia a) Cognome e Nome</b>	<b>Presente</b>	<b>Assente giustificato</b>	<b>Assente</b>
1) Bigi Alessandra	X		
2) Calistri Linda	X		
3) Cantini Giulia	X		
4) Canu Letizia	X		
5) Cipriani Sarah			X
6) De Chiara Letizia		X	
7) Insero Giacomo			X
8) Mannini Benedetta	X		
9) Marchiani Sara	X		
10) Margheri Francesca	X		
11) Pranzini Erica	X		
12) Sparano Clotilde	X		
<b>TOTALE 12</b>			

<b>Rappresentanti del Personale Tecnico/Amministrativo Cognome e Nome</b>	<b>Presente</b>	<b>Assente giustificato</b>	<b>Assente</b>
1) de Biase Davide		X	



2) Donato Roberto Gaetano	X		
3) Pirani Alice	X		
4) Polvani Simone		X	
5) Tusa Ignazia	X		
<b>TOTALE N. 5</b>			

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

<b>Rappresentanti degli Studenti Cognome e Nome</b>	<b>Presente</b>	<b>Assente giustificato</b>	<b>Assente</b>
1) Baccani Giulia			X
2) Bulli Samuele			X
3) Celli Marco			X
4) Guerrieri Asia			X
5) Leoni Bianca			X
6) Malagnino Chiara			X
7) Margotta Valeria			X
8) Pippucci Benedetta			X
9) Raimondi Bianca			X
10) Romano Elisabetta			X
<b>TOTALE N. 10</b>			

<b>Responsabile Amministrativo Cognome e Nome</b>	<b>Presente</b>	<b>Assente giustificato</b>	<b>Assente</b>
1) Barbara Napolitano	X		

Presiede la seduta mista il prof. Andrea Galli, Direttore del Dipartimento, il quale affida le funzioni di Segretario Verbalizzante alla Dr.ssa Barbara Napolitano per i punti dal 1 a 15 e alla Prof.ssa Elisa Giannoni per i punti da 16 a 24.

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

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

#### **1) Comunicazioni del Direttore**

#### **1.1 Squadre di emergenza antincendio e di primo soccorso**

E' necessario aggiornare le squadre di emergenza antincendio e primo soccorso. Si chiede di manifestare l'interesse a far parte di queste squadre perché ogni sede deve obbligatoriamente avere almeno 10 componenti per squadra.



Per viale Morgagni 50 si considera un'unica sede e per viale Pieraccini 6 la squadra può essere composta dal personale di più dipartimenti.

Vi verrà inviato un form per manifestare la disponibilità.

## **1.2 Dipartimento di eccellenza**

Entro il 4 marzo 2025 dobbiamo rendicontare le attività e costi sostenuti sul progetto "Dipartimenti di eccellenza 2023-2027".

Chi non avesse comunicato eventuali pubblicazioni in tema di single cell e/o di medicina di genere può ancora farlo attraverso il modulo inviato dal direttore o inviando un'email.

Gli assegni di ricerca attivati sul progetto dipartimento di Eccellenza saranno rinnovati per un anno poiché attualmente non c'è la possibilità di attivare altri tipi di contratti sul progetto.

Si comunica che nell'anno 2024 è stato acquistato lo strumento Chromium iX della 10xGenomics che integra la piattaforma 10xGenomics già presente in Dipartimento in dotazione al gruppo della prof.ssa Paola Romagnani, che confluirà nell' "Unità di Single-Cell Analysis" della Facility di Medicina Molecolare. Lo strumento è stato installato e collaudato a Giugno 2024. Attualmente è stato effettuato un primo esperimento test su campioni di reni isolati da topi transgenici. L'esperimento ha avuto buon esito e la preparazione delle rispettive librerie ha dato un'ottima resa. In aggiunta all'utilizzo da parte del nostro Dipartimento, stiamo concordando l'utilizzo dello strumento da parte dei Dipartimenti di Neurologia e di Scienze della Salute che sono interessati ad utilizzare la nostra unità di Single Cell Analysis grazie all'integrazione del nuovo e più performante strumento.

## **1.3 Organizzazione amministrativa**

E' confermato che Marisa La Terra andrà in pensione a giugno 2025. Non è certo che sarà sostituita.

Questo è abbastanza problematico per la gestione del carico di lavoro perché l'aumento dell'ammontare dei finanziamenti e della complessità della rendicontazione PNRR impegna molto l'ambito della contabilità che deve verificare che le fatture abbiano tutti i requisiti richiesti.

E' stata definita la ripartizione dei compiti di Massimo Damato e Francesca Zucchiatti fino al pensionamento di Marisa

**Missioni personale A-L** Massimo Damato

**Missioni personale M-Z** Francesca Zucchiatti

**Registrazione fatture e pagamenti fornitori A-K** Massimo Damato

**Registrazione fatture e pagamenti fornitori L-Z** Francesca Zucchiatti

Al pensionamento di Marisa dovranno accollarsi anche tutta la gestione del bilancio, incassi e stanziamenti sui progetti.

E' rientrata dalla maternità Maria Sofia Basso ma è a tempo parziale fino luglio 2025.



E' stata definita la ripartizione dei compiti tra Ilenia Fiorini e Maria Sofia Basso pertanto il supporto amministrativo per **Convenzioni, Accordi, Sperimentazioni, attività negoziale, erogazioni liberali** è così ripartito

Per docenti da A-L Ilenia Fiorini

Per docenti da M-Z Maria Sofia Basso

Ilenia Fiorini mantiene le competenze sull'internazionalizzazione

Ricordo anche che il supporto alla **gestione e rendicontazione dei finanziamenti** è così ripartito

Tatiana Kozyreva . progetti PRIN 2022 PNRR e PRIN 2022 e progetto dipartimento di Eccellenza

Alice Pirani - finanziamenti di Ateneo e finanziamenti da Fondazioni Bancarie

Melanie Westermann - Finanziamenti da Fondazioni per la ricerca - Altri Ministeri, Regione Toscana, Europei, internazionali

Sul reclutamento di borsisti e rinnovo assegni di ricerca sono impegnati

Fiorenza Penasso part time al 50% (assente il giovedì e venerdì) Bandi, commissioni e approvazione atti

Davide De Biase per la redazione dei contratti, sottoscrizione e trasmissione al pagamento (l'impegno è al 50% perché per il resto si occupa degli organi e del public engagement)

Sul piano del supporto amministrativo alla didattica siamo in forte difficoltà.

La sola Carla Santini si occupa del controllo dei registri di insegnamento e dell'attività didattica, programmazione didattica lato dipartimento dei corsi di studio e scuole di specializzazione, incarichi di insegnamento a soggetti esterni, incarichi per seminari nei corsi di perfezionamento e aggiornamento e master, attivazione e rinnovi master e corsi di perfezionamento a cui da un anno si sono aggiunti gli incarichi di lavoro autonomo a soggetti esterni che ultimamente sono aumentati.

Restano ferme le altre competenze.

### 1.5 Questionario di Customer 2024

Sono arrivati gli esiti dei questionari di soddisfazione dei servizi amministrativi del Dipartimento erogati a dicembre 2024.

C'è una piccola variazione in aumento del gradimento dei servizi amministrativi per la ricerca e per gli acquisti.

Come per gli anni scorsi spesso i valutatori (docenti, assegnisti e dottorandi) non si rendono conto che stanno valutando i servizi amministrativi del dipartimento e non quelli della scuola o di Ateneo.

Come gli anni scorsi le valutazioni dei dottorandi e assegnisti sono peggiori di quelle date dai docenti

Ci sono alcuni commenti che possono essere utili per migliorare

Alcuni commenti sono troppo generici

Ci sono stati molti commenti negativi sull'ambito Missioni

Ricordo che questo ambito è stato interessato dall'uscita improvvisa di un collega a cui sono subentrati due colleghi nuovi assunti che si occupano di contabilità e dall'introduzione del nuovo portale missioni.

Ricordo che il nuovo portale delle missioni non è stata una scelta di dipartimento, che effettivamente per noi allunga i tempi di lavoro sulle singole missioni e anche per voi.



D'altra parte consente di visualizzare i saldi dei progetti.

Ricordo che l'autorizzazione della missione da parte del direttore non è un'autorizzazione contabile ma giuridica valida solo ai fini assicurativi e che il direttore non può controllare la legittimità delle spese previste, pertanto è possibile che quando facciamo il controllo contabile l'utilizzo del mezzo proprio possa non essere rimborsato perché non conforme alle previsioni di regolamento.

Ci sono stati anche alcuni commenti di difficoltà a individuare "chi fa cosa". Ricordo che sul sito del dipartimento alla pagina "contatti" <https://www.sbisc.unifi.it/vp-153-servizi-amministrativi.html> sono individuate tutte le competenze. Nella stessa pagina ci sono indicati i rientri pomeridiani di tutto il personale.

Nelle pagine <https://www.sbisc.unifi.it/vp-295-informazioni-amministrative-modulistica.html> aggiorneremo quanto prima le nuove attribuzioni dei compiti al personale.

Ci sono alcuni commenti riguardo all'orario di reperibilità dei colleghi che sembrerebbe "limitato".

Ricordo che il personale amministrativo full time ha un orario settimanale di 36 ore e che risponde al telefono dall'entrata in ufficio fino all'uscita.

## 1.6 Linee guida sponsorizzazioni

Sono state approvate le linee guida di Ateneo sulle sponsorizzazioni che prevedono un visto di fattibilità da parte del prorettore Pierini che prima non era previsto.

Quindi è opportuno avvisare tempestivamente il dipartimento perché il processo è molto lungo e coinvolge il dipartimento nella stipula della convenzione, il prorettore e l'ufficio commerciale che emette la fattura e incassa i pagamenti.

**Sponsorizzazione:** ogni contributo in beni e servizi, danaro od ogni altra utilità proveniente da un terzo allo scopo di promuovere il nome, marchio, attività, prodotti, ecc., ovvero conseguire una proiezione positiva di ritorno e quindi un beneficio d'immagine da parte del terzo;

### Tipologie di Sponsorizzazioni:

- sponsorizzazione pura, o finanziaria: lo Sponsor finanzia in tutto o in parte, attraverso un contributo economico, iniziative di Ateneo, anche assumendo obbligazioni di pagamento in capo all'amministrazione, al fine di vedere il proprio nome/segni distintivi associati a tali iniziative;
- sponsorizzazione tecnica: lo Sponsor progetta e/o realizza e /o acquista completamente o in parte forniture, servizi, lavori richiesti dall'Ateneo;
- sponsorizzazione mista: combinazione delle prime due

### Condizioni per l'attivazione di una sponsorizzazione

È possibile avviare un contratto di sponsorizzazione se sussistono tutte le seguenti condizioni:

- a) la conformità con i fini istituzionali e il perseguimento di interessi pubblici dell'Ateneo;
- b) l'esclusione di forme di conflitto di interesse tra attività pubblica e privata;
- c) il conseguimento di risparmi di spesa e/o di nuove entrate per l'Ateneo.

E' necessario ottenere un preventivo nulla osta dal prorettore competente



### Modalità di scelta dello sponsor

L'Università può ottenere sponsorizzazioni tramite:

a) offerte spontanee di soggetti terzi;

b) avviso pubblico sul Portale di Ateneo "manifestazione di interesse" Per le sponsorizzazioni di importo inferiore a 40.000 euro è possibile procedere con l'identificazione diretta dello sponsor; per valori superiori a 40.000,00 euro è sempre obbligatoria la pubblicazione di un avviso (ex Art. 134 co.4 del D.Lgs. 36/20232).

Nell'avviso deve essere specificato l'evento da sponsorizzare e la tipologia di controprestazione prevista (in denaro, servizi etc.).

### 1.7 Comunicazione riguardante il Consiglio della Scuola di Scienze della Salute Umana

Si comunica che il Consiglio della Scuola di SSU scadrà ad aprile 2025 e che gli attuali rappresentanti del Dipartimento in tale Consiglio sono quelli indicati nella seguente tabella:

Galli	Andrea	Direttore Dipartimento
Berti	Valentina	Direttore Scuola Spec. Medicina Nucleare 2023/27
Bianchini	Francesca	Presidente CdS Biotecnologie mediche e farmaceutiche 2024/28
Petraglia	Felice	Presidente CdS Ostetricia 2021/25
Talamonti	Cinzia	Presidente CdS Tecniche radiologia... rioletta 2024/28
Vaglio	Augusto	Direttore Scuola Spec. Nefrologia 2023/27

### 1.8 Regolamento in materia di *Visiting Professor*

A seguito dell'incontro con la Prof.ssa Giorgia Giovannetti, Delegata di Ateneo ai Rapporti internazionali e accordi multilaterali, e i colleghi dell'Internazionalizzazione, si informa che è in fase di approvazione dal Senato Accademico e dal Consiglio di Amministrazione il nuovo "Regolamento per i *Visiting Professor*". La principale novità del nuovo Regolamento sarà che **il soggiorno minimo per conferire il titolo di *Visiting Professor* sarà di 5 giorni e non più 30 giorni**. La durata massima rimane 12 mesi.

Ci hanno comunicato inoltre che uscirà a breve il "Bando per la richiesta di contributo all'Ateneo per la permanenza di *Visiting Professor*" per l'anno 2025.

### 2) Approvazione verbale della seduta del 12 Dicembre 2024

Il Consiglio approva all'unanimità il verbale della seduta del 12 Dicembre 2024 relativamente alle delibere di competenza

### 3) Pratiche per la didattica



Non ci sono argomenti

#### 4) Programmazione didattica

Non ci sono argomenti

#### 5) Dottorato - programmazione didattica

##### 5.1 Variazione programmazione didattica del Dottorato di ricerca in Scienze Biomediche - 40° ciclo

Il Presidente comunica l'integrazione alla programmazione didattica del corso di Dottorato di ricerca in Scienze Biomediche - XL ciclo, con le seguenti attività:

NOME DOCENTE	SSD nuova nomenclatura	ex SSD	DIPARTIMENTO	ANNO DI CORSO	CICL O	TITOLO LEZIONE	n. ORE	CFU
Monica Muratori	MEDS-26/D	MED/50	SBSC	1	40	Declino della conta spermatICA: quali le cause e quali le conseguenze	2	0,33

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

#### Il Consiglio

Visto lo Statuto dell'Università degli Studi di Firenze;

Visto il Regolamento Generale di Ateneo;

Visto il Regolamento Didattico di Ateneo;

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

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

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

Vista la delibera del Consiglio di Dipartimento del 12 dicembre 2024, in cui è stata approvata la programmazione didattica del Dottorato di ricerca in Scienze Biomediche - 40° ciclo;

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

#### approva

l'integrazione alla programmazione didattica del Corso di Dottorato di ricerca in Scienze Biomediche - XL ciclo, così come evidenziata in premessa.

#### 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	Silvia Errico (Fabrizio Chiti)
Titolo	Natural and synthetic aminosterols against neurodegeneration. Study of their molecular mechanisms of action
Acronimo	—
Durata (mesi)	12
Ente Finanziatore	L'Oréal
Programma /Bando	Young Talents Italy - L'Oréal Italia UNESCO for Women in Science 2024-2025
Anno	2025
Tipo di partecipazione	di coordinatore/responsabile
Partenariato	no
Finanziamento richiesto	20.000,00 eur

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	Maryam Raeispour (Chiara Donati)
Titolo	New insights into endometriosis pathogenesis: role of sphingosine 1-phosphate in neutrophil activation
Acronimo	—
Durata (mesi)	12



Ente Finanziatore	L'Oréal
Programma /Bando	Young Talents Italy - L'Oréal Italia UNESCO for Women in Science 2024-2025
Anno	2025
Tipo di partecipazione	di coordinatore/responsabile
Partenariato	no
Finanziamento richiesto	20.000,00 eur

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

### 6.1.3

Responsabile scientifico	Tania Fiaschi
Titolo	Dissecting the role of lactate and GPR81 receptor in muscle wasting
Acronimo	DI-RO-LA81
Durata (mesi)	24
Ente Finanziatore	AFM Téléthon - Association Française contre les Myopathies
Programma /Bando	AFM-Telethon Scientific call for proposals 2025
Anno	2025
Tipo di partecipazione	di coordinatore/responsabile
Partenariato	Institut Mondor de Recherche Biomédicale, Créteil, Francia Spectrométrie de Masse Biologique & Protéomique, École Supérieure de Physique et de Chimie Industrielles, Paris, Francia
Finanziamento richiesto	139.000,00 eur

Il Consiglio, dopo aver esaminato il progetto, a ratifica ritiene che sussistano i requisiti di fattibilità e sostenibilità a fronte del finanziamento richiesto e garantisce l'impegno a



partecipare al progetto stesso attraverso le risorse umane, le attrezzature e gli spazi del Dipartimento.

#### 6.1.4

Responsabile scientifico	Alessandra Bettiol
Titolo	Neonatal metabolic signature prophesying juvenile-onset autoimmune diseases
Acronimo	NATHAN
Durata (mesi)	36
Ente Finanziatore	FOREUM- Foundation for Research in Rheumatology (Svizzera)
Programma /Bando	FOREUM Career Research Grant
Anno	2025
Tipo di partecipazione	di coordinatore/responsabile
Partenariato	no
Finanziamento richiesto	199.500,00 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.

#### 6.1.5

Responsabile scientifico	Elisabetta Rovida
Titolo	Pincer attack on melanoma by targeting ERK5-related cellular senescence and nuclear translocation
Acronimo	—
Durata (mesi)	60
Ente Finanziatore	AIRC



Programma /Bando	Investigator Grant - IG 2025
Anno	2025
Tipo di partecipazione	Coordinatore/responsabile
Partenariato	no
Finanziamento richiesto	717.634,50

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.

#### 6.1.6

Responsabile scientifico	Cinzia Talamonti
Titolo	Virtual Education Radiotherapy Approach
Acronimo	VERA
Durata (mesi)	24
Ente Finanziatore	Unione Europea
Programma /Bando	Erasmus+ Cooperation partnerships Call 2025 Round 1 KA2 - KA220-HED - Partenariati di cooperazione nell'istruzione superiore
Anno	2025
Tipo di partecipazione	Coordinatore/responsabile
Partenariato	INSTITUTO POLITECNICO DE LISBOA, Portugal Lycée Jay de Beaufort, France
Finanziamento richiesto	90.000,00 eur

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



### 6.1.7

Il Presidente illustra il progetto dal titolo: **Nanoparticle-Assisted liquid biopsy based on Extracellular for Early Diagnosis of Glioblastoma**, Proposal Acronym - acronimo: **NExGliO** di durata 24 mesi, presentato da National and Kapodistrian University of Athens, Grecia (coordinatore), già inserito nel sistema Anagrafe della Ricerca da Anna Laurenzana e di cui si riportano di seguito le informazioni principali:

#### **SOTTOPROGRAMMA (PILLAR)**

Excellent Science

*Marie Skłodowska-Curie Actions (MSCA)*

#### **IDENTIFICATIVO DELL'INVITO HORIZON-MSCA-SE-2024-01-01**

#### **SCHEMA DI FINANZIAMENTO**

MSCA - Staff Exchanges (SE)

#### **TIPO DI PARTECIPAZIONE**

Beneficiario

#### **PARTENARIATO:**

National and Kapodistrian University of Athens, Greece (coordinatore)

Fuelics IKE, Greece

MyBiotech, Germany

Institute for Medical Research and Occupational Health, Croatia

German International University, Egypt

UNIVERSITY OF BIALYSTOK, Poland

EMBio Diagnostics, Cyprus

BMK Gene, Germany

The University of Hertfordshire Higher Education Corporation, UK

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

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

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

Il Consiglio ritiene che sussistano i requisiti di fattibilità del progetto dal titolo : **Nanoparticle-Assisted liquid biopsy based on Extracellular for Early Diagnosis of Glioblastoma - NExGliO** e garantisce l'impegno del Dipartimento a partecipare al progetto stesso attraverso le risorse umane, le attrezzature, gli spazi del Dipartimento,



nonché l'impegno a coprire eventuali ulteriori oneri finanziari che potrebbero verificarsi durante la realizzazione del progetto.

L'importo richiesto alla Commissione europea a favore della struttura (contributo UE) è di € 88.000,00.

Il Consiglio individua **Anna Laurenzana** quale responsabile scientifico.

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

## 6.2 Erogazioni liberali

### 6.2.1 Erogazione liberale BIOUPSwiss Sagl per attività di ricerca A RATIFICA

La Società **BIOUPSwiss Sagl** ha manifestato la disponibilità ad erogare un contributo liberale di **Euro 2.440,50** da destinarsi interamente all'acquisto di materiale di consumo di laboratorio per lo sviluppo della ricerca in ambito Traslazionale condotta dal gruppo di ricerca di cui è responsabile scientifico la **Prof.ssa Paola Chiarugi**.

#### Il Consiglio

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

#### delibera

di accettare a ratifica il contributo liberale di Euro 2.440,50 da destinarsi interamente all'acquisto di materiale di consumo di laboratorio per lo sviluppo della ricerca in ambito Traslazionale condotta dal gruppo di ricerca di cui è responsabile scientifico la Prof.ssa Paola Chiarugi.

### 6.2.2 Erogazione liberale FIRMO per attività di ricerca

La **Fondazione Italiana Ricerca sulle Malattie dell'Osso (FIRMO Onlus)** ha manifestato la disponibilità ad erogare un'elargizione liberale di Euro **6.000,00** da destinarsi per il rinnovo di borse/assegni banditi con Programma di ricerca dal titolo "Sviluppo di un bioassay per lo studio del ruolo del sistema endocannabinoide e dei fitocannabinoidi nella mineralizzazione" di cui è Responsabile scientifico la **Dott.ssa Teresa Iantomasi**.

#### Il Consiglio

- visto l'avviso pubblico di manifestazione di interesse ad accettare elargizioni liberali da parte di enti pubblici e privati indirizzati all'approfondimento delle varie linee di ricerca del Dipartimento pubblicato sul sito istituzionale del Dipartimento e la regolamentazione



prevista per l'accettazione, viste le linee di ricerca delle sezioni dipartimentali e dei professori e ricercatori afferenti al Dipartimento,  
- constatata l'assenza di conflitto di interessi,

**delibera**

di accettare l'elargizione liberale di Euro 6.000,00 da destinarsi per il rinnovo di borse/assegni banditi con Programma di ricerca dal titolo "Sviluppo di un bioassay per lo studio del ruolo del sistema endocannabinoide e dei fitocannabinoidi nella mineralizzazione" di cui è Responsabile scientifico la Dott.ssa Teresa Iantomasi.

**6 bis) Fattibilità progetti di ricerca FIS3 - Decreto Direttoriale del Ministero dell'Università e della Ricerca n. 1802 del 21 novembre 2024**

Il Direttore comunica che è necessario valutare la fattibilità dei progetti di ricerca in risposta all'Avviso FIS 3 (Decreto Direttoriale n. 1802 del 21 novembre 2024) per i quali sono state trasmesse al Dipartimento le seguenti manifestazioni di interesse:

Cognome e Nome del PI	Ruolo	Schema (Starting, Advanced, Consolidator)	Titolo
Andrea Galli	PO	Advanced Grant	Fat metaboloepigenetic reprogramming of pancreatic cancer stemness
Michaela Luconi	PO	Advanced Grant	Local Glucocorticoid hormones can modulate Tumour Immune Microenvironment_GOOD TIME
Fabrizio Chiti	PO	Advanced Grant	Targeting TDP-43 Self-Assembly Dynamics: from Deep Biophysical Characterization to Validation in Translational Models
Francesca Bianchini	PA	Advanced Grant	UNravelIng The Cellular Ecosystem in Idiopathic Pulmonary Fibrosis



Alessandro Peri	PA	Advanced Grant	A phase 1B study for the evaluation of safety and tolerability of the V2 receptor antagonist tolvaptan used in combination with nivolumab-iplimumab in patients with metastatic Renal cancer: the POLAR study
Luisella Cianferotti	PA	Advanced Grant	BONE QUALITY assessment to widely Prevent Osteoporosis and Bone Fragility
Paolo Paoli	PA	Advanced Grant	Pathophysiological Risk Evaluation of Developing Type 1 Diabetes through the analysis of PTPN2 gene Polymorphisms
Caterina Bernacchioni	PA	Consolidator Grant	Dissecting the interplay between neutrophil and endometrial cells in the pathogenesis of endometriosis: role of sphingosine 1-phosphate in the modulation of nociceptive and inflammatory processes.
Roberta Cascella	RTD-B	Consolidator Grant	Generation of novel plasma biomarker profiles for an early diagnosis of Alzheimer's disease using a multidisciplinary approach
Paola Francica	non strutturato	Consolidator Grant	Unveiling the role of cellular metabolism in radiotherapy response
Perla Pucci	non strutturato	Starting Grant	Nanotechnology-Enhanced LncRNA Innovations for Precision Oncology: Tackling Drug-Resistant Cancers



Maria Elena Melica	non strutturato	Starting Grant	Unravelling clonality in renal disease: prospects for a clone-targeted therapy
Elena Andreucci	non strutturato	Starting Grant	iMmunomodulatory Effects of radiotherapy to iMprOve Immunotherapy Response

L'obiettivo dell'Avviso è di finanziare, progetti di ricerca di elevato contenuto scientifico, condotti da ricercatori emergenti (Starting Grant), da ricercatori in carriera (Consolidator Grant) e da ricercatori affermati (Advanced Grant).

Ai sensi dell'art. 6 dell'Avviso del DD n. 1802/2024, commi 3, 4 e 5, la Host Institution presso la quale il PI si impegna a svolgere il progetto di ricerca deve "rispettare l'indipendenza del PI e non deve in alcun modo vincolare la ricerca alla strategia dell'Host Institution stessa, garantendo che il PI:

- a. proponga il finanziamento del progetto in totale indipendenza;
- b. gestisca la ricerca e il finanziamento e prenda le opportune decisioni di allocazione delle risorse;
- c. pubblichi in maniera indipendente come autore comprendendo come coautori coloro che hanno contribuito in modo sostanziale al progetto;
- d. coordini il lavoro dei membri del gruppo di ricerca, anche nel caso di studenti o dottorandi;
- e. abbia accesso a strutture e spazi adeguati allo svolgimento delle attività di ricerca.

4. L' Host Institution deve, inoltre, su richiesta del PI, ai fini della presentazione della proposta progettuale, impegnarsi a:

- a. ospitare il PI garantendo l'accesso ai locali e alle infrastrutture necessarie al gruppo di lavoro che coordina per realizzare il progetto;
- b. stipulare un apposito contratto con i PI, in caso di ammissione a finanziamento e qualora questi non siano già dipendenti della stessa Host Institution, a tempo determinato o indeterminato come ricercatori o docenti.

5. La Host Institution, nella dichiarazione di impegno di cui alla lett. b. del comma precedente, si obbliga a garantire al PI finanziato ogni supporto utile per l'effettiva realizzazione del progetto. Con tale dichiarazione vincolante le Organizzazioni ospitanti si impegnano all'accoglienza dei PI fornendo la garanzia di accesso ai locali ed alle infrastrutture necessarie al gruppo di lavoro che questi intendono coordinare per realizzare il progetto".

In data 14/02/2025 è pervenuta la comunicazione della Rettrice con la quale sono state fornite indicazioni in merito all'impegno che i Dipartimenti devono garantire in tema di contrattualizzazione dei vincitori.

Il Direttore riepiloga il contenuto sottolineando che allo stato attuale, la contrattualizzazione di eventuali vincitori di progetti "starting" sembra attuabile tramite la stipula di un contratto di ricerca per l'intera durata del progetto. Alternativamente i vincitori possono essere oggetto di chiamata diretta, nei ruoli di RTT (starting), PA (consolidator), PA o PO (advanced). Fa inoltre presente che nel caso in cui sia possibile



contrattualizzare il vincitore con contratto di ricerca, questo non implicherebbe alcuna ricaduta sulle risorse a disposizione del Dipartimento, diversamente a quanto accade con il ricorso alla chiamata diretta.

Data però l'incertezza dell'evoluzione normativa il Dipartimento nel deliberare la fattibilità di ciascun progetto, si impegna alla contrattualizzazione del vincitore con qualunque tipologia contrattuale che sarà disponibile all'avvio del progetto stesso, che potrebbe comportare anche un impegno sulle risorse in termini di PuOr a disposizione del Dipartimento.

Per questo motivo si chiede al Dipartimento, nell'approvazione della delibera di fattibilità, di fare un'attenta valutazione sull'eventuale impatto in termini di risorse assunzionali che le assunzioni potrebbero comportare.

Esaminate le proposte pervenute, alla luce delle indicazioni suddette e verificata la disponibilità anche in chiave prospettica di un carico didattico almeno pari al minimo previsto per ciascuna posizione,

il Consiglio, all'unanimità:

a) esprime valutazione positiva sulla fattibilità dei seguenti progetti:

Cognome e Nome del PI	Ruolo	Schema (Starting, Advanced, Consolidator)	Titolo
Andrea Galli	PO	Advanced Grant	Fat metaboloepigenetic reprogramming of pancreatic cancer stemness
Michaela Luconi	PO	Advanced Grant	Local GlucOcOrticoiD hormones can modulate Tumour Immune MicroenvironmEnt_GO OD TIME
Fabrizio Chiti	PO	Advanced Grant	Targeting TDP-43 Self-Assembly Dynamics: from Deep Biophysical Characterization to Validation in Translational Models
Francesca Bianchini	PA	Advanced Grant	UNravelIng The Cellular Ecosystem in Idiopathic Pulmonary Fibrosis



Alessandro Peri	PA	Advanced Grant	A phase 1B study for the evaluation of safety and tolerability of the V2 receptor antagonist tolvaPtan used in combination with nivOlumab- ipiLimumAb in patients with metastatic Renal cancer: the POLAR study
Luisella Cianferotti	PA	Advanced Grant	BONE QUALITY assessment to widely PRevent Osteoporosis and bOne Fragility
Paolo Paoli	PA	Advanced Grant	Pathophysiological Risk Evaluation of Developing Type 1 Diabetes through the analysis of PTPN2 gene Polymorphisms
Caterina Bernacchioni	PA	Consolidator Grant	Dissecting the interplay between neutrophil and endometriotic cells in the pathogenesis of endometriosis: role of sphingosine 1-phosphate in the modulation of nociceptive and inflammatory processes.
Roberta Cascella	RTD-B	Consolidator Grant	Generation of novel plasma biomarker profiles for an early diagnosis of Alzheimer's disease using a multidisciplinary approach
Paola Francica	non strutturato	Consolidator Grant	Unveiling the role of cellular metabolism in radiotherapy response
Perla Pucci	non strutturato	Starting Grant	Nanotechnology-Enhanced LncRNA Innovations for Precision Oncology: Tackling Drug-Resistant Cancers



Maria Elena Melica	non strutturato	Starting Grant	Unravelling clonality in renal disease: prospects for a clone-targeted therapy
Elena Andreucci	non strutturato	Starting Grant	iMmunomodulatory Effects of radiotherapy to iMprOve Immunotherapy Response

a) si impegna:

1. ad ospitare i PI garantendo, l'indipendenza nella gestione del finanziamento assegnato, la possibilità di pubblicare in maniera indipendente come autore comprendendo come coautori coloro che hanno contribuito in modo sostanziale al progetto e l'accesso ai locali e alle infrastrutture necessarie al gruppo di lavoro che coordinano per realizzare il progetto;

2. a stipulare un apposito contratto con i PI in caso di ammissione a finanziamento, se non già dipendenti dell'Ateneo, nella tipologia contrattuale che sarà disponibile al momento dall'avvio del progetto stesso, anche utilizzando le risorse e i PuOr a disposizione del Dipartimento, qualora per la contrattualizzazione sia necessario attivare la procedura di chiamata diretta, con l'impegno a:

- garantire per le posizioni di **RTT** la quota di PuOr, eccedente quella destinata dall'Ateneo, proporzionalmente alla quota di punti organico mancanti in base al numero di posizioni attivate per ciascun Dipartimento;

- garantire, in caso di chiamata di **RTT**, la copertura del debito di 0,20 PuOr per il successivo passaggio a PA, che l'Amministrazione centrale potrà esigere fin dalla programmazione triennale successiva all'assegnazione FFO;

- garantire per le posizioni di **PA e PO** la quota di PuOr non a carico del MUR ex DM 919/2022.

7) Richiesta di inserimento del personale AOUC in progetti di ricerca Unifi

7.1. Il prof. Livi con comunicazione prot. 37707 del 19/2/2025 chiede di integrare il personale inserito nel progetto di ricerca "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" con la dott.ssa Emanuela Olmetto

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;
- visto la richiesta 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 in 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" con la dott.ssa Emanuela Olmetto.

7.2 Il prof. Stefano Milani chiede di procedere con l'istanza di autorizzazione all'inserimento del personale AOUC Dott.ssa Erika Nicola Linch e Beatrice Orlandini nel progetto "L'implementazione delle tecniche endoscopiche per la diagnosi differenziale delle lesioni cistiche pancreatiche attraverso l'utilizzo di strategie innovative".

I progetti u-gov su cui verranno imputate le spese per i rimborsi sono: 20100\_M7045, 58515\_STEFANOMILANIRICATEN25, MILACTSHIRECARMENCD307, MILACTSHIREAIDA, MILACTQU18

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;
- visto il progetto presentato e la richiesta del prof. Lorenzo Milani;
- salvo il nulla osta da parte di AOUC all'inserimento del personale medico nel progetto suddetto;

approva a l'inserimento del personale in elencato in istruttoria nel progetto "L'implementazione delle tecniche endoscopiche per la diagnosi differenziale delle lesioni cistiche pancreatiche attraverso l'utilizzo di strategie innovative" dal 1/3/2025 al 31/12/2029.

## 8) Attività Negoziale

**8.1 Emendamento n.5 alla convenzione tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Medicina Sperimentale, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" Università degli Studi di Firenze e Parexel International (IRL) (CRO) che agisce in nome proprio e per conto di Constellation Pharmaceuticals, Inc per la conduzione della sperimentazione clinica "Studio di fase 1/2 di CPI-0610, una piccola molecola che inibisce le proteine BET: Fase 1 (Incremento della dose di CPI-0610 in pazienti affetti da neoplasie ematologiche) e Fase 2 (Espansione della dose di CPI-0610 con e senza Ruxolitinib in pazienti affetti da mielofibrosi)" Protocollo n. 0610-02**

**Promotore della Sperimentazione:** Parexel International (IRL) (CRO)

**Responsabile della sperimentazione:** Prof. Alessandro Maria Vannucchi

**Referente scientifico per il Dipartimento:** Prof. Cosimo Nardi

Il contratto è stato sottoscritto in data 20/05/2019 e prevede l'arruolamento di 1 paziente.

L'atto di modifica è proposto all'approvazione con condizione sospensiva sulla firma fino al ricevimento della comunicazione del parere favorevole del Comitato Etico.



Le Parti hanno quindi deciso di emendare il Contratto attraverso la sottoscrizione del presente accordo di modifica e integrazione come segue:

1. Modifica dei termini del Contratto.

1.1 L'allegato 1-1 all'Emendamento 4: Bilancio dettagliato – Braccio Monoterapia; Bilancio dettagliato – Braccio terapia di combinazione; Bilancio dettagliato – Braccio Naïve JAKi; Bilancio dettagliato – Espansione ET (interruzione anticipata); Bilancio dettagliato – Spese condizionali - da rimborsare 100% all'Azienda; Bilancio dettagliato – site costs;

saranno eliminati nella loro interezza e sostituiti da:

Allegato 1-1: Bilancio dettagliato – Braccio Monoterapia; Bilancio dettagliato – Braccio terapia di combinazione; Bilancio dettagliato – Braccio NaïveJAKi; Bilancio dettagliato – Espansione ET; Bilancio dettagliato – Costi condizionali; Bilancio dettagliato – site costs;

Budget dettagliato – Procedure Condizionali Azienda; Budget dettagliato – Procedure Condizionali Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali Cliniche "Mario Serio";

ivi allegato

1.2L'importo da versare per persona è indicato nel budget dettagliato allegato.

Bilancio dettagliato – Braccio Monoterapia; Bilancio dettagliato – Braccio terapia di combinazione; Bilancio dettagliato – Braccio NaïveJAKi; Bilancio dettagliato – Espansione ET; Bilancio dettagliato – Costi condizionali; Bilancio dettagliato – site costs; Budget dettagliato – Procedure Condizionali Azienda; Budget dettagliato – Procedure Condizionali Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali Cliniche "Mario Serio";

Tutti i pagamenti saranno regolati su base annuale tramite bonifico bancario sulla base delle visite completate debitamente verificate e registrate nel sistema di acquisizione dati elettronico (Electronic data capture, EDC) per l'interessato.

La quota per la TAC sarà così suddivisa: euro 95,00 all'AOU Careggi ed euro 380,00 al Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio"

La quota per RMI sarà così suddivisa: euro 155,00 all'AOU Careggi ed euro 600,00 al Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche. "Mario Serio"



## 2. Trasferimenti di dati internazionali

Per garantire la conformità alle leggi applicabili in materia di protezione dei dati riguardanti il trasferimento dei dati personali dall'Azienda allo Sponsor, l'Azienda e il Promotore convengono che tale trasferimento dei dati sarà disciplinato dal

"MODULO UNO: Trasferimento da Titolare del trattamento a Titolare del trattamento"

delle clausole contrattuali tipo per il trasferimento dei dati personali a Paesi terzi ai sensi del Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio secondo la Decisione di attuazione della Commissione europea (UE) 2021/914 del 4 giugno 2021 ("SCC"), accluse al presente Contratto come Modulo 1 .

Le SCC saranno considerate debitamente sottoscritte tra Azienda e Promotore alla stipula del presente Emendamento e Azienda e Promotore convengono di osservare i termini delle SCC senza modifiche. Nella misura in cui non siano sottoscritte separatamente, le firme di Azienda e Promotore al presente Emendamento saranno considerate una firma appropriata per le SCC.

L'Azienda sarà considerata "esportatore" e il Promotore sarà considerato "importatore" ai sensi delle SCC.

## 3. Esecuzione ai sensi di tutti gli altri termini del Contratto.

Fatta eccezione per quanto espressamente emendato dal presente documento, il Contratto rimarrà in pieno vigore ed efficacia. Il presente Emendamento è incorporato e reso parte integrante del Contratto tra le Parti. In caso di conflitto o incongruenza tra il Contratto e il presente Emendamento, quest'ultimo prevarrà.

## 4. Copie.



Il presente Emendamento potrà essere sottoscritto in due (2) o più copie, ognuna delle quali sarà considerata un originale ma che, congiuntamente, costituiranno un unico e il medesimo strumento.

In alternativa, l'Emendamento potrà essere perfezionato in copie e tramite firma elettronica, che avrà la stessa efficacia della firma a mano in una copia fisica, ciascuna delle quali sarà considerata un originale e tutte le copie o i documenti firmati elettronicamente costituiranno congiuntamente un unico e il medesimo Emendamento.

In fede di ciò, le Parti hanno sottoscritto il presente Emendamento tramite persone debitamente autorizzate.

Exhibit 1-1 Allegato 1-1

Total detailed budget – Monotherapy Arm
Budget dettagliato totale – Braccio Monoterapia

Table with columns: Code, Procedure, Qty, OH, Budget, Screening, C1D1, C1D14, C2D1, C3D1, C4D1, C5D1, C6D1, C7D1, C8D1, C9D1, C10D1, C11D1, C12D1, C13D1, C14D1, C15D1, C16D1, C17D1, C18D1, C19D1, C20D1. Rows include procedures like Informed consent, Demographics, Physical Examination, etc.

Total detailed budget – Combination Therapy Arm

Budget dettagliato totale – Braccio Terapia di Combinazione

Table with columns: Code, Procedure, Qty, OH, Budget, Screening, C1D1, C1D14, C2D1, C3D1, C4D1, C5D1, C6D1, C7D1, C8D1, C9D1, C10D1, C11D1, C12D1, C13D1, C14D1, C15D1, C16D1, C17D1, C18D1, C19D1, C20D1. Rows include procedures like Iron, iron binding and transferrin saturation, Liver function tests (LFTs), etc.

Viale Morgagni, 50 – 50134 Firenze
sbsc@pec.unifi.it
P. IVA/Cod. Fis. 01279680480



Total detailed budget – JAKi Naïve Arm

Budget dettagliato totale – Braccio Naïve JAKi

Table with columns: Procedure, Qty, OH, Budget, Screening, C1D1, C1D14, C2D1, C3D1, C4D1, C5D1, C6D1, C7D1, C8D1, C9D1, C10D1, C11D1, C12D1, C13D1, C14D1, C15D1, C16D1, C17D1, C18D1. Rows include procedures like Informed consent, Demographics, Medical history, TB Testing, Complete Physical Examination, Targeted Physical Examination, PGIC, ECG Performance Status, Vital signs, ECG, Coagulation, Hematology, Clinical chemistry, Erythropoietin (EPO), C-reactive protein (CRP), Iron, iron binding capacity, ferritin and transferrin, liver function tests (LFTs), Serum Lipids, PK sampling, Leukocyte gene expression, Cytokine assessment, Viable cells, and Mutated clonal burden.

Total detailed budget – Arm ET Expansion

Budget dettagliato totale – Braccio Espansione ET

Table with columns: Procedure, Qty, OH, Budget, Screening, C1D1, C1D14, C2D1, C3D1, C4D1, C5D1, C6D1, C7D1, C8D1, C9D1, C10D1, C11D1, C12D1, C13D1, C14D1, C15D1, C16D1, C17D1, C18D1. Rows include procedures like Informed consent, Adverse events, Outcomes/assessments, PK sampling, Adherence, Complete Physical Examination, Targeted Physical Examination, Erythropoietin (EPO), C-reactive protein (CRP), Iron, iron binding capacity, ferritin and transferrin, liver function tests (LFTs), Serum Lipids, PK sampling, Leukocyte gene expression, Cytokine assessment, Viable cells, and Mutated clonal burden.

Viale Morgagni, 50 - 50134 Firenze  
sbbsc@pec.uni.it  
+39 055 275280  
P.IVA/Cod. Fis. 01279680480



UNIVERSITÀ  
DEGLI STUDI  
FIRENZE

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

**Eccellenza 2023-2027**

Total Detailed Budget – Conditional Procedure



Code	Conditional Procedure	Qty	OH	Budget (w/o OH)	Budget (incl. 17% OH)
<u>38221</u>	<u>Bone marrow biopsy</u>	<u>1</u>	<u>a</u>	<u>€188.00</u>	<u>€219.96</u>
<u>85345</u>	<u>Coagulation time;</u>	<u>1</u>	<u>a</u>	<u>€17.00</u>	<u>€19.89</u>
<u>85025</u>	<u>Hematology</u>	<u>1</u>	<u>a</u>	<u>€22.00</u>	<u>€25.74</u>
<u>80048</u>	<u>Clinical chemistry</u>	<u>1</u>	<u>a</u>	<u>€27.00</u>	<u>€31.59</u>
<u>T0299</u>	<u>PK sampling</u>	<u>1</u>	<u>a</u>	<u>€21.00</u>	<u>€24.57</u>
<u>ADEVT</u>	<u>Adverse events</u>	<u>1</u>	<u>a</u>	<u>€20.00</u>	<u>€23.40</u>
<u>CONMD</u>	<u>Concomitant medications</u>	<u>1</u>	<u>a</u>	<u>€19.00</u>	<u>€22.23</u>
<u>T1004</u>	<u>MRI Scan</u>	<u>1</u>	<u>a</u>	<u>€645.30</u>	<u>€755.00</u>
<u>T1010</u>	<u>CT scan</u>	<u>1</u>	<u>a</u>	<u>€405.99</u>	<u>€475.00</u>
<u>36415</u>	<u>Leukocyte gene expression (peripheral blood sample)</u>	<u>1</u>	<u>a</u>	<u>€12.00</u>	<u>€14.04</u>
<u>84703</u>	<u>Pregnancy testing</u>	<u>1</u>	<u>a</u>	<u>€17.00</u>	<u>€19.89</u>
<u>NP021</u>	<u>Study Coordinator, Simple -Data entry, queries, monitoring visits - Per Visit</u>	<u>1</u>	<u>a</u>	<u>€47.00</u>	<u>€54.99</u>
<u>NP023</u>	<u>Nurse, Simple-MFSAF, Transfusion documentation, CPI-0610 administration, Ruxolitinib</u>	<u>1</u>	<u>a</u>	<u>€42.00</u>	<u>€49.14</u>



	<u>administration (Combination and JAKi Naïve Arm only) - Per Visit</u>				
<u>NP006</u>	<u>Pharmacy, Simple - dispense drug</u>	<u>1</u>	<u>a</u>	<u>€26.00</u>	<u>€30.42</u>
<u>NP007</u>	<u>Patient Reimbursement, Expenses, Patient Travel - Per Visit if patient lives more than 50 Km away from the Hospital</u>	<u>1</u>			<u>€75.00</u>
	<u>Patient Reimbursement, Expenses, Meals - Per Visit Up to, per person per day</u>	<u>1</u>			<u>€60.00</u>
	<u>Patient Reimbursement, Expenses, Hotel stay - Per night (up to)</u>	<u>1</u>			<u>€240.00</u>
<u>NP025</u>	<u>PI Time, Simple - Per Visit</u>	<u>1</u>	<u>a</u>	<u>€68.00</u>	<u>€79.56</u>
<u>NP023</u>	<u>Study Nurse, Simple - Per Visit</u>	<u>1</u>	<u>a</u>	<u>€42.00</u>	<u>€49.14</u>
	<u>HBV (Anticorpi HBsAg)</u>	<u>1</u>		<u>€10.00</u>	<u>€11.70</u>
	<u>HCV (Anticorpi)</u>	<u>1</u>		<u>€9.00</u>	<u>€10.53</u>
	<u>HIV (Anticorpi)</u>	<u>1</u>		<u>€9.00</u>	<u>€10.53</u>
<u>99213</u>	<u>Complete Physical Examination</u>	<u>1</u>	<u>a</u>	<u>€78.00</u>	<u>€91.26</u>
<u>85025</u>	<u>Hematology</u>	<u>1</u>	<u>a</u>	<u>€22.00</u>	<u>€25.74</u>
<u>NP021</u>	<u>Coordinator (uploading images to central reader)</u>	<u>1</u>	<u>a</u>	<u>€47.00</u>	<u>€54.99</u>



99000	sample preparation for shipping	1	a	€13.00	€15.21
S0381	MPN-SAF	1		€18.00	€21.06

Budget dettagliato totale – Procedure Condizionali

Total Detailed Budget – site costs

Budget dettagliato totale – costi del centro

Code	Site Costs	Qty	Budget (incl 17% OH if applicable)
SC003	Study Start-Up Fee/Site Set-Up Fee	1	€1,391.00
SC008	Pharmacy Set-Up Fee	1	€584.00
SC016	Laboratory Set Up Fee	1	€493.00
SC021	Radiology Set Up Fee	1	€324.00
SC020	Document Storage, Archiving Total Cost	1	€903.00

**Corrispettivo per il Dipartimento:** il corrispettivo totale per il Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" rimane invariato: per RM torace €600,00 cad, per TC torace €380,00 cad. (+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 adottata,
- 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 subordinatamente alla ricezione del parere favorevole del Comitato Etico.

**8.2 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 conto/in nome proprio e per conto di/nell'interesse di AstraZeneca UK Limited per la conduzione dello Studio osservazionale "Studio di fase 2a controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di AZD7798 in pazienti con malattia di Crohn da moderata a grave" presso la SOD Gastroenterologia clinica**



**Promotore: Alimentiv B.V. (per conto di AstraZeneca UK Limited)**  
**Responsabile della sperimentazione: Dott.ssa Francesca Rogai**  
**Responsabile della sperimentazione per il Dipartimento: Prof. Stefano Milani**

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 3 circa soggetti, con il limite del numero massimo di 192 pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.

**Corrispettivo a paziente:**

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

**per participant - induction only:** importo per paziente per il dip. **4241,42**, importo totale: 4464,65

**per participant until B15:** importo per paziente per il dip. **7.032,50**, importo totale: 7402,63

**per participant until OL15:** importo per paziente per il dip. **6.870,88**, importo totale: 7232,51

**per participant (B) including extens:** importo per paziente per il dip. **8.697,92**, importo totale: 9155,71

**per participant (OL) including extensions:** importo per paziente per il dip. **8.536,30**, importo totale: 8985,58

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

**Corrispettivo a paziente per il Dipartimento:** prevede un importo minimo di **4241,42 euro** (+ iva se applicabile) ad un massimo di **7.032,50 euro** (+ iva se applicabile)

**Corrispettivo totale per il Dipartimento:** prevede un importo minimo di **12.724,26 euro** (+ iva se applicabile) ad un massimo di **21.097,50 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.

### **8.3 Accordo tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi e Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze per la conduzione dello studio osservazionale *no profit* dal titolo: Analisi metabolomiche e proteomiche su malattie infiammatorie croniche intestinali e tumorali: morbo di Crohn, rettocolite ulcerosa e carcinoma al colon retto**

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

**Responsabile scientifico: Dr. Federico Perna (SOD "Chirurgia Epato-bilio-pancreatica")**

**Referente scientifico per il Dipartimento: Prof.ssa Paola Chiarugi**

**Oggetto:** Il presente studio si propone di analizzare il profilo metabolico di mucosa/mesentere sano e patologico in pazienti affetti da morbo di Crohn, rettocolite ulcerosa e carcinoma del colon retto con lo scopo di individuare eventuali modulazioni metaboliche nelle patologie infiammatorie intestinali e tumorali. Un obiettivo secondario è quello di individuare eventuali analogie nei profili metabolici dei tessuti patologici di pazienti affetti da morbo di Crohn e dei tessuti patologici di pazienti affetti da CRC, per evidenziare pathway metabolici predisponenti allo sviluppo della neoplasia.

Sui tessuti prelevati dai pazienti verranno in particolare effettuate le seguenti analisi:

1) Analisi del profilo metabolico mediante gas-cromatografia in spettrometria di massa (GC-MS) per valutare l'andamento di intermedi della glicolisi e del ciclo di Krebs e di alcuni amminoacidi. Laddove si osservano modulazioni, verrà valutata anche l'espressione degli enzimi coinvolti nel pathway metabolico specifico mediante western blotting (WB).

2) Analisi di immunohistochimica (IHC) dei principali marker metabolici e/o di quelli emersi dall'analisi di cui al punto 1): es glicolisi: esochinasi II (HKII), lattato deidrogenasi A (LDHA), trasportatore dei monocarbossilati isoforma 4 (MCT4). Al fine di individuare una correlazione tra l'espressione dei marcatori e lo stato infiammatorio/progressione tumorale, le scansioni dei vetrini verranno inviate al Centro partecipante Azienda Ospedaliera Spedali Civili Brescia, Secondo Servizio di Anatomia e Istologia Patologia il cui referente è Vincenzo Villanacci.

Inoltre, dal frammento biptico isolato da pazienti affetti da CRC verranno isolati fibroblasti associati al cancro (CAF - CRC). Le rispettive controparti cellulari sane saranno isolate dalla biopsia prelevata dalla mucosa sana peri-tumorale. Dopo aver valutato lo stato di attivazione dei CAF tramite analisi dei marker canonici (FAP, FSP-1, aSMA), verrà raccolto il loro secretoma e verranno effettuate co- colture tra queste componenti stromali e differenti linee cellulari di CRC (HCT116, HCT15, LS513, Lovo) al fine di valutare effetti fenotipici di progressione e aggressività tumorale.



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

I Dati forniti al Promotore dall'Azienda saranno inseriti nel database relativo allo studio presso il Promotore. I Dati devono rimanere di proprietà esclusiva del Centro partecipante 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.

**Uso e trattamento del materiale biologico:** L'Azienda fornirà il materiale in forma pseudonimizzata in modo tale che il Promotore non possa in alcun modo risalire all'identità dei soggetti a cui è stato prelevato. E' responsabilità dell'Azienda garantire tale regime di pseudonimizzazione, resta inteso che si applicano le stesse previsioni sopra riportate in merito ai dati .

Il Promotore deve utilizzare il materiale in conformità alle leggi e ai regolamenti, alle linee guida e raccomandazioni emesse da organismi internazionali e nazionali applicabili a tale materiale. In particolare, il materiale deve essere utilizzato nell'effettivo rispetto delle norme etiche, tenendo conto delle procedure di controllo e delle linee guida etiche adottate dai suddetti organismi internazionali e nazionali. Il materiale, che è di natura sperimentale, non deve essere utilizzato sull'uomo. Inoltre, il materiale non deve essere utilizzato sugli animali a meno che - ove applicabile - tale uso sia esplicitamente approvato dagli organismi preposti.

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

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

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

L'Azienda 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 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 adottata,
- 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.

**8.4 Contratto per servizi di alta specializzazione tra Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e Consorzio per il Centro Interuniversitario di Biologia Marina ed Ecologia applicata di Livorno per la realizzazione del Progetto "Valutazione della bioattività di Posidonia oceanica e di altre piante ed alghe del litorale livornese"**

**Committente: Consorzio per il Centro Interuniversitario di Biologia Marina ed Ecologia applicata di Livorno**

**Responsabile scientifico del Progetto per il CIBM: Prof. Carlo Pretti**

**Responsabile scientifico del Progetto per il Dipartimento: Prof.ssa Donatella Degl'Innocenti**

**Oggetto:** Oggetto del presente Contratto è la fornitura di un servizio di alta specializzazione da parte del Dipartimento per la realizzazione del Progetto "Valutazione della bioattività di Posidonia oceanica e di altre piante ed alghe del litorale livornese".

Le attività incluse nel presente contratto prevedono:

- estrazione del fitocomplesso da *Posidonia oceanica*
- estrazione fitocomplesso da *Cymodocea nodosa*
- estrazione fitocomplesso da altre alghe e piante del litorale Livornese
- caratterizzazione degli estratti alcolici



- dosaggio dei polifenoli
- dosaggio attività antiossidante degli estratti
- dosaggio attività scranvinger degli estratti
- coltivazione di cellule eucariotiche
- trattamento di diverse linee cellulari con gli estratti
- Valutazione della vitalità cellulare
- Valutazione della tossicità degli estratti a diverse concentrazioni
- Analisi mediante Western-blotting delle vie di segnalazione
- Microscopia ottica e confocale

Sarà cura del CIBM mettere a disposizione un mezzo nautico di adeguate caratteristiche con relativo supporto per la raccolta dei campioni di piante marine.

Le parti convengono nella volontà di collaborare anche nella elaborazione, condivisione ed interpretazione dei risultati raccolti nell'ambito del presente contratto, nonché nella stesura delle relazioni tecnico-scientifiche atte a fornire interpretazione dei risultati conseguiti.

**Corrispettivo:** Il CIBM corrisponderà al Dipartimento un compenso complessivo pari a € **15.000,00+IVA** (se applicabile). Tale somma è da considerarsi omnicomprensiva per lo svolgimento di tutte le attività necessarie alla realizzazione del programma di ricerca oggetto del presente contratto, ivi compreso l'eventuale acquisto di materiali di consumo, le spese generali, le spese di missione, i costi del personale ricerca ad esclusione dell'attività di campo.

L'importo verrà corrisposto in due rate a seguito di emissione di fattura da parte del Dipartimento: la prima, pari al 50% dell'importo sarà corrisposta entro 60 gg. dalla stipula del contratto; la seconda, pari al 50% sarà corrisposta entro 60 gg dalla consegna della relazione tecnico scientifica del progetto.

**Durata:** Il presente Contratto ha la durata di 12 mesi ed entra in vigore dal giorno successivo alla stipula del presente atto.

#### **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.

**8.5 Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" e European Organisation For Research And Treatment Of Cancer (EORTC) per la conduzione della sperimentazione clinica indipendente sui medicinali "Pembrolizumab e radioterapia per il carcinoma a cellule squamose OLigometastatico del tumore**



**della testa e del collo: uno studio randomizzato di fase III [PROLoNg]" (Numero di protocollo: EORTC-2014-HNCG) presso la SOD Radioterapia**

**Promotore: European Organisation For Research And Treatment Of Cancer  
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 **4 soggetti** all'anno, con il limite del numero massimo di 200 pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.

**Corrispettivo:** Il corrispettivo pattuito, preventivamente valutato dall'Azienda, per paziente eleggibile, valutabile e completato secondo il Protocollo e per il quale è stata compilata validamente la relativa CRF/eCRF, comprensivo di tutte le spese sostenute dall'Azienda per l'esecuzione della presente Sperimentazione al di fuori di quanto previsto per la normale pratica clinica e dei costi a compensazione di tutte le attività ad essa collegate, è pari ad **€ 500,00 + IVA** (se applicabile) per paziente.

Il Promotore si impegna a corrispondere, per esami di pertinenza ospedaliera interamente all'Azienda l'importo e il restante importo a paziente nella misura del 5% all'Azienda ospedaliera, a copertura delle spese generali per un importo per paziente, e nella misura del 95% al Dipartimento.

**Corrispettivo a paziente per il Dipartimento: € 475,00 + IVA** (se applicabile)

**Corrispettivo totale per il Dipartimento: € 1.900,00 + 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.

**8.6 Data transfer agreement tra University of Freiburg - Faculty of Medicine e Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze nell'ambito del Progetto Consortium for Implementation of PSMA-PET in Prostate Cancer Ra-diotherapy Trials (Co-IMPACT)**



**Responsabile scientifico del Progetto per la University of Freiburg: Dr. Simon Spohn**

**Responsabile scientifico del Progetto per il Dipartimento: Prof. Lorenzo Livi**

**Oggetto:** Il principale obiettivo del consorzio Co-IMPACT è di raccogliere prove concrete sull'uso della tomografia a emissione di positroni antigene specifico per la membrana prostatica (PSMA-PET) prima della radioterapia. Saranno analizzati diversi ambienti clinici. Quattro coorti di pazienti provenienti da quattro scenari clinici distinti sono descritti nel seguente protocollo: (1) stadiazione in settaggio primario e (2) persistenza o recidiva della malattia dopo prostatectomia, (3) recidiva della malattia dopo radioterapia e (4) malattia oligometastatica in ambiente resistente alla castrazione.

**Trasmissione dei dati:** Verranno trasferiti alla University of Freiburg i dati clinici e di imaging anonimizzati di pazienti con cancro alla prostata che hanno effettuato una tomografia a emissione di positroni che mira all'antigene specifico della membrana della prostata (PSMA-PET) prima della radioterapia.

Il Dipartimento invierà i dati anonimizzati a spese della University of Freiburg e deve fornire alcuna chiave per decodificare o identificare la singola fonte dei Dati. Il trasferimento dei dati sarà effettuato tramite una piattaforma cloud. Il solo trasferimento dei dati è gratuito.

**Durata:** il presente accordo entra in vigore alla data dell'ultima firma e rimarrà in vigore fino alla conclusione del progetto, prevista per il 01.09.2029.

#### **Il Consiglio**

- Considerato quanto esposto in istruttoria,
- Preso atto della documentazione addotta,
- Visionato il testo del material transfer agreement ,

#### **Approva all'unanimità**

- il data transfer agreement in oggetto e la relativa stipula.

**8.7 Emendamento n.4 al contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e PAREXEL International (IRL) Limited per la conduzione della sperimentazione clinica su medicinali "Studio di fase II in aperto, multicentrico, randomizzato sul trattamento neoadiuvante e adiuvante in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule in stadio precoce (da II a IIIB) resecabile (NeoCOAST-2)" - Protocollo n.: D9077C00001 - presso la SOD Radioterapia**

**Promotore: PAREXEL International (IRL) Limited**

**Responsabile della sperimentazione: Prof. Lorenzo Livi**

Il contratto è stato sottoscritto dalle Parti in data 14 ottobre 2022, e prevede l'arruolamento di 2 pazienti.

Le Parti concordano quanto segue:

- 1.) L'Allegato 1 del Contratto è emendato per aggiungere la biochimica clinica ed è interamente eliminato e sostituito con L'Allegato 1A presente in questo documento, ed



entrerà in vigore a partire dall'implementazione del Protocollo Emendamento n. 7 versione 8.0 del 06 settembre 2024, presso il centro;

L'importo totale a paziente per il braccio 6 è pari a € 62.517,04 (+ OH del 16%) e per il braccio 7 a € 61.931,24 (+ OH del 16%)

Il Promotore/CRO si impegna a corrispondere nella misura del 5% all'Ente, a copertura delle spese generali per un importo per paziente pari a € 3.125,852 (+ OH del 16%) per il braccio 6 e pari a € 3.096,562 (+ OH del 16%) per il braccio 7 e nella misura del 95% per un importo per paziente pari a € 59.391,188 (+ OH del 16%) per il braccio 6 e pari a € 58.834,678 (+ OH del 16%) per il braccio 7 al Dipartimento in quanto lo Sperimentatore principale afferisce al Dipartimento e svolge l'attività di studio anche avvalendosi dei locali e degli strumenti del Dipartimento, nonché anche nell'ambito della propria attività di ricercatore universitario,

L'Azienda, tramite il CTC, recepisce la richiesta di rimborso, corredata dei seguenti documenti in originale:

- attestazione di accesso del paziente al centro (mod.1) a firma del PI;
- istanza di rimborso (mod.2) compilato e firmato dal paziente;
- ricevute di pagamento (vitto, alloggio, viaggi);

- il CTC predispose ed invia la richiesta di liquidazione al Promotore/CRO/terzo incaricato, allegando copia dei giustificativi di spesa opportunamente anonimizzati;  
- a ricevimento di conferma scritta della congruità degli importi da parte dello sponsor/CRO o soggetto terzo incaricato, l'Azienda procederà ad emettere relativa fattura.

Nella corrispondenza con lo Sponsor/CRO o soggetto terzo incaricato sarà utilizzato esclusivamente il codice identificativo attribuito al paziente nell'ambito dello studio o attribuito dall'Ente;

-una volta ricevuto il pagamento della fattura da parte dello Sponsor/CRO o soggetto terzo incaricato (60 gg dffm), AOU Careggi girerà le somme oggetto di rimborso ai relativi pazienti

2.) Il farmaco Rilvegostomig viene aggiunto a tutte le sezioni applicabili dell'Accordo;

### [Allegato A](#)

#### **Braccio 6**









**8.8 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 Arcus Biosciences, Inc., per la conduzione dello Studio per la sperimentazione clinica "Studio randomizzato, controllato con placebo, in doppio cieco, multicentrico di fase 3 su quemliclustat e chemioterapia rispetto a placebo e chemioterapia in pazienti con adenocarcinoma duttale pancreatico metastatico non trattato anteriormente" protocollo Prism-1, presso la SOD Oncologia Medica**

**Promotore: Arcus Biosciences, Inc.**

**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 6 circa soggetti, con il limite del numero massimo di 320 pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.

**Corrispettivo a paziente:** Il corrispettivo pattuito, preventivamente valutato dall'Ente, per paziente eleggibile, valutabile e che abbia completato il trattamento sperimentale secondo il Protocollo e per il quale sia stata compilata validamente la relativa CRF/eCRF, comprensivo di tutte le spese sostenute dall'Ente per l'esecuzione della Sperimentazione e dei costi di tutte le attività ad essa collegate, è pari a: **24.691,00 euro** (+iva se applicabile) 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 5% all'Ente, a copertura delle spese generali, e nella misura del 95% al Dipartimento in quanto lo Sperimentatore principale afferisce al Dipartimento e svolge l'attività di studio anche nell'ambito della propria attività di ricercatore universitario, quanto dovuto ai sensi del presente articolo sulla base di quanto risulta da adeguato prospetto/rendiconto giustificativo, concordato tra le Parti.

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

**8.9 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 Corbus Pharmaceuticals, Inc., per la conduzione dello Studio per la sperimentazione clinica su medicinali "Studio di fase 1/2 volto a valutare la sicurezza, la farmacocinetica e l'efficacia di CRB-701, un coniugato anticorpo-farmaco mirato alla Nectin-4, in pazienti con tumori solidi in stadio avanzato", protocollo CRB-701-01 , presso la SOD Oncologia Medica**

**Promotore: Corbus Pharmaceuticals, Inc**

**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 8 pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.

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

- parte B 7300,00 euro (+iva se applicabile)
- parte C 7061,00 euro (+iva se applicabile)
- parte D 7561,00 euro (+iva se applicabile)

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 5% all'Ente, a copertura delle spese generali, e nella misura del 95% al Dipartimento in quanto lo Sperimentatore principale afferisce al Dipartimento e svolge l'attività di studio anche nell'ambito della propria attività di ricercatore universitario, quanto dovuto ai sensi del presente articolo sulla base di quanto risulta da adeguato prospetto/rendiconto giustificativo, concordato tra le Parti.

**Corrispettivo totale per il Dipartimento SBSC:** è previsto un corrispettivo una tantum di € 3.000 (+ 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.

**8.10 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 Shanghai Junshi Biosciences Co, Ltd, per la conduzione dello Studio per la sperimentazione clinica su medicinali "Studio clinico di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, multiregionale di toripalimab in monoterapia o in combinazione con tificemalimab (JS004/TAB004) come terapia di consolidamento in pazienti con carcinoma polmonare a piccole cellule di stadio limitato senza progressione della malattia in seguito a chemio radioterapia", Protocollo JS004-008-III-SCLC presso la SOD Oncologia Medica**

**Promotore: Shanghai Junshi Biosciences Co, Ltd**

**Responsabile della sperimentazione: Prof. Lorenzo Antonuzzo**

**Responsabile della sperimentazione per il Dipartimento: Prof. Vittorio Miele**

Il Promotore ha nominato **Parexel International (IRL) Limited** con uffici presso 70 Sir John Rogerson's Quay, Dublino 2, Irlanda ("CRO"), per agire come appaltatore indipendente, ma non come parte del presente Contratto, per svolgere per conto del Promotore alcuni aspetti delle responsabilità del Promotore qui di seguito, che possono includere, a titolo esemplificativo ma non esaustivo, l'assistenza con l'esecuzione del Contratto, l'amministrazione dei pagamenti, il monitoraggio e/o altre attività dello Studio

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 8 pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.

**Corrispettivo a paziente:** Il corrispettivo pattuito, preventivamente valutato dall'Ente, per paziente eleggibile, valutabile e che abbia completato il trattamento sperimentale secondo il Protocollo e per il quale sia stata compilata validamente la relativa CRF/eCRF, comprensivo di tutte le spese sostenute dall'Ente per l'esecuzione della Sperimentazione e dei costi di tutte le attività ad essa collegate, è pari a: € 16.602,78 (+ Iva se applicabile)

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 5% all'Ente, a copertura delle spese generali, e nella misura del 95% al Dipartimento in quanto lo



Sperimentatore principale afferisce al Dipartimento e svolge l'attività di studio anche nell'ambito della propria attività di ricercatore universitario, quanto dovuto ai sensi del presente articolo sulla base di quanto risulta da adeguato prospetto/rendiconto giustificativo, concordato tra le Parti.

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

**8.11 Contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" dell'Università degli Studi di Firenze e IQVIA RDS Italy S.r.l. per la conduzione della sperimentazione clinica indipendente su medicinali "Studio di fase 3, in aperto, randomizzato, a 2 bracci che mette a confronto la sicurezza e l'efficacia clinica di niraparib con temozolomide in partecipanti adulti con glioblastoma MGMT-non metilato di nuova diagnosi" (Prot. IVY-P3-24-021) presso la SOD Radioterapia**

**Promotore: IQVIA RDS Italy 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 6 soggetti, con il limite del numero massimo di 213 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 in appresso, unitamente al pertinente materiale d'uso:

1 tablet per centro potrà essere fornito al centro, qualora il paziente rifiutasse/non potesse scaricare l'applicazione per gli eCOA sul proprio dispositivo:

- Nome: Samsung (A8) X205 Tablet



- Produttore: Samsung
- Valore commerciale: 223 Euro circa

**Corrispettivo:** Il corrispettivo pattuito, preventivamente valutato dall'Azienda ospedaliera, 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 **€ 18.564,00+ IVA** (se applicabile) per paziente (Braccio A) e **€ 22.462,00 + IVA** (se applicabile) per paziente (Braccio B).

Il Promotore/CRO si impegna a corrispondere, al netto degli esami di pertinenza ospedaliera da corrispondere interamente all'Azienda, il restante importo a paziente nella misura del 5% all'Azienda, a copertura delle spese generali, e nella misura del 95% al Dipartimento.

**Corrispettivo a paziente per il Dipartimento:** il corrispettivo a paziente per il Dipartimento è di **€ 14.622,40+ IVA** (se applicabile) per il Braccio A e di **€ 18.121,25+ IVA** (se applicabile) per il Braccio B

**Corrispettivo totale per il Dipartimento:** a seconda del Braccio a cui saranno assegnati i pazienti, varia da un minimo di € 87.734,40 + IVA se applicabile (tutti e sei i pazienti nel Braccio A) a un massimo di **€ 108.727,50 + IVA** se applicabile (tutti i pazienti nel Braccio B)

#### 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.

**8.12 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 Regeneron Pharmaceuticals, Inc, per la conduzione dello Studio per la sperimentazione clinica "Sperimentazione perioperatoria di fase 2 su Fianlimab e Cemiplimab in combinazione con chemioterapia rispetto a Cemiplimab in combinazione con chemioterapia in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) resecabile allo stadio iniziale (stadio da II a IIIB [N2])", presso la SOD Oncologia Medica**

**Promotore: Regeneron Pharmaceuticals, Inc,**  
**Responsabile della sperimentazione: Prof. Lorenzo Antonuzzo**



### **Responsabile della sperimentazione per il Dipartimento: Prof. Vittorio Miele**

Il Promotore ha nominato **ICON Clinical Research Limited (CRO)** con sede legale in South County Business Park, Leopardstown, Dublino 18, Irlanda, P.IVA n. IE 8201978R ("CRO"), per agire come appaltatore indipendente, ma non come parte del presente Contratto, per svolgere per conto del Promotore alcuni aspetti delle responsabilità del Promotore qui di seguito, che possono includere, a titolo esemplificativo ma non esaustivo, l'assistenza con l'esecuzione del Contratto, l'amministrazione dei pagamenti, il monitoraggio e/o altre attività dello Studio

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 1 circa soggetti, con il limite del numero massimo di 180 pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.

**Corrispettivo a paziente:** Il corrispettivo pattuito, preventivamente valutato dall'Ente, per paziente eleggibile, valutabile e che abbia completato il trattamento sperimentale secondo il Protocollo e per il quale sia stata compilata validamente la relativa CRF/eCRF, comprensivo di tutte le spese sostenute dall'Ente per l'esecuzione della Sperimentazione e dei costi di tutte le attività ad essa collegate, è pari **a: 42.429,00 euro** (+iva se applicabile) 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 5% all'Ente, a copertura delle spese generali, e nella misura del 95% al Dipartimento in quanto lo Sperimentatore principale afferisce al Dipartimento e svolge l'attività di studio anche nell'ambito della propria attività di ricercatore universitario, quanto dovuto ai sensi del presente articolo sulla base di quanto risulta da adeguato prospetto/rendiconto giustificativo, concordato tra le Parti.

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



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

**Promotore: Daiichi Sankyo, Inc**

**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 2 circa soggetti, con il limite del numero massimo di 726 pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.

**Comodato d'uso:** 1 Il Promotore concede in comodato d'uso gratuito all'Ente[PO1] [PP2], 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

- n. 1 Tablet - Lenovo K10 - Model Number: TB-X6C6X valore in Euro 190
- n. 1 Handheld - Bluebird SF650 valore in Euro 240 viene fornito al sito nel caso in cui il telefono del paziente non avesse la possibilità di scaricare l'applicazione o il paziente si rifiutasse di usare il suo telefono personale.

**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:

è pari ad €11653 per braccio M1; € 13162 per braccio M ; € 10627 per braccio E1; € 12255 per braccio E2.

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 5% all'Ente, a copertura delle spese generali, e nella misura del 95% al Dipartimento in quanto lo Sperimentatore principale afferisce al Dipartimento e svolge l'attività di studio anche nell'ambito della propria attività di ricercatore universitario, quanto dovuto ai sensi del presente articolo sulla base di quanto risulta da adeguato prospetto/rendiconto giustificativo, concordato tra le Parti.



**Corrispettivo totale per il Dipartimento SBSC:** è previsto un corrispettivo una tantum di **€ 1.235,00 euro** (+ 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.

**8.14 Emendamento n.2 al contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica e il 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", con protocollo n. INCA33989-101- presso la SOD Ematologia**

**Promotore: Incyte Corporation**

**Responsabile della sperimentazione: Prof. Alessandro Vannucchi**

**Responsabile della sperimentazione per il DSBSC: Prof. Cosimo Nardi**

Il contratto è stato sottoscritto dalle Parti in data 21 marzo 2024, emendato in data 5 giugno 2024 e prevede l'arruolamento di 10 pazienti.

Le Parti concordano:

L'Allegato A, Sezione A2, Parte 1 "Oneri fissi e Compenso per paziente incluso nella Sperimentazione"- Parte 3-Indennità per i pazienti/accompagnatori coinvolti nello studio clinico: (se applicabile) del Contratto viene modificato come segue:

**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): 36.203 per la Parte A, €36.825 per la Parte B e €35.054 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



UNIVERSITÀ  
DEGLI STUDI  
FIRENZE

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

**Eccellenza 2023-2027**

dove è situato il Centro di sperimentazione) vigente al momento dell'erogazione delle rispettive prestazioni. Tali importi sono da corrispondere interamente all'Azienda



Site Costs		
Site Fee ( <i>includes overhead if applicable</i> )	CPT Codes ( <i>if applicable</i> )	Total Cost
Study Start Up Fee	one-time	3.250,00 €
Feasibility CTU phase 1	One-time	1.750,00€
Pharmacy Set-Up Fee	one-time	1.100,00 €
Emergency Set-up	One-time	500,00€
Cardiology Set-up	One-time	€500
Local Laboratory Set-up	One-time	€500
Radiology Set-up	One-time	€500
Record Retention	one-time	467,00 for each year after 7°
Invoiceable Procedures		
Procedure	CPT Codes ( <i>if applicable</i> )	Total Cost
Bone marrow biopsy by trocar needle with ancillary costs including biopsy	T0606	813 €



handling, supplies, supplies procurement (ethanol), coordinator and physician fee, daily facility - Maximum Not to Exceed (includes Bone Marrow Aspirate, Bone Marrow Biopsy and Peripheral Blood Smear)		
Level IV Pathology (local laboratory analysis and reporting of BM samples)	88305	299 €
Staining and preparation of the slides including shipping and handling (for central laboratory analysis of BM samples)	T9013	109 €
Cytogenetic Assessment (Includes Interpretation and Report)	88262, 88291	432 €
Morphology	88369	199 €
Computerized Axial Tomography, Pelvis, Pelvic (Cat Scan) (CT Scan); with Contrast Material(s),	72193, R2193	790 €



Interpretation & Report		
Computerized Axial Tomography, Pelvis, Pelvic (Cat Scan) (CT Scan); without Contrast Material(s), Interpretation & Report	N/A	640 €
Magnetic Resonance Imaging, Pelvis, Pelvic (MRI); with Contrast Material(s) (eg, Proton), Interpretation & Report	72196, R2196	1.330 €
Computerized Axial Tomography, Pelvis, Pelvic (Cat Scan) (CT Scan); without Contrast Material(s), Interpretation & Report	N/A	1040 €
Computerized Axial Tomography, Abdomen, Abdominal (Cat Scan) (CT Scan); with Contrast Material(s), Interpretation & Report	74160, R4160	610 €
Computerized Axial Tomography, Abdomen, Abdominal (Cat	N/A	460 €



Scan) (CT Scan); without Contrast Material(s),		
Magnetic Resonance Imaging, Abdomen, Abdominal (MRI); with Contrast Material(s) (eg, Proton), Interpretation & Report	74182, R4182	890 €
Magnetic Resonance Imaging, Abdomen, Abdominal (MRI); without Contrast Material(s) (eg, Proton), Interpretation & Report	N/A	720 €
ECG: 12 Lead ECG - Single ( <i>Includes Tracing, Interpretation &amp; Report</i> )	93000	73 €
IWG-MRT	N/A	31 €
MPN-SAF TSS	N/A	10 €
Hospitalization (Facility Charge and Nurse fee; up to 24 hours following the first study treatment administration. Only for	N/A	967 €



participants in Part 1a )		
<b>Laboratory Samples</b> (Local Laboratory Analysis, Includes Phlebotomy)		
Blood Draws: Includes Phlebotomy, Routine Venipuncture for Collection of Specimen(s) and Preparation of Specimens for Local Lab (if applicable)	N/A	42 €
Blood Chemistries	80053, 83615, 84100, 82150, 83690, 84550, 86140	167 €
Direct Bilirubin	82248	12 €
Hematology panel	85025	31 €
Coagulation Panel	85610, INR, 85730	56 €
Lipid Panel	N/A	67 €
Urinalysis	81001	14 €
Endocrine panel	84443, 84436, 84480	134 €
Urine Pregnancy Test	84703	23 €



Serum Pregnancy Test	84702	32 €
Serology	87340, 86803, 87517, 87522, 86706, 86704, 86701	414 €
FSH (Postmenopausal Females Only)	83001	51 €
EPO	82668	81 €
CALR Exon-9 Mutation Local Testing (eg, analysis of single exon, analysis of >10 amplicons using multiplex PCR in 2 or more independent reactions, mutation scanning or duplication/deletion variants of 2-5 exons)	81043	268€
<b>CENTRAL LABORATORY SAMPLES</b> (Includes Phlebotomy & Preparation of Specimen(s) for Central Lab Shipment )		
Serum for PK/ADA	NP019	55 €
PK Plasma Ruxolitinib (TGBs only)	NP019	55 €



Whole Blood Samples	NP019	55€
Biomarker Plasma	NP019	55 €
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	207€
Study Subject Travel Reimbursement (Parking, Tolls, Mileage, Public Transportation/Ride Sharing)	Subject and/or caregivers travel expenses, exclusively for the purposes of participation in the Study, will be reimbursed upon receipt of supporting invoices at a rate of up to €95, per visit, per patient. Invoices must contain Subject number, amount paid, visit number and visit date for which patient travel is being requested.	95€
Study Subject (Meals, Lodging)	Subject and/or caregivers hotel and meal reimbursement, exclusively for the purposes of participation in the	282€



	Study, will be reimbursed upon receipt of supporting invoices at a rate of up to €282, per visit, per patient. Invoices must contain Subject number, amount paid, visit number and visit date for which subject meals and lodging is being requested.	
Ruxo Oral 5 mg (56 tablets)	N/A	3940,52(20% )
Ruxo Oral 10 mg (56 tablets)	N/A	7881,04 (20% )
Ruxo Oral 15 mg (56 tablets)	N/A	7881,04 (20% )
Ruxo Oral 20 mg (56 tablets)	N/A	7881,04 (20% )
Monthly Pregnancy Telephone Visits (WOCBP only; if the participant is unable to attend study visits at the investigational site)	N/A	86 (20%)
Unscheduled Visits	Invoiced and paid based on procedures verified by the eCRF	

**Parte 3-Indennità per i pazienti/accompagnatori coinvolti nello studio clinico:  
(se applicabile)**

- Il paziente e/o l'accompagnatore non riceverà alcun compenso per la partecipazione a questo studio; tuttavia, potrebbe ricevere un rimborso per le spese di vitto, alloggio e viaggio con un importo massimo di € 377,00 per visita direttamente correlate alla sua partecipazione e se dispone di tali spese. Tale rimborso sarà effettuato



esclusivamente attraverso l'amministrazione del centro clinico. Per importi superiori sarà necessario richiedere l'approvazione dello sponsor.- Per ricevere i rimborsi il paziente potrà contattare il medico dello studio o il coordinatore dello studio.

Allegato A:

Group A			Esami Ente	100%	Resto	80% Dip.	20% Ente
<b>Screening</b>		2.068 €		€ 906	€ 1.172	€ 937	€ 234
<b>Cycle 1</b>	<b>Day 1</b>	1.270 €		€ 106	€ 1.173	€ 939	€ 235
	<b>Day 2</b>	480 €		€ 0	€ 480	€ 384	€ 96
	<b>Day 4</b>	480 €		€ 0	€ 480	€ 384	€ 96
	<b>Day 8</b>	878 €		€ 262	€ 616	€ 493	€ 123
	<b>Day 15</b>	1.276 €		€ 246	€ 1.030	€ 824	€ 206
	<b>Day 22</b>	806 €		€ 201	€ 605	€ 484	€ 121
<b>Cycle 2</b>	<b>Day 1</b>	1.618 €		€ 523	€ 1.095	€ 876	€ 219



	<b>Day 15</b>	1.221 €	€ 246	€ 975	€ 780	€ 195
<b>Cycle 3</b>	<b>Day 1</b>	1.436 €	€ 462	€ 974	€ 779	€ 195
	<b>Day 15</b>	1.166 €	€ 246	€ 920	€ 736	€ 184
<b>Cycle 4</b>	<b>Day 1</b>	1.646 €	€ 523	€ 1.123	€ 898	€ 225
	<b>Day 15</b>	1.111 €	€ 246	€ 865	€ 692	€ 173
<b>Cycle 5</b>	<b>Day 1</b>	1.436 €	€ 462	€ 974	€ 779	€ 195
	<b>Day 15</b>	1.111 €	€ 246	€ 865	€ 692	€ 173
<b>Cycle 6</b>	<b>Day 1</b>	1.523 €	€ 535	€ 988	€ 791	€ 198
	<b>Day 15</b>	1.111 €	€ 246	€ 865	€ 692	€ 173
<b>Cycle 7</b>	<b>Day 1</b>	1.627 €	€ 530	€ 1.097	€ 877	€ 219
	<b>Day 15</b>	1.111 €	€ 246	€ 865	€ 692	€ 173



<b>Cycle 8</b>	<b>Day 1</b>	1.509 €	€ 523	€ 986	€ 789	€ 197
	<b>Day 15</b>	872 €	€ 45	€ 827	€ 662	€ 165
<b>Cycle 9</b>	<b>Day 1</b>	1.197 €	€ 261	€ 936	€ 749	€ 187
	<b>Day 15</b>	872 €	€ 45	€ 827	€ 662	€ 165
<b>Cycle 10</b>	<b>Day 1</b>	1.324 €	€ 322	€ 1.002	€ 802	€ 200
	<b>Day 15</b>	872 €	€ 45	€ 827	€ 662	€ 165
<b>Cycle 11</b>	<b>Day 1</b>	1.197 €	€ 261	€ 936	€ 749	€ 187
	<b>Day 15</b>	872 €	€ 45	€ 827	€ 662	€ 165
<b>Cycle 12</b>	<b>Day 1</b>	1.270 €	€ 322	€ 948	€ 758	€ 190
	<b>Day 15</b>	872 €	€ 45	€ 827	€ 662	€ 165
<b>EOT</b>		€ 1.251	€ 307	€ 898	€ 718	€ 180



<b>EOT + 30 35 DAYS 30-35 days</b>		€ 718	€ 239	€ 479	€ 383	€ 96
	<b>Total e</b>	<b>€ 36.203</b>	<b>€ 8.692</b>	<b>€ 27.485</b>	<b>€ 21.988</b>	<b>€ 5.497</b>
Group B			Esami 100% Ente	Resto	80% Dip.	20% Ente
<b>Screening</b>		2.068 €	€ 906	€ 1.172	€ 937	€ 234
<b>Cycle 1</b>	<b>Day 1</b>	1.390 €	€ 106	€ 1.293	€ 1.035	€ 259
	<b>Day 2</b>	480 €	€ 0	€ 480	€ 384	€ 96
	<b>Day 4</b>	480 €	€ 0	€ 480	€ 384	€ 96
	<b>Day 8</b>	878 €	€ 262	€ 616	€ 493	€ 123
	<b>Day 15</b>	1.358 €	€ 246	€ 1.112	€ 889	€ 222
	<b>Day 22</b>	806 €	€ 201	€ 605	€ 484	€ 121
<b>Cycle 2</b>	<b>Day 1</b>	1.656 €	€ 523	€ 1.133	€ 907	€ 227



	<b>Day 15</b>	1.221 €	€ 246	€ 975	€ 780	€ 195
<b>Cycle 3</b>	<b>Day 1</b>	1.474 €	€ 462	€ 1.012	€ 810	€ 202
	<b>Day 15</b>	1.166 €	€ 246	€ 920	€ 736	€ 184
<b>Cycle 4</b>	<b>Day 1</b>	1.684 €	€ 523	€ 1.161	€ 929	€ 232
	<b>Day 15</b>	1.111 €	€ 246	€ 865	€ 692	€ 173
<b>Cycle 5</b>	<b>Day 1</b>	1.474 €	€ 462	€ 1.012	€ 810	€ 202
	<b>Day 15</b>	1.111 €	€ 246	€ 865	€ 692	€ 173
<b>Cycle 6</b>	<b>Day 1</b>	1.561 €	€ 535	€ 1.026	€ 821	€ 205
	<b>Day 15</b>	1.111 €	€ 246	€ 865	€ 692	€ 173
<b>Cycle 7</b>	<b>Day 1</b>	1.665 €	€ 530	€ 1.135	€ 908	€ 227
	<b>Day 15</b>	1.111 €	€ 246	€ 865	€ 692	€ 173



<b>Cycle 8</b>	<b>Day 1</b>	1.547 €	€ 523	€ 1.024	€ 819	€ 205
	<b>Day 15</b>	872 €	€ 45	€ 827	€ 662	€ 165
<b>Cycle 9</b>	<b>Day 1</b>	1.235 €	€ 261	€ 974	€ 779	€ 195
	<b>Day 15</b>	872 €	€ 45	€ 827	€ 662	€ 165
<b>Cycle 10</b>	<b>Day 1</b>	1.363 €	€ 322	€ 1.041	€ 832	€ 208
	<b>Day 15</b>	872 €	€ 45	€ 827	€ 662	€ 165
<b>Cycle 11</b>	<b>Day 1</b>	1.235 €	€ 261	€ 974	€ 779	€ 195
	<b>Day 15</b>	872 €	€ 45	€ 827	€ 662	€ 165
<b>Cycle 12</b>	<b>Day 1</b>	1.308 €	€ 322	€ 986	€ 789	€ 197
	<b>Day 15</b>	872 €	€ 45	€ 827	€ 662	€ 165
<b>EOT</b>		€ 1.251	€ 307	€ 898	€ 719	€ 180



<b>EOT + 30</b>		€ 718	€ 239	€ 479	€ 383	€ 96
	<b>Total e</b>	<b>€ 36.825</b>	<b>€ 8.692</b>	<b>€ 28.106</b>	<b>€ 22.485</b>	<b>€ 5.621</b>
Group c			Esami Ente 100%	Resto	80% Dip.	20% Ente
<b>Screening</b>		2.068 €	€ 906	€ 1.172	€ 937	€ 234
<b>Cycle 1</b>	<b>Day 1</b>	1.188 €	€ 106	€ 1.091	€ 873	€ 218
	<b>Day 2</b>	425 €	€ 0	€ 425	€ 340	€ 85
	<b>Day 4</b>	425 €	€ 0	€ 425	€ 340	€ 85
	<b>Day 8</b>	823 €	€ 262	€ 561	€ 449	€ 112
	<b>Day 15</b>	1.221 €	€ 246	€ 975	€ 780	€ 195
	<b>Day 22</b>	751 €	€ 201	€ 550	€ 440	€ 110
<b>Cycle 2</b>	<b>Day 1</b>	1.564 €	€ 523	€ 1.041	€ 833	€ 208



	<b>Day 15</b>	1.166 €	€ 246	€ 920	€ 736	€ 184
<b>Cycle 3</b>	<b>Day 1</b>	1.382 €	€ 462	€ 920	€ 736	€ 184
	<b>Day 15</b>	1.111 €	€ 246	€ 865	€ 692	€ 173
<b>Cycle 4</b>	<b>Day 1</b>	1.564 €	€ 523	€ 1.041	€ 833	€ 208
	<b>Day 15</b>	1.111 €	€ 246	€ 865	€ 692	€ 173
<b>Cycle 5</b>	<b>Day 1</b>	1.382 €	€ 462	€ 920	€ 736	€ 184
	<b>Day 15</b>	1.111 €	€ 246	€ 865	€ 692	€ 173
<b>Cycle 6</b>	<b>Day 1</b>	1.468 €	€ 535	€ 933	€ 747	€ 187
	<b>Day 15</b>	1.111 €	€ 246	€ 865	€ 692	€ 173
<b>Cycle 7</b>	<b>Day 1</b>	1.572 €	€ 530	€ 1.042	€ 834	€ 208
	<b>Day 15</b>	1.111 €	€ 246	€ 865	€ 692	€ 173



<b>Cycle 8</b>	<b>Day 1</b>	1.454 €	€ 523	€ 931	€ 745	€ 186
	<b>Day 15</b>	872 €	€ 45	€ 827	€ 662	€ 165
<b>Cycle 9</b>	<b>Day 1</b>	1.142 €	€ 261	€ 881	€ 705	€ 176
	<b>Day 15</b>	872 €	€ 45	€ 827	€ 662	€ 165
<b>Cycle 10</b>	<b>Day 1</b>	1.270 €	€ 322	€ 948	€ 758	€ 190
	<b>Day 15</b>	872 €	€ 45	€ 827	€ 662	€ 165
<b>Cycle 11</b>	<b>Day 1</b>	1.142 €	€ 261	€ 881	€ 705	€ 176
	<b>Day 15</b>	872 €	€ 45	€ 827	€ 662	€ 165
<b>Cycle 12</b>	<b>Day 1</b>	1.215 €	€ 322	€ 893	€ 714	€ 179
	<b>Day 15</b>	872 €	€ 45	€ 827	€ 662	€ 165
<b>EOT</b>		€ 1.251	€ 307	€ 898	€ 719	€ 180



<b>EOT + 30</b>		€ 663	€ 239	€ 424	€ 339	€ 85
	<b>Total e</b>	<b>€ 35.054</b>	<b>€ 8.692</b>	<b>€ 26.336</b>	<b>€ 21.069</b>	<b>€ 5.267</b>

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.

#### Ripartizione esami radiodiagnostici fra Ente e Dipartimento SBSC "Mario Serio"

	Direct Cost	Dip. SBSC Mario Serio	Ente
Computerized Axial Tomography, Pelvis, Pelvic (Cat Scan) (CT Scan); with Contrast Material(s), Interpretation & Report	790€	530€	260€
Computerized Axial Tomography, Pelvis, Pelvic (Cat Scan) (CT Scan); without Contrast Material(s), Interpretation & Report	640€	480€	160€
Magnetic Resonance Imaging, Pelvis, Pelvic (MRI); with Contrast Material(s) (eg, Proton), Interpretation & Report	1.330 €	950 €	380€
Magnetic Resonance Imaging, Pelvis, Pelvic (MRI); with Contrast Material(s) (eg, Proton), Interpretation & Report	1040€	800€	240€
Computerized Axial Tomography, Abdomen, Abdominal (Cat Scan) (CT Scan); with Contrast Material(s), Interpretation & Report	610 €	480 €	130 €



Computerized Axial Tomography, Abdomen, Abdominal (Cat Scan) (CT Scan); without Contrast Material(s), Interpretation & Report	460€	380€	80€
Magnetic Resonance Imaging, Abdomen, Abdominal (MRI); with Contrast Material(s) (eg, Proton), Interpretation & Report	890€	700€	190€
Magnetic Resonance Imaging, Abdomen, Abdominal (MRI); without Contrast Material(s) (eg, Proton), Interpretation & Report	720€	600€	120€

**Corrispettivo a paziente per il Dipartimento SBSC:** da un minimo di 380,00 euro a un massimo di 4.920,00 euro (+ iva se applicabile)

**Corrispettivo totale per il Dipartimento SBSC:** da un minimo di **3.800,00** euro a un massimo di **49.200 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 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.

**8.15 Emendamento n.1 al contratto tra Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi, Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" e ABCSG GmbH per condurre ed eseguire la sperimentazione clinica "Studio PALLAS - PALbociclib CoLLaborative Adjuvant Study (studio adiuvante collaborativo su palbociclib): Studio di fase III, randomizzato, teso a valutare palbociclib in combinazione con la terapia endocrina adiuvante standard rispetto alla terapia endocrina adiuvante standard in monoterapia per il trattamento del carcinoma mammario in fase iniziale negativo per il recettore del fattore di crescita epidermico umano 2 (HER2-)/positivo per i recettori ormonali (HR+) (Prot. AFT 05 / ABCSG 42 / BIG 14-03) presso la SOD Radioterapia**

**Promotore: ABCSG GmbH**



### Responsabile della sperimentazione: Prof. Lorenzo Livi

Il contratto è stato sottoscritto in data 8 settembre 2017 e prevede l'arruolamento di 9 pazienti.

Le Parti stipulano e concordano quanto segue:

1. Sostituzione del primo periodo del comma 4.1 (c) "Corrispondere all'Ente..." dell'ARTICOLO 4 "Obblighi delle Parti" con quanto segue:

*Corrispondere all'Ente e al Dipartimento come indicato nell'Appendice 1 "Budget del centro e prospetto di pagamento delle visite". L'importo massimo totale per paziente completo e valutabile è pari a 13.578,00 euro - 135,00 euro (per esami straordinari che saranno corrisposti all'Ente) = 13.443,00 euro. Il totale di 13.443,00 euro sarà suddiviso tra Ente e Dipartimento nel seguente modo: il 5% (672,15 euro) del budget per paziente sarà corrisposto all'Ente e il 95% (12.770,85) del budget per paziente sarà corrisposto al Dipartimento.*

2. L'Appendice 1 "Budget del centro e prospetto di pagamento delle visite" dell'Accordo è sostituita dalla seguente Appendice 1 aggiornata:

### Appendix 1 –Appendice 1

<b>Budget del centro e prospetto di pagamento delle visite</b>	<b>Site Budget and Visit Payment Schedule</b>
Il costo per paziente rappresenta un compenso per l'Azienda e lo Sperimentatore per tutti i servizi relativi alla conduzione dello studio, inclusi tutti gli esami elencati nel protocollo dello studio e il tempo impiegato dallo Sperimentatore/dai membri del team dell'Ente a prima, durante e dopo le visite dei pazienti (incluso il tempo impiegato durante le visite di monitoraggio), nonché tutti i costi sostenuti dall'Azienda o dallo Sperimentatore per condurre lo studio, tra cui per prelevare e analizzare i campioni ematici dei soggetti dello studio, per eseguire i test di gravidanza, per conservare in modo adeguato dispositivi o farmaci forniti o i campioni ottenuti (ad es., termometri per il raffreddamento dei farmaci), o per registrare la distruzione documentata di qualsivoglia fornitura del farmaco sperimentale che scada durante il periodo di validità del presente Accordo, nonché di tutte le forniture inutilizzate al termine dello stesso.	The Per Patient Fee compensates Institution and Investigator for all services relating to their conduct of the Study, including all examinations listed in the Study Protocol and time spent by Investigator/Institution team members before, during and after the Patient's visits (including time spent during monitoring visits) and for all costs incurring Institution or Investigator in connection with the conduct of the Study, including for taking and analyzing blood samples of Study subjects, undertaking pregnancy tests, for proper storage of equipment or drugs provided or samples obtained (e.g. for thermometers for the cooling of drugs) or for documented destruction of any supplies of the Investigational Drug that expire during the term of this Agreement, as well as all supplies that remain unused at the termination of this Agreement.
<b>Un paziente valutabile è definito come segue:</b>  è stato correttamente randomizzato in base a tutti i criteri di inclusione ed esclusione e ha fornito il proprio consenso informato scritto;	<b>An evaluable Patient is defined as:</b>  Correctly randomized according to all Inclusion and Exclusion Criteria and provided written informed consent.



ha completato lo studio secondo il Protocollo e le procedure contenute nel presente Accordo;	Completed the Study according to the Protocol and the procedures contained in this Agreement.
ha compilato in maniera completa e accurata una Scheda di raccolta dati in formato cartaceo/elettronico e la relativa documentazione ;	Had a complete and accurate paper/electronic Case Report Form and related documents.
ha dovuto ritirarsi a causa di un evento avverso, fallimento terapeutico o revoca del consenso dovuta a modifiche nelle circostanze personali.	Had to withdraw due to an adverse event, treatment failure or withdrawal of consent because of changed personal circumstances.
<b>Costo di avviamento del Centro:</b> 2.560,00 Euro IVA esclusa saranno corrisposti per il 5% (128 euro) all'Ente e per il 95% (2.432,00 euro) al Dipartimento per l'attivazione normativa del Centro da parte del Promotore con il primo pagamento dei costi che sarà effettuato conformemente al prospetto di pagamento delle visite sotto riportato. Notare che tale somma non sarà applicabile per i Centri con 0 pazienti arruolati.	<b>Site Start-Up Fee:</b> 2.560,00 Euro excl. VAT will be paid to 5 % (128 euro) to the Institution and 95% (2,432.00 euro) to the Department for regulatory Site activation by the Sponsor with the first Case Fee Payment according to the visit payment schedule below. Please note that this fee will not be applicable for Sites with 0 patients enrolled.
Costo massimo per paziente: il corrispettivo massimo complessivo per paziente completo ed accertabile è pari a 13.578,00 € IVA esclusa – 135,00 € (per esami straordinari che saranno corrisposti all'Ente) = euro 13.443,00. (Il totale di 13.443,00 euro sarà suddiviso tra Ente e Dipartimento nel seguente modo: il 5% (672,15 euro) del budget per paziente sarà corrisposto all'Ente e il 95% (12.770,85) del budget per paziente sarà corrisposto al Dipartimento). .	Maximum Per Patient Fee: the total maximum payment per complete and assessable patient of 13,578.00 euro VAT excluded – 135.00 euro (non-routine exams which will be paid to the Institution) =13,443.00 euro. (The Total of 13,443.00 euro will be divided between Institution and Department in the following manner: 5 % (672.15 euro) of the budget patient will be paid to the Institution and 95% (12,770.85) of budget patient will be paid to the Department).
Spese generali massime per Centro: 20%	Maximum Site Overhead: 20%
Frequenza di pagamento:  i pagamenti da ABCSG all'Azienda saranno emessi su base trimestrale previa fattura con le seguenti date di limite di documentazione per ciascun anno: 31 marzo, 30 giugno, 30 settembre, 31 dicembre, sulla base degli esami e delle visite adeguatamente condotti e documentati, nonché dei campioni inviati conformemente al prospetto e alla modalità di pagamento riportati di seguito:	Payment Frequency:  Payments from ABCSG to the Institution will be issued quarterly upon invoice with the following documentation cut-off dates for each year: March 31 <sup>st</sup> , June 30 <sup>th</sup> , September 30 <sup>th</sup> , December 31 <sup>st</sup> based on properly performed and documented examinations and visits as well as submitted samples according to the Schedule and Mode of Payment below:



<p>Prospetto del pagamento:</p> <p>Conduzione regolare in base al protocollo: il prospetto sottoriportato si basa sulle visite regolarmente programmate (25) come definito conformemente al Protocollo (Visita Basale + 24 visite fino al completamento del follow-up II)</p>	<p>Schedule of Payment:</p> <p>Regular conduct per Protocol: the schedule below is based on regularly scheduled visits (25) as defined per Protocol (Baseline + 24 visits until completion of Follow Up II).</p>
<p>Interruzione anticipata del trattamento (eEOT):</p> <p>nel caso in i pazienti non possono nella continuare la fase di trattamento secondo il protocollo, potrebbero passare a una fase di follow-up prima di quanto previsto dal calendario delle visite. In tal caso, le visite saranno corrisposte in base alla frequenza di pagamento suindicata e l'importo per il rimborso di ciascuna visita di follow-up fino al completamento sarà di 391 Euro che sarà suddiviso con il 5% (19,55 euro) all'Ente e il 95% (371,45 euro) al Dipartimento.</p>	<p>Early End of Treatment (eEOT):</p> <p>If patients cannot remain in the treatment phase according to Protocol, they might transition to follow-up phase earlier than per visit schedule. In that case, visits will be paid according to the payment frequency above and the amount of reimbursement for each follow-up visit until the completion will be 391 Euro and it will be divided 5% (19.55 euro) to the Institution and 95% (371.45 euro) to the Department.</p>
<p>Perdita al follow-Up:</p> <p>nei casi in cui i centri non riescano a contattare un paziente e non riescano a ricevere informazioni di dominio pubblico per un periodo superiore a due anni, il paziente sarà indicato come perso al follow-up come definito in base al protocollo. In questo caso, non saranno predisposti da ABCSG ulteriori pagamenti dei corrispettivi per pazientie per tale paziente dopo il punto temporale di perdita al follow-up.</p>	<p>Lost to Follow Up:</p> <p>In cases where sites cannot successfully contact a patient and are not able to receive appropriate publicly available information for greater than two years, the patient will be noted as lost to follow up as defined per Protocol. In this case, no further Per Patient Fee payments will be processed by ABCSG for that patient after that time point of lost to follow up.</p>
<p><u>Modalità di pagamento</u></p> <p>Il prospetto dei pagamenti sotto riportato contiene i rispettivi importi per visita / punto temporale. Tutte le visite / i punti temporali saranno rimborsati in base agli esami e alle visite adeguatamente condotti e documentati e darà luogo ai pagamenti come segue: il 50% di ciascun importo sarà il pagamento per la conduzione degli esami e delle visite in base al protocollo mentre il restante 50% sarà corrisposto per la relativa documentazione adeguatamente redatta.</p>	<p><u>Mode of Payment:</u></p> <p>The payment schedule below contains respective amounts per visit / time point. Each of those visits / time points is reimbursed based on properly performed and documented examinations and visits and will trigger payments as follows: 50% of each sum will be paid for performance of examinations and visits per Protocol, 50% of each sum will be paid for proper documentation thereof.</p>



<p><u>Prestazioni del patologo:</u></p> <p>il rimborso per il patologo sarà definito all'interno del presente Accordo. I costi sostenuti dal patologo per i campioni di tessuto obbligatori saranno detratti dai rispettivi costi dei campioni come concordato con il centro. Conformemente al protocollo dello studio PALLAS e alla guida alla gestione dei campioni <i>TransPALLAS (TransPALLAS Sample Management Guide)</i>, nonché alla lettera per il patologo, un blocchetto con tessuto tumorale in FFPE per ciascun paziente (biopsia percutanea diagnostica o campione chirurgico) deve essere inviata alla biobanca GBG presso la Charité di Berlino (sezione V.9.(4)) prima della randomizzazione. Deve essere predisposta la conferma della ricezione porzione del blocchetto con tessuto tumorale in FFPE affinché il paziente possa essere randomizzato.</p>	<p><u>Pathologic performances:</u></p> <p>The reimbursement of the Pathologist shall be settled within this Contract. Charges incurred by the pathologist for mandatory tissue samples shall be subtracted from the respective sample fee as agreed with the site. According to the PALLAS Study Protocol and the <i>TransPALLAS Sample Management Guide</i>, as well as the "Dear Pathologist Letter", one FFPE tumor tissue block for every patient (diagnostic core biopsy or surgery sample) has to be submitted to the GBG biobank at Charité Berlin (Section V.9.(4)) prior to randomization. Confirmation of receipt of the FFPE tumor block has to be in place in order for the patient to be randomized.</p>
<p><b>Campioni opzionali di tessuto e sangue Screening</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Campione tumorale fresco congelato allo screening</li><li>- Campione tumorale in RNAlater allo screening</li></ul> <p><b>Recidiva Tipo di campione</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Blocchetto con tessuto tumorale in FFPE alla recidiva</li><li>- Campione tumorale fresco congelato alla recidiva</li><li>- Campione tumorale in RNAlater alla recidiva</li><li>- Campione di plasma alla recidiva</li><li>- Campione di DNA libero circolante (cfDNA) alla recidiva</li></ul>	<p><b>Optional Tissue and Blood Samples Screening</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Fresh frozen tumor sample at screening</li><li>- Tumor sample in RNAlater at screening</li></ul> <p><b>Recurrence Type of Sample</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- FFPE tumor block at Recurrence</li><li>- Fresh frozen tumor sample at Recurrence</li><li>- Tumor sample in RNAlater at Recurrence</li><li>- Plasma sample at Recurrence</li><li>- cfDNA sample at Recurrence</li></ul>



<b>Rimborso (€)</b>	<b>Reimbursement (€)</b>
<p>218 € per campione tumorale opzionale ricevuto allo screening suddiviso per il 5% (10,90 euro) all'Ente e per il 95% (207,10 euro) al Dipartimento.</p> <p>218 € per campione tumorale ricevuto alla recidiva suddiviso per il 5% (10,90 euro) all'Ente e per il 95% (207,10 euro) al Dipartimento.</p> <p>109 € per campione ematico ricevuto alla recidiva suddiviso per il 5% (5,45 euro) all'Ente e per il 95% (103,55 euro) al Dipartimento.</p>	<p>218 € per received optional Screening tumor sample and it will be divided 5% (10.90 euro) to the Institution and 95% (207.10 euro) to the Department.</p> <p>218 € per received Recurrence tumor sample and it will be divided 5% (10.90 euro) to the Institution and 95% (207.10 euro) to the Department.</p> <p>109 € per received Recurrence blood sample and it will be divided 5% (5.45 euro) to the Institution and 95% (103.55 euro) to the Department.</p>
<p>Costo per paziente escluso allo screening (screen failure): gli screen failure saranno coperti solo per un massimo del 15% del numero totale di pazienti sottoposti a screening per ciascun centro. Per rendere idoneo uno screen failure al rimborso dovrà essere predisposto un modulo di consenso informato sottoscritto, dovranno essere eseguite tutte le valutazioni e le procedure specifiche dello studio per il periodo di screening e dovranno essere ricevuti presso le biobanche centrali tutti i campioni biologici richiesti. Il costo per gli screen failure, pari a 320 €, saranno corrisposti per il 5% (16,00 euro) all'Ente e per il 95% (304,00 euro) al Dipartimento e saranno corrisposti immediatamente all'Ente e al Dipartimento alla fine del periodo di arruolamento globale. Non sarà concessa alcuna remunerazione per i pazienti che sono inclusi in maniera errata sulla base dei criteri di inclusione e/o esclusione.</p>	<p>Screen Failure Fee: Screen Failures will only be covered for a maximum of 15% of the total number of screened patients per site. To qualify as a Screen Failure that will be reimbursed, a properly signed ICF needs to be in place, all study specific assessments and procedures for the Screening period have to be performed and all required bio-samples have to be received at the required biorepositories. The Screen Failure Fee of 320 € will be paid 5% (16.00 euro) to Institution and 95% (304.00 euro) and will be paid at once to the Institution at the end of the global recruitment period. No financial remuneration will be given for patients who are incorrectly included according to Inclusion and/or Exclusion Criteria.</p>

**Payments incl. overhead costs (€) ITALY/ Pagamenti, include le spese generali (€) ITALIA**

Study Phase / Fase dello Studio	Screening	Treatment	Treatment / Treatment	EO T										



		/						/						
		T						T						
Visit /Time point/ Visit a/Tempistica	Baseline / Basale (-30 to 0)	Visit 1 / Visita 1	Visit 2/ Visita 2	Visit 3/ Visita 3	Visit 4/ Visita 4	Visit 5/ Visita 5	Visit 6/ Visita 6	Visit 7 / Visita 7	Visit 8/ Visita 8	Visit 9/ Visita 9	Visit 10/ Visita 10	Visit 11/ Visita 11	Visit 12/ Visita 12	Visit 13 / Visita 13
		C1 D1 / G1 C1	C1 D14 / G1 C1	C2 D1/ G1 C2	C2 D14 / G1 C2	C3 D1/ G1 C3	C6 D1/ G1 C6	C9 D1/ G1 C9	C12 D1/ G1 C12	C15 D1/ G1 C15	C18 D1/G1 C21	C21 D1/ G1 C21	C24 D1/ G1 C24	C26 / eE OT
Case Fee in EUR / Costo singolo in EUR O	762	435	326	326	326	326	435	326	326	326	326	326	326	762



<b>Over head 20% / Spese generali 20%</b>	152	87	65	65	65	65	87	65	65	65	65	65	65	152
<b>Biosamplice Reimbursement/Rimborso del campione biologico in EURO</b>	Tumorblock / Blocchetto tumorale	Serum / Siero												
<b>Sample Fee in EUR / Costi per campione in EURO</b>	218	109												
<b>Over head 20% / Spese generali 20%</b>	44	22												



	Whole Blood / Sangue intero	Plasma					Plasma						Plasma
<b>Sample Fee in EUR / Costi per campione in EURO</b>	109	109					109						109
<b>Overhead 20% / Spese generali 20%</b>	22	22					22						22
		cfDNA					cfDNA						cfDNA
<b>Sample Fee in EUR / Costi per campione in EURO</b>		109					109						109
<b>Overhead 20% / Spese</b>		22					22						22



<b>e generali 20%</b>												
<b>Study Phase / Fase dello Studio</b>	<b>Follow Up I</b>	<b>Foll ow Up I</b>	<b>Follow Up I</b>	<b>Foll ow Up II</b>	<b>Follo w Up II</b>	<b>Follo w Up II</b>	<b>Follo w Up II</b>	<b>Follow Up II</b>				
<b>Visit /Time point/ Visita/ Tempi stica</b>	Visit 14 30 mo.	Visi t 15 36 mo.	Visi t 16 42 mo.	Visi t 17 48 mo.	Visi t 18 54 mo.	Visit 19 60 mo.	Visi t 20 72 mo.	Visit 21 84 mo.	Visit 22 96 mo.	Visit 23 108 mo.	Visit 24 120 mo.	
<b>Case Fee in EUR/ Costo singolo in EURO</b>	326	326	326	326	326	435	326	326	326	435	435	
<b>Overhead 20% /Spese generali 20%</b>	65	65	65	65	65	87	65	65	65	87	87	
<b>Biosample Reimbursement/ Rimborso del campione biologico in EURO</b>						Plasma		Plasma			Plasma	
<b>Sample Fee in EUR/ Costi per campione in EURO</b>						109		109			109	



<b>Overhead 20%/ Spese generali 20%</b>						22		22			22
						cfDNA		cfDNA			cfDNA
<b>Sample Fee in EUR/ Costi per campione in EURO</b>						109		109			109
<b>Overhead 20%/ Spese generali 20%</b>						22		22			22

Total per Patient Fee/ Costo totale per paziente	€	11.315
Total Overhead/ Spese generali totali	€2.263	
Costo totale per paziente incluse le spese generali	€13.578	
Site Start Up Fee/Costo di avviamento del Centro	€ 2.560	
Screen Failure / Costo per paziente escluso allo screening	€ 320	

**Corrispettivo a paziente:** Il corrispettivo totale massimo per paziente completato e valutabile è pari a 13.578,00 euro – 135,00 euro (per esami non di routine che saranno corrisposti solo all'Ente) = **13.443,00 euro**.

**Corrispettivo a paziente per il Dipartimento:** Il totale di 13.443,00 sarà suddiviso tra l'Azienda e il Dipartimento nel seguente modo: il 5% (672,15 euro) del budget per paziente sarà corrisposto all'Azienda e il 95% (**€12.770,85**) del budget per paziente sarà corrisposto al Dipartimento.

**Corrispettivo totale per il Dipartimento: € 114.937,65**

#### 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) Assegni di ricerca, incarichi di collaborazione, borse post-laurea**

**9.1 Richiesta attivazione Borsa di Ricerca**

**La Prof.ssa Laura Papi** chiede l'attivazione di una borsa Post-laurea per titoli e colloquio per attività di studio e di ricerca per lo svolgimento dell'attività di ricerca dal titolo: "Studio multiomico integrativo per identificare geni di tumorigenesi e di predisposizione alla schwannomatosi".

Importo € 12.000,00 al lordo di eventuali ritenute fiscali e previdenziali a carico del borsista previste dalla normativa vigente.

La spesa graverà sui fondi: PAPIANF2021 - Genetica della Schwannomatosi - B55F21001550007, coan 7309. La borsa graverà sul finanziamento Università di Miami/CTF (PAPICTFMIAMI23) se il finanziamento perverrà entro l'attivazione del bando o al massimo entro l'attivazione della borsa.

Assegnatario responsabile: Prof.ssa Laura Papi

Durata della Borsa di studio: 12 mesi

Inizio attività: 01.04.2025

Titoli richiesti: LM09: Diploma di laurea magistrale in Biotecnologie Mediche

Data e luogo del colloquio: 14/03/2025 ore 9.30 presso il CUBO, Viale Pieraccini n. 6 - 50139 Firenze, Stanza 1/083

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

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

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

**9.2. Richiesta attivazione Borsa di Ricerca**

**Il Prof. Lorenzo Livi** chiede l'attivazione di una borsa assistenziale tipologia n. 1 Post-laurea per titoli e colloquio per attività di studio e di ricerca per lo svolgimento dell'attività di ricerca dal titolo: "Effetto della radioterapia e della terapia endocrina sulla qualità di vita nelle pazienti affette da carcinoma della mammella in stadio iniziale".

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

Il costo graverà:



- sul progetto "LIVICTASTRA2021", nome progetto "Studio globale di fase 3 randomizzato, in doppio cieco, multicentrico, di Monalizumab o placebo in combinazione con Cetuximab in pazienti affetti da carcinoma a cellule squamose della testa e del collo, ricorrente o metastatico...", CUP B59C20003270007, Assegnatario responsabile Prof. Lorenzo Livi, coan 7335

- sul progetto "LIVICTGSK21", nome progetto "Studio multicentrico di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, volto a confrontare niraparib più pembrolizumab rispetto al placebo più pembrolizumab come terapia di mantenimento nei partecipanti la cui malattia è rimasta...", CUP B55F21000590007, Assegnatario Responsabile Prof. Lorenzo Livi. Coan 7335

Durata delle Borse di studio: 12 mesi

Inizio attività: 01.04.2025

Requisiti richiesti:

- Laurea triennale in scienze biologiche L/13 o
- Laurea Magistrale in scienze della salute umana LM-61 (Biotecnologie Mediche, Scienze dell'alimentazione)
- Curriculum scientifico professionale idoneo allo svolgimento del progetto.

Data e luogo del Colloquio: 19/03/2025 ore 12, presso il Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio", Largo Brambilla n. 3, Padiglione 4 Radioterapia, aula piano terra.

La Commissione giudicatrice sarà nominata, subito dopo la scadenza del bando, dal Direttore del Dipartimento con apposito decreto. La Commissione valuterà, sulla base dei titoli presentati dai candidati, l'attitudine allo svolgimento dei compiti di ricerca scientifica generali e inerenti gli studi oggetto del bando.

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

### 9.3 Richiesta attivazione Borsa di Ricerca

**Il Prof. Lorenzo Livi** chiede l'attivazione di una borsa assistenziale tipologia n. 3 Post-laurea per titoli e colloquio per attività di studio e di ricerca per lo svolgimento dell'attività di ricerca dal titolo: "Effetto della radioterapia e della terapia endocrina sulla qualità di vita nelle pazienti affette da carcinoma della mammella in stadio iniziale".

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

Il costo graverà:

- sul progetto "LIVICTELILILLY22", nome progetto "Uno studio di fase 3 randomizzato, in aperto, di Imlunestrant, terapia endocrina scelta dallo sperimentatore e Imlunestrant in associazione ad Abemaciclib, in pazienti con carcinoma mammario positivo per il recettore degli estrogeni, HER2 negativo", CUP B13C22002590007, Assegnatario responsabile Prof. Lorenzo Livi, coan 22567

Durata delle Borse di studio: 12 mesi

Inizio attività: 01.04.2025

Requisiti richiesti:

Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia LM/41,



Specializzazione in Medicina Interna, oppure Cardiologia, oppure Fisiopatologia Respiratoria

Data e luogo del Colloquio: 24/03/2025 ore 12, presso il Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche "Mario Serio", Largo Brambilla n. 3, Padiglione 4 Radioterapia, aula piano terra.

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

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

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

#### **9.4 Richiesta di Attivazione incarico Co. Co. – Prof. Edoardo Mannucci, a ratifica**

Il Presidente comunica che il Prof. Edoardo Mannucci, in qualità di Responsabile del progetto "Gestione dell'esercizio fisico in pazienti con diabete tipo 1 in terapia con sistema ibrido ad ansa chiusa", ha chiesto con lettera prot. n. 21469 del 31/01/2025, qualora la ricognizione interna all'Ateneo non individui la professionalità a seguito descritta, l'indizione di una procedura di valutazione comparativa per titoli e colloquio per il conferimento di n. 1 incarico di lavoro autonomo esercitato nella forma della collaborazione coordinata da finanziare per l'importo di euro 25.000 su fondi del Progetto PNRR – THE: TUSCANY HEALTH ECOSYSTEM – SPOKE 2, finanziato dall'Unione Europea – Next Generation EU, CUP n. B83C22003920001, "PNRR\_ECO\_THE\_SPOKE\_2" di cui è responsabile la Prof.ssa Rossella Marcucci e da cofinanziare per euro 10.600 e relativa al periodo 21/10/25 – 09/03/26 sul budget del Dipartimento SBSC "Mario Serio" progetto: MANNCTELILILLY2023 – CUP: B13C22004380007, di cui è responsabile il prof. Edoardo Mannucci.

Il Presidente, considerata l'urgenza di attivare la procedura per le finalità del progetto "Gestione dell'esercizio fisico in pazienti con diabete tipo 1 in terapia con sistema ibrido ad ansa chiusa", ha proceduto con proprio Decreto n.1617/2025 alla pubblicazione del relativo bando in data 07/02/2025.

Le attività altamente qualificate oggetto della prestazione consisteranno in:

1. Supporto nella selezione ed arruolamento dei pazienti per uno studio di intervento e successivo studio osservazionale su persone con diabete tipo 1 in terapia con sistema ibrido ad ansa chiusa
2. Programmazione delle sessioni di attività fisica previste dal protocollo e realizzate presso la SOD Medicina dello Sport-AOU-Careggi
3. Raccolta dati della strumentazione prevista dal protocollo di studio
4. Partecipazione all'analisi statistica dei dati e scrittura manoscritto

In particolare l'incaricato dovrà occuparsi, nell'ambito del Progetto "Gestione dell'esercizio fisico in pazienti con diabete tipo 1 in terapia con sistema ibrido ad ansa chiusa" di coadiuvare i medici nell'azione di arruolamento, di programmazione delle visite previste da protocollo, la gestione della raccolta dei dati verificandone la completezza e



l'inserimento corretto in un data base, partecipando all'analisi statistica e all'interpretazione dei risultati.

Il contratto avrà durata 12 mesi, con decorrenza dal 10 marzo 2025.

Il collaboratore da selezionare dovrà avere il seguente profilo professionale:

1. Laurea in Medicina e Chirurgia
2. Diploma di specializzazione in Endocrinologia

Per la valutazione dei titoli la commissione avrà a disposizione 50 punti che verranno così ripartiti:

- fino a 20 punti per il punteggio di laurea;
- fino ad un massimo di 10 punti per le pubblicazioni su riviste nazionali e/o internazionali su argomenti attinenti alla ricerca oggetto del contratto;
- fino ad un massimo di 10 punti per la pregressa esperienza professionale maturata in relazione all'attività da svolgere e/o in settori analoghi;
- fino ad un massimo di 10 punti per attività di ricerca effettuata nell'ambito delle tematiche oggetto del progetto di cui si dovrà occupare il candidato.
- fino a 50 per il colloquio.

L'importo lordo del corrispettivo previsto, comprensivo di tutti gli oneri a carico del percipiente, è pari ad € 27.000 e verrà corrisposto in 5 rate di cui la prima il 10/04/25 pari ad euro 2600,00, la seconda il 10/07/25 pari ad euro 8200, la terza il 20/10/25 pari ad euro 8200, dietro presentazione di una relazione intermedia esplicativa delle attività poste in essere, volta ad accertare l'effettivo raggiungimento degli obiettivi pattuiti, e firmata dal Responsabile del progetto Prof. Edoardo Mannucci, la quarta rata sarà corrisposta il 20/01/2026 pari ad euro 4000,00 e l'ultima sempre pari ad euro 4000,00 a fine contratto, dietro presentazione di una relazione finale esplicativa delle attività poste in essere, volta ad accertare l'effettivo raggiungimento degli obiettivi pattuiti, e firmata dal Responsabile del progetto Prof. Edoardo Mannucci.

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

La copertura finanziaria graverà per il periodo 10/03/25 - 20/10/25, corrispondente ad un importo lordo Ateneo di € 25000, sul budget dell'Area: "Gestione progetti strategici, terza missione e comunicazione", su fondi del Progetto PNRR - THE: TUSCANY HEALTH ECOSYSTEM - SPOKE 2, finanziato dall'Unione Europea - Next Generation EU, CUP n. B83C22003920001, "PNRR\_ECO\_THE\_SPOKE\_2" Missione 4 Componente 2 - Investimento 1.5 di cui è responsabile la Prof.ssa Rossella Marcucci e per la parte rimanente pari ad euro 10.600 e relativa al periodo 21/10/25 - 09/03/26 sul budget del Dipartimento SBSC "Mario Serio" progetto: MANNCTELILILLY2023 - CUP: B13C22004380007, di cui è responsabile il prof. Edoardo Mannucci - COAN 6600/2025 del 04/2/25.

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

## Il Consiglio



Visto quanto disposto dall'art. 47 del D.L. 31 maggio 2011 n. 77, convertito in legge 29 luglio 2011 n.108 relativamente a "Pari opportunità, generazionali e di genere, nei contratti pubblici PNRR e PNC;

Visto il Piano nazionale di ripresa e resilienza (PNRR), ufficialmente presentato alla Commissione Europea in data 30 aprile 2021, ai sensi dell'art. 18 del Regolamento (UE) n. 2021/241 e valutato positivamente con decisione del Consiglio ECOFIN del 13 luglio 2021, notificata all'Italia dal Segretariato generale del Consiglio con nota LT161/21, del 14 luglio 2021;

Visti i principi trasversali previsti dal PNRR, quali, tra l'altro, il principio del contributo all'obiettivo climatico e digitale (c.d. tagging), il principio di parità di genere, l'obbligo di protezione e valorizzazione dei giovani;

Visto il contributo che i progetti PNRR devono assicurare per il conseguimento del Target associato alla misura di riferimento, del contributo all'indicatore comune e ai tagging ambientali e digitali nonché dei principi trasversali PNRR;

Visto l'articolo 17 Regolamento UE 2020/852 che definisce gli obiettivi ambientali, tra cui il principio di non arrecare un danno significativo (DNSH, "Do no significant harm"), e la relativa Comunicazione della Commissione Europea C (2021) 1054 finale 3 del 12.02.2021, recante "Orientamenti tecnici sull'applicazione del principio "non arrecare un danno significativo" a norma del regolamento sul dispositivo per la ripresa e la resilienza"; Visto il decreto-legge 6 novembre 2021, n. 152, recante "Disposizioni urgenti per l'attuazione del Piano nazionale di ripresa e resilienza (PNRR) e per la prevenzione delle infiltrazioni mafiose";

Visto l'Avviso per la presentazione di Proposte di intervento per la creazione e il rafforzamento di "ecosistemi dell'innovazione", costruzione di "leader territoriali di R&S" - Ecosistemi dell'Innovazione - n. 3277 del 30-12-2021;

Vista la richiesta del Prof. Edoardo Mannucci, Responsabile Scientifico del Progetto "Gestione dell'esercizio fisico in pazienti con diabete tipo 1 in terapia con sistema ibrido ad ansa chiusa", presentata in data 29/01/2025 e assunta a prot. n. 21469 del 31/01/2025 da finanziare per euro 25.000 su fondi del Progetto PNRR - THE: TUSCANY HEALTH ECOSYSTEM - SPOKE 2, finanziato dall'Unione Europea - Next Generation EU, CUP n. B83C22003920001, "PNRR\_ECO\_THE\_SPOKE\_2" Missione 4 Componente 2 - Investimento 1.5 di cui è responsabile la Prof.ssa Rossella Marcucci e per euro 10.600 e relativa al periodo 21/10/25 - 09/03/26 sul budget del Dipartimento SBSC "Mario Serio" progetto: MANNCTELILILLY2023 - CUP: B13C22004380007, di cui è responsabile il prof. Edoardo Mannucci;

Considerata l'urgenza motivata dalla necessità di dare esecuzione al progetto è già stato pubblicato il bando con prot. n. 27285 (1617) in data 07/02/2025;

Considerata la necessità di avvalersi della collaborazione di n. 1 unità di personale altamente qualificato per l'espletamento di attività di "Supporto nel processo di arruolamento dei pazienti e programmazione delle sessioni di attività fisica previste da protocollo, gestione della raccolta dati e relativa analisi statistica";

Considerato che è stata preventivamente accertata, all'interno di questa struttura, l'oggettiva assenza di professionalità in grado di svolgere i compiti richiesti;

Considerato che la copertura finanziaria graverà per il periodo dal 10/03/25 al 20/10/25, corrispondente ad un importo lordo Ateneo di € 25000, sul budget dell'Area: "Gestione progetti strategici, terza missione e comunicazione" su fondi del Progetto PNRR - THE: TUSCANY HEALTH ECOSYSTEM - SPOKE 2, finanziato dall'Unione Europea - Next Generation EU, CUP n. B83C22003920001, "PNRR\_ECO\_THE\_SPOKE\_2" Missione 4 Componente 2 - Investimento 1.5 di cui è responsabile la Prof.ssa Rossella Marcucci e per il periodo dal 21/10/25 al 09/03/26, corrispondente all'importo lordo Ateneo di € 10600 sul budget del Dipartimento SBSC "Mario Serio" progetto: MANNCTELILILLY2023 - CUP: B13C22004380007, di cui è responsabile il prof. Edoardo Mannucci;



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

## **10) Pratiche del personale**

**10.1** Il presidente comunica che il Prof. Felice Petraglia ha presentato la richiesta di autorizzazione per la dott.ssa Cecilia Bussani alla frequenza volontaria presso il laboratorio di Ginecologia e Biologia Molecolare, sezione Patologia e oncologia sperimentali del dipartimento SBSC, Viale Morgani 50 in qualità di ospite dal giorno di consegna del certificato di corso di formazione specifica valido al giorno 24/01/2026 per analisi dei dati relativi alle ricerche sulla salute ginecologica della donna, sotto la responsabilità del prof. Felice Petraglia. Il Consiglio approva a condizione dell'assolvimento dell'obbligo di certificare l'avvenuta formazione ai sensi della normativa italiana (Corso di formazione generale di 4 ore e alla Formazione specifica in materia di sicurezza e salute sul lavoro della durata di 12 ore (rischio Alto), secondo quanto stabilito dall'art.37 del D.Lgs. 81/2002).

**10.2** Il presidente comunica che la Prof.ssa Csilla Krausz ha presentato la richiesta di autorizzazione per la dott.ssa Francesca Germano alla frequenza volontaria presso il laboratorio di Genetica dell'Infertilità Maschile e Oncoandrologia, sezione Fisiopatologia Clinica del dipartimento SBSC, situato in Pieraccini n. 6 in qualità di ospite dal giorno 24/02/2025 al giorno 31/12/2025 per poter assistere alle ricerche di cause genetiche dell'infertilità maschile e tumore testicolare a cellule germinali, sotto la responsabilità del prof.ssa Csilla Krausz. Il Consiglio approva

## **11) Internazionalizzazione**

### **11.1 Proposta di tirocinio incoming nell'ambito del Programma KA131 Erasmus+ Traineeship - Studentessa Sara Isabel Cardoso Correia - Tutor Dr.ssa Francesca Margheri**

La **Dr.ssa Francesca Margheri** comunica che la tirocinante **Sara Isabel Cardoso Correia** dell'Università Egas Moniz School of Health Science sarà ospite presso il suo laboratorio per un periodo di tirocinio (traineeship) della durata di 3 mesi da febbraio a aprile 2026. In tale periodo la tirocinante effettuerà attività di tirocinio nell'ambito della biologia molecolare, 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 dalla Dr.ssa Francesca Margheri;
- 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 Egas Moniz School of Health Science a favore della tirocinante Sara Isabel Cardoso Correia, deliberandone la fattibilità e garantendo l'impegno del Dipartimento a realizzare le attività previste dal Learning agreement.

**Il Consiglio conferisce mandato al Dipartimento:**

- di verificare, prima dell'avvio dell'attività di tirocinio, che il tirocinante adempia agli obblighi in tema di formazione in materia di Sicurezza nei luoghi di lavoro
- di inviare all'INAIL la dichiarazione di avvio attività.

**11.2 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 sarà ospite presso il suo laboratorio per un periodo di tirocinio (traineeship) della durata di 3 mesi da febbraio a 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 proposta illustrata.

**Il Consiglio**

- sentito quanto riferito dal Presidente e dalla Prof.ssa Elisabetta Rovida;
  - 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 Egas Moniz School of Health Science a favore della tirocinante Maria João Rosa David, deliberandone la fattibilità e garantendo l'impegno del Dipartimento a realizzare le attività previste dal Learning agreement.

**Il Consiglio conferisce mandato al Dipartimento:**

- di verificare, prima dell'avvio dell'attività di tirocinio, che il tirocinante adempia agli obblighi in tema di formazione in materia di Sicurezza nei luoghi di lavoro
- di inviare all'INAIL la dichiarazione di avvio attività.

**12) Acquisti di importo superiore a euro 20.000,00**

Il Presidente chiede l'approvazione della spesa di euro 49.160,00 + IVA richiesta dalla Dott.ssa Monici per l'acquisto dello strumento RPM nell'ambito del progetto SATURNO\_24 CUP B53C24005820005 per le esigenze di ricerca del Dipartimento.

La fornitura sarà affidata 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 assicurata dal progetto SATURNO\_24.

Il Responsabile Unico del Procedimento (RUP) sarà 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 la necessità dell'acquisizione dello strumento per le esigenze dell'attività di ricerca del Dipartimento;

## delibera

- all'unanimità di approvare la procedura di acquisto dello strumento RPM per le esigenze di ricerca del Dipartimento per un importo pari a Euro 49.160,00 + IVA ai sensi dell'art. 50 comma 1, lett. b) del D.Lgs 36/2023 con procedura da avviare sulla piattaforma START;

- la copertura finanziaria è assicurata dal progetto SATURNO\_24 CUP B53C24005820005;  
- di confermare come Responsabile Unico del Procedimento (RUP) la dott.ssa Barbara Napolitano e di nominare come DEC il Dott. Giacomo Insero

### **13) Spese dipartimentali e contributo alle spese di spedizione mediante corriere DHL da parte dei docenti**

Si fa presente che le spese che il dipartimento sostiene negli ultimi anni sono aumentate. Tra le spese aumentate ci sono anche quelle di spedizione mediante corriere.

2019	12.072,93
2020	8.148,86
2021	9.727,56
2022	15.446,48
2023	18.043,06
2024	25.704,43

Stiamo contattando altri spedizionieri per verificare se c'è la possibilità di risparmiare o di fare spedizioni specifiche da



rendicontare sui progetti di ricerca.

Tuttavia nell'immediato, si ritiene necessario prevedere che i gruppi che effettuano spedizioni di campioni contribuiscano al pagamento della spedizione in caso di spesa superiore a 350 euro (Charge Breakdown - questa voce viene indicata quando si prenota la spedizione)

Si propone che se il Charge Breakdown supera i 350 euro venga addebitato su fondi liberi del docente l'importo totale della spedizione sottratta la somma di 300 euro.

Si fa presente che l'importo della spedizione è costituito da:

Charge Breakdown

Servizi speciali (spedizione veloce)

Supplemento carburante

IVA (22%)

Al momento del caricamento della spedizione sul portale è possibile verificare l'ammontare del Charge Breakdown al netto di IVA (22%)

La somma verrà richiesta al docente al momento di arrivo della fattura dello spedizioniere.

Il Consiglio approva.

#### 14) Scarichi inventariali

Si propone lo scarico inventariale dei seguenti beni in quanto fuori uso, su richiesta del dott. Comeglio, relativi a:

n. riga	Descrizione	Numero inventario	Valore Caricato	Valore residui
1	FRIGORIFERO AFE 538/965 70LT VERTICALE - MATRICOLA 870796501003 - 309837004565	21521-0	231,89	0,00
	ERMOCICLATORE MASTERCYCLER GRADIENT EPPENDOR (UTILIZZATO PER TECNICA DI AMPLIFICAZIONE DEL DNA) - MATR. 5331 43519	22359-0	5.940,00	0,00

Il Consiglio,



- visto il regolamento di Amministrazione Finanza e Contabilità dell'Università di Firenze; ● visto che si tratta di beni fuori uso;
- approva all'unanimità lo scarico inventariale dei suddetti beni.

### 15) Storni sul budget 2025

Non ci sono argomenti

**Alle ore 16.12 inizia la seduta ristretta di I e II fascia, ai Ricercatori a tempo determinato e indeterminato**

**Tabella presenti e assenti Componenti Consiglio di Dipartimento**

<b>Professori ordinari e straordinari Cognome e Nome</b>	<b>Presente</b>	<b>Assente giustificato</b>	<b>Assente</b>
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) Milani Stefano	X		
13) Modesti Alessandra			X
14) Pallotta Stefania	X		
15) Papi Laura			X
16) Petraglia Felice			X
17) Romagnani Paola	X		
18) Taddei Niccolò	X		
19) Vignozzi Linda		X	
			<b>TOTALE N. 19</b>

<b>Professori associati</b>	<b>Presente</b>	<b>Assente</b>	<b>Assente</b>
-----------------------------	-----------------	----------------	----------------



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



44) Pazzagli Luigia		X	
45) Peri Alessandro		X	
46) Peron Angela	X		
47) Pinzani Pamela	X		
48) Ramazzotti Matteo	X		
49) Rastrelli Giulia			X
50) Romano Giovanni	X		
51) Rovida Elisabetta	X		
52) Sciagrà Roberto	X		
53) Sorbi Flavia	X		
54) Talamonti Cinzia		X	
55) Tarocchi Mirko			X
56) Vaglio Augusto	X		
			<b>TOTALE 56</b>

<b>Ricercatori Cognome e Nome</b>	<b>Presente</b>	<b>Assente giustificato</b>	<b>Assente</b>
1) Biagini Maria Rosa	X		
2) Ceni Elisabetta	X		
3) Danza Giovanna			X
4) Gensini Francesca	X		
5) Iantomasi Teresa	X		
6) Magnelli Lucia	X		
7) Passeri Alessandro			X
8) Ranaldi Francesco		X	
9) Schiavone Nicola	X		
			<b>TOTALE N. 9</b>

<b>Ricercatori a tempo determinato di tipologia b) Cognome e Nome</b>	<b>Presente</b>	<b>Assente giustificato</b>	<b>Assente</b>
1) Becherucci Francesca	X		
2) Bettiol Alessandra	X		
3) Cascella Roberta	X		
4) Chillà Anastasia	X		
5) Ippolito Luigi	X		
6) Lulli Matteo	X		
7) Luti Simone	X		
8) Marcucci Gemma	X		
9) Marrazzo Livia		X	
10) Mello Tommaso	X		
11) Pillozzi Serena	X		
12) Vannuccini Silvia	X		
			<b>TOTALE 12</b>

<b>Ricercatori a tempo determinato di tipologia a)</b>	<b>Presente</b>	<b>Assente giustificato</b>	<b>Assente</b>
--	-----------------	---------------------------------	----------------



<b>Cognome e Nome</b>			
1) Bigi Alessandra	X		
2) Calistri Linda	X		
3) Cantini Giulia	X		
4) Canu Letizia	X		
5) Cipriani Sarah			X
6) De Chiara Letizia		X	
7) Insero Giacomo			X
8) Mannini Benedetta	X		
9) Marchiani Sara	X		
10) Margheri Francesca	X		
11) Pranzini Erica	X		
12) Sparano Clotilde	X		

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

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

**18) Designazione rappresentante nel Consiglio della Scuola SSU, art. 4 co. 2 lettera a) Regolamento di Ateneo delle Scuole – quota riservata ai Presidenti dei Corsi di Studio, a ratifica**

Il Presidente informa il Consiglio che per le vie brevi la Scuola di Scienze della Salute Umana ha richiesto l'indicazione di un nuovo rappresentante nel Consiglio della Scuola stessa per reintegrare la quota riservata ai Presidenti dei Corsi di Studio, in quanto la Prof.ssa Elisa Giannoni, Presidente del Corso di Laurea Magistrale in Biotecnologie Mediche e Farmaceutiche, ha concluso il suo mandato per scadenza dei termini.

Con Nota del Direttore (prot. n.19677 del 29/01/25) è stata trasmessa alla Scuola SSU la designazione della Prof.ssa Francesca Bianchini, eletta Presidente del Corso di Laurea Magistrale in Biotecnologie Mediche e Farmaceutiche, quale componente della quota riservata ai Presidenti dei Corsi di Studio, di cui all'art. 4 co 2 lettera a) del Regolamento di Ateneo delle Scuole.

Il Consiglio è chiamato ad approvare a ratifica la suddetta designazione.

**Il Consiglio di Dipartimento**

- Visto lo Statuto dell'Università degli Studi di Firenze, in particolare l'art.31;
- Visto il Regolamento di Ateneo delle Scuole, in particolare l'art. 4;
- Visto il Regolamento interno della Scuola di Scienze della Salute Umana, in particolare l'art.6;
- Vista la Nota del Direttore trasmessa alla Scuola SSU tramite prot. n. 19677 del 29/01/25, con la quale è stata designata la Prof.ssa Francesca Bianchini, eletta Presidente del Corso di Laurea Magistrale in Biotecnologie Mediche e Farmaceutiche, quale componente del Consiglio della Scuola SSU nella quota riservata ai Presidenti dei Corsi di Studio, di cui all'art. 4 co 2 lettera a) del Regolamento di Ateneo delle Scuole, in quanto la Prof.ssa Elisa Giannoni, Presidente del Corso di Laurea Magistrale in Biotecnologie Mediche e Farmaceutiche, ha concluso il suo mandato per scadenza dei termini.



**delibera all'unanimità**

- di approvare a ratifica la sostituzione della Prof.ssa Elisa Giannoni, Presidente del Corso di Laurea Magistrale in Biotecnologie Mediche e Farmaceutiche, che ha concluso il suo mandato per scadenza dei termini, con la Prof.ssa Francesca Bianchini, eletta Presidente del Corso di Laurea Magistrale in Biotecnologie Mediche e Farmaceutiche, quale componente della quota riservata ai Presidenti dei Corsi di Studio nel Consiglio della Scuola di Scienze della Salute Umana fino alla scadenza del Consiglio di Scuola (aprile 2025).

**Alle ore 16.16 inizia la seduta ristretta ai professori ordinari e associati, ricercatori a tempo indeterminato e ricercatori di cui all'articolo 3, comma 1, lettera b)**

**Tabella presenti e assenti Componenti Consiglio di Dipartimento**

<b>Professori ordinari e straordinari Cognome e Nome</b>	<b>Presente</b>	<b>Assente giustificato</b>	<b>Assente</b>
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) Milani Stefano	X		
13) Modesti Alessandra			X
14) Pallotta Stefania	X		
15) Papi Laura			X
16) Petraglia Felice			X
17) Romagnani Paola	X		
18) Taddei Niccolò	X		
19) Vignozzi Linda		X	
			<b>TOTALE N. 19</b>

<b>Professori associati</b>	<b>Presente</b>	<b>Assente giustificato</b>	<b>Assente</b>
1) Barletta Emanuela	X		



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



46) Peron Angela	X		
47) Pinzani Pamela	X		
48) Ramazzotti Matteo	X		
49) Rastrelli Giulia			X
50) Romano Giovanni	X		
51) Rovida Elisabetta	X		
52) Sciagrà Roberto	X		
53) Sorbi Flavia	X		
54) Talamonti Cinzia		X	
55) Tarocchi Mirko			X
56) Vaglio Augusto	X		
<b>TOTALE 56</b>			

<b>Ricercatori Cognome e Nome</b>	<b>Presente</b>	<b>Assente giustificato</b>	<b>Assente</b>
1) Biagini Maria Rosa	X		
2) Ceni Elisabetta	X		
3) Danza Giovanna			X
4) Gensini Francesca	X		
5) Iantomasi Teresa	X		
6) Magnelli Lucia	X		
7) Passeri Alessandro			X
8) Ranaldi Francesco		X	
9) Schiavone Nicola	X		
<b>TOTALE N. 9</b>			

<b>Ricercatori a tempo determinato di tipologia b) Cognome e Nome</b>	<b>Presente</b>	<b>Assente giustificato</b>	<b>Assente</b>
1) Becherucci Francesca	X		
2) Bettiol Alessandra	X		
3) Cascella Roberta	X		
4) Chillà Anastasia	X		
5) Ippolito Luigi	X		
6) Lulli Matteo	X		
7) Luti Simone	X		
8) Marcucci Gemma	X		
9) Marrazzo Livia		X	
10) Mello Tommaso	X		
11) Pillozzi Serena	X		
12) Vannuccini Silvia	X		
<b>TOTALE 12</b>			

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



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

**19) Proposta di nomina della Commissione per la procedura selettiva per un posto di Ricercatore in Tenure Track ex art. 24, comma 3 della legge 30 dicembre 2010, n. 240 con riserva di cui all'art. 14 comma 6-septiesdecies D.L. 36/2022, DR 1678/2024, GSD 05/BIOS-07 Biochimica, SSD BIOS-07/A Biochimica**

Il Consiglio è chiamato a proporre la nomina della commissione per la procedura selettiva per un posto di Ricercatore in Tenure Track ex art. 24, comma 3 della legge 30 dicembre 2010, n. 240 con riserva di cui all'art. 14 comma 6-septiesdecies D.L. 36/2022, per il GSD 05/BIOS-07 Biochimica, SSD BIOS-07/A Biochimica, nell'ambito della Programmazione del Personale docente e ricercatore 2024-2026.

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. Bemporad Francesco, PA, GSD 05/BIOS-07, SSD BIOS-07/A, Università degli Studi di Firenze

**TERNA A**

n.1 prof.ssa Lotti Marina, PO, GSD 05/BIOS-07, SSD BIOS-07/A, Università degli Studi di Milano Bicocca

n.2 prof.ssa Santucci Annalisa, PO, GSD 05/BIOS-07, SSD BIOS-07/A, Università degli Studi di Siena

n.3 prof.ssa Tedeschi Gabriella, PO, GSD 05/BIOS-07, SSD BIOS-07/A, Università degli Studi di Milano

**TERNA B**

n.4 prof.ssa Cellini Barbara, PA, GSD 05/BIOS-07, SSD BIOS-07/A, Università degli Studi di Perugia

n.5 prof.ssa Mosca Luciana, PA, GSD 05/BIOS-07, SSD BIOS-07/A, Università di Roma *La Sapienza*

n.6 prof. Piovesan Damiano, PA, GSD 05/BIOS-07, SSD BIOS-07/A. Università degli Studi di Padova

Il Presidente ricorda che i curricula dei candidati sono stati inseriti sul drive e 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)

- **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 19 settembre 2024 in merito alla Richiesta di attivazione bando per il reclutamento di un Ricercatore in Tenure Track ex art. 24, comma 3 della legge 30 dicembre 2010, n. 240 con riserva di cui all'art. 14 comma 6-septiesdecies D.L. 36/2022, per il GSD 05/BIOS-07 Biochimica, SSD BIOS-07/A Biochimica, nell'ambito della programmazione triennale del personale docente e ricercatore 2024-2026;
- **Vista** la nota della Rettrice, prot. n. 12486 del 21.01.2025 con la quale vengono richiesti i nominativi dei componenti della commissione di valutazione per la procedura selettiva D.R. 1678/2024 relativa a 12 posti di ricercatore a tempo determinato Tenure Track, ex art. 24, comma 3 della legge 30 dicembre 2010, n. 240 con riserva di cui all'art. 14 comma 6-septiesdecies D.L. 36/2022;
- **Esaminati** i curricula presentati dai candidati per la nomina della Commissione giudicatrice di cui in premessa;
- **Constatato che** il Prof. Bemporad ha ottenuto valutazione positiva in merito alla Verifica delle attività e valutazione annuale dei professori e ricercatori a tempo indeterminato ai sensi dell'art. 6 commi 7 e 8 della Legge 240/2010 relativa all'anno accademico 2023/2024, come risulta dalla delibera del Consiglio di Dipartimento del 21 novembre u.s.;
- **Verificato che** i Proff. Lotti, Cellini e Piovesan hanno conseguito valutazione positiva di cui all'art. 6 comma 7 della L. 240/2010;
- **Preso atto che** i Proff. Santucci e Tedeschi hanno dichiarato di conseguito valutazione positiva di cui all'art. 6 comma 7 della L. 240/2010;
- **Preso atto che** la Prof.ssa Mosca ha dichiarato di NON aver conseguito la valutazione negativa di cui all'art. 6, comma 7, della legge 240/2010
- **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 dei Proff. Santucci, Tedeschi e Mosca,



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

**Membro designato:** Prof. Bemporad Francesco, PA, GSD 05/BIOS-07, SSD BIOS-07/A, Università degli Studi di Firenze

**TERNA A**

n.1 prof.ssa Lotti Marina, PO, GSD 05/BIOS-07, SSD BIOS-07/A, Università degli Studi di Milano Bicocca

n.2 prof.ssa Santucci Annalisa, PO, GSD 05/BIOS-07, SSD BIOS-07/A, Università degli Studi di Siena

n.3 prof.ssa Tedeschi Gabriella, PO, GSD 05/BIOS-07, SSD BIOS-07/A, Università degli Studi di Milano

**TERNA B**

n.4 prof.ssa Cellini Barbara, PA, GSD 05/BIOS-07, SSD BIOS-07/A, Università degli Studi di Perugia

n.5 prof.ssa Mosca Luciana, PA, GSD 05/BIOS-07, SSD BIOS-07/A, Università di Roma *La Sapienza*

n.6 prof. Piovesan Damiano, PA, GSD 05/BIOS-07, SSD BIOS-07/A. Università degli Studi di Padova

**Alle ore 16.20 inizia la seduta ristretta ai professori ordinari e associati**

**Tabella presenti e assenti Componenti Consiglio di Dipartimento**

<b>Professori ordinari e straordinari Cognome e Nome</b>	<b>Presente</b>	<b>Assente giustificato</b>	<b>Assente</b>
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) Milani Stefano	X		
13) Modesti Alessandra			X
14) Pallotta Stefania	X		
15) Papi Laura			X
16) Petraglia Felice			X
17) Romagnani Paola	X		
18) Taddei Niccolò	X		



19) Vignozzi Linda		X	
			<b>TOTALE N. 19</b>

<b>Professori associati</b>	<b>Presente</b>	<b>Assente giustificato</b>	<b>Assente</b>
1) Barletta Emanuela	X		
2) Becatti Matteo	X		
3) Bemporad Francesco	X		
4) Benelli Matteo	X		
5) Bernacchioni Caterina	X		
6) Berti Valentina			X
7) Bianchini Francesca	X		
8) Bucciantini Monica	X		
9) Camiciottoli Gianna			X
10) Caselli Anna	X		
11) Cecchi Cristina	X		
12) Cencetti Francesca	X		
13) Cianferotti Luisella	X		
14) Coccia Maria Elisabetta	X		
15) Degl'Innocenti Donatella	X		
16) Desideri Isacco		X	
17) Dicembrini Ilaria	X		
18) Fainardi Enrico		X	
19) Fambrini Massimiliano	X		
20) Fiaschi Tania	X		
21) Fiorillo Claudia	X		
22) Fusi Franco	X		
23) Gamberi Tania	X		
24) Krausz Csilla Gabriella	X		
25) Lasagni Laura	X		
26) Laurenzana Anna	X		
27) Lazzeri Elena	X		
28) Lolli Francesco	X		
29) Lotti Francesco	X		
30) Magherini Francesca	X		
31) Mangoni Monica	X		
32) Mannucci Edoardo	X		
33) Meacci Elisabetta	X		
34) Meattini Icro		X	
35) Mecacci Federico	X		
36) Miele Vittorio	X		
37) Monti Daniela	X		
38) Morandi Andrea		X	
39) Muratori Monica	X		



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

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

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

**20) Procedura selettiva di cui all'art. 24 della legge 30 dicembre 2010, n. 240 con la riserva di cui all'art. 14, comma 6-septiesdecies, del D.L. 36/2022 per la copertura di un posto di Ricercatori a tempo determinato in tenure track, per il Gruppo Scientifico Disciplinare 06/MEDS-02 Patologia Generale e Patologia Clinica, Settore scientifico-disciplinare MEDS-02/A Patologia Generale: proposta di chiamata Dr.ssa Francesca Margheri**

Il Presidente informa che con Decreto n.92 prot. n. 16989 del 27 gennaio 2025 la Rettore ha approvato gli atti della selezione per la copertura di un posto di Ricercatore a tempo determinato in tenure track con riserva di cui all'art. 14, comma 6-septiesdecies, del D.L. 36/2022, Gruppo Scientifico Disciplinare 06/MEDS-02 Patologia Generale e Patologia Clinica, Settore scientifico-disciplinare MEDS-02/A Patologia Generale presso il Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" di questo Ateneo, dai quali risulta idonea la dott.ssa Francesca Margheri e ricorda che ai sensi dell'art. 20 del Regolamento di Ateneo in materia di Ricercatori a tempo determinato, il Consiglio del Dipartimento procede a deliberare la proposta di chiamata entro 30 giorni dalla data di pubblicazione del decreto di approvazione degli atti. La delibera è valida se approvata con voto favorevole della maggioranza assoluta dei professori di Ordinari e Associati. Qualora il Dipartimento non adotti alcuna delibera entro il termine sopra indicato, non potrà richiedere di avviare una nuova procedura selettiva per il medesimo settore concorsuale o scientifico disciplinare, se previsto, per il periodo di almeno un anno dalla data di approvazione degli atti.

Il Presidente ricorda che il Dipartimento non può procedere alla chiamata dell'idoneo che abbia un grado di parentela o affinità entro il quarto grado compreso con un Professore appartenente al Dipartimento, ovvero con il Rettore, con il Direttore Generale o un



componente del Consiglio di Amministrazione dell'Ateneo, sopravvenuti durante lo svolgimento della procedura.

La delibera dovrà essere trasmessa all'Unità di processo Amministrazione del Personale docente al fine di predisporre l'istruttoria per l'approvazione della chiamata da parte del Consiglio di Amministrazione.

### Il Consiglio di Dipartimento

**Vista** la legge 30 dicembre 2010, n.240 recante norme in materia di organizzazione delle Università, di personale accademico e di reclutamento, nonché delega al Governo per incentivare la qualità e l'efficienza del sistema universitario e in particolare l'art. 24 comma 5;

**Visto** "Regolamento per la disciplina dei ricercatori a tempo determinato ai sensi dell'articolo 24 della legge 30 dicembre 2010, n. 240", emanato con decreto rettorale n. 1459 del 21 dicembre 2023;

**Vista** la delibera del 21 marzo 2024 con la quale il Consiglio del Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche ha attivato il bando per la copertura di un posto di Ricercatore a tempo determinato in tenure track con riserva di cui all'art. 14, comma 6-septiesdecies, del D.L. 36/2022, Gruppo Scientifico Disciplinare 06/MEDS-02 Patologia Generale e Patologia Clinica, Settore scientifico-disciplinare MEDS-02/A Patologia Generale;

**Visto** il decreto rettorale n. 818 del 25 giugno 2024, il cui avviso è pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale - 4° Serie Speciale - Concorsi ed Esami - n. 51 del 25 giugno 2024, con il quale è stata indetta, tra le altre, la selezione per la copertura di un posto di Ricercatore a tempo determinato tenure track di cui all'art. 24 della legge 240/2010, con la riserva di cui all'art. 14, comma 6-septiesdecies, del D.L. 36/2022, con regime a tempo pieno, per il Gruppo Scientifico Disciplinare 06/MEDS-02 (Patologia Generale e Patologia Clinica) Settore scientifico-disciplinare MEDS-02/A (Patologia Generale), presso il Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio";

**Visto** il decreto della rettrice n. 1421 del 23 ottobre 2024, pubblicato all'Albo Ufficiale di Ateneo, con il quale è stata nominata la commissione giudicatrice;

**Visto** il Decreto della Rettrice n.92 prot. n. 16989 del 27 gennaio 2025 con il quale la Rettrice ha approvato gli atti della selezione per la copertura di un posto di Ricercatore a tempo determinato in tenure track con riserva di cui all'art. 14, comma 6-septiesdecies, del D.L. 36/2022, Gruppo Scientifico Disciplinare 06/MEDS-02 Patologia Generale e Patologia Clinica, Settore scientifico-disciplinare MEDS-02/A Patologia Generale presso il Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" di questo Ateneo, dai quali risulta idonea la dott.ssa Francesca Margheri;

**Considerato** che la candidata idonea non ha grado di parentela o affinità entro il quarto grado compreso con un Professore appartenente al Dipartimento, ovvero con il Rettore, con il Direttore Generale o con un componente del Consiglio di Amministrazione dell'Ateneo sopravvenuto durante lo svolgimento della procedura;

**Verificata** la presenza della maggioranza assoluta dei Professori di Prima e Seconda Fascia;

**Verificati** i presupposti richiesti dal vigente "Regolamento per la disciplina della chiamata dei ricercatori a tempo determinato"

### Delibera all'unanimità

la Proposta di chiamata per il Gruppo Scientifico Disciplinare 06/MEDS-02 Patologia Generale e Patologia Clinica, Settore scientifico-disciplinare MEDS-02/A Patologia Generale della dott.ssa Francesca Margheri risultata idonea alla selezione per la copertura



di un posto di Ricercatore a tempo determinato in tenure track con riserva di cui all'art. 14, comma 6-septiesdecies, del D.L. 36/2022, come risulta da Decreto della Rettrice n.92 prot. n. 16989 del 27 gennaio 2025.

**21) Procedura selettiva di cui all'art. 24, comma 1 bis, della legge 30 dicembre 2010, n. 240 per la copertura di un posto di Ricercatore a tempo determinato in tenure track, per il Gruppo Scientifico Disciplinare 06/MEDS-01 Genetica Medica, Settore scientifico-disciplinare MEDS-01/A Genetica Medica: proposta di chiamata Dr.ssa Chiara Pescucci**

Il Presidente informa che con Decreto n.94 prot. n. 18085 del 28 gennaio 2025 la Rettrice ha approvato gli atti della selezione per la copertura di un posto di Ricercatore a tempo determinato in tenure track di cui all'art. 24, comma 1 bis, della legge 240/2010, Gruppo Scientifico Disciplinare 06/MEDS-01 Genetica Medica, Settore scientifico-disciplinare MEDS-01/A Genetica Medica presso il Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" di questo Ateneo, dai quali risulta idonea la dott.ssa Chiara Pescucci e ricorda che ai sensi dell'art. 20 del Regolamento di Ateneo in materia di Ricercatori a tempo determinato, il Consiglio del Dipartimento procede a deliberare la proposta di chiamata entro 30 giorni dalla data di pubblicazione del decreto di approvazione degli atti. La delibera è valida se approvata con voto favorevole della maggioranza assoluta dei professori di Ordinari e Associati. Qualora il Dipartimento non adotti alcuna delibera entro il termine sopra indicato, non potrà richiedere di avviare una nuova procedura selettiva per il medesimo settore concorsuale o scientifico disciplinare, se previsto, per il periodo di almeno un anno dalla data di approvazione degli atti.

Il Presidente ricorda che il Dipartimento non può procedere alla chiamata dell'idoneo che abbia un grado di parentela o affinità entro il quarto grado compreso con un Professore appartenente al Dipartimento, ovvero con il Rettore, con il Direttore Generale o un componente del Consiglio di Amministrazione dell'Ateneo, sopravvenuti durante lo svolgimento della procedura.

La delibera dovrà essere trasmessa all'Unità di processo Amministrazione del Personale docente al fine di predisporre l'istruttoria per l'approvazione della chiamata da parte del Consiglio di Amministrazione.

### **Il Consiglio di Dipartimento**

**Vista** la legge 30 dicembre 2010, n.240 recante norme in materia di organizzazione delle Università, di personale accademico e di reclutamento, nonché delega al Governo per incentivare la qualità e l'efficienza del sistema universitario e in particolare l'art. 24 comma 5;

**Visto** "Regolamento per la disciplina dei ricercatori a tempo determinato ai sensi dell'articolo 24 della legge 30 dicembre 2010, n. 240", emanato con decreto rettorale n. 1459 del 21 dicembre 2023;

**Vista** la delibera del 21 marzo 2024 con la quale il Consiglio del Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche ha attivato il bando per la copertura di un posto di Ricercatore a tempo determinato in tenure track di cui all'art. 24, comma 1 bis, della legge 240/2010, Gruppo Scientifico Disciplinare 06/MEDS-01 Genetica Medica, Settore scientifico-disciplinare MEDS-01/A Genetica Medica;

**Visto** il decreto rettorale n. 817 del 25 giugno 2024, il cui avviso è pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale - 4° Serie Speciale - Concorsi ed Esami - n. 51 del 25 giugno 2024, con il quale è stata indetta, tra le altre, la selezione per la copertura di un posto di Ricercatore a tempo determinato in tenure track di cui all'art. 24, comma 1 bis, della legge 240/2010 nella formulazione in vigore fino al 29 giugno 2022, con regime a tempo pieno, per il Gruppo Scientifico Disciplinare 06/MEDS-01 (Genetica Medica) Settore scientifico-



disciplinare MEDS-01/A (Genetica Medica), presso il Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio";

**Visto** il decreto della rettrice n. 1420 del 23 ottobre 2024, pubblicato all'Albo Ufficiale di Ateneo, con il quale è stata nominata la commissione giudicatrice;

**Visto** il Decreto della Rettrice n.94 prot. n. 18085 del 28 gennaio 2025 con il quale la Rettrice ha approvato gli atti della selezione per la copertura di un posto di Ricercatore a tempo determinato in tenure track con riserva di cui all'art. 24, comma 1 bis, della legge 240/2010, Gruppo Scientifico Disciplinare 06/MEDS-01 Genetica Medica, Settore scientifico-disciplinare MEDS-01/A Genetica Medica presso il Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" di questo Ateneo, dai quali risulta idonea la dott.ssa Chiara Pescucci;

**Considerato** che la candidata idonea non ha grado di parentela o affinità entro il quarto grado compreso con un Professore appartenente al Dipartimento, ovvero con il Rettore, con il Direttore Generale o con un componente del Consiglio di Amministrazione dell'Ateneo sopravvenuto durante lo svolgimento della procedura;

**Verificata** la presenza della maggioranza assoluta dei Professori di Prima e Seconda Fascia;

**Verificati** i presupposti richiesti dal vigente "Regolamento per la disciplina della chiamata dei ricercatori a tempo determinato"

#### **Delibera all'unanimità**

la Proposta di chiamata per il Gruppo Scientifico Disciplinare 06/MEDS-01 Genetica Medica, Settore scientifico-disciplinare MEDS-01/A Genetica Medica della dott.ssa Chiara Pescucci risultata idonea alla selezione per la copertura di un posto di Ricercatore a tempo determinato in tenure track con riserva di cui all'art. 24, comma 1 bis, della legge 240/2010, come risulta da Decreto della Rettrice n.94 prot. n. 18085 del 28 gennaio 2025.

**22) Procedura selettiva di cui all'art. 24 della legge 30 dicembre 2010, n. 240 con la riserva di cui all'art. 14, comma 6-septiesdecies, del D.L. 36/2022 per la chiamata di un Ricercatore a tempo determinato in tenure track, Gruppo scientifico disciplinare 06/MEDS-22 (Diagnostica per Immagini, Radioterapia e Neuroradiologia) Settore scientifico-disciplinare MEDS-22/A (Diagnostica per Immagini e Radioterapia): proposta di chiamata della Dott.ssa Linda CALISTRI**

Il Presidente informa che con Decreto n.177 prot. n. 37230 del 19 febbraio 2025 la Rettrice ha approvato gli atti della selezione per la copertura di un posto di Ricercatore a tempo determinato in tenure track di cui all'art. 24, con la riserva di cui all'art. 14, comma 6-septiesdecies, del D.L. 36/2022, Gruppo Scientifico Disciplinare 06/MEDS-22 (Diagnostica per Immagini, Radioterapia e Neuroradiologia) Settore scientifico-disciplinare MEDS-22/A (Diagnostica per Immagini e Radioterapia) presso il Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" di questo Ateneo, dai quali risulta idonea la dott.ssa Linda Calistri e ricorda che ai sensi dell'art. 20 del Regolamento di Ateneo in materia di Ricercatori a tempo determinato, il Consiglio del Dipartimento procede a deliberare la proposta di chiamata entro 30 giorni dalla data di pubblicazione del decreto di approvazione degli atti. La delibera è valida se approvata con voto favorevole della maggioranza assoluta dei professori di Ordinari e Associati. Qualora il Dipartimento non adotti alcuna delibera entro il termine sopra indicato, non potrà richiedere di avviare una nuova procedura selettiva per il medesimo settore concorsuale o scientifico disciplinare, se previsto, per il periodo di almeno un anno dalla data di approvazione degli atti.

Il Presidente ricorda che il Dipartimento non può procedere alla chiamata dell'idoneo che abbia un grado di parentela o affinità entro il quarto grado compreso con un Professore appartenente al Dipartimento, ovvero con il Rettore, con il Direttore Generale o un



componente del Consiglio di Amministrazione dell'Ateneo, sopravvenuti durante lo svolgimento della procedura.

La delibera dovrà essere trasmessa all'Unità di processo Amministrazione del Personale docente al fine di predisporre l'istruttoria per l'approvazione della chiamata da parte del Consiglio di Amministrazione.

### Il Consiglio di Dipartimento

**Vista** la legge 30 dicembre 2010, n.240 recante norme in materia di organizzazione delle Università, di personale accademico e di reclutamento, nonché delega al Governo per incentivare la qualità e l'efficienza del sistema universitario e in particolare l'art. 24 comma 5;

**Visto** "Regolamento per la disciplina dei ricercatori a tempo determinato ai sensi dell'articolo 24 della legge 30 dicembre 2010, n. 240", emanato con decreto rettorale n. 1459 del 21 dicembre 2023;

**Vista** la delibera del 21 marzo 2024 con la quale il Consiglio del Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche ha attivato il bando per la copertura di un posto di Ricercatore a tempo determinato in tenure track di cui all'art. 24, con la riserva di cui all'art. 14, comma 6-septiesdecies, del D.L. 36/2022, Gruppo Scientifico Disciplinare 06/MEDS-22 (Diagnostica per Immagini, Radioterapia e Neuroradiologia) Settore scientifico-disciplinare MEDS-22/A (Diagnostica per Immagini e Radioterapia);

**Visto** il decreto rettorale n. 1058 del 30 luglio 2024, il cui avviso è pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale - 4° Serie Speciale - Concorsi ed Esami - n. 61 del 30 luglio 2024, con il quale è stata indetta la selezione per la copertura di un posto di Ricercatore a tempo determinato *tenure track* di cui all'art. 24 della legge 240/2010, con la riserva di cui all'art. 14, comma 6- septiesdecies, del D.L. 36/2022, con regime di impegno a tempo pieno, per il Gruppo Scientifico Disciplinare 06/MEDS-22 (Diagnostica per Immagini, Radioterapia e Neuroradiologia) Settore scientifico-disciplinare MEDS-22/A (Diagnostica per Immagini e Radioterapia), presso il Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio";

**Visto** il decreto della rettrice n.1417 del 23 ottobre 2024, pubblicato all'Albo Ufficiale di Ateneo, con il quale è stata nominata la commissione giudicatrice;

**Visto** il Decreto della Rettrice n.177 prot. n. 37230 del 19 febbraio 2025 con il quale la Rettrice ha approvato gli atti della selezione per la copertura di un posto di Ricercatore a tempo determinato in tenure track di cui all'art. 24 della legge 240/2010, con la riserva di cui all'art. 14, comma 6- septiesdecies, del D.L. 36/2022, con regime di impegno a tempo pieno, per il Gruppo Scientifico Disciplinare 06/MEDS-22 (Diagnostica per Immagini, Radioterapia e Neuroradiologia) Settore scientifico-disciplinare MEDS-22/A (Diagnostica per Immagini e Radioterapia) presso il Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche "Mario Serio" di questo Ateneo, dai quali risulta idonea la dott.ssa Linda Calistri;

**Considerato** che la candidata idonea non ha grado di parentela o affinità entro il quarto grado compreso con un Professore appartenente al Dipartimento, ovvero con il Rettore, con il Direttore Generale o con un componente del Consiglio di Amministrazione dell'Ateneo sopravvenuto durante lo svolgimento della procedura;

**Verificata** la presenza della maggioranza assoluta dei Professori di Prima e Seconda Fascia;

**Verificati** i presupposti richiesti dal vigente "Regolamento per la disciplina della chiamata dei ricercatori a tempo determinato"

### Delibera all'unanimità



la Proposta di chiamata per il Gruppo Scientifico Disciplinare 06/MEDS-22 (Diagnostica per Immagini, Radioterapia e Neuroradiologia) Settore scientifico-disciplinare MEDS-22/A (Diagnostica per Immagini e Radioterapia) della dott.ssa Linda Calistri risultata idonea alla selezione per la copertura di un posto di Ricercatore a tempo determinato in tenure track di cui all'art. 24 della legge 240/2010, con la riserva di cui all'art. 14, comma 6-septiesdecies, del D.L. 36/2022, come risulta da Decreto della Rettore n.177 prot. n. 37230 del 19 febbraio 2025.

**Alle ore 16.36 inizia la seduta ristretta ai professori ordinari**

**Tabella presenti e assenti Componenti Consiglio di Dipartimento**

<b>Professori ordinari e straordinari Cognome e Nome</b>	<b>Presente</b>	<b>Assente giustificato</b>	<b>Assente</b>
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) Milani Stefano	X		
13) Modesti Alessandra			X
14) Pallotta Stefania	X		
15) Papi Laura			X
16) Petraglia Felice			X
17) Romagnani Paola	X		
18) Taddei Niccolò	X		
19) Vignozzi Linda		X	
			<b>TOTALE N. 19</b>

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

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

**23) Proposta di nomina della Commissione per la procedura selettiva per un posto di Professore Ordinario di cui all'art. 18 comma 1 della legge 30 dicembre 2010, n. 240, DR 1681/2024, GSD 06/MEDS-08 Endocrinologia, Nefrologia e Scienze della Alimentazione e del Benessere, SSD MEDS-08/A Endocrinologia**



Il Presidente informa il Consiglio è chiamato a proporre la nomina della commissione per la procedura selettiva per un posto di Professore Ordinario di cui all'art. 18 comma 1 della legge 30 dicembre 2010, n. 240, DR 1681/2024, GSD 06/MEDS-08 Endocrinologia, Nefrologia e Scienze della Alimentazione e del Benessere, SSD MEDS-08/A Endocrinologia, nell'ambito della Programmazione del Personale docente e ricercatore 2024-2026.

L'art. 10 del Regolamento per la disciplina della chiamata dei professori ordinari e associati ai sensi dell'art. 18 della L. 240/2020, dispone che la commissione sia composta da 3 membri scelti tra PO che siano afferenti al settore concorsuale 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 due componenti, esterni all'Università di Firenze e appartenenti ad Atenei diversi, saranno sorteggiati tra due terne proposte dal Consiglio del Dipartimento interessato.

Ai sensi dell'art. 6, commi 7 e 8, della Legge 240/2010, possono far parte della Commissione solo PO 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 Zatelli Maria Chiara, PO, GSD 06/MEDS-08, SSD MEDS-08/A, Università degli Studi di Ferrara

#### **TERNA A**

- n.1 prof. Isidori Andrea, PO, GSD 06/MEDS-08, SSD MEDS-08/A, Università di Roma *La Sapienza*
- n.2 prof. Pivonello Rosario, PO, GSD 06/MEDS-08, SSD MEDS-08/A, Università di Napoli Federico II
- n.3 prof.ssa Simoni Manuela, PO, GSD 06/MEDS-08, SSD MEDS-08/A, Università di Modena e Reggio Emilia

#### **TERNA B**

- n.4 prof. Bonadonna Riccardo, PO, GSD 06/MEDS-08, SSD MEDS-08/A, Università degli Studi di Verona
- n.5 prof. Dotta Francesco, PO, GSD 06/MEDS-08, SSD MEDS-08/A, Università degli Studi di Siena
- n.6 prof. Perseghin Gianluca, PO, GSD 06/MEDS-08, SSD MEDS-08/A, Università di Milano Bicocca

Il Presidente ricorda che i curricula dei candidati sono stati inseriti sul drive e 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.



- **Considerato** quanto in istruttoria;
- **Visto** il Regolamento per la disciplina della chiamata dei professori ordinari e associati", emanato con D.R. 1458 del 21 dicembre 2023;
- **Richiamata** la delibera del Consiglio di Dipartimento del 19 settembre 2024 in merito alla Richiesta di attivazione bando per il reclutamento di un Professore Ordinario art. 18 comma 1, della legge 30 dicembre 2010, n. 240, DR 1681/2024, GSD 06/MEDS-08 Endocrinologia, Nefrologia e Scienze della Alimentazione e del Benessere, SSD MEDS-08/A Endocrinologia, nell'ambito della programmazione triennale del personale docente e ricercatore 2024-2026;
- **Vista** la nota della Rettrice, prot. n. 12555 del 21.01.2025 con la quale vengono richiesti i nominativi dei componenti della commissione di valutazione per la procedura selettiva D.R. 1681/2024 relativo a 5 posti di Professore Ordinario di cui all'art. 18 comma 1 della legge 30 dicembre 2010, n. 240;
- **Esaminati** i curricula presentati dai candidati per la nomina della Commissione giudicatrice di cui in premessa;
- **Verificato che** i Proff. Dotta, Isidori, Pivonello e Simoni risultano inseriti nelle liste dei Commissari sorteggiabili per l'Abilitazione Scientifica Nazionale 2023-2025;
- **Verificato che** i Proff. Zatelli e Perseghin hanno conseguito valutazione positiva di cui all'art. 6 comma 7 della L. 240/2010;
- **Preso atto** che il Prof. Bonadonna ha dichiarato di NON aver conseguito la valutazione negativa di cui all'art. 6, comma 7, della legge 240/2010;
- **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 del Prof. Bonadonna, all'unanimità degli aventi diritto la seguente proposta di nomina della Commissione giudicatrice:

**Membro designato:** Prof.ssa Zatelli Maria Chiara, PO, GSD 06/MEDS-08, SSD MEDS-08/A, Università degli Studi di Ferrara

### TERNA A

n.1 prof. Isidori Andrea, PO, GSD 06/MEDS-08, SSD MEDS-08/A, Università di Roma *La Sapienza*

n.2 prof. Pivonello Rosario, PO, GSD 06/MEDS-08, SSD MEDS-08/A, Università di Napoli Federico II

n.3 prof.ssa Simoni Manuela, PO, GSD 06/MEDS-08, SSD MEDS-08/A, Università di Modena e Reggio Emilia



### **TERNA B**

n.4 prof. Bonadonna Riccardo, PO, GSD 06/MEDS-08, SSD MEDS-08/A, Università degli Studi di Verona

n.5 prof. Dotta Francesco, PO, GSD 06/MEDS-08, SSD MEDS-08/A, Università degli Studi di Siena

n.6 prof. Perseghin Gianluca, PO, GSD 06/MEDS-08, SSD MEDS-08/A, Università di Milano Bicocca

### **24) Proposta di nomina della Commissione per la procedura selettiva per un posto di Professore Ordinario di cui all'art. 18 comma 4 ter della legge 30 dicembre 2010, n. 240, DR 1682/2024, GSD 05/BIOS-08 Biologia molecolare, SSD BIOS-08/A Biologia molecolare**

Il Presidente informa il Consiglio è chiamato a proporre la nomina della commissione per la procedura selettiva per un posto di Professore Ordinario di cui all'art. 18 comma 4 ter della legge 30 dicembre 2010, n. 240, DR 1682/2024, GSD 05/BIOS-08 Biologia molecolare, SSD BIOS-08/A Biologia molecolare, nell'ambito della Programmazione del Personale docente e ricercatore 2024-2026.

L'art. 10 del Regolamento per la disciplina della chiamata dei professori ordinari e associati ai sensi dell'art. 18 della L. 240/2020, dispone che la commissione sia composta da 3 membri scelti tra PO che siano afferenti al settore concorsuale 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 due componenti, esterni all'Università di Firenze e appartenenti ad Atenei diversi, saranno sorteggiati tra due terne proposte dal Consiglio del Dipartimento interessato.

Ai sensi dell'art. 6, commi 7 e 8, della Legge 240/2010, possono far parte della Commissione solo PO 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. Mazzone Massimiliano, PO, GSD 05/BIOS-08 Biologia molecolare, SSD BIOS-08/A Biologia molecolare, Humanitas University

### **TERNA A**

n.1 prof.ssa Ambrogio Chiara, PO, GSD 05/BIOS-08 Biologia molecolare, SSD BIOS-08/A Biologia molecolare, Università di Torino

n.2 prof.ssa Cutruzzolà Francesca, PO, GSD 05/BIOS-08 Biologia molecolare, SSD BIOS-08/A Biologia molecolare, Università di Roma *La Sapienza*

n.3 prof.ssa Kajaste-Rudnitski Anna Christina, PO, GSD 05/BIOS-08 Biologia molecolare, SSD BIOS-08/A Biologia molecolare, Università di Pavia

### **TERNA B**

n.4 prof. De Pinto Vito Nicola, PO, GSD 05/BIOS-08 Biologia molecolare, SSD BIOS-08/A Biologia molecolare, Università di Catania

n.5 prof.ssa Demichelis Francesca, PO, GSD 05/BIOS-08 Biologia molecolare, SSD BIOS-08/A Biologia molecolare, Università degli Studi di Trento



n.6 prof. Dieci Giorgio, PO, GSD 05/BIOS-08 Biologia molecolare, SSD BIOS-08/A Biologia molecolare, Università degli Studi di Parma

Il Presidente ricorda che i curricula dei candidati sono stati inseriti sul drive e 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.

- **Considerato** quanto in istruttoria;
- **Visto** il Regolamento per la disciplina della chiamata dei professori ordinari e associati", emanato con D.R. 1458 del 21 dicembre 2023;
- **Richiamata** la delibera del Consiglio di Dipartimento del 21 marzo u.s. in merito alla Richiesta di attivazione bando per il reclutamento di un Professore Ordinario art. 18 comma 1, SC 05/E2 Biologia Molecolare SSD BIO/11 (Biologia Molecolare) nell'ambito della programmazione triennale del personale docente e ricercatore 2024-2026;
- **Considerato** che nel Consiglio di Dipartimento del 14 novembre è stata rettificata l'attivazione della procedura selettiva per il reclutamento di un Professore Ordinario, GSD 05/BIOS-08 Biologia Molecolare SSD BIOS-08/A Biologia Molecolare, nell'ambito della programmazione triennale del personale docente e ricercatore 2024-2026, da procedura ex art. 18 comma 1, legge 240/2010 a procedura ex art. 18 comma 4-ter della stessa legge 240/2010;
- **Vista** la nota della Rettrice, prot. n. 12555 del 21.01.2025 con la quale vengono richiesti i nominativi dei componenti della commissione di valutazione per la procedura selettiva D.R. 1682/2024 relativo a 11 posti di Professore Ordinario di cui all'art. 18 comma 4-ter della legge 30 dicembre 2010, n. 240;
- **Esaminati** i curricula presentati dai candidati per la nomina della Commissione giudicatrice di cui in premessa;
- **Verificato che** i Proff. Ambrogio, Kajaste-Rudnitski, De Pinto, Demichelis, Dieci hanno conseguito valutazione positiva di cui all'art. 6 comma 7 della L. 240/2010;
- **Preso atto** che il Prof. Mazzone ha dichiarato di NON aver conseguito la valutazione negativa di cui all'art. 6, comma 7, della legge 240/2010;
- **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;
- **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 dei Proff. Mazzone e Cutruzzolà, all'unanimità degli aventi diritto la seguente proposta di nomina della Commissione giudicatrice:

**Membro designato:** Prof. Mazzone Massimiliano, PO, GSD 05/BIOS-08 Biologia molecolare, SSD BIOS-08/A Biologia molecolare, Humanitas University

**TERNA A**

n.1 prof.ssa Ambrogio Chiara, PO, GSD 05/BIOS-08 Biologia molecolare, SSD BIOS-08/A Biologia molecolare, Università di Torino

n.2 prof.ssa Cutruzzolà Francesca, PO, GSD 05/BIOS-08 Biologia molecolare, SSD BIOS-08/A Biologia molecolare, Università di Roma *La Sapienza*

n.3 prof.ssa Kajaste-Rudnitski Anna Christina, PO, GSD 05/BIOS-08 Biologia molecolare, SSD BIOS-08/A Biologia molecolare, Università di Pavia

**TERNA B**

n.4 prof. De Pinto Vito Nicola, PO, GSD 05/BIOS-08 Biologia molecolare, SSD BIOS-08/A Biologia molecolare, Università di Catania

n.5 prof.ssa Demichelis Francesca, PO, GSD 05/BIOS-08 Biologia molecolare, SSD BIOS-08/A Biologia molecolare, Università degli Studi di Trento

n.6 prof. Dieci Giorgio, PO, GSD 05/BIOS-08 Biologia molecolare, SSD BIOS-08/A Biologia molecolare, Università degli Studi di Parma

Non essendoci altri argomenti all'ordine del giorno, la seduta è tolta alle ore 16.40.

Letto, approvato e sottoscritto limitatamente alle delibere assunte.

IL SEGRETARIO VERBALIZZANTE  
Barbara Napolitano

IL SEGRETARIO VERBALIZZANTE SEDUTA RISTRETTA  
Elisa Giannoni

IL DIRETTORE DEL DIPARTIMENTO  
Andrea Galli